

传防等试剂耗材

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：中金招标有限责任公司

项目编号：**NMGZCS-G-H-250104**

2025年04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

中金招标有限责任公司 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 传防等试剂耗材 。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： 传防等试剂耗材

项目编号： NMGZCS-G-H-250104

采购计划备案号： 内政采计划[2025]04137

2.内容及划分采购包情况

采购包1：

采购包预算金额（元）： 1,599,223.00

采购包最高限价（元）： 1,599,223.00

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 | 传防病原微生物 检测试剂 | 1. 00 | 1,599,223 .00 | 批 | 工业 | 否 | 否 | 否 | 否 |

采购包2：

采购包预算金额（元）： 590,938.00

采购包最高限价（元）： 590,938.00

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 | 传防实验室检测用质控品 与核酸提取试剂 | 1. 0 0 | 590,938. 00 | 批 | 工业 | 否 | 否 | 否 | 否 |

采购包3：

采购包预算金额（元）： 121,347.00

采购包最高限价（元）： 121,347.00

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 | 传染病病原体测 序试剂 | 1. 00 | 121,347.0 0 | 批 | 工业 | 否 | 否 | 否 | 否 |

采购包4：

采购包预算金额（元）： 449,500.00

采购包最高限价（元）：449,500.00

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 | 传防寄生虫虫卵液 及检测试剂 | 1.00 | 449,500.00 | 批 | 工业 | 否 | 否 | 否 | 否 |

采购包5：

采购包预算金额（元）：104,547.00

采购包最高限价（元）：104,547.00

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 | 传防检测用耗材和个人 防护用品 | 1.00 | 104,547.00 | 批 | 工业 | 否 | 否 | 否 | 否 |

采购包6：

采购包预算金额（元）：74,100.00

采购包最高限价（元）：74,100.00

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 | 应急试剂 | 1.00 | 74,100.00 | 批 | 工业 | 否 | 否 | 否 | 否 |

采购包7：

采购包预算金额（元）：160,800.00

采购包最高限价（元）：160,800.00

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 | 应急队服 | 1.00 | 160,800.00 | 批 | 工业 | 否 | 否 | 否 | 否 |

采购包8：

采购包预算金额（元）：400,010.00

采购包最高限价（元）：400,010.00

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 | 职业卫生国家考核样 | 1.00 | 400,010.00 | 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：

无

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》。

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: 中金招标有限责任公司

地址: 呼和浩特市赛罕区恩和大厦1208室

邮编: 010000

联系人: 王先生

联系电话: 0471-3913160转8013

采购单位名称: 内蒙古自治区疾病预防控制中心(内蒙古自治区预防医学科学院)

地址: 内蒙古自治区疾病预防控制中心(内蒙古自治区预防医学科学院)

邮编: 010000

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 8 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 |
| 6 | 获取招标文件时间 | 详见招标公告 |
| 7 | 保证金缴纳截止时间（同投标文件提交截止时间） | 详见招标公告 |
| 8 | 电子投标文件递交 | 加密的电子投标文件1份，电子投标文件在投标截止时间前上传至内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台。技术支持电话：400-0471-010转2键 |
| 9 | 投标文件数量 | （1）加密的电子投标文件1份（需在投标截止时间前上传至“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”） （2）若现场无法使用系统进行电子开评标的，投标人须开标现场递交非加密电子版投标文件U盘（或光盘）0份。 （3）纸质投标文件（正本）0份；纸质投标文件（副本）0份。 |
| 10 | 中标人确定 | 甲方按照评审报告推荐的顺序确认中标（成交）供应商。 |
| 11 | 联合体投标 | 采购包1：不接受 采购包2：不接受 采购包3：不接受 采购包4：不接受 采购包5：不接受 采购包6：不接受 采购包7：不接受 采购包8：不接受 |

| | | |
|----|---------------|---|
| 12 | 采购代理机构代理费用 | <p>本项目收取代理服务费</p> <p>代理服务费用收取对象：中标/成交供应商</p> <p>代理服务费收费标准：参照原《内蒙古自治区建设工程招标代理服务收费指导意见》（内工建协〔2022〕34号）的规定收取</p> |
| 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 | <p>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。</p> <p>说明：若涉及到授权代表签字的可将文件签字页先进行签字、扫描后导入加密电子投标文件。</p> |
| 17 | 投标客户端 | <p>投标客户端需要投标人登录“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”自行下载。下载地址：https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn/gp-auth-center/login?systemRegion=150001&systemRegion=150001</p> |
| 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> |
| 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> |

| | | |
|----|---------|--|
| 20 | 中标供应商数量 | 采购包1: 1名 采购包2: 1名 采购包3: 1名 采购包4: 1名 采购包5: 1名 采购包6: 1名 采购包7: 1名 采购包8: 1名 |
| 21 | 中标候选人数量 | 采购包1: 3名 采购包2: 3名 采购包3: 3名 采购包4: 3名 采购包5: 3名 采购包6: 3名 采购包7: 3名 采购包8: 3名 |
| 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 |
| 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 |
| 24 | 兼投不兼中规则 | 本项目可兼投8包, 本项目可兼中8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，由代理机构会同采购人决定是否允许投标人导入“备用标书”继续开标。本项目采用电子评标，只对开标环节验证通过的电子投标文件进行评审。投标人在参加开标以前自行对使用电脑的网络环境、驱动安装、客户端安装以及**CA**证书的有效性等进行检测，保证可以正常使用。具体要求请通过“内蒙古自治区政府采购网-政采业务指南”查询相关操作手册。

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

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

3.2现场网上方式（投标人需到现场）

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

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

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

2.3信用记录查询

查询渠道: 通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)和“中国政府采购网”(www.ccgp.gov.cn) 进行查询; 查询截止时点: 本项目资格审查时查询;

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

资格审查表

一般资格要求

采购包1:

| 序号 | 资格审查要求概况 | 评审点具体描述 |
|----|---------------------|---|
| 1 | 具有独立承担民事责任的能力 | 审查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 | 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力 | 审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面说明。 |
| 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 | 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力 | 审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面说明。 |
| 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 | 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力 | 审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面说明。 |
| 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 | 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力 | 审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面说明。 |
| 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 | 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力 | 审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面说明。 |
| 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 | 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力 | 审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面说明。 |
| 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。 |

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 |
|----------|---------|
|----------|---------|

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》。 |

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。） |

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：传防等试剂耗材，项目预算资金：3500465.00元。本项目共8包。第一包：传防病原微生物检测试剂，预算资金1599223.00元，核心产品：序号6甲型流感病毒/乙型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)；第二包：传防实验室检测用质控品与核酸提取试剂，预算资金：590938.00元，核心产品：序号3 病毒RNA提取试剂盒；第三包：传染病病原体测序试剂，预算资金：121347.00元；第四包：传防寄生虫虫卵液及检测试剂，预算资金：449500.00元，核心产品：序号2包虫IgG抗体检测试剂盒；第五包：检测用耗材，预算资金：104547.00元，核心产品：序号2 0.2ml PCR无色薄壁八连管；第六包应急试剂，预算资金：74100.00元，核心产品：序号43,札如病毒/腺病毒/星状病毒 三重荧光探针PCR试剂盒；第七包：个人防护用品，预算资金：160800.00元，核心产品：序号2，羽绒服；第八包：,职业卫生考核样，预算资金400010.00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 | 2025年12月31日 |
| 2 | | 标的提供地点 | 内蒙古自治区呼和浩特新城区鸿盛工业园区永平路内蒙古自治区疾病预防控制中心（内蒙古第四医院西侧），按约定时间与地点供货。 |
| 3 | | 合同支付方式 | 1、 所有货物按运输条件送至约定地点验收合格，并开具发票，达到付款条件起90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：缴纳 缴纳方式：银行转账 缴纳比例(%): 5 缴纳说明：说明：1.履约担保的形式：电汇； 2.履约担保的缴纳时间：成交通知书发放之日起7日内缴纳，若成交供应商未能履行其合同规定的任何义务，采购人有权扣罚履约保证金。 3.履约担保的期限：履约担保有效期自本合同生效之日起至验收合格之日止 |

采购包2：

| 序号 | 参数性质 | 类型 | 要求 |
|----|------|--------|---|
| 1 | | 标的提供时间 | 2025年12月 |
| 2 | | 标的提供地点 | 内蒙古自治区呼和浩特新城区鸿盛工业园区永平路内蒙古自治区疾病预防控制中心（内蒙古第四医院西侧），按约定时间与地点供货。 |
| 3 | | 合同支付方式 | 1、 所有货物按运输条件送至约定地点验收合格，并开具发票，达到付款条件起90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：缴纳 缴纳方式：银行转账 缴纳比例(%): 5 缴纳说明：说明：1.履约担保的形式：电汇； 2.履约担保的缴纳时间：成交通知书发放之日起7日内缴纳，若成交供应商未能履行其合同规定的任何义务，采购人有权扣罚履约保证金。 3.履约担保的期限：履约担保有效期自本合同生效之日起至验收合格之日止 |
|---|--|-------|--|

采购包3:

| 序号 | 参数性质 | 类型 | 要求 |
|----|------|--------|--|
| 1 | | 标的提供时间 | 2025年12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 | 1、 所有货物按运输条件送至约定地点验收合格，并开具发票，达到付款条件起90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：缴纳 缴纳方式：银行转账 缴纳比例(%): 5 缴纳说明：说明：1.履约担保的形式：电汇； 2.履约担保的缴纳时间：成交通知书发放之日起7日内缴纳，若成交供应商未能履行其合同规定的任何义务，采购人有权扣罚履约保证金。 3.履约担保的期限：履约担保有效期自本合同生效之日起至验收合格之日止 |

采购包4:

| 序号 | 参数性质 | 类型 | 要求 |
|----|------|--------|--|
| 1 | | 标的提供时间 | 2025年12月 |
| 2 | | 标的提供地点 | 内蒙古自治区呼和浩特新城区鸿盛工业园区永平路内蒙古自治区疾病预防控制中心（内蒙古第四医院西侧），按约定时间与地点供货。 |
| 3 | | 合同支付方式 | 1、所有货物按运输条件送至约定地点验收合格，并开具发票，达到付款条件起90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：缴纳 缴纳方式：银行转账 缴纳比例(%): 5 缴纳说明：说明：1.履约担保的形式：电汇； 2.履约担保的缴纳时间：成交通知书发放之日起7日内缴纳，若成交供应商未能履行其合同规定的任何义务，采购人有权扣罚履约保证金。 3.履约担保的期限：履约担保有效期自本合同生效之日起至验收合格之日止 |

采购包5:

| 序号 | 参数性质 | 类型 | 要求 |
|----|------|--------|----------|
| 1 | | 标的提供时间 | 2025年12月 |

| | | | |
|---|--|--------|---|
| 2 | | 标的提供地点 | 内蒙古自治区呼和浩特市新城区鸿盛工业园区永平路内蒙古自治区疾病预防控制中心（内蒙古第四医院西侧），按约定时间与地点供货。 |
| 3 | | 合同支付方式 | 1、所有货物按运输条件送至约定地点验收合格，并开具发票，达到付款条件起90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：缴纳 缴纳方式：银行转账 缴纳比例(%)：5 缴纳说明：说明：1.履约担保的形式：电汇；2.履约担保的缴纳时间：成交通知书发放之日起7日内缴纳，若成交供应商未能履行其合同规定的任何义务，采购人有权扣罚履约保证金。3.履约担保的期限：履约担保有效期自本合同生效之日起至验收合格之日止 |

采购包6：

| 序号 | 参数性质 | 类型 | 要求 |
|----|------|--------|--------------------------------------|
| 1 | | 标的提供时间 | 2025年12月10日以前 |
| 2 | | 标的提供地点 | 按约定地点交付，签署验收单 |
| 3 | | 合同支付方式 | 1、货物验收合格后，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 | 2025年12月，具体按采购方要求日期供货。 |
| 2 | | 标的提供地点 | 采购方约定地点。所需快递运输及装卸入库费用由中标供应商承担。 |
| 3 | | 合同支付方式 | 1、货物验收合格后，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 | 2025年9月 |
| 2 | | 标的提供地点 | 采购方约定地点。所需快递运输及装卸入库费用由中标供应商承担。 |
| 3 | | 合同支付方式 | 1、合同签订后，支付合同总金额的50%，达到付款条件起30日，支付合同总金额的50.00% 2、所有货物符合运输条件送至约定地点，验收合格，并开具发票，付尾款50%，达到付款条件起30日，支付合同总金额的50.00% |
| 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：传防病原微生物检测试剂

| 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 | A组轮状病毒基因分型多重实时荧光PCR检测试剂盒 | 最低检出限：1×10 ³ copies/mL。线性范围：1×10 ³ ~2×10 ¹⁰ copies/mL。交叉反应：针对可能与轮状病毒产生交叉的其他病原菌均无交叉反应。检测精密度参考品的变异系数≤5%。 | 人份 | 100 | 450 |

| | | | | | |
|---|-----------------------------------|--|----|-----|-----|
| 2 | 轮状病毒A/诺如病毒GI/诺如病毒GI三重实时荧光PCR检测试剂盒 | 三重荧光PCR法检测A组轮状病毒、I型诺如病毒和II型诺如病毒；最低检测限约 1×10^3 copies/ml，线性检测范围约 $\geq 2 \times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应；24T/盒或25T/盒或48T/盒或50T/盒；需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。 | 人份 | 800 | 108 |
|---|-----------------------------------|--|----|-----|-----|

| | | | | |
|---|---|----|-----|-----|
| 3 | <p>三重荧光PCR法检测</p> <p>检测如病毒、肠道腺病毒、人星状病毒；最低检测限约</p> <p>1×10^3 copies/ml</p> <p>，线性检测范围约</p> <p>$\geq 2 \times 10^3$ copies/ml，与感</p> <p>染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应；</p> <p>24T/盒或25T/盒或48T/盒或50T/盒；需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。</p> | 人份 | 800 | 108 |
|---|---|----|-----|-----|

| | | | | | |
|---|--------------------------|--|----|-----|----|
| 4 | 轮状病毒 ELISA检测试剂盒 | 含有固体多克隆抗体，利用酶免分析的方法，检测样本中的特异性A型轮状病毒抗原。2-8℃避光保存，到货时保质≥11个月。 | 人份 | 96 | 50 |
| 5 | Onestep RT-PCR Kit | 用于一步法RT-PCR反应，包含2X onestep RT-qPCR Master Mix、RT enzyme Mix、RNase free ddH ₂ O等组分，可特异性地反转录并扩增DNA片段。 | 反应 | 200 | 90 |

| | | | | |
|---|---|----|------|----|
| 6 | <p>甲型流感病毒/乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>双重荧光PCR法检测法甲型流感病毒和乙型流感病毒；最低检测限：1000copies/ml，线性检测范围：≥ 2000copies/ml，特异性：与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。需提供满足上述参数要求的三种品牌的试剂，供应数量比为1：1：1。</p> | 人份 | 1200 | 73 |
|---|---|----|------|----|

| | | | | | |
|---|-------------------|---|----|-----|----|
| 7 | 轮状病毒A实时荧光PCR检测试剂盒 | 荧光PCR法检测A组轮状病毒核酸；最低检测限约 1×10^3 copies/ml，线性检测范围约 $\geq 2 \times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。需提供满足上述参数要求的三种品牌的试剂，供应数量比为1：1：1。 | 人份 | 300 | 40 |
|---|-------------------|---|----|-----|----|

| | | | | | |
|---|----------------------------------|---|----|-----|----|
| 8 | 诺如病毒GI/诺如病毒GII 双重实时荧光PCR检测试剂盒 | 双重荧光PCR法检测I型诺如病毒和II型诺如病毒核酸； 最低检测限约 1×10^3 copies/ml，线性检测范围约 $\geq 2 \times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 需提供满足上述参数要求的三种品牌的试剂，供应数量比为1：1：1。 | 人份 | 300 | 73 |
|---|----------------------------------|---|----|-----|----|

| | | | | | | |
|--|--|--|---|----|------|----|
| | | | <p> 荧光PCR 法检测肺 炎支原体 核酸；最 低检测限 约1×10^3 copies/ ml，线性 检测范围 约$\geq 2\times 10^3$ copies/ml，与 感染部位 或感染症 状相似的 其他病原 体无交叉 反应。需 提供满足 上述参数 要求的三 种品牌的 试剂，供 应数量比 为1：1：1。 </p> | 人份 | 1200 | 40 |
| | | | <p> 1.用途： 以猴痘病 毒基因为 检测靶基 因，用于 猴痘病毒 DNA的定 性检测， 以及该病 原体感染 的辅助诊 断及流行 病学监控。 。 </p> | | | |

| | | | | | |
|--|--|---|--|--|--|
| | | 为FAM、ROX。 5.检测时间：90-120分钟。 6.性能指标：试剂盒外观应完整无破损，标识、标签应清晰、完整；管内液体成分应澄清、透明，无絮状、粒状等杂质；最低检出限为≤500copies/ml；对天花病毒、牛痘病毒、痘苗病毒等无交叉反应。 7. 需提供满足上述1-6要求的三种品牌的试剂，供应数量比为1：1：1。 | | | |
|--|--|---|--|--|--|

| | | | | | |
|----|------------------------------------|--|----|------|----|
| 11 | 甲型H1N1/H3N2亚型流感病毒核酸检测试剂盒（双重荧光PCR法） | 双重荧光PCR法检测甲型H1N1流感病毒和H3N2亚型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。需提供满足上述参数要求的三种品牌的试剂，供应数量比为1：1：1。 | 人份 | 1200 | 73 |
|----|------------------------------------|--|----|------|----|

| | | | | | |
|----|---------------------------------------|--|----|-----|----|
| 12 | <p>欧亚类禽猪流感病毒H1N1亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> | <p>单重荧光PCR法检测欧亚类禽猪流感病毒H1N1亚型；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥ 2000copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。</p> | 人份 | 400 | 40 |
|----|---------------------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---|---|----|-----|-----|
| 14 | 三重荧光 PCR法检测H5、H7、H9亚型禽流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml H5/H7/H9亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（三重荧光PCR法） | ；与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。 | 人份 | 300 | 108 |
|----|---|---|----|-----|-----|

| | | | | | |
|----|---|--|----|-----|----|
| 15 | H10N5 亚型禽流感病毒核 酸检测试剂盒（荧 光PCR法 ） | 单重荧光 PCR法检 测H10N 5亚型禽 流感病毒 ；最低检 测限约10 00copie s/ml，线 性检测范 围约≥20 00copie s/ml,与 感染部位 或感染症 状相似其 他病原体 无交叉反 应；需提 供满足上 述参数要 求的两种 品牌的试 剂，供应 数量比为 1：1。 | 人份 | 200 | 40 |
|----|---|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|--------------------------------|---|----|-----|----|
| 16 | 禽流感H10N8亚型流感病毒RNA检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H10N8亚型禽流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml,与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应；需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。 | 人份 | 200 | 40 |
|----|--------------------------------|---|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|--------------------------------------|---|----|-----|----|
| 17 | <p>禽流感H3N8亚型流感病毒RNA检测试剂盒（荧光PCR法）</p> | <p>单重荧光PCR法检测H3N8亚型禽流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml,与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。</p> | 人份 | 300 | 40 |
|----|--------------------------------------|---|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|-----------------------------|--|----|-----|----|
| 18 | 禽流感H5N1亚型病毒RNA检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H5N1亚型禽流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。 | 人份 | 300 | 40 |
|----|-----------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|--|---|----|-----|----|
| 19 | 禽流感H7N2亚型病毒RNA检测试剂盒(荧光PCR法) | 单重荧光PCR法检测H7N2亚型禽流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约 ≥ 2000 copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
| 20 | 高致病性禽流感H7N9变异株（HPAI-H7）核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测高致病性禽流感H7N9变异株病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约 ≥ 2000 copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
| | | 单重荧光 | | | |

| | | | | | | | |
|--|--|----|--------------------------------------|---|-----|----|--|
| | | | | PCR法特 异性检测 三日疟原 虫核酸； 试剂盒主 要成分包 括PCR反 应液、PC R酶混合 液、三日 疟原虫基 因检测引 物探针、 阳性对照 、阴性对 照；检测 通道为FA M或VIC 或HEX或 ROX或C Y5；最低 检测限约 1000cop ies/ml, 线性检测 范围约≥ 2000cop ies/ml,与 感染部位 或感染症 状相似的 其他病原 体无交叉 反应。需 提供满足 上述参数 要求的两 种品牌的 试剂，供 应数量比 为1: 1。 | | | |
| | | 21 | 三日疟原 虫核酸检 测试剂盒 （荧光PC R法） | 人份 | 400 | 40 | |

| | | | | | | |
|--|--|----|---|----|-----|----|
| | | | 为1: 1。 | | | |
| | | 23 | 卵形疟原虫核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 单重荧光PCR法特异性检测卵形疟原虫核酸；试剂盒主要成分包括PCR 反应液、PCR 酶混合液、卵形疟原虫基因检测引物探针、阳性对照、阴性对照；检测通道为FAM或VIC或HEX或ROX或CY5；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml,与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供 | 人份 | 400 | 40 |

| | | | | | | |
|--|--|----|--|----|-----|----|
| | | | 应数量比为1: 1。 | | | |
| | | 24 | 单重荧光PCR法特异性检测疟原虫核酸，覆盖恶性疟原虫、三日疟原虫、卵形疟原虫、间日疟原虫核酸；试剂盒主要成分包括PCR 反应液、PCR 酶混合液、疟原虫基因检测引物探针、阳性对照、阴性对照；检测通道为FAM或VIC或HEX或ROX或CY5；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml,与感染部位或感染症状相似的其他病 | 人份 | 400 | 40 |

| | | | | | | | |
|--|--|----|----------------------|---|----|-----|----|
| | | | | 原体无交叉反应。 需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。 | | | |
| | | 25 | 恶性疟原虫核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法特异性检测恶性疟原虫核酸；试剂盒主要成分包括PCR反应液、PCR酶混合液、恶性疟原虫基因检测引物探针、阳性对照、阴性对照；检测通道为FAM或VIC或HEX或ROX或CY5；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml,与感染部位或感染症 | 人份 | 400 | 40 |

| | | | | | |
|----|------------------------------|---|----|-----|----|
| | | <p>状相似的其他病原体无交叉反应。需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。</p> | | | |
| 26 | <p>丙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> | <p>单重荧光PCR法检测丙型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥ 2000copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。</p> | 人份 | 100 | 40 |

| | | | | | |
|----|-----------------------------------|--|----|-----|----|
| 27 | 甲型H1N1流感病毒(2009) RNA检测试剂盒(荧光PCR法) | 单重荧光PCR法检测法甲型H1N1流感病毒；最低检测限：1000copies/ml，线性检测范围： ≥2000copies/ml，特异性：与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。 | 人份 | 300 | 40 |
|----|-----------------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|-------------------------------|---|----|-----|----|
| 28 | 甲型H3N2亚型流感病毒核酸检测试剂盒（双重荧光PCR法） | 荧光PCR法检测甲型H3N2亚型流感病毒核酸；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。需提供满足上述参数要求的三种品牌的试剂，供应数量比为1：1：1。 | 人份 | 300 | 40 |
|----|-------------------------------|---|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---------------------------------|--|----|-----|----|
| 29 | <p>禽流感病毒H3亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> | <p>单重荧光PCR法检测H3亚型禽流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥ 2000copies/ml,与感染部位或感染的其他病原体无交叉反应。需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。</p> | 人份 | 200 | 40 |
|----|---------------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|-----------------------------|--|----|-----|----|
| 30 | 禽流感H7N4亚型病毒RNA检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H7N4亚型禽流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|-----------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|--------------------------|--|----|-----|----|
| 31 | 禽流感病毒H5亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | <p>单重荧光PCR法检测H5亚型禽流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥ 2000copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。</p> <p>需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。</p> | 人份 | 200 | 40 |
|----|--------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|--------------------------|--|----|-----|----|
| 32 | 禽流感病毒H7亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H7亚型禽流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml,与感染部位或感染的其他病原体无交叉反应。需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。 | 人份 | 200 | 40 |
|----|--------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|--------------------------|--|----|-----|----|
| 33 | 禽流感病毒H9亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | <p>单重荧光PCR法检测H9亚型禽流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥ 2000copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。</p> <p>需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。</p> | 人份 | 200 | 40 |
|----|--------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|---|----|-----|----|
| 34 | 禽流感病毒H10亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | <p>单重荧光PCR法检测H10亚型禽流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥ 2000copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。</p> | 人份 | 200 | 40 |
|----|---------------------------|---|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|
| 35 | 甲型流感病毒H1亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H1亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|
| 36 | 甲型流感病毒H2亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H2亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|
| 37 | 甲型流感病毒H3亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H3亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|
| 38 | 甲型流感病毒H4亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H4亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|
| 39 | 甲型流感病毒H5亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H5亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|
| 40 | 甲型流感病毒H6亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H6亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|------------------------------------|---|----|-----|----|
| 41 | <p>禽流感H9N2亚型病毒RNA检测试剂盒（荧光PCR法）</p> | <p>单重荧光PCR法检测H9N2亚型禽流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应；需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。</p> | 人份 | 200 | 40 |
|----|------------------------------------|---|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|
| 42 | 甲型流感病毒H7亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H7亚型甲型流感病毒； 最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|
| 43 | 甲型流感病毒H8亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H8亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|
| 44 | 甲型流感病毒H9亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H9亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|----------------------------|---|----|-----|----|
| 45 | 甲型流感病毒H10亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H10亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|----------------------------|---|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|----------------------------|---|----|-----|----|
| 46 | 甲型流感病毒H11亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H11亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|----------------------------|---|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|----------------------------|---|----|-----|----|
| 47 | 甲型流感病毒H12亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H12亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|----------------------------|---|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|----------------------------|---|----|-----|----|
| 48 | 甲型流感病毒H13亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H13亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|----------------------------|---|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|----------------------------|---|----|-----|----|
| 49 | 甲型流感病毒H14亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H14亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|----------------------------|---|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|----------------------------|---|----|-----|----|
| 50 | 甲型流感病毒H15亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H15亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|----------------------------|---|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|----------------------------|---|----|-----|----|
| 51 | 甲型流感病毒H16亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H16亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|----------------------------|---|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|
| 52 | 甲型流感病毒N1基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测N1亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|
| 53 | 甲型流感病毒N2基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测N2亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|
| 54 | 甲型流感病毒N3基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测N3亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|
| 55 | 甲型流感病毒N4基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测N4亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|
| 56 | 甲型流感病毒N5基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测N5亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|
| 57 | 甲型流感病毒N6基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测N6亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|
| 58 | 甲型流感病毒N7基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测N7亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|
| 59 | 甲型流感病毒N8基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测N8亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|---------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|-----------------------------|--|----|-----|----|
| 60 | 甲型流感病毒N9基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测N9亚型甲型流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约 ≥ 2000 copies/ml，与其他流感病毒和感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
| 61 | 禽流感H5N6亚型病毒RNA检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H5N6亚型禽流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约 ≥ 2000 copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应 | 人份 | 100 | 40 |

| | | | | | |
|----|-----------------------------|---|----|-----|----|
| 62 | 禽流感H5N8亚型病毒RNA检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测H5N8亚型禽流感病毒；最低检测限约1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应 | 人份 | 100 | 40 |
|----|-----------------------------|---|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|--|---|----|-----|----|
| 63 | 乙型流感病毒Victoria/Yamagata核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 双重荧光PCR法检测法乙型流感病毒Victoria系和乙型流感病毒Yamagata系；最低检测限：1000copies/ml，线性检测范围： ≥ 2000 copies/ml，特异性：与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。 | 人份 | 400 | 73 |
|----|--|---|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|----------------|---|---|-----|-----|
| 64 | 腺病毒培养贴壁细胞（即用型） | 用于腺病毒培养的贴壁型细胞；使用T25细胞培养瓶，覆盖度大于90%；活细胞比例大于95%，20瓶/包。 | 瓶 | 200 | 180 |
| 65 | 病毒生长液 | 250mL/瓶，用于腺病毒培养；使用DMEM培养基作为基础，添加了HEPES缓冲液和胎牛血清 | 瓶 | 20 | 600 |

| | | | | | | |
|--|--|--|--|---|---|-----|
| | | | <p>又称阿氏液，是一种等渗平衡盐溶液。主要成分有枸橼酸钠（二水） 8.0 g/L，枸橼酸（一水） 0.5 5g/L，葡萄糖 20. 5g/L，氯化钠 4.2 g/L。 50 0ml/瓶。 无菌。</p> | 瓶 | 1 | 475 |
| | | | <p>1.本试剂盒用于体外定性检测新型冠状病毒肺炎疑似病例、疑似聚集性病例患者、其他需要进行新型冠状病毒感染诊断或鉴别诊断者的咽拭子、鼻咽拭子和痰液等样本中的新型冠状病毒的OR Flab和N</p> | | | |

| | | | | | | | | | |
|---|--|--|--|--|--|--|--|--|--|
| 1 | | | | | <p>基因。</p> <p>2.试剂检验原理：</p> <p>采用实时荧光PCR技术，以新型冠状病毒的ORFlab和N基因设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光定量PCR仪进行扩增，在同一反应管中同时检测新型冠状病毒的ORFlab和N基因。</p> <p>试剂为先对标本进行抽提核酸、而后对核酸抽提物进行检测的核酸检测试剂。</p> <p>3.试剂盒主要组成成分：核酸扩增反应液1管、酶混合液1管、ORFlab/</p> | | | | |
|---|--|--|--|--|--|--|--|--|--|

| | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|
| | | <p>500拷贝/ml；对同一份精密性参考品重复检测的Ct值变异系数 ≤ 5%；与其它呼吸道病原体、人类基因组DNA无交叉反应。血液、黏蛋白、鼻腔分泌物等干扰物质对检测结果无影响。</p> <p>6.检测试剂要经国家药品监督管理局批准具备医疗器械注册证编号。</p> <p>7.需提供满足上述1-6要求的三种品牌的试剂，供应数量比为1：1：1。且有效期：到货时 ≥10个月</p> | | | |
|--|--|--|--|--|--|

| | | | | | |
|----|----------------------------|--|----|-----|----|
| 68 | 副流感病毒通用型核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法） | 最低检测限约 1×10^3 copies/ml，线性检测范围约 $\geq 2 \times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应；需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。 | 人份 | 400 | 40 |
|----|----------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|--|--|----|-----|-----|
| 69 | 副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型和副流感病毒IV型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | <p>荧光PCR法检测副流感病毒I型、副流感病毒II型、副流感病毒III型和副流感病毒IV型；最低检测限约1×10^3 copies/ml，线性检测范围约$\geq 2 \times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应；需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1: 1。</p> | 人份 | 200 | 140 |
|----|--|--|----|-----|-----|

| | | | | | |
|----|--------------------------------------|---|----|-----|----|
| 70 | <p>呼吸道合胞病毒A组/B组核酸检测试剂盒（双重荧光PCR法）</p> | <p>双重荧光PCR法检测A组呼吸道合胞病毒、B组呼吸道合胞病毒；最低检测限约1×10^3copies/ml，线性检测范围约$\geq 2 \times 10^3$copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应；需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。</p> | 人份 | 200 | 73 |
|----|--------------------------------------|---|----|-----|----|

| | | | | | | |
|--|--|--|---|----|-----|-----|
| | | | 荧光PCR 法检测人 冠状病毒 229E、 OC43、 NL63和H KU1；最 低检测限 约 1×10^3 copies/ ml，线性 检测范围 约 $\geq 2 \times 10^3$ copies 1核酸检 测试剂盒 （荧光PCR 法） | 人份 | 400 | 140 |
| | | | 单重荧光 PCR法检 测肠道病 毒核酸； 试剂盒主 要成分包 括PCR 反 应液、PC R 酶混合 液、百日 咳杆菌基 因检测引 | | | |

| | | | | | | | | |
|--|--|--|----|--|----|-----|----|--|
| | | | | 物探针、 人核糖核 酸酶P 基 因（RNase P）内 标检测引 物和探针 、阳性对 照、阴性 对照、内 源性内标 (RNase P)对照； 检测通道 为FAM或 VIC或HE X或ROX 或CY5； 最低检测 限约 ≤ 10 00copies/ml，线 性检测范 围约 ≥ 20 00copies/ml，对 同一份精 密性参考 品重复检 测的Ct值 变异系数 $\leq 5\%$ ， 与感染部 位或感染 症状相似 的其他病 原体无交 叉反应； 需提供满 足上述参 数要求的 | | | | |
| | | | 72 | 肠道病毒 核酸检测 试剂盒（ 荧光PCR 法） | 人份 | 400 | 40 | |

| | | | | | | |
|--|--|----|--|----|-----|----|
| | | | 两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。且有效期：到货时≥10个月。 | | | |
| | | 73 | <p>单重荧光PCR法检测百日咳杆菌核酸；试剂盒主要成分包括PCR反应液、PCR 酶混合液、百日咳杆菌基因检测引物探针、人核糖核酸酶P基因（RNase P）内标检测引物和探针、阳性对照、阴性对照、内源性内标(RNase P)对照；检测通道为FAM或VIC或HEX或ROX或CY5；最低检测限约≤1000c</p> <p>百日咳杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> | 人份 | 300 | 40 |

| | | | | | | | |
|--|--|--|--|---|--|--|--|
| | | | | opies/ml ，线性检测范围约 ≥ 2000 copies/ml ，对同一份精密性参考品重复检测的Ct值变异系数 $\leq 5\%$ ，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应；需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。且有效期：到货时 ≥ 10 个月。 | | | |
| | | | | 单重荧光PCR法检测A 族链球菌核酸；试剂盒主要成分包括PCR反应液、PCR 酶混合液、A 组链球菌基因检测引物探针 | | | |

| | | | | | | | |
|--|--|----|---|---|----|-----|----|
| | | | 求的两种 品牌的试 剂，供应 数量比为 1： 1。且 有效期： 到货时≥ 10个月。 | | | | |
| | | 75 | 肺炎链球 菌核酸检 测试剂盒 （荧光 P CR 法） | 单重荧光 PCR法检 测肺炎链 球菌核酸 ；试剂盒 主要成分 包括PCR 反应液、 PCR 酶混 合液、肺 炎链球菌 基因检测 引物探针 、人核糖 核酸酶P 基因（R Nase P ）内标检 测引物和 探针、阳 性对照、 阴性对照 、内源性 内标(RN ase P)对 照；检测 通道为FA M或VIC 或HEX或 ROX或C Y5；最低 检测限约 ≤1000c | 人份 | 300 | 40 |

| | | | | | | | |
|--|--|--|--|---|--|--|--|
| | | | | opies/ml ，线性检测范围约 ≥ 2000 copies/ml ，对同一份精密性参考品重复检测的Ct值变异系数 $\leq 5\%$ ，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应；需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。且有效期：到货时 ≥ 10 个月。 | | | |
| | | | | 单重荧光PCR法检测流感嗜血杆菌核酸；试剂盒主要成分包括PCR反应液、PCR酶混合液、流感嗜血杆菌基因检测引物 | | | |

| | | | | | |
|----|-----------------------------|---|----|-----|----|
| | | 求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。且有效期：到货时≥10个月。 | | | |
| 77 | 人鼻病毒/人偏肺病毒核酸检测试剂盒（双重荧光PCR法） | 双重荧光PCR法检测人鼻病毒、人偏肺病毒；最低检测限约1×10 ³ copies/ml，线性检测范围约≥2×10 ³ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。 | 人份 | 300 | 73 |

| | | | | | |
|----|-------------------------------|--|----|-----|----|
| 78 | 人博卡病毒/呼吸道腺病毒核酸检测试剂盒（双重荧光PCR法） | <p>双重荧光PCR法检测人博卡病毒、呼吸道腺病毒；最低检测限约1×10^3copies/ml，线性检测范围约$\geq 2\times 10^3$copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。</p> | 人份 | 300 | 73 |
|----|-------------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | | |
|--|--|--|--|----|-----|----|
| | | | <p>双重荧光 PCR法检测人冠状病毒、呼吸道合胞病毒；最低检测限约1×10^3copies/ml，线性检测范围约$\geq 2 \times 10^3$copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。</p> | 人份 | 300 | 73 |
| | | | <p>单重荧光 PCR法检测军团菌核酸；试剂盒主要成分包括PCR反应液、PCR酶混合液、百日咳杆菌基因检测引物探针、人核糖核酸酶P基因（RNase P）内标检测引物和探针、阳性对照</p> | | | |

| | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|--|
| | | | | <p>参考品重复检测的Ct值变异系数 ≤5%，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应；需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。且有效期：到货时≥10个月。</p> | | | |
| | | | | <p>单重荧光PCR法检测曲霉菌核酸；试剂盒主要成分包括PCR 反应液、PCR 酶混合液、肺炎链球菌基因检测引物探针、人核糖核酸酶P 基因（RNase P）内标检测引物和探针、阳性对照</p> | | | |

| | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|
| | | | | 品重复检测的Ct值变异系数≤5%，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应； ；需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1；且有效期：到货时≥10个月。 | | |
| | | | | 单重荧光PCR法检测鹦鹉热衣原体核酸；试剂盒主要成分包括PCR反应液、PCR酶混合液、流感嗜血杆菌基因检测引物探针、人核糖核酸酶P基因（RNase P）内标检测引物和探针、 | | |

| | | | | | | | |
|--|--|----|------------------------|---|----|-----|----|
| | | | ≥10个月。 | | | | |
| | | 85 | 肺炎衣原体核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） | 单重荧光 PCR 法检测肺炎衣原体核酸；试剂盒主要成分包括PCR 反应液、PCR 酶混合液、流感嗜血杆菌基因检测引物探针、人核糖核酸酶 P 基因（RNase P）内标检测引物和探针、阳性对照、阴性对照、内源性内标(RNase P)对照；检测通道为FAM或VIC或HEX或ROX或CY5；最低检测限约≤1000copies/ml，线性检测范围约≥2000copies/ml，对同一 | 人份 | 200 | 40 |

| |
|-------------|
| 份精密性 |
| 参考品重 |
| 复检测的 |
| Ct值变异 |
| 系数 ≤ 5 |
| %, 与感 |
| 染部位或 |
| 感染症状 |
| 相似的其他 |
| 病原体 |
| 无交叉反 |
| 应; 需提 |
| 供满足上 |
| 述参数要 |
| 求的两种 |
| 品牌的试 |
| 剂, 供应 |
| 数量比为 |
| 1: 1; 且 |
| 有效期: |
| 到货时 \geq |
| 10个月。 |

| | | | | | |
|----|--|---|----|-----|----|
| 86 | 肾综合症 汉坦病毒I 、II型通 用核酸测 定试剂盒 (荧光PCR 法) | 单重荧光 PCR法检 测肾综合 症汉坦病 毒；最低 检测限约 1000copies/ml， 线性检测 范围约≥ 2000copies/ml， 与感染部 位或感染 症状相似 的其他病 原体无交 叉反应； 需提供满 足上述参 数要求的 两种品牌 的试剂， 供应数量 比为1：1 。 | 人份 | 200 | 73 |
|----|--|---|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---|---|----|-----|-----|
| 87 | 肠道病毒/肠道病毒71型/柯萨奇病毒A16型核酸检测试剂盒（三重荧光PCR法） | 三重荧光PCR法检测肠道病毒、肠道病毒71型、柯萨奇病毒A16型；最低检测限约 1×10^3 copies/ml，线性检测范围约 $\geq 2 \times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应；需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。 | 人份 | 200 | 108 |
|----|---|---|----|-----|-----|

| | | | | | |
|----|------------------------------------|--|----|-----|----|
| 88 | 柯萨奇病毒A2型/柯萨奇病毒A4型核酸检测试剂盒（双重荧光PCR法） | 双重荧光PCR法检测柯萨奇病毒A2型、柯萨奇病毒A4型；最低检测限约 1×10^3 copies/ml，线性检测范围约 $\geq 2 \times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应；需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。 | 人份 | 200 | 73 |
|----|------------------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|-------------------------|---|----|-----|----|
| 89 | 柯萨奇病毒A5型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测柯萨奇病毒A5型；最低检测限约 1×10^3 copies/ml，线性检测范围约 $\geq 2 \times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应；需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。 | 人份 | 200 | 40 |
|----|-------------------------|---|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|-------------------------------------|--|----|-----|----|
| 90 | 柯萨奇病毒A6型/柯萨奇病毒A10型核酸检测试剂盒（双重荧光PCR法） | <p>双重荧光PCR法检测柯萨奇病毒A6型、柯萨奇病毒A10型；最低检测限约1×10^3 copies/ml，线性检测范围约$\geq 2 \times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应；需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。</p> | 人份 | 200 | 73 |
|----|-------------------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|------------------------|--|----|-----|----|
| 91 | 肠道病毒68型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测肠道病毒68型；最低检测限约 1×10^3 copies/ml，线性检测范围约 $\geq 2 \times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应；需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。 | 人份 | 200 | 40 |
| 92 | 汉坦病毒IgM抗体检测试剂盒 | 48T/盒；ELISA法检测；试剂具有医疗器械备案凭证编号和医疗器械生产备案凭证编号。 | 人份 | 96 | 15 |

| | | | | | |
|----|------------------------------------|--|----|-----|----|
| 93 | 肠道病毒70型/柯萨奇病毒A24型核酸检测试剂盒（双重荧光PCR法） | 双重荧光PCR法检测肠道病毒70型、柯萨奇病毒A24型；最低检测限约 1×10^3 copies/ml，线性检测范围约 $\geq 2 \times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 73 |
| 94 | 麻疹病毒/风疹病毒核酸检测试剂盒（双重荧光PCR法） | 双重荧光PCR法检测麻疹病毒、风疹病毒；最低检测限约 1×10^3 copies/ml，线性检测范围约 $\geq 2 \times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 73 |

| | | | | | |
|----|--------------------------------|--|----|-----|-----|
| 95 | 人疱疹病毒6型/7型/8型核酸检测试剂盒（三重荧光PCR法） | 三重荧光PCR法检测人疱疹病毒6型、7型、8型；最低检测限约 1×10^3 copies/ml，线性检测范围约 $\geq 2\times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应；需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。 | 人份 | 100 | 108 |
|----|--------------------------------|--|----|-----|-----|

| | | | | | |
|----|--------------------------|---|----|-----|----|
| 96 | 人细小病毒B19 核酸测定试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测人细小病毒B19；最低检测限约 1×10^3 copies/ml，线性检测范围约 $\geq 2 \times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
|----|--------------------------|---|----|-----|----|

| | | | | | |
|----|---|---|----|-----|-----|
| 97 | <p>单纯疱疹病毒/人巨细胞病毒/水痘一带状疱疹病毒核酸检测试剂盒（三重荧光PCR法）</p> | <p>三重荧光PCR法检测单纯疱疹病毒、人巨细胞病毒、水痘一带状疱疹病毒；最低检测限约1×10³copies/ml，线性检测范围约≥2×10³copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应；需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。</p> | 人份 | 100 | 108 |
|----|---|---|----|-----|-----|

| | | | | | |
|----|----------------------------------|---|----|-----|----|
| 98 | 单纯疱疹病毒（HSV-I+II型）核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 双重荧光PCR法检测I型单纯疱疹病毒、II型单纯疱疹病毒；最低检测限约 1×10^3 copies/ml，线性检测范围约 $\geq 2\times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 73 |
|----|----------------------------------|---|----|-----|----|

| | | | | | |
|-----|-----------------------------------|---|----|-----|----|
| 99 | 单纯疱疹病毒VI型（HSV VI型）核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测单纯疱疹病毒VI型（HSV VI型）；最低检测限约 1×10^3 copies/ml，线性检测范围约 $\geq 2 \times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
| 100 | 克里米亚刚果出血热病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法） | 单重荧光PCR法检测克里米亚刚果出血热病毒；最低检测限约 1×10^3 copies/ml，线性检测范围约 $\geq 2 \times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |

| | | | | | |
|-----|-------------------------------------|--|----|-----|----|
| 101 | 立克次体 核酸测定 试剂盒（ 荧光PCR 法） | 单重荧光 PCR法检 测立克次 体；最低 检测限约 1×10^3 c opies/ml ，线性检 测范围约 $\geq 2\times 10^3$ copies/ ml，与感 染部位或 感染症状 相似的其他病原体 无交叉反 应。 | 人份 | 100 | 40 |
|-----|-------------------------------------|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|-----|---------------------------|---|----|-----|----|
| 102 | 新型布尼亚病毒核酸测定试剂盒（荧光PCR法） | <p>单重荧光PCR法检测新型布尼亚病毒；最低检测限约1×10^3copies/ml，线性检测范围约$\geq 2 \times 10^3$copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。</p> | 人份 | 100 | 40 |
| 103 | 汉滩（汉坦）/汉城型病毒检测试剂盒（荧光PCR法） | <p>双重荧光PCR法检测汉滩（汉坦）型病毒、汉城型病毒；最低检测限约1×10^3copies/ml，线性检测范围约$\geq 2 \times 10^3$copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。</p> | 人份 | 100 | 73 |

| | | | | |
|-----|--|----|-----|----|
| 104 | <p>单重荧光PCR法检测蜱传脑炎病毒；最低检测限约1×10^3copies/ml，线性检测范围约$\geq 2 \times 10^3$copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。</p> <p>蜱传脑炎病毒核酸荧光PCR检测试剂盒</p> | 人份 | 100 | 40 |
|-----|--|----|-----|----|

| | | | | | |
|-----|-----------------------|---|----|-----|----|
| 105 | 乙型肝炎病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测乙型肝炎病毒；最低检测限约 1×10^3 copies/ml，线性检测范围约 $\geq 2 \times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |
| 106 | 脑膜炎奈瑟菌核酸检测试剂盒(荧光PCR法) | 单重荧光PCR法检测脑膜炎奈瑟菌；最低检测限约 1×10^3 copies/ml，线性检测范围约 $\geq 2 \times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 人份 | 100 | 40 |

| | | | | | | |
|--|--|-----|--|----|-----|----|
| | | | <p>单重荧光PCR法检测流行性腮腺炎病毒；最低检测限约1×10^3 copies/ml，线性检测范围约$\geq 2 \times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。</p> | 人份 | 100 | 40 |
| | | 107 | <p>流行性腮腺炎病毒核酸测定试剂盒（荧光PCR法）</p> | | | |
| | | | <p>用途：用于体外定性检测登革热疑似病例、疑似聚集性病例患者、其他需要进行登革热诊断或鉴别诊断者的临床样本中的登革热病毒基因。</p> <p>试剂检验原理：采用实时荧光PCR技术以登革</p> | | | |

| | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|--|
| | | | | 交叉反应。 血液、黏蛋白、鼻腔分泌物等干扰物质对检测结果无影响。 需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。 | | | |
| | | | | 用途：用于体外定性检测登革热登革热病毒I型疑似病例、疑似聚集性病例患者、其他需要进行登革热登革热病毒I型诊断或鉴别诊断者的临床样本中的登革热病毒基因。 试剂检验原理：采用实时荧光PCR技术以登革热病毒登 | | | |

| | | | | | | | | |
|--|--|-----|---------------------------|---|-----|----|--|--|
| | | | | 本中的登革热病毒基因。 试剂检验原理：采用实时荧光PCR技术以登革热病毒登革热病毒Ⅱ型的基因设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光定量PCR仪进行扩增，特异性检测登革热病毒登革热病毒Ⅱ型的基因。 反应体系：反应体系没有加模板前的总体积≤25μl/管，反应体系加模板后的终体积≤30μl/管，加入模板量≤5μl/管。检测通道可以是FAM、VIC | | | | |
| | | 110 | 登革热病毒Ⅱ型核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法） | 人份 | 300 | 40 | | |

| | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|--|
| | | | | <p>、HEX、JOE、ROX、CY5之中的任意一个通道。</p> <p>特异性：与登革热病毒I型、登革热病毒III型、登革热病毒IV型型、黄病毒科其他病毒和其他病原体无交叉反应。</p> <p>。血液、黏蛋白、鼻腔分泌物等干扰物质对检测结果无影响。</p> <p>需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1</p> | | | |
| | | | | <p>用途：用于体外定性检测登革热登革热病毒III型疑似病例、疑似聚集性病</p> | | | |

| | | | | | | | | |
|--|--|-----|---------------------------|---|-----|----|--|--|
| | | | | 例患者、其他需要进行登革热登革热病毒Ⅲ型诊断或鉴别诊断者的临床样本中的登革热病毒基因。 | | | | |
| | | | | 试剂检验原理：采用实时荧光PCR技术以登革热病毒登革热病毒Ⅲ型的基因设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光定量PCR仪进行扩增，特异性检测登革热病毒登革热病毒Ⅲ型的基因。 | | | | |
| | | | | 反应体系：反应体系没有加模板前的总体积≤25μl/管，反应体系加模板后的终体 | | | | |
| | | 111 | 登革热病毒Ⅲ型核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法） | 人份 | 300 | 40 | | |

| | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|--|
| | | | | <p>积</p> <p>≤30μl/管，加入模板量≤5μl/管。</p> <p>检测通道可以是FAM、VIC、HEX、JOE、ROX、CY5之中的任意一个通道。</p> <p>特异性：与登革热病毒I型、登革热病毒II型、登革热病毒IV型、黄病毒科其他病毒和其他病原体无交叉反应。</p> <p>。血液、黏蛋白、鼻腔分泌物等干扰物质对检测结果无影响。</p> <p>需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。</p> | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|--|

| | | | | | |
|-----|---------------------|---|----|-----|----|
| | | 需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。 | | | |
| 113 | 炭疽杆菌核酸测定试剂盒（荧光PCR法） | 单重荧光PCR法检测炭疽杆菌；最低检测限约 1×10^3 copies/ml，线性检测范围约 $\geq 2 \times 10^3$ copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。需提供满足上述参数要求的两种品牌的试剂，供应数量比为1：1。 | 人份 | 300 | 40 |

| | | | | | | |
|--|--|-----|--|----|-----|----|
| | | | <p>单重荧光PCR法检测SARS病毒；最低检测限约1×10^3copies/ml，线性检测范围约$\geq 2 \times 10^3$copies/ml，与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。</p> | 人份 | 100 | 40 |
| | | 114 | <p>SARS病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> | | | |
| | | | <p>1. 用于新型冠状病毒ORF1ab基因、新型冠状病毒N基因、呼吸道合胞病毒、腺病毒、鼻病毒、人偏肺病毒、肠道病毒、博卡病毒、副流感病毒、人冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒、肺炎支原</p> | | | |

| |
|---|
| 体、A 组 链球菌、 百日咳杆 菌、肺炎 衣原体、 肺炎链球 菌、军团 菌、肺炎 克雷伯菌 、流感嗜 血杆菌、 鹦鹉热衣 原体、曲 霉菌、隐 球菌、肺 孢子菌二 十四种呼 吸道病原 体核酸的 定性检测 。 2. 检测原 理：根据 荧光PCR 技术原理 针对新型 冠状病毒 ORF1ab 基因、新 型冠状病 毒 N 基因 、呼吸道 合胞病毒 、腺病毒 、鼻病毒 、人偏肺 病毒、肠 道病毒、 博卡病毒 、副流感 病毒、人 |
|---|

| | | | | | | | | |
|--|--|--|-----|---|----|-----|-----|--|
| | | | | 冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒、肺炎支原体、A 组链球菌、百日咳杆菌、肺炎衣原体、肺炎链球菌、军团菌、肺炎克雷伯菌、流感嗜血杆菌、鹦鹉热衣原体、曲霉菌、隐球菌、肺孢子菌的基因设计特异性引物和Taqman 探针，通过荧光PCR 法检测以上二十四种呼吸道病原体核酸的检测。 | | | | |
| | | | 115 | 二十四重呼吸道病原体核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 人份 | 100 | 320 | |
| | | | | 3. 设置人核糖核酸酶P 基因（RNase P）为内源性内标(IC)对照，用于对 | | | | |

| |
|---|
| 样本采集、保存和运输以及核酸提取过程进行监控。 |
| 4. 试剂盒 主要成分： 反应液、酶混合液、引物探针、内标检测引物和探针、二十四种呼吸道病原体阳性对照、阴性对照、内源性内标(IC)对照。 |
| 5. 反应体系：总反应体系体积≤25μl/管，终体积≤30μl/管，加入模板量≤5μl/管。 |
| 6. 检测通道为FAM、VIC、HEX、ROX、CY5中任意组合。 |
| 7. 性能： 检测限≤500拷贝/ |

| | | | | | |
|-----|--|--|---|----|-----|
| | | ml, 对同一份精密性参考品重复检测的Ct值变异系数 ≤ 5%, 对目的靶标各标本均能检出且与其他型别无交叉。 8.有效期: 到货时 ≥10个月。 | | | |
| 116 | 核酸清除试剂 | 500ml/瓶; 用于特异性清除DNA和RNA。 | 瓶 | 10 | 340 |
| 117 | 青霉素敏感纸片 | 20片/瓶 | 瓶 | 25 | 24 |
| 118 | 真空采血管 | 100支/包, EDTA抗凝, 5ml/支, 带一次性采血针。 | 包 | 5 | 80 |
| 119 | Premix Taq (Ex Taq Version 2.0 plus dye) | 50μl反应体系×120次。 | 支 | 20 | 180 |

| | | | | | |
|-----|----------------|--|---|----|-----|
| 120 | Gelred核 酸染料 | 500μl/管 ，无致突 变性，室 温下稳定 ，可微波 加热。用 于预制或 电泳后凝 胶染色， 无需脱色 ，不改变 设备或光 学设置与 下游凝胶 纯化、限 制性酶切 、测序和 克隆兼容 。 | 支 | 10 | 600 |
| 121 | 琼脂糖 | 100g/瓶 | 瓶 | 4 | 290 |

| | | | | | | |
|--|-----|-----------------------|--|---|----|-----|
| | | | <p>100次/支</p> <p>；由单独制备的PCR产物混合而成，共有14条DNA片段，包括100bp、200bp、300bp、400bp、500bp、600bp、700bp、800bp、900bp、1000bp、1100bp、1200bp、1300bp、1400bp；500bp条带浓度约为100ng/5μl，其它条带的DNA浓度约为50ng/5μl；已加入上样缓冲液，可以直接电泳。</p> | | | |
| | 122 | 100bp plus DNA Ladder | <p>100bp、1000bp、1500bp、2000bp、3000bp、5000bp；500bp条带浓度约为100ng/5μl，其它条带的DNA浓度约为50ng/5μl；已加入上样缓冲液，可以直接电泳。</p> | 支 | 10 | 260 |
| | | | <p>1支采样管包括采样管1支、采样咽拭子1支</p> | | | |

| | | | | | | | | |
|--|--|--|-----|--|---|-----|---|--|
| | | | | 或2支， 采样管和 拭子均单 支独立包 装；非灭 活型；10 ml管内含 3ml粉红 色或粉色 的非抗生 素类的保 存液；病 毒采样管 可直立于 平行桌面 ，管帽和 管体为聚 丙烯材质 ，螺旋管 口，管体 透明；管 外径（14 .8±0.2） mm×（ 100.5±0 .4）mm， 管帽外径 （15.8± 0.15）m m，高度（ 12.5±0. 5）mm ；拭子为 植绒材质 的拭子， 柄部为非 木质材料 ，拭子含 双折断点 ，折断点 位于距拭 | | | | |
| | | | 123 | 一次性使 用病毒采 样管（非 灭活型） | 支 | 500 | 5 | |

| | | | | | |
|-----|------------------------|--|---|----|----|
| | | 子头顶端 3±0.5cm和8±0.5cm处；产品至少需具备第一类医疗器械备案凭证。 | | | |
| 124 | 5×TBE 缓冲液 | 500ml/瓶 | 瓶 | 4 | 80 |
| 125 | 无水乙醇 | 分子生物学级，纯度≥99.7%，500ml/瓶。 | 瓶 | 2 | 50 |
| 126 | 无RNA酶水RNase-free Water | 非焦碳酸二乙酯 (Diethylpyrocabonate; DEPC) 处理的RNase Free水。适用于RNA样品的制备、反应液配制等。1ml/支。 | 支 | 30 | 20 |
| 127 | 碘伏 | 医用级别，液体，含有效碘4.5g/L-5.5g/L, 500mL/瓶。 | 瓶 | 2 | 10 |

| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|-------------------------------------|----------|---|-----|----------|---------------------------------------|----|----|-------|-----|--------|---------------------------------------|---|---|----|--|--|--|--|--|--|---|--|--|--|--|--|--|--|--|-----|--|--|--|--|--|--|--|--|
| | | <table><tr><td>128</td><td>生理性盐水清洗液</td><td>0.9%氯化钠，PH值5.0-8.0，尖嘴双重密封设计，1000ml/瓶。</td><td>瓶</td><td>5</td><td>5</td></tr><tr><td>129</td><td>精密PH试纸</td><td>高精密酸碱度多色比对，PH值0-14，100条/盒，有效期：到货时≥2年。</td><td>盒</td><td>2</td><td>42</td></tr></table> | 128 | 生理性盐水清洗液 | 0.9%氯化钠，PH值5.0-8.0，尖嘴双重密封设计，1000ml/瓶。 | 瓶 | 5 | 5 | 129 | 精密PH试纸 | 高精密酸碱度多色比对，PH值0-14，100条/盒，有效期：到货时≥2年。 | 盒 | 2 | 42 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 128 | 生理性盐水清洗液 | 0.9%氯化钠，PH值5.0-8.0，尖嘴双重密封设计，1000ml/瓶。 | 瓶 | 5 | 5 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 129 | 精密PH试纸 | 高精密酸碱度多色比对，PH值0-14，100条/盒，有效期：到货时≥2年。 | 盒 | 2 | 42 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 2 | ★ | <div>备注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。</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>货币及单位：人民币/元</div></div> <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> <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2：
标的名称：传防实验室检测用质控品与核酸提取试剂

| 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.规格： 50人份/ | | | |

步骤。

4.提取原理：手动离心过柱法反复洗涤去除蛋白质和盐的等杂质，用低盐缓冲液洗脱获得高纯度的核酸。

5.有效期：到货时≥10个月

| | | | | | | |
|--|---|--------------|---|---|------|--|
| | | | <p>1.规格： 50人份/盒。</p> <p>3.用途： 从血液、血清、血浆样本中提取高纯度的病毒DNA。获得的DNA可直接用于荧光定量PCR、RT-PCR、生物芯片分析、二代测序等相关实验或用于核酸的提取、富集、纯化等步骤。</p> <p>4.提取原理：手动离心过柱法反复洗涤去除蛋白质和盐的等杂质，用低盐缓冲液洗脱获得高纯度的核酸。</p> <p>5.有效期： 到货时≥10个月。</p> | | | |
| | 2 | 血液样本DNA提取试剂盒 | 盒 | 4 | 2000 | |

| | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|--|
| | | | | 理：手动离心过柱法反复洗涤去除蛋白质和盐的等杂质，用低盐缓冲液洗脱获得高纯度的核酸。 | | | |
| | | | | 5.有效期：到货时≥10个月 | | | |
| | | | | 1.规格：50人份/盒。 | | | |
| | | | | 3.用途：从血液、血清、血浆、咽拭子、鼻咽拭子样本中提取高纯度的病毒、细菌和寄生虫的RNA，也可从经前处理后的粪便、人体和动物组织标本、菌种、昆虫等固态样本的悬液离心上清液中提取高纯度的病 | | | |

| | | | | | |
|---|----------|---|---|---|------|
| 4 | RNA提取试剂盒 | 毒、细菌和寄生虫的RNA。获得的RNA可直接用于荧光定量PCR、RT-PCR、生物芯片分析、二代测序等相关实验或用于核酸的提取、富集、纯化等步骤。 4.提取原理：手动离心过柱法反复洗涤去除蛋白质和盐的等杂质，用低盐缓冲液洗脱获得高纯度的核酸。 5.有效期：到货时≥10个月。 | 盒 | 4 | 3500 |
|---|----------|---|---|---|------|

| | | | | | |
|---|-------------------------------------|--|---|----|-----|
| 5 | 甲型H1N1流感病毒核糖核酸(H1N1 RNA)液体室内质控品（高值） | <p>1. 以甲型H1N1流感病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^5 \sim 1.0 \times 10^6$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/支。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 40 | 240 |
|---|-------------------------------------|--|---|----|-----|

| | | | | | |
|---|-------------------------------------|--|---|-----|-----|
| 6 | 甲型H1N1流感病毒核糖核酸(H1N1 RNA)液体室内质控品（中值） | <p>1. 以甲型H1N1流感病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^4 \sim 1.0 \times 10^5$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/支。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 100 | 240 |
|---|-------------------------------------|--|---|-----|-----|

| | | | | | |
|---|-------------------------------------|--|---|----|-----|
| 7 | 甲型H3N2流感病毒核糖核酸（H3N2 RNA）液体室内质控品（高值） | <p>1. 以甲型H3N2流感病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^5 \sim 1.0 \times 10^6$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/支。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 40 | 240 |
|---|-------------------------------------|--|---|----|-----|

| | | | | | |
|---|-------------------------------------|--|---|-----|-----|
| 8 | 甲型H3N2流感病毒核糖核酸（H3N2 RNA）液体室内质控品（中值） | <p>1. 以甲型H3N2流感病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^4 \sim 1.0 \times 10^5$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/支。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 100 | 240 |
|---|-------------------------------------|--|---|-----|-----|

| | | | | | |
|---|---|---|---|-----|-----|
| 9 | 乙型流感病毒核糖核酸（IV B RNA）液体室内质控品（Victoria 株） | <p>1. 以乙型流感病毒 Victoria 系培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^3 \sim 1.0 \times 10^4$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/支。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 100 | 240 |
|---|---|---|---|-----|-----|

| | | | | | |
|----|-----------------------|--|---|----|-----|
| 10 | A组轮状病毒核糖核酸液体室内质控品（高值） | <p>1. 以A组轮状病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度： $1.0 \times 10^5 \sim 1.0 \times 10^6$ copies/mL。</p> <p>3. 规格： 0.5mL/支。</p> <p>4. 稳定性： -20±5℃环境中，至少稳定24个月； 2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 60 | 240 |
|----|-----------------------|--|---|----|-----|

| | | | | | |
|----|-----------------------|--|---|-----|-----|
| 11 | A组轮状病毒核糖核酸液体室内质控品（中值） | <p>1. 以A组轮状病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^4 \sim 1.0 \times 10^5$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/支。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 200 | 240 |
|----|-----------------------|--|---|-----|-----|

| | | | | | |
|----|-----------------------|--|---|----|-----|
| 12 | A组轮状病毒核糖核酸液体室内质控品（低值） | <p>1. 以A组轮状病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^3 \sim 1.0 \times 10^4$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/支。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 60 | 240 |
|----|-----------------------|--|---|----|-----|

| | | | | | |
|----|---------------------|--|---|----|-----|
| 13 | 诺如病毒核糖核酸液体室内质控品（高值） | <p>1. 以诺如病毒假病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成，含有诺如病毒GII型基因全长序列。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^5 \sim 1.0 \times 10^6$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/支。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 60 | 240 |
|----|---------------------|--|---|----|-----|

| | | | | | |
|----|---------------------|--|---|-----|-----|
| 14 | 诺如病毒核糖核酸液体室内质控品（中值） | <p>1. 以诺如病毒假病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成，含有诺如病毒GII型基因全长序列。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^4 \sim 1.0 \times 10^5$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/支。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 160 | 240 |
|----|---------------------|--|---|-----|-----|

| | | | | | |
|----|---------------------|--|---|----|-----|
| 15 | 诺如病毒核糖核酸液体室内质控品（低值） | <p>1. 以诺如病毒假病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成，含有诺如病毒GII型基因全长序列。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^3 \sim 1.0 \times 10^4$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/支。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 60 | 240 |
|----|---------------------|--|---|----|-----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|--|---|----|-----|
| 16 | 诺如病毒假病毒GI型核糖核酸液体室内质控品（高值） | <p>1. 以诺如病毒GI型假病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成，含有诺如病毒GI型基因全长序列。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^5 \sim 1.0 \times 10^6$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/支。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 60 | 240 |
|----|---------------------------|--|---|----|-----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|--|---|-----|-----|
| 17 | 诺如病毒假病毒GI型核糖核酸液体室内质控品（中值） | <p>1. 以诺如病毒GI型假病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成，含有诺如病毒GI型基因全长序列。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^4 \sim 1.0 \times 10^5$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/支。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 180 | 240 |
|----|---------------------------|--|---|-----|-----|

| | | | | | |
|----|---------------------------|--|---|----|-----|
| 18 | 诺如病毒假病毒GI型核糖核酸液体室内质控品（低值） | <p>1. 以诺如病毒GI型假病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成，含有诺如病毒GI型基因全长序列。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^3 \sim 1.0 \times 10^4$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/支。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 60 | 240 |
|----|---------------------------|--|---|----|-----|

| | | | | | |
|----|-------------------------------------|---|---|----|-----|
| 19 | 呼吸道合胞病毒A型核糖核酸(RSV-A RNA)液体室内质控品（中值） | <p>1. 以呼吸道合胞病毒A型培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^4 \sim 1.0 \times 10^5$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/管。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 60 | 240 |
|----|-------------------------------------|---|---|----|-----|

| | | | | | |
|----|-------------------------------------|---|---|----|-----|
| 20 | 呼吸道合胞病毒B型核糖核酸(RSV-B RNA)液体室内质控品（中值） | <p>1. 以呼吸道合胞病毒B型培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^3 \sim 1.0 \times 10^4$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/管。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 60 | 240 |
|----|-------------------------------------|---|---|----|-----|

| | | | | | |
|----|-----------------------------------|--|---|----|-----|
| 21 | 人副流感1型病毒核糖核酸(PIV1 RNA)液体室内质控品（中值） | <p>1. 以人副流感1型病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^4 \sim 1.0 \times 10^5$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/管。</p> <p>4. 稳定性：$-20 \pm 5^\circ\text{C}$环境中，至少稳定24个月；$2-8^\circ\text{C}$环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 60 | 240 |
|----|-----------------------------------|--|---|----|-----|

| | | | | | |
|----|-----------------------------------|--|---|----|-----|
| 22 | 人副流感2型病毒核糖核酸(PIV1 RNA)液体室内质控品（中值） | <p>1. 以人副流感2型病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^4 \sim 1.0 \times 10^5$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/管。</p> <p>4. 稳定性：$-20 \pm 5^\circ\text{C}$环境中，至少稳定24个月；$2-8^\circ\text{C}$环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 60 | 240 |
|----|-----------------------------------|--|---|----|-----|

| | | | | | |
|----|-----------------------------------|--|---|----|-----|
| 23 | 人副流感3型病毒核糖核酸(PIV1 RNA)液体室内质控品（中值） | <p>1. 以人副流感3型病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度：$1.0\times 10^4\sim 1.0\times 10^5$copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/管。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 60 | 240 |
|----|-----------------------------------|--|---|----|-----|

| | | | | | |
|----|------------------------------------|---|---|----|-----|
| 24 | 人副流感4a型病毒核糖核酸(PIV1 RNA)液体室内质控品（中值） | <p>1. 以人副流感4a型病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^4 \sim 1.0 \times 10^5$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/管。</p> <p>4. 稳定性：$-20 \pm 5^\circ\text{C}$环境中，至少稳定24个月；$2-8^\circ\text{C}$环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 60 | 240 |
|----|------------------------------------|---|---|----|-----|

| | | | | | |
|----|------------------------------------|---|---|----|-----|
| 25 | 人副流感4b型病毒核糖核酸(PIV1 RNA)液体室内质控品（中值） | <p>1. 以人副流感4b型病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^4 \sim 1.0 \times 10^5$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/管。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 60 | 240 |
|----|------------------------------------|---|---|----|-----|

| | | | | | |
|----|-------------------------------|--|---|----|-----|
| 26 | 腺病毒脱氧核糖核酸(ADV DNA)液体室内质控品（中值） | <p>1. 以腺病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度： $1.0 \times 10^4 \sim 1.0 \times 10^5$ copies/mL。</p> <p>3. 规格： 0.5mL/管。</p> <p>4. 稳定性： $-20 \pm 5^\circ\text{C}$环境中，至少稳定24个月；$2-8^\circ\text{C}$环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 60 | 240 |
|----|-------------------------------|--|---|----|-----|

| | | | | | |
|----|--------------------------------|---|---|----|-----|
| 27 | 肺炎支原体脱氧核糖核酸(MP DNA)液体室内质控品（中值） | <p>1. 以肺炎支原体培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^5 \sim 1.0 \times 10^6$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/管。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 60 | 240 |
|----|--------------------------------|---|---|----|-----|

| | | | | | |
|----|------------------------------|--|---|----|-----|
| 28 | 人鼻病毒核糖核酸(HRV RNA)液体室内质控品(低值) | <p>1. 以人鼻病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^3 \sim 1.0 \times 10^4$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/管。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 60 | 240 |
|----|------------------------------|--|---|----|-----|

| | | | | | |
|----|--------------------------------|---|---|----|-----|
| 29 | 人偏肺病毒核糖核酸(HMPV RNA)液体室内质控品（中值） | <p>1. 以人偏肺病毒培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^4 \sim 1.0 \times 10^5$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/管。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 60 | 240 |
|----|--------------------------------|---|---|----|-----|

| | | | | | |
|----|------------------------|---|---|----|-------|
| 30 | 百日咳杆菌脱氧核糖核酸液体室内质控品（中值） | <p>1. 以百日咳杆菌培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^4 \sim 1.0 \times 10^5$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/管。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 60 | 242.3 |
|----|------------------------|---|---|----|-------|

| | | | | | |
|----|------------------------|---|---|----|-----|
| 31 | 肺炎链球菌脱氧核糖核酸液体室内质控品（中值） | <p>1. 以肺炎链球菌培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^4 \sim 1.0 \times 10^5$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/管。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 60 | 240 |
|----|------------------------|---|---|----|-----|

| | | | | | |
|----|-------------------------|--|---|----|-----|
| 32 | 流感嗜血杆菌脱氧核糖核酸液体室内质控品（中值） | <p>1. 以流感嗜血杆菌培养液为原料，使用含有保护剂和稳定剂的稀释液制备而成。</p> <p>2. 浓度：$1.0 \times 10^4 \sim 1.0 \times 10^5$ copies/mL。</p> <p>3. 规格：0.5mL/管。</p> <p>4. 稳定性：-20±5℃环境中，至少稳定24个月；2-8℃环境中，至少稳定6个月。</p> <p>5. 需作为待测样本使用，需要参与从提取到扩增的全过程。</p> | 支 | 60 | 240 |
|----|-------------------------|--|---|----|-----|

| |
|---|
| GeneRotex96。 |
| 2.规格： 预分装64人份/盒， 16人份/板×4板。 |
| 3.用途： 用于从咽拭子、鼻咽拭子、血液、血清、血浆、尿液、细胞培养物等液态样本中提取病毒DNA和病毒RNA，也可以用于经前处理的粪便、组织标本、菌种、昆虫等固态样本的悬液离心上清液中提取病毒DNA和病毒RNA。获得的核酸可直接用于荧光定量PCR、RT-PCR、生物芯片分析、二代 |

| | | | | | | | |
|--|--|--|--|---|--|--|--|
| | | | | 液，第6 和/或12 列为洗脱 液（主要 成分为去 RNA酶水 ）。 6.提取时 间：≤25 分钟。 7.有效期 ：到货时 ≥10个月 。 8.不得为 仅需兼容 新冠检测 用。 | | | |
| | | | | 1.需兼容 上海伯杰 医疗科技 有限公司 生产的型 号为BG- Flex-32 的32通道 全自动核 酸提取仪 。 2. 规格： 96人份/ 盒。 3.用途： 从血液、 血清、血 浆、尿液 、鼻咽拭 子、细胞 培养物等 多种液态 样本中提 | | | |

取高纯度的病原体核酸(DNA/RNA)，也可从经前处理后的粪便、组织标本、菌种、昆虫等固态样本的悬液离心上清液中提取高纯度的病原体核酸(DNA/RNA)。获得的核酸可直接用于荧光定量PCR、RT-PCR、生物芯片分析、二代测序等相关实验或用于核酸的提取、富集、纯化等步骤。

4.提取原理：采用具有分离作用的磁珠和缓冲系统，从样本中分离纯化高质量的核

核酸提取

| | | | | | | | | | |
|--|--|--|----|-------|--|----|-----|---|--|
| | | | 35 | 及纯化试剂 | 酸。以高结合力的磁性粒子为基质，在高浓度离子条件下，纳米磁性粒子可通过氢键和静电吸附核酸，蛋白质或其它杂质不被吸附而去除，吸附了核酸的纳米粒子经洗涤去除蛋白质和盐，用低盐缓冲液洗脱出粒子上的核酸。 5.主要组成成分： 6块预分装的96孔板和12条8道磁套，一块预分装96孔板可提取16个样本；预分装的96孔板的第1列和第7列为预分装 | 人份 | 480 | 4 | |
|--|--|--|----|-------|--|----|-----|---|--|

| | | | | | | | |
|--|--|--|--|---|--|--|--|
| | | | | 裂解液和磁珠，第3列、第4列、第9列和第10列为洗涤液，第6列和第12列为洗脱液。 6.提取时间：≤25分钟。 7.有效期：到货时≥10个月。 8.试剂具有医疗器械备案凭证编号和医疗器械生产备案凭证编号。 | | | |
| | | | | 1.需兼容上海伯杰医疗科技有限公司生产的型号为BG-Abot-96的96通道全自动核酸提取仪。 2.规格：96人份/盒 3.用途：从血液、 | | | |

| | | | | | | | |
|--|--|----|-----------|--|----|------|---|
| | | | | 血清、血浆、尿液、鼻咽拭子、细胞培养物等多种液态样本中提取高纯度的病原体核酸(DNA/RNA)，也可从经前处理后的粪便、组织标本、菌种、昆虫等固态样本的悬液离心上清液中提取高纯度的病原体核酸(DNA/RNA)。获得的核酸可直接用于荧光定量PCR、RT-PCR、生物芯片分析、二代测序等相关实验或用于核酸的提取、富集、纯化等步骤。 | | | |
| | | 36 | 核酸提取及纯化试剂 | 4.提取原理：采用 | 人份 | 1920 | 4 |

具有分离作用的磁珠和缓冲系统，从样本中分离纯化高质量的核酸。以高结合力的磁性粒子为基质，在高浓度离子条件下，纳米磁性粒子可通过氢键和静电吸附核酸，蛋白质或其它杂质不被吸附而去除，吸附了核酸的纳米粒子经洗涤去除蛋白质和盐，用低盐缓冲液洗脱出粒子上的核酸。

5.主要组成成分：

4块预分装的96孔板和1块96道磁套，其中1块为样品板，2块

| | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|--|
| | | | | 为洗涤液板，1块 为洗脱液板；一块 预分装 96 孔板可提取 16 个样本。 6. 提取时间：≤ 25 分钟。 7. 有效期：≥ 10 个月。 | | | |
| | | | | 1. 需兼容北京卓诚惠生生物科技有限公司生产的 96 通道全自动核酸提取仪。 2. 规格： 96 人份/盒。 3. 用途：从血液、血清、血浆、尿液、咽拭子、鼻咽拭子、痰液、细胞培养物等多种液态样本中提取高纯度的病毒 DNA 和 RNA ，也可从经 | | | |

| | | | | | | | |
|--|--|--|----|--|----|-----|---|
| | | | | 前处理后 的粪便、 组织标本 、菌种、 昆虫等固 态样本的 悬液离心 上清液中 提取高纯 度的病毒 DNA和R NA。获 得的核酸 可直接用 于荧光定 量PCR、 RT-PCR 、生物芯 片分析、 二代测序 等相关实 验或用于 核酸的提 取、富集 、纯化等 步骤。 4.提取原 理：采用 具有分离 作用的磁 珠和缓冲 系统，从 样本中分 离纯化高 质量的核 酸。以高 结合力的 磁性粒子 为基质， 在高浓度 离子条件 | | | |
| | | | 37 | 核酸提取 试剂 | 人份 | 960 | 5 |

下，纳米磁性粒子可通过氢键和静电吸附核酸，蛋白质或其它杂质不被吸附而去除，吸附了核酸的纳米粒子经洗涤去除蛋白质和盐，用低盐缓冲液洗脱出粒子上的核酸。

5.主要组成成分：

6块预分装的96孔板和12条8道磁套，一块预分装96孔板可提取16个样本；预分装的96孔板的第1列和第7列为预分装裂解液和磁珠，第3列、第4列、第9列和第10列为洗涤液，第6

| | | | | | | | |
|--|--|--|--|---|--|--|--|
| | | | | 列和第12 列为洗脱 液。 6.提取时 间：≤25 分钟。 7.有效期 ：≥10个 月。 8.试剂具 有医疗器 械备案凭 证编号和 医疗器械 生产备案 凭证编号 。 | | | |
| | | | | 1.需兼容 北京卓诚 惠生物科技有 限公司生产 的32通道全 自动核酸 提取仪。 2.规格： 48人份/ 盒。 3.用途： 从血液、 血清、血 浆、尿液 、咽拭子 、鼻咽拭 子、痰液 、细胞培 养物等多 种液态样 本中提取 高纯度的 | | | |

| | | | | | | | |
|--|--|----|--------|---|----|-----|---|
| | | | | 病毒DNA和RNA，也可从经前处理后的粪便、组织标本、菌种、昆虫等固态样本的悬液离心上清液中提取高纯度的病毒DNA和RNA。获得的核酸可直接用于荧光定量PCR、RT-PCR、生物芯片分析、二代测序等相关实验或用于核酸的提取、富集、纯化等步骤。 | | | |
| | | | | 4.提取原理：采用具有分离作用的磁珠和缓冲系统，从样本中分离纯化高质量的核酸。以高结合力的磁性粒子 | | | |
| | | 38 | 核酸提取试剂 | | 人份 | 480 | 5 |

为基质，在高浓度离子条件下，纳米磁性粒子可通过氢键和静电吸附核酸，蛋白质或其它杂质不被吸附而去除，吸附了核酸的纳米粒子经洗涤去除蛋白质和盐，用低盐缓冲液洗脱出粒子上的核酸。

5.主要组成成分：

3块预分装的96孔板和6套磁套，一块预分装96孔板可提取16个样本；预分装的96孔板的第1列和第7列为预分装磁珠，第2列和第8列为预分装裂解液，第

| | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|--|
| | | | | 3、4、9 、10列为 洗涤液， 第6列和 第12列为 洗脱液。 6.提取时 间：≤25 分钟。 7.有效期 ：到货时 ≥10个月 。 8.试剂具 有医疗器 械备案凭 证编号和 医疗器械 生产备案 凭证编号 | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|--|

2

★

备注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 | | | | | | | | |
| ... | | | | | | | | |

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。

采购包3：
标的名称：传染病病原体测序试剂

| 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.适用于二代基因测序仪Illumina MiSeq测序平台进行多重病原体全基因组捕获建库实验； 2.利用液态杂交探针捕获法原理，120bp叠瓦式寡核苷酸设计完整覆盖每个基因组，实现WGS测序，用于多重病原体全基因组捕获建库实验； 3.样本量：24份； 4.试剂盒含多对稳定和不易降解的DNA探针，一次实验可获得冠状病毒（229E/ | | | |

| | | | | | | | |
|--|--|--|---|---|---|---|-------|
| | | | | HKU1/N L63/OC4 3)、肠病 毒（A/B/ C/D组） 、流感病 毒（甲/乙 ）、人腺 病毒（B/ C/D/E组 ）、博卡 病毒、偏 肺病毒、 副流感病 毒（1/2/ 3/4型） 、鼻病毒 （A/B/C ）、腮腺 炎病毒、 麻疹病毒 、风疹病 毒、新冠 病毒、合 胞病毒、 水痘带状 疱疹病毒 、SARS 病毒、诺 如病毒、 登革热病 毒、轮状 病毒、星 状病毒等 19种病原 的全基因 组序列； 5.杂交捕 获panel 能够识别 探针目标 | | | |
| | | | 1 | ULSEN@ 超灵敏度 多病原全 基因组探 针杂交捕 获建库试 剂盒 | 盒 | 2 | 41674 |

1

区域的变异，可以报告突变和密切相关的新型冠状病毒变体；
6.适用于鼻咽拭子、口咽拭子、污水、物表等多种样本类型；
7. 4小时内完成杂交；
8.试剂盒搭配同品牌软件分析。所提供的序列分析软件能实现序列拼接、变异查找和生成系统进化树，应包含新冠病毒序列的录入、质控和分型；应标明序列数据在数据库中的存储位置便于查找、筛选和导出(按日期、型别、完

| | | | | | |
|--|--|---|--|--|--|
| | | 整性等); 软件应能 根据序列 进行进化 分析并提 供图形化 展示;软件 应提供稳 定的框架 , 方便后 期加入新 的功能模 块; 9.从收到 试剂盒时 起计试剂 盒有效期 至少10个 月。 | | | |
|--|--|---|--|--|--|

| 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：货币及单位：人民币/元</p> <table><thead><tr><th>序号</th><th>货物名称</th><th>规格型号</th><th>品牌</th><th>产地</th><th>制造商名称</th><th>单价</th><th>数量</th><th>总价</th></tr></thead><tbody><tr><td>1</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>2</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>...</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></tbody></table> <p>投标人（盖章）：</p> <p>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4：

标的名称：传防寄生虫虫卵液及检测试剂

| 序号 | 参数性质 | 技术参数与性能指标 | | | | | | | | | | |
|----|------|---|------|------|----|----|-------|------|------|----|----|-------|
| | | <table><tr><td>序号</td><td>物品名称</td><td>技术参数</td><td>单位</td><td>数量</td><td>单价（元）</td></tr></table> | | | | | 序号 | 物品名称 | 技术参数 | 单位 | 数量 | 单价（元） |
| | | 序号 | 物品名称 | 技术参数 | 单位 | 数量 | 单价（元） | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | |

| | | | | | |
|---|--------------|--|---|----|------|
| 1 | 棘球绦虫粪抗原检测试剂盒 | 96T/盒；ELISA法，敏感性≥85%，特异性≥90%，可重复性≥90%(以通过CMA和CNAS认证的第三方检验中心出具的检验报告为准，提供复印件加盖生产厂家公章)；用于检测犬及肉食动物粪便中的棘球绦虫抗原。由预包被棘球绦虫单克隆抗体的微孔板、抗棘球绦虫单克隆抗体酶标记物、阳性对照、阴性对照、临界对照、显色液A、显色液B、浓缩洗涤液（10倍）、样品稀释液和终止液组成。阴、阳性对照检测不得出现假阴性和假阳性，2～8℃保存，有效期：到货时≥16个月。说明书必须具有明确的结果判断方法、试验成立条件以及具体的注意事项，能有效指导用户正确使用产品符合国家注册批准，批检合格。 | 盒 | 20 | 1250 |
|---|--------------|--|---|----|------|

| | | | | | |
|---|----------------------|---|----|-----|------|
| 2 | 包虫IgG 抗体检测 试剂盒 | 96T/盒；ELISA法，敏感性≥85%，特异性≥90%，可重复性≥90%(以通过CMA和CNAS认证的第三方检验中心出具的检验报告为准，提供复印件加盖生产厂家公章)；用于体外定性检测人血清样品中的包虫IgG抗体。由预包被包虫抗原的微孔板、抗人IgG抗体酶标记物、阳性对照、阴性对照、临界对照、显色液A、显色液B、浓缩洗涤液（10倍）、样品稀释液（IgG）和终止液组成。阴、阳性对照检测不得出现假阴性和假阳性，2~8℃保存，有效期：到货时≥10个月。说明书必须具有明确的结果判断方法、试验成立条件以及具体的注意事项，能有效指导用户正确使用产品符合国家注册批准，批检合格。 | 盒 | 8 | 1250 |
| 3 | 改良加藤 片试剂盒 | 每盒包含复合染液1瓶、刮片100片、尼龙网100张、玻璃纸100张；100人份/盒。 | 盒 | 30 | 500 |
| 4 | RDT快速 检测试纸 条 | 胶体金法，用于检测疟原虫抗原，可检测卵形疟原虫和三日疟原虫；每人份独立装，卡型，25T/盒。 | 盒 | 20 | 1250 |
| 5 | 姬姆萨染 液 | 250ml/瓶；用于血细胞和疟原虫的染色。每盒试剂组成包括1瓶100ml的姬姆萨染液A液和4瓶各250ml的磷酸盐缓冲液B液（pH7.2）。有效期≥18个月。 | 盒 | 9 | 500 |
| 6 | 鞭虫虫卵 液 | 含鞭虫虫卵的无色液体 | ml | 100 | 400 |
| 7 | 带绦虫虫 卵液 | 含带绦虫虫卵的无色液体 | ml | 100 | 400 |

| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|-------------------------------------|----------|--|----|--------|-------------|----|-----|-------|----|-------|------------|----|-----|-----|----|----------|---------------|----|-----|-----|----|---------|--------------|----|-----|-----|----|--------|-------------|-----|-----|-----|----|---------|--------------|----|-----|-----|
| | | <table><tr><td>8</td><td>肝吸虫虫卵液</td><td>含肝吸虫虫卵的无色液体</td><td>ml</td><td>100</td><td>400</td></tr><tr><td>9</td><td>钩虫虫卵液</td><td>含钩虫虫卵的无色液体</td><td>ml</td><td>100</td><td>500</td></tr><tr><td>10</td><td>未受精蛔虫虫卵液</td><td>含未受精蛔虫虫卵的无色液体</td><td>ml</td><td>100</td><td>500</td></tr><tr><td>11</td><td>受精蛔虫虫卵液</td><td>含受精蛔虫虫卵的无色液体</td><td>ml</td><td>100</td><td>500</td></tr><tr><td>12</td><td>血吸虫虫卵液</td><td>含血吸虫虫卵的无色液体</td><td>ml</td><td>100</td><td>500</td></tr><tr><td>13</td><td>利什曼原虫卵液</td><td>含利什曼原虫卵的无色液体</td><td>ml</td><td>100</td><td>500</td></tr></table> | 8 | 肝吸虫虫卵液 | 含肝吸虫虫卵的无色液体 | ml | 100 | 400 | 9 | 钩虫虫卵液 | 含钩虫虫卵的无色液体 | ml | 100 | 500 | 10 | 未受精蛔虫虫卵液 | 含未受精蛔虫虫卵的无色液体 | ml | 100 | 500 | 11 | 受精蛔虫虫卵液 | 含受精蛔虫虫卵的无色液体 | ml | 100 | 500 | 12 | 血吸虫虫卵液 | 含血吸虫虫卵的无色液体 | ml | 100 | 500 | 13 | 利什曼原虫卵液 | 含利什曼原虫卵的无色液体 | ml | 100 | 500 |
| 8 | 肝吸虫虫卵液 | 含肝吸虫虫卵的无色液体 | ml | 100 | 400 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 9 | 钩虫虫卵液 | 含钩虫虫卵的无色液体 | ml | 100 | 500 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 10 | 未受精蛔虫虫卵液 | 含未受精蛔虫虫卵的无色液体 | ml | 100 | 500 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 11 | 受精蛔虫虫卵液 | 含受精蛔虫虫卵的无色液体 | ml | 100 | 500 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 12 | 血吸虫虫卵液 | 含血吸虫虫卵的无色液体 | ml | 100 | 500 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 13 | 利什曼原虫卵液 | 含利什曼原虫卵的无色液体 | ml | 100 | 500 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 2 | ★ | <p>备注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：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5：

标的名称：传防检测用耗材和个人防护用品

| 序号 | 参数性质 | 技术参数与性能指标 | | | | | | | | | | | | |
|----|----------|---|----|------|-------|----|----|-------|---|----------|--|---|---|------|
| | | <table><tr><th>序号</th><th>物品名称</th><th>技术参数</th><th>单位</th><th>数量</th><th>单价（元）</th></tr><tr><td>1</td><td>96孔U型血凝板</td><td>无菌、透明硬质，可叠放，侧壁可书写标记，盒内有减震防撞裂包装，25块/盒，100块/箱。</td><td>箱</td><td>2</td><td>1000</td></tr></table> | 序号 | 物品名称 | 技术参数 | 单位 | 数量 | 单价（元） | 1 | 96孔U型血凝板 | 无菌、透明硬质，可叠放，侧壁可书写标记，盒内有减震防撞裂包装，25块/盒，100块/箱。 | 箱 | 2 | 1000 |
| 序号 | 物品名称 | 技术参数 | 单位 | 数量 | 单价（元） | | | | | | | | | |
| 1 | 96孔U型血凝板 | 无菌、透明硬质，可叠放，侧壁可书写标记，盒内有减震防撞裂包装，25块/盒，100块/箱。 | 箱 | 2 | 1000 | | | | | | | | | |

| | | | | | |
|----|---------------------|---|---|----|------|
| 2 | 0.2ml PCR无色薄壁八连管 | 无菌，无DNA酶，无RNA酶，无热原；耐热105℃不变形；0.2 mL；125 Strips/盒；管壁磨砂面；需兼容Applied Biosystems荧光定量PCR仪、BIO-RAD荧光定量PCR仪、宏石荧光定量PCR仪；用于分子生物学试验。 | 盒 | 20 | 800 |
| 3 | PCR八连管平盖 | 无菌，无DNA酶，无RNA酶，无热原；耐热105℃不变形；需兼容0.1ml和0.2ml PCR八连管；125排/盒；需兼容Applied Biosystems荧光定量PCR仪、BIO-RAD荧光定量PCR仪、宏石荧光定量PCR仪；用于分子生物学试验。 | 盒 | 20 | 800 |
| 4 | Qubit管子 | 需兼容Qubit 荧光计； 500 µl 薄壁聚丙烯管；500管/包。 | 包 | 5 | 1290 |
| 5 | 200µL无菌无酶带滤芯吸头 | 最大量程200µl；气密性好，无菌，无DNA酶，无RNA酶，无热原，带滤芯，PCR清洁级；需兼容Eppendorf 100ul微量加样器；96支/盒，10盒/箱，每盒单独塑封包装。 | 箱 | 5 | 1500 |
| 6 | 300µL无菌无酶带滤芯吸头 | 最大量程300µl；气密性好，无菌，无DNA酶，无RNA酶，无热原，带滤芯，PCR清洁级；需兼容Eppendorf 300ul微量加样器；96支/盒，10盒/箱，每盒单独塑封包装。 | 箱 | 5 | 1500 |
| 7 | 无菌无酶盒装带滤芯移液器200µl吸头 | 配套RAININ E4 XLS电动单道移液器；原装带滤芯吸头；最大量程200µl低吸附，无菌，无DNA酶，无RNA酶，无热原；带滤芯，PCR清洁级；带刻度，长度≥50mm；盒装，96个/盒，10盒/箱。 | 箱 | 6 | 1800 |
| 8 | 15ml无菌无酶离心管 | 无菌，无DNA酶，无RNA酶，无热原；容量15ml；无色，锥形，管壁带有刻度和标识区；可承受离心力至10000g；50个/架，10架/箱。 | 箱 | 1 | 1000 |
| 9 | 50ml无菌无酶离心管 | 管盖有滤膜，气体可交换，细菌微生物不可通过；无菌，无DNA酶，无RNA酶，无热原；容量50ml；无色，锥形，管壁带有刻度和标识区；可承受离心力至12000g；底座泡沫材质固定，25个/架，10架/箱。 | 箱 | 1 | 1007 |
| 10 | 10ml无菌无酶移液管 | 一次性聚苯乙烯材质，刻度清晰，带滤芯，无菌、无酶、无热源，独立包装，50支/包，4包/箱。 | 箱 | 1 | 200 |

| | | | | | |
|----|---------------------|--|---|-----|------|
| 11 | 1.5ml透明可立螺口管盖一体离心管 | 1. 医疗级聚丙烯(PP)材质，符合SGS质量体系认证； 2. 管盖一体，盖子含O型圈，密封紧密，满足IATA运输标准； 3. 无菌、无DNA酶、无RNA酶、无热源、无内毒素； 4. 容量为1.5ml，裙底锥形，透明，可立； 5. 可承受离心力 ≥ 20000 RCF，不破裂，不变形，不影响使用；壁厚均匀，免清洗，符合跌落测试验证标准； 6. 耐受温度： $-86^{\circ}\text{C} \sim 121^{\circ}\text{C}$ ； 7. 规格：盒装，灭菌，50个/袋，10袋/盒，4盒/箱。 | 箱 | 2 | 1500 |
| 12 | 10格冷冻盒 | 1. 医疗级聚丙烯(PP)材质； 2. 可适配1.5ml可立裙底锥形螺口离心管、1.5ml尖底离心管、2ml冻存管； 3. 盒盖透明，带有坐标线； 4. 切角盖设计，确保坐标编码的准确性； 5. 耐受温度： $-90^{\circ}\text{C} \sim 121^{\circ}\text{C}$ 。 | 个 | 500 | 8 |
| 13 | 一次性无菌粪便采样管 | 20ml，无菌无酶，带抹刀或小勺。 | 个 | 300 | 4 |
| 14 | Bioptric毛细电泳仪卡夹（S2） | PCR产物检测、NGS质控，基因组质控，核酸分析，基因分型、高分辨率多重PCR分析、引物分析等。 | 盒 | 4 | 2000 |
| 15 | 0.2ml一次性巴氏吸管 | 优质加厚、恢复性好；0.2ml/包,100支/包。 | 包 | 30 | 25 |
| 16 | 1ml一次性巴氏吸管 | 优质加厚、恢复性好；每只独立包装；1ml/支,100支/包。 | 包 | 40 | 25 |
| 17 | 50ml加厚PP耐高温烧杯 | 食品级PP5，白色半透明，加厚耐高低温，容量50ml。 | 个 | 10 | 10 |
| 18 | 100ml加厚PP耐高温烧杯 | 食品级PP5，白色半透明，加厚耐高低温，容量100ml。 | 个 | 10 | 15 |
| 19 | 25ml塑料量筒 | PP材质，透明，鹰嘴引流口设计，刻度清晰标准，容量25ml。 | 个 | 10 | 15 |

| | | | | | |
|----|--------------|---|---|-----|------|
| 20 | 50ml塑料量筒 | PP材质，透明，鹰嘴引流口设计，刻度清晰标准，容量50ml。 | 个 | 10 | 20 |
| 21 | 100ml塑料量筒 | PP材质，透明，鹰嘴引流口设计，刻度清晰标准，容量100ml。 | 个 | 12 | 25 |
| 22 | 一次性无菌培养皿 | 一次性无菌塑料培养皿，直径90mm，材质聚苯乙烯，EO灭菌，500套/箱。 | 箱 | 1 | 500 |
| 23 | 病理级免洗载玻片 | 宽25mm，长75mm，单面磨砂，病理级免洗浮法玻璃，片/盒，50片/盒，50盒/箱。 | 箱 | 10 | 650 |
| 24 | 载玻片沥水架 | 25片装，矩形架，约225×约10×约41mm，间距约4.5mm，柱高约22mm，长约84mm。 | 个 | 20 | 18 |
| 25 | 一次性针头过滤器 | 0.22um,33mm，有机膜由高分子聚醚砜材质加工而成，用于实验室水溶剂除菌过滤，独立包装，250个/盒。 | 盒 | 2 | 2170 |
| 26 | 玻璃搅拌棒 | 加厚材质，耐酸耐碱，两端烧圆，直径约6mm，长约20cm。 | 支 | 100 | 2.5 |
| 27 | 2ml注射器 | 医用级别，无菌，无热源，刻度清晰，配备针头，独立包装，100支/盒。 | 盒 | 2 | 70 |
| 28 | 5ml注射器 | 医用级别，无菌，无热源，刻度清晰，配备针头，独立包装，100支/盒。 | 盒 | 2 | 70 |
| 29 | 3M压力蒸汽灭菌指示胶带 | 用于压力蒸汽灭菌的化学监测，胶带含干的天然橡胶，易撕方便，不留残渣，细菌屏蔽，准确性高，2.4cm×55m，含有灭菌反应变色斜杠，10卷/包。 | 包 | 3 | 500 |
| 30 | 不锈钢镊子 | 304不锈钢，带齿防滑直头，18cm。 | 只 | 6 | 20 |
| 31 | 实验室照蛋器 | 小型便携，充电款，2种以上光源模式，优质ABS外壳，高密度激光灯芯。 | 只 | 3 | 50 |
| 32 | 棉签 | 医用棉签，50支/包。 | 包 | 10 | 5 |
| 33 | 纱布 | 医用灭菌脱脂纱布，70×80mm-8层，5片/袋。 | 袋 | 10 | 5 |
| 34 | 医用胶带 | 医用透气防水，2cm×4m/卷。 | 卷 | 7 | 5 |
| 35 | 创可贴 | 医用，防水透气，100片/盒。 | 盒 | 5 | 5 |
| 36 | 一次性敷料镊 | 100支/包（独立装），长度≥12cm。 | 包 | 30 | 28 |
| 37 | TPE手套 | 100只/盒，TPE材质，M码。 | 盒 | 10 | 10 |
| 38 | TPE手套 | 100只/盒，TPE材质，L码。 | 盒 | 10 | 10 |
| 39 | PVC手套 | 100只/盒,PVC材质，M码。 | 盒 | 10 | 8 |
| 40 | PVC手套 | 100只/盒,PVC材质，L码。 | 盒 | 10 | 8 |
| 41 | 一次性鞋套 | 深蓝色，均码，约38×15cm,无纺布材质，透气防滑，加厚，单只400g,100只/袋。 | 袋 | 15 | 20 |

| | | | | | |
|----|-----------------|---|---|---|-----|
| 42 | 医用白大褂（女款，M码） | 白色，长袖，翻领，有胸前笔兜和侧兜，收腰款，材质为100%新型聚酯纤维，柔软舒适，亲肤吸汗，具有抗皱性、保型性，微弹力，不缩水，坚韧耐用，不起球，不褪色，不变形。需在前笔兜上方绣“内蒙古CDC”字样。女款，M码。 | 件 | 2 | 80 |
| 43 | 医用白大褂（女款，XXXL码） | 白色，长袖，翻领，有胸前笔兜和侧兜，收腰款，材质为100%新型聚酯纤维，柔软舒适，亲肤吸汗，具有抗皱性、保型性，微弹力，不缩水，坚韧耐用，不起球，不褪色，不变形。需在前笔兜上方绣“内蒙古CDC”字样。女款，XXXL码。 | 件 | 2 | 80 |
| 44 | 医用白大褂（男款，XL码） | 白色，长袖，翻领，有胸前笔兜和侧兜，收腰款，材质为100%新型聚酯纤维，柔软舒适，亲肤吸汗，具有抗皱性、保型性，微弹力，不缩水，坚韧耐用，不起球，不褪色，不变形。需在前笔兜上方绣“内蒙古CDC”字样。男款，XL码。 | 件 | 2 | 80 |
| 45 | 医用白大褂（男款，XXL码） | 白色，长袖，翻领，有胸前笔兜和侧兜，收腰款，材质为100%新型聚酯纤维，柔软舒适，亲肤吸汗，具有抗皱性、保型性，微弹力，不缩水，坚韧耐用，不起球，不褪色，不变形。需在前笔兜上方绣“内蒙古CDC”字样。男款，XXL码。 | 件 | 4 | 80 |
| 46 | 实验室鞋（女，36码） | 材质为帆布，工艺为冷粘，圆头，一脚蹬，低帮，白色或拼色。女鞋，36码。 | 双 | 1 | 130 |
| 47 | 实验室鞋（女，37码） | 材质为帆布，工艺为冷粘，圆头，一脚蹬，低帮，白色或拼色。女鞋，37码。 | 双 | 1 | 130 |
| 48 | 实验室鞋（女，38码） | 材质为帆布，工艺为冷粘，圆头，一脚蹬，低帮，白色或拼色。女鞋，38码。 | 双 | 1 | 130 |
| 49 | 实验室鞋（男，43码） | 材质为帆布，工艺为冷粘，圆头，一脚蹬，低帮，白色或拼色。男鞋，43码。 | 双 | 1 | 130 |
| 50 | 实验室鞋（男，42码） | 材质为帆布，工艺为冷粘，圆头，一脚蹬，低帮，白色或拼色。男鞋，42码。 | 双 | 2 | 130 |

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

| 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。

采购包6：

标的名称：应急试剂

| 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 | 甲型H1N1流感病毒(2009)RNA检测试剂盒(荧光PCR法) | 最低检测限：1×10 ³ copies/ml，线性检测范围：≥2×10 ³ copies/ml，特异性：与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 | 盒 | 1 | 1400 |
| | | 2 | 禽流感病毒H5N1核酸检测试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测；主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限：5×10 ³ 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1400 |
| | | 3 | 人感染H7H9禽流感病毒RNA测定试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测；主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限：5×10 ³ 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1400 |

| | | | | | |
|----|-------------------------------|---|---|---|------|
| 4 | 轮状病毒（B组）核酸测定试剂盒（荧光PCR法） | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1400 |
| 5 | 轮状病毒（C组）核酸测定试剂盒（荧光PCR法） | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1400 |
| 6 | 诺如病毒GI/诺如病毒GII核酸测定试剂盒（荧光PCR法） | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 2800 |
| 7 | SARS病毒核酸测定试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1400 |
| 8 | ZiKa 病毒核酸测定试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1400 |
| 9 | 登革热病毒通用型核酸测定试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1400 |
| 10 | 登革热病毒(I型)核酸测定试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1400 |

| | | | | | |
|----|----------------------------|---|---|---|------|
| 11 | 登革热病毒(II型)核酸测定试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1400 |
| 12 | 登革热病毒(III)型核酸测定试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1400 |
| 13 | 登革热病毒(IV型)核酸测定试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1400 |
| 14 | 森林脑炎病毒核酸测定试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1400 |
| 15 | 新型布尼亚病毒核酸测定试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1400 |
| 16 | 基孔肯亚病毒核酸测定试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1400 |
| 17 | 黄热病毒核酸测定试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1400 |

| | | | | | |
|----|--------------------------------------|---|---|---|------|
| 18 | 尼帕病毒核酸测定试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1400 |
| 19 | 中东呼吸系统综合征冠状病毒Upe&RFib基因测定试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 2800 |
| 20 | 中东呼吸系统综合征冠状病毒N2&N3基因测定试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 2800 |
| 21 | 霍乱弧菌CTX 基因核酸测定试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1200 |
| 22 | 霍乱弧菌 01 群核酸测定试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1200 |
| 23 | 霍乱弧菌 0139 群核酸测定试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1200 |
| 24 | 霍乱弧菌核酸测定试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1200 |

| | | | | | |
|----|------------------------------|---|---|---|------|
| 25 | 致病性大肠杆菌(EPEC)核酸检测试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1200 |
| 26 | 流行性腮腺炎病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1400 |
| 27 | 炭疽杆菌核酸检测试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1200 |
| 28 | 鼠疫杆菌核酸检测试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1200 |
| 29 | 埃博拉病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1200 |
| 30 | 狂犬病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 1200 |

| | | | | | |
|----|--------------------|---|---|---|------|
| 31 | 登革病毒抗原检测试剂盒 | 登革病毒抗原酶联免疫诊断试剂盒（酶联免疫法）。用于定性检测人体血清活血将中登革热病毒抗原，应用间接ELISA法原理检测人血清或血浆中的登革热病毒抗原。可以检出刚发病7天的登革热弱阳性血清，特异性检出率100%，精密性血清CV值≤15%。溶血，高脂血，高血红蛋白或含枸橼酸钠，ESTA-Na2抗凝剂的样本对检测结果影响不明显。与黄热病杜克的病毒，其他虫媒病毒盒流行性出血热病毒无交叉反应。规格为96T/盒 | 盒 | 1 | 1800 |
| 32 | 登革病毒IgM抗体酶联免疫诊断试剂盒 | 登革病毒IgM抗体酶联免疫诊断试剂盒（酶联免疫法）。用于定性检测人体血清活血将中登革热病毒IgM抗体，由登革热抗原包被的微孔板和酶标记抗人IgM抗体及其他配套试剂组成，应用间接ELISA法原理检测人血清或血浆中的登革热病毒IgM抗体。可以检出刚发病7天的登革热弱阳性血清，特异性检出率100%，精密性血清CV值≤15%。溶血，高脂血，高血红蛋白或含枸橼酸钠，ESTA-Na2抗凝剂的样本对检测结果影响不明显。与黄热病杜克的病毒，其他虫媒病毒盒流行性出血热病毒无交叉反应。规格为96T/盒 | 盒 | 1 | 1800 |
| 33 | 登革病毒IgG抗体酶联免疫诊断试剂盒 | 登革病毒IgG抗体酶联免疫诊断试剂盒（酶联免疫法）。用于定性检测人体血清活血将中登革热病毒IgG抗体，由登革热抗原包被的微孔板和酶标记抗人IgG抗体及其他配套试剂组成，应用间接ELISA法原理检测人血清或血浆中的登革热病毒IgG抗体。可以检出刚发病7天的登革热弱阳性血清，特异性检出率100%，精密性血清CV值≤15%。溶血，高脂血，高血红蛋白或含枸橼酸钠，ESTA-Na2抗凝剂的样本对检测结果影响不明显。与黄热病杜克的病毒，其他虫媒病毒盒流行性出血热病毒无交叉反应。规格为96T/盒 | 盒 | 1 | 1800 |

| | | | | | |
|----|--------------------------------|---|---|---|------|
| 34 | 禽流感H5N1亚型病毒RNA检测试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 2000 |
| 35 | 禽流感H5N2亚型病毒RNA检测试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 2000 |
| 36 | 禽流感H5N6亚型病毒RNA检测试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 2000 |
| 37 | 禽流感H5N8亚型病毒RNA检测试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 2000 |
| 38 | 禽流感H9N2亚型病毒RNA检测试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 2000 |
| 39 | 禽流感H10N2亚型流感病毒RNA检测试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 2000 |
| 40 | 禽流感H10N8亚型流感病毒RNA检测试剂盒(荧光PCR法) | 规格为50T/盒，荧光RT-PCR检测； 主要组分为检测混合液、RT-PCR 混合酶、阳性/阴性对照品； 最低检测限： 5×10^3 拷贝/毫升，需兼容所有进口/国产PCR仪。 | 盒 | 1 | 2000 |

采购包7：
标的名称：应急队服

| 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 | 雨衣 | 上下分体式雨衣 采用绣红色（哈佛红），颜色应符合《中国卫生应急服装技术规范(试行)》相关规定。 前胸和后背上部有亮银色反光条，使用“视觉丽”反光材料，采用热压滚烫工艺，以保证同服装面料的一体性。产品符合GB/T 8427-2019执行标准，材质耐色牢度应大于等于3级，静水压大于200 后背标识采用亮银色反光字制作“中国卫生”，也可定制内容。 | 套 | 80 | 260 |
| | | 2 | 羽绒服 | 男女同款，帽子拉链可拆卸，帽子抽绳可调节松紧，魔术贴双层袖口，内胆可拆卸，有专业的面料挂卡。藏青色，（为保持与采购人现有着装颜色统一）颜色应符合《中国卫生应急服装技术规范(试行)》相关规定。 白鹅绒的含绒量≥95%，蓬松度800+，清洁度800+，适合野外-35℃至-45℃酷寒。成品的充绒量与明示值的偏差不小于2.0%。 鹅绒服填充物的含绒量、绒子含量、蓬松度、耗氧量、残脂率、清洁度、气味及微生物(嗜温性需氧菌、粪链球菌、亚硫酸还原的梭状芽孢杆菌、沙门氏菌)均需提供具有省级及以上市场监督管理部门颁发的检验检测机构资质的机构出具的质检报告（具有CMA认证）（原件备查）；不含杀虫药、防腐剂、定型胶对人体无任何危害的材料；指标按GB/T14272-2021 标准规定执行。 | 件 | 50 | 2800 |
| | | 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

| 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：

3

注：序号1中的羽绒服需要提供样品1件（藏青色，为保持与采购人现有着装颜色统一），评审时由专家现场评测。因本项目为远程开标，样品可在响应文件递交截止时间前现场递交至采购代理公司或在响应文件递交截止时间前密封包装（包装内自行放置供应商名称、样品明细和相关资料。包装外写明xxx项目xxx包样品）邮寄至采购代理公司。逾期送达的将不予接收。采购代理公司地址：内蒙古自治区呼和浩特市赛罕区锡林南路恩和大厦12楼120801室。接收人：王帅，电话：15661114074。若采用邮寄方式递交样品，请自行考虑快递邮寄时效或其他异常情况，采购人及采购代理公司不对样品递交过程承担任何责任，出现任何后果由供应商自行承担。

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8：

标的名称：职业卫生国家考核样

| 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 | 吸收液中氨考核样品 | 高中低三个浓度，根据25年职业病防治项目技术方案要求，所投产品必须满足国家考核要求 | 管 | 96（高浓度32管、中浓度32管、低浓度32管，共96管） | 85 |
| | | 2 | 吸收液中氨二氧化硫核样品 | 高中低三个浓度，根据25年职业病防治项目技术方案要求，所投产品必须满足国家考核要求 | 管 | 99（高浓度33管、中浓度33管、低浓度33管，共99管） | 85 |

| | | | | | | |
|---|---|----------------|---|---|--|-----|
| 1 | 3 | 吸收液中氮氧化物考核样品 | 高中低三个浓度，根据25年职业病防治项目技术方案要求，所投产品必须满足国家考核要求 | 管 | 99（高浓度33管、中浓度33管、低浓度33管，共99管） | 85 |
| | 4 | 滤膜铅考核样品 | 高中低三个浓度，根据25年职业病防治项目技术方案要求，所投产品必须满足国家考核要求 | 张 | 60（高浓度20张、中浓度20张、低浓度20张，共60张） | 170 |
| | 5 | 滤膜镉考核样品 | 高中低三个浓度，根据25年职业病防治项目技术方案要求，所投产品必须满足国家考核要求 | 张 | 60（高浓度20张、中浓度20张、低浓度20张，共60张） | 170 |
| | 6 | 活性炭管中的苯考核样品 | 高中低三个浓度，根据25年职业病防治项目技术方案要求，所投产品必须满足国家考核要求 | 支 | 42（高浓度14支、中浓度14支、低浓度14支，共42支） | 340 |
| | 7 | 活性炭管中的正己烷考核样品 | 高中低三个浓度，根据25年职业病防治项目技术方案要求，所投产品必须满足国家考核要求 | 支 | 45（高浓度15支、中浓度15支、低浓度15支，共45支） | 340 |
| | 8 | 活性炭管中的三氯乙烯考核样品 | 高中低三个浓度，根据25年职业病防治项目技术方案要求，所投产品必须满足国家考核要求 | 支 | 45（高浓度15支、中浓度15支、低浓度15支，共45支） | 340 |
| | 9 | 粉尘中游离二氧化硅考核样品 | 高中低三个浓度，根据25年职业病防治项目技术方案要求，所投产品必须满足国家考核要求 | 张 | 330（高浓度110张、中浓度110张、低浓度110张，共330张） | 410 |
| | 10 | 牛血中铅考核样品 | 高浓度两种、低浓度两种，共四种。根据25年职业病防治项目技术方案要求，所投产品必须满足国家考核要求 | 个 | 356（一种高浓度89个，另一种高浓度89个；一种低浓度89个，另一种低浓度89个，共356个） | 490 |
| | 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 | | | | | | |
| | | 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,依据国务院批准的小微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 | | | | | |

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

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

投标人应当对提供材料的真实性负责，若有虚假，将追究其法律责任。

三.评标程序

1.符合性审查

1.1依据招标文件的规定，从投标文件的有效性、完整性和对招标文件的响应程度进行审查，以确定是否满足招标文件的实质性要求。

1.2符合性审查中有任意一项未通过的，审查结果为未通过。投标人未通过符合性审查的，投标无效。

符合性审查表

采购包1：

| 序号 | 符合审查要求概况 | 评审点具体描述 |
|----|-------------|---|
| 1 | 投标及保证金缴纳情况 | 按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证） |
| 2 | 投标报价 | 投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。 |
| 3 | 投标文件规范性、符合性 | 投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。 |
| 4 | 主要商务条款 | 审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。 |
| 5 | 技术部分实质性内容 | 1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。 |
| 6 | 其他要求 | 招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。 |

采购包2：

| 序号 | 符合审查要求概况 | 评审点具体描述 |
|----|-------------|---|
| 1 | 投标及保证金缴纳情况 | 按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证） |
| 2 | 投标报价 | 投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。 |
| 3 | 投标文件规范性、符合性 | 投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。 |
| 4 | 主要商务条款 | 审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。 |

| | | |
|---|-----------|---|
| 5 | 技术部分实质性内容 | 1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。 |
| 6 | 其他要求 | 招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。 |

采购包3:

| 序号 | 符合审查要求概况 | 评审点具体描述 |
|----|-------------|---|
| 1 | 投标及保证金缴纳情况 | 按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证） |
| 2 | 投标报价 | 投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。 |
| 3 | 投标文件规范性、符合性 | 投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。 |
| 4 | 主要商务条款 | 审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。 |
| 5 | 技术部分实质性内容 | 1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。 |
| 6 | 其他要求 | 招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。 |

采购包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，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。 |
| 3 | 投标文件规范性、符合性 | 投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。 |
| 4 | 主要商务条款 | 审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。 |
| 5 | 技术部分实质性内容 | 1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。 |
| 6 | 其他要求 | 招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。 |

采购包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，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。 |
| 3 | 投标文件规范性、符合性 | 投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。 |
| 4 | 主要商务条款 | 审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。 |
| 5 | 技术部分实质性内容 | 1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。 |
| 6 | 其他要求 | 招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。 |

采购包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，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。 |
| 3 | 投标文件规范性、符合性 | 投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。 |
| 4 | 主要商务条款 | 审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。 |
| 5 | 技术部分实质性内容 | 1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。 |
| 6 | 其他要求 | 招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。 |

采购包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，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。 |

| | | |
|---|-------------|---|
| 3 | 投标文件规范性、符合性 | 投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。 |
| 4 | 主要商务条款 | 审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。 |
| 5 | 技术部分实质性内容 | 1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。 |
| 6 | 其他要求 | 招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。 |

采购包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，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。 |
| 3 | 投标文件规范性、符合性 | 投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。 |
| 4 | 主要商务条款 | 审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。 |
| 5 | 技术部分实质性内容 | 1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。 |
| 6 | 其他要求 | 招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。 |

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 60.00 分 商务部分 10.00 分 报价得分 30.00 分 | | |
| 评审因素分类 | 评审项 | 详细描述 | 分值 | 客观/主观 |
| | 技术指标响应程度 | 技术指标和品目完全满足或优于招标文件技术要求的得 20 分，技术指标每负偏离 1 项扣 0.5 分，扣完本项分值为止，缺项不得分。注：技术参数需真实响应，如做虚假响应，一经证实，则取消中标资格。 | 20.00 | 客观 |
| | | | | |

| | | | | |
|------|--------|--|-------|----|
| 技术评审 | 实施方案 | <p>1.供货方案至少包括：①投标产品的备货方案；②包装、运输的保护措施；③供货流程；④供货进度安排计划；⑤供货及现场配送交接人员团队配备方案；⑥对供货过程中重点、难点、要点提出的解决方案。每一项最高得2分，本项最高得12分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> <p>2.配送方案至少包括：①配送方案中包装、运输及保护措施（不符合运输温度要求的不得入库）；②配送方案中产品的运输风险预防及应急措施；③投标产品配送流程；④配送质量控制方案。每一项最高得2分，本项最高得8分，未提供不得分。每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 20.00 | 主观 |
| | 货物验收方案 | <p>货物验收方案至少包括：①货物验收操作流程；②货物验收技术服务人员配备；③验收环节职责义务；④验收记录与档案管理。每一项最高得1.5分，本项最高得6分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 6.00 | 主观 |
| | | | | |

| | | | | |
|------|--------|---|-------|----|
| | 质量保证措施 | <p>投标人应结合本项目实际情况及特点，提供针对本项目的产品质量保证措施包括：①投标产品整体的质量的安全性；②投标产品整体质量的稳定性；③投标产品与设备的兼容性；④投标产品的实用性；⑤投标产品的技术成熟度；⑥投标产品的绿色环保性；⑦投标产品的制作工艺的超前性；⑧质量保证承诺；⑨质量管理体系⑩质量管理体系制度。</p> <p>每一项最高得1分，本项最高得10分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 10.00 | 主观 |
| | 应急处理预案 | <p>应急处理预案至少包括：①运输过程中造成意外损坏处理方案；②使用过程中出现故障的处理方案。每一项最高得2分，本项最高得4分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 4.00 | 主观 |
| | 同类业绩 | <p>投标人近三年（2022年1月1日至今）类似项目业绩，每提供一份得2分，本项最多得6分。注：以响应文件中所附业绩合同为准。供应商须对以上材料的真实性负责，如后期发现以上材料造假，则取消成交资格。</p> | 6.00 | 客观 |
| 商务评分 | | | | |

| | | | | |
|------|------|--|-------|----|
| 商务评审 | 售后服务 | 投标人提供售后服务方案，至少包括：①售后服务保障措施，包括临期产品的退换方案；②响应时间③解决办法④解决时间，每一项最高得1分，本项最高得4分。每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。 | 4.00 | 客观 |
| 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2：

采购包2：

| 评审因素 | | 评审标准 | | |
|--------|----------|--|--------------|-------|
| 分值构成 | | 技术部分 60.00 分 商务部分 10.00 分 报价得分 30.00 分 | | |
| 评审因素分类 | 评审项 | 详细描述 | 分值 | 客观/主观 |
| | 技术指标响应程度 | 技术指标和品目完全满足或优于招标文件技术要求的得 20 分，技术指标每负偏离 1 项扣 0.5 分，扣完本项分值为止，缺项不得分。注：技术参数需真实响应，如做虚假响应，一经证实，则取消中标资格。 | 20.00 | 客观 |
| | | | | |

| | | | | |
|------|--------|--|-------|----|
| 技术评审 | 实施方案 | <p>1.供货方案至少包括：①投标产品的备货方案；②包装、运输的保护措施；③供货流程；④供货进度安排计划；⑤供货及现场配送交接人员团队配备方案；⑥对供货过程中重点、难点、要点提出的解决方案。每一项最高得2分，本项最高得12分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> <p>2.配送方案至少包括：①配送方案中包装、运输及保护措施（不符合运输温度要求的不得入库）；②配送方案中产品的运输风险预防及应急措施；③投标产品配送流程；④配送质量控制方案。每一项最高得2分，本项最高得8分，未提供不得分。每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 20.00 | 主观 |
| | 货物验收方案 | <p>货物验收方案至少包括：①货物验收操作流程；②货物验收技术服务人员配备；③验收环节职责义务；④验收记录与档案管理。每一项最高得1.5分，本项最高得6分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 6.00 | 主观 |

| | | | | |
|------|--------|---|-------|----|
| | 质量保证措施 | <p>投标人应结合本项目实际情况及特点，提供针对本项目的产品质量保证措施包括：①投标产品整体的质量的安全性；②投标产品整体质量的稳定性；③投标产品与设备的兼容性；④投标产品的实用性；⑤投标产品的技术成熟度；⑥投标产品的绿色环保性；⑦投标产品的制作工艺的超前性；⑧质量保证承诺；⑨质量管理体系⑩质量管理体系制度。</p> <p>每一项最高得1分，本项最高得10分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 10.00 | 主观 |
| | 应急处理预案 | <p>应急处理预案至少包括：①运输过程中造成意外损坏处理方案；②使用过程中出现故障的处理方案。每一项最高得2分，本项最高得4分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 4.00 | 主观 |
| | 同类业绩 | <p>投标人近三年（2022年1月1日至今）类似项目业绩，每提供一份得2分，本项最多得6分。注：以响应文件中所附业绩合同为准。供应商须对以上材料的真实性负责，如后期发现以上材料造假，则取消成交资格。</p> | 6.00 | 客观 |
| 商务评分 | | | | |

| | | | | |
|------|------|--|-------|----|
| 商务评审 | 售后服务 | 投标人提供售后服务方案，至少包括：①售后服务保障措施，包括临期产品的退换方案；②响应时间③解决办法④解决时间，每一项最高得1分，本项最高得4分。每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。 | 4.00 | 客观 |
| 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3:

采购包3:

| 评审因素 | | 评审标准 | | |
|--------|----------|---|--------------|-------|
| 分值构成 | | 技术部分 60.00 分 商务部分 10.00 分 报价得分 30.00 分 | | |
| 评审因素分类 | 评审项 | 详细描述 | 分值 | 客观/主观 |
| | 技术指标响应程度 | 技术指标和品目完全满足或优于招标文件技术要求的得 14 分，技术指标每负偏离1项扣 1 分，扣完本项分值为止，缺项不得分。注：技术参数需真实响应，如做虚假响应，一经证实，则取消中标资格。 | 14.00 | 客观 |
| | | | | |

| | | | | |
|------|--------|--|-------|----|
| 技术评审 | 实施方案 | <p>1.供货方案至少包括：①投标产品的备货方案；②包装、运输的保护措施；③供货流程；④供货进度安排计划；⑤供货及现场配送交接人员团队配备方案；⑥对供货过程中重点、难点、要点提出的解决方案。每一项最高得2分，本项最高得12分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> <p>2.配送方案至少包括：①配送方案中包装、运输及保护措施（不符合运输温度要求的不得入库）；②配送方案中产品的运输风险预防及应急措施；③投标产品配送流程；④配送质量控制方案。每一项最高得2分，本项最高得8分，未提供不得分。每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 20.00 | 主观 |
| | 货物验收方案 | <p>货物验收方案至少包括：①货物验收操作流程；②货物验收技术服务人员配备；③验收环节职责义务；④验收记录与档案管理。每一项最高得2.5分，本项最高得10分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 10.00 | 主观 |

| | | | | |
|------|--------|---|-------|----|
| | 质量保证措施 | <p>投标人应结合本项目实际情况及特点，提供针对本项目的产品质量保证措施包括：①投标产品整体的质量的安全性；②投标产品整体质量的稳定性；③投标产品与设备的兼容性；④投标产品的实用性；⑤投标产品的技术成熟度；⑥投标产品的绿色环保性；⑦投标产品的制作工艺的超前性；⑧质量保证承诺；⑨质量管理体系⑩质量管理体系制度。</p> <p>每一项最高得1分，本项最高得10分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 10.00 | 主观 |
| | 应急处理预案 | <p>应急处理预案至少包括：①运输过程中造成意外损坏处理方案；②使用过程中出现故障的处理方案。每一项最高得3分，本项最高得6分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 6.00 | 主观 |
| | 同类业绩 | <p>投标人近三年（2022年1月1日至今）类似项目业绩，每提供一份得2分，本项最多得6分。注：以响应文件中所附业绩合同为准。供应商须对以上材料的真实性负责，如后期发现以上材料造假，则取消成交资格。</p> | 6.00 | 客观 |
| 商务评分 | | | | |

| | | | | |
|------|------|--|-------|----|
| 商务评审 | 售后服务 | 投标人提供售后服务方案，至少包括：①售后服务保障措施，包括临期产品的退换方案；②响应时间③解决办法④解决时间，每一项最高得1分，本项最高得4分。每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。 | 4.00 | 客观 |
| 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4：

采购包4：

| 评审因素 | | 评审标准 | | |
|--------|----------|---|--------------|-------|
| 分值构成 | | 技术部分 60.00 分 商务部分 10.00 分 报价得分 30.00 分 | | |
| 评审因素分类 | 评审项 | 详细描述 | 分值 | 客观/主观 |
| | 技术指标响应程度 | 技术指标和品目完全满足或优于招标文件技术要求的得 13 分，技术指标每负偏离1项扣 1 分，扣完本项分值为止，缺项不得分。注：技术参数需真实响应，如做虚假响应，一经证实，则取消中标资格。 | 13.00 | 客观 |
| | | | | |

| | | | | |
|------|--------|--|-------|----|
| 技术评审 | 实施方案 | <p>1.供货方案至少包括：①投标产品的备货方案；②包装、运输的保护措施；③供货流程；④供货进度安排计划；⑤供货及现场配送交接人员团队配备方案；⑥对供货过程中重点、难点、要点提出的解决方案。每一项最高得2分，本项最高得12分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> <p>2.配送方案至少包括：①配送方案中包装、运输及保护措施（不符合运输温度要求的不得入库）；②配送方案中产品的运输风险预防及应急措施；③投标产品配送流程；④配送质量控制方案。每一项最高得2分，本项最高得8分，未提供不得分。每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 20.00 | 主观 |
| | 货物验收方案 | <p>货物验收方案至少包括：①货物验收操作流程；②货物验收技术服务人员配备；③验收环节职责义务；④验收记录与档案管理。每一项最高得2.5分，本项最高得10分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 10.00 | 主观 |

| | | | | |
|------|--------|---|-------|----|
| | 质量保证措施 | <p>投标人应结合本项目实际情况及特点，提供针对本项目的产品质量保证措施包括：①投标产品整体的质量的安全性；②投标产品整体质量的稳定性；③投标产品与设备的兼容性；④投标产品的实用性；⑤投标产品的技术成熟度；⑥投标产品的绿色环保性；⑦投标产品的制作工艺的超前性；⑧质量保证承诺；⑨质量管理体系⑩质量管理体系制度。</p> <p>每一项最高得1分，本项最高得10分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 10.00 | 主观 |
| | 应急处理预案 | <p>应急处理预案至少包括：①运输过程中造成意外损坏处理方案；②使用过程中出现故障的处理方案。每一项最高得3.5分，本项最高得7分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 7.00 | 主观 |
| | 同类业绩 | <p>投标人近三年（2022年1月1日至今）类似项目业绩，每提供一份得2分，本项最多得6分。注：以响应文件中所附业绩合同为准。供应商须对以上材料的真实性负责，如后期发现以上材料造假，则取消成交资格。</p> | 6.00 | 客观 |
| 商务评分 | | | | |

| | | | | |
|------|------|--|-------|----|
| 商务评审 | 售后服务 | 投标人提供售后服务方案，至少包括：①售后服务保障措施，包括临期产品的退换方案；②响应时间③解决办法④解决时间，每一项最高得1分，本项最高得4分。每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。 | 4.00 | 客观 |
| 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 33.00 分 商务部分 7.00 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 |
| | 技术指标响应程度 | 技术指标和品目完全满足或优于招标文件技术要求的得7分，技术指标每负偏离1项扣0.5分，扣完本项分值为止，缺项不得分。注：技术参数需真实响应，如做虚假响应，一经证实，则取消中标资格。 | 7.00 | 客观 |
| | | | | |

| | | | | |
|------|--------|---|-------|----|
| 技术评审 | 实施方案 | <p>1.供货方案至少包括：①投标产品的备货方案；②包装、运输的保护措施；③供货流程；④供货进度安排计划；⑤供货及现场配送交接人员团队配备方案；⑥对供货过程中重点、难点、要点提出的解决方案。每一项最高得1分，本项最高得6分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> <p>2.配送方案至少包括：①配送方案中包装、运输及保护措施（不符合运输温度要求的不得入库）；②配送方案中产品的运输风险预防及应急措施；③投标产品配送流程；④配送质量控制方案。每一项最高得1分，本项最高得4分，未提供不得分。每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 10.00 | 主观 |
| | 货物验收方案 | <p>货物验收方案至少包括：①货物验收操作流程；②货物验收技术服务人员配备；③验收环节职责义务；④验收记录与档案管理。每一项最高得1分，本项最高得4分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 4.00 | 主观 |
| | | | | |

| | | | | |
|------|--------|---|-------|----|
| | 质量保证措施 | <p>投标人应结合本项目实际情况及特点，提供针对本项目的产品质量保证措施包括：①投标产品整体的质量的安全性；②投标产品整体质量的稳定性；③投标产品与设备的兼容性；④投标产品的实用性；⑤投标产品的技术成熟度；⑥投标产品的绿色环保性；⑦投标产品的制作工艺的超前性；⑧质量保证承诺；⑨质量管理体系⑩质量管理体系制度。</p> <p>每一项最高得1分，本项最高得10分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 10.00 | 主观 |
| | 应急处理预案 | <p>应急处理预案至少包括：①运输过程中造成意外损坏处理方案；②使用过程中出现故障的处理方案。每一项最高得1分，本项最高得2分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 2.00 | 主观 |
| | 同类业绩 | <p>投标人近三年（2022年1月1日至今）类似项目业绩，每提供一份得1分，本项最多得3分。注：以响应文件中所附业绩合同为准。供应商须对以上材料的真实性负责，如后期发现以上材料造假，则取消成交资格。</p> | 3.00 | 客观 |
| 商务评分 | | | | |

| | | | | |
|------|------|--|-------|----|
| 商务评审 | 售后服务 | 投标人提供售后服务方案，至少包括：①售后服务保障措施，包括临期产品的退换方案；②响应时间③解决办法④解决时间，每一项最高得1分，本项最高得4分。每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。 | 4.00 | 客观 |
| 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6:

采购包6:

| 评审因素 | | 评审标准 | | |
|--------|----------|---|--------------|-------|
| 分值构成 | | 技术部分 60.00 分 商务部分 10.00 分 报价得分 30.00 分 | | |
| 评审因素分类 | 评审项 | 详细描述 | 分值 | 客观/主观 |
| | 技术指标响应程度 | 技术指标和品目完全满足或优于招标文件技术要求的得 20 分，技术指标每负偏离1项扣 1 分，扣完本项分值为止，缺项不得分。注：技术参数需真实响应，如做虚假响应，一经证实，则取消中标资格。 | 20.00 | 客观 |
| | | | | |

| | | | | |
|------|--------|--|-------|----|
| 技术评审 | 实施方案 | <p>1.供货方案至少包括：①投标产品的备货方案；②包装、运输的保护措施；③供货流程；④供货进度安排计划；⑤供货及现场配送交接人员团队配备方案；⑥对供货过程中重点、难点、要点提出的解决方案。每一项最高得2分，本项最高得12分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> <p>2.配送方案至少包括：①配送方案中包装、运输及保护措施（不符合运输温度要求的不得入库）；②配送方案中产品的运输风险预防及应急措施；③投标产品配送流程；④配送质量控制方案。每一项最高得2分，本项最高得8分，未提供不得分。每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 20.00 | 主观 |
| | 货物验收方案 | <p>货物验收方案至少包括：①货物验收操作流程；②货物验收技术服务人员配备；③验收环节职责义务；④验收记录与档案管理。每一项最高得1.5分，本项最高得6分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 6.00 | 主观 |

| | | | | |
|------|--------|---|-------|----|
| | 质量保证措施 | <p>投标人应结合本项目实际情况及特点，提供针对本项目的产品质量保证措施包括：①投标产品整体的质量的安全性；②投标产品整体质量的稳定性；③投标产品与设备的兼容性；④投标产品的实用性；⑤投标产品的技术成熟度；⑥投标产品的绿色环保性；⑦投标产品的制作工艺的超前性；⑧质量保证承诺；⑨质量管理体系⑩质量管理体系制度。</p> <p>每一项最高得1分，本项最高得10分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 10.00 | 主观 |
| | 应急处理预案 | <p>应急处理预案至少包括：①运输过程中造成意外损坏处理方案；②使用过程中出现故障的处理方案。每一项最高得2分，本项最高得4分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 4.00 | 主观 |
| | 同类业绩 | <p>投标人近三年（2022年1月1日至今）类似项目业绩，每提供一份得2分，本项最多得6分。注：以响应文件中所附业绩合同为准。供应商须对以上材料的真实性负责，如后期发现以上材料造假，则取消成交资格。</p> | 6.00 | 客观 |
| 商务评分 | | | | |

| | | | | |
|------|------|--|-------|----|
| 商务评审 | 售后服务 | 投标人提供售后服务方案，至少包括：①售后服务保障措施，包括临期产品的退换方案；②响应时间③解决办法④解决时间，每一项最高得1分，本项最高得4分。每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。 | 4.00 | 客观 |
| 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 7：

采购包 7：

| 评审因素 | | 评审标准 | | |
|--------|-----|--|----|-------|
| 分值构成 | | 技术部分 35.00 分 商务部分 5.00 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 |

| | | | | |
|--|--------|---|------|----|
| | 生产方案 | 生产方案至少包括：①生产工艺；②产品检验；③生产设备技术优势；④生产材料，每一项最高得1.5分，本项最高得6分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。 | 6.00 | 主观 |
| | 运输方案 | 运输方案至少包括：①管理制度；②运输过程；③到达地点后的交接；④运输路线；⑤供货及现场配送交接人员团队配备方案；每一项最高得1分，本项最高得5分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。 | 5.00 | 主观 |
| | 货物验收方案 | 货物验收方案至少包括：①货物验收操作流程；②货物验收技术服务人员配备；③验收环节职责义务；④验收记录与档案管理。每一项最高得1分，本项最高得4分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。 | 4.00 | 主观 |
| | | | | |

| | | | | |
|------|--------|---|-------|----|
| 技术评审 | 质量保证措施 | <p>投标人应结合本项目实际情况及特点，提供针对本项目的产品质量保证措施包括：①投标产品整体的质量的安全性；②投标产品整体质量的稳定性；③投标产品与设备的兼容性；④投标产品的实用性；⑤投标产品的技术成熟度；⑥投标产品的绿色环保性；⑦投标产品的制作工艺的超前性；⑧质量保证承诺；⑨质量管理体系⑩质量管理体系制度。</p> <p>每一项最高得1分，本项最高得10分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 10.00 | 主观 |
| | 应急处理预案 | <p>应急处理预案至少包括：①应急事故情况分析；；②故障或事故解决处理措施。每一项最高得1分，本项最高得2分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 2.00 | 主观 |

| | | | | |
|------|--------|---|-------|----|
| | 售后服务方案 | 售后服务方案至少包括：①售后保障措施；②售后服务流程；③响应标准及响应时间；④应急保障解决方案；⑤售后人员分配服务联系方式；每一项最高得1分，本项最高得5分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。 | 5.00 | 主观 |
| | 样品评价 | 对供应商提供的样品现场进行评测，对样品的①质量状况；②对参数要求的满足情况。每一项最高得1.5分，本项最高得3分，未提供不得分。每项每有一处内容存在缺陷不足、不符合项目实际情况的扣0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：不符合相关的国家及行业标准。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。 | 3.00 | 主观 |
| 商务评审 | 同类业绩 | 投标人近三年（2022年1月1日至今）类似项目业绩，每提供一份得1分，本项最多得3分。注：以响应文件中所附业绩合同为准。供应商须对以上材料的真实性负责，如后期发现以上材料造假，则取消成交资格。 | 3.00 | 客观 |
| | 人员能力 | 投标人项目人员每具有1名（服装类）副高级及以上职称或国家职业资格（职业技能等级）一级或二级的得2分，中级职称或国家职业资格（国家职业技能等级）三级或四级或五级的得1分，最多得2分，不具备不得分。 | 2.00 | 客观 |
| 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） $\times 100 \times$ 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8:

采购包8:

| 评审因素 | | 评审标准 | | |
|--------|------|---|--------------|-------|
| 分值构成 | | 技术部分 60.00 分 商务部分 10.00 分 报价得分 30.00 分 | | |
| 评审因素分类 | 评审项 | 详细描述 | 分值 | 客观/主观 |
| | 实施方案 | 1.供货方案至少包括：① 投标产品的备货方案； ② 包装、运输的保护措施； ③ 供货流程； ④ 供货进度安排计划； ⑤ 供货及现场配送交接人员团队配备方案； ⑥ 对供货过程中重点、难点、要点提出的解决方案。每一项最高得 3 分，本项最高得 18 分，每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 0.5 分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。 2.配送方案至少包括：① 配送方案中包装、运输及保护措施（不符合运输温度要求的不得入库）； ② 配送方案中产品的运输风险预防及应急措施； ③ 投标产品配送流程； ④ 配送质量控制方案。每一项最高得 3 分，本项最高得 12 分，未提供不得分。每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 0.5 分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。 | 30.00 | 主观 |

| | | | | |
|------|--------|--|-------|----|
| 技术评审 | 团队服务能力 | <p>针对本次项目团队人员：①应配备专业的专职人员（医学工程、检验、物流、医疗器械管理），②职责明确，③人员配备合理，④管理体系健全完善、相关工作经验丰富，每一项最高得2.5分，本项最高得10分。每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 10.00 | 主观 |
| | 货物验收方案 | <p>货物验收方案至少包括：①货物验收操作流程；②货物验收技术服务人员配备；③验收环节职责义务；④验收记录与档案管理。每一项最高得1.5分，本项最高得6分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 6.00 | 主观 |
| | | | | |

| | | | | |
|------|--------|---|-------|----|
| | 质量保证措施 | <p>投标人应结合本项目实际情况及特点，提供针对本项目的产品质量保证措施包括：①投标产品整体的质量的安全性；②投标产品整体质量的稳定性；③投标产品与设备的兼容性；④投标产品的实用性；⑤投标产品的技术成熟度；⑥投标产品的绿色环保性；⑦投标产品的制作工艺的超前性；⑧质量保证承诺；⑨质量管理体系⑩质量管理体系制度。</p> <p>每一项最高得1分，本项最高得10分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 10.00 | 主观 |
| | 应急处理预案 | <p>应急处理预案至少包括：①运输过程中造成意外损坏处理方案；②使用过程中出现故障的处理方案。每一项最高得2分，本项最高得4分，每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。</p> | 4.00 | 主观 |
| | 同类业绩 | <p>投标人近三年（2022年1月1日至今）类似项目业绩，每提供一份得2分，本项最多得6分。注：以响应文件中所附业绩合同为准。供应商须对以上材料的真实性负责，如后期发现以上材料造假，则取消成交资格。</p> | 6.00 | 客观 |
| 商务评分 | | | | |

| | | | | |
|------|------|--|-------|----|
| 商务评审 | 售后服务 | 投标人提供售后服务方案，至少包括：①售后服务保障措施，包括临期产品的退换方案；②响应时间③解决办法④解决时间，每一项最高得1分，本项最高得4分。每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0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。 | 4.00 | 客观 |
| 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） $\times 100 \times$ 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。

2.合同内容及格式

政府采购合同

(货物类合同参考文本)

合同编号:

甲方:*** (填写采购单位名称)

地址:*** (填写详细地址)

乙方:*** (填写中标、成交供应商名称)

地址:*** (填写详细地址)

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

一、甲方向乙方采购的货物基本情况

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

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

二、乙方交付货物的时间及地点

(一) 交付时间: _____

(二) 交付地点: _____ (填写详细地址)

(三) 交付货物的名称及数量: _____

(四) 乙方交付货物代表及联系电话: _____ (填写姓名和联系电话)

(五) 甲方接收货物代表及联系电话: _____ (填写姓名和联系电话)

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

三、乙方交付货物的质量

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

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

四、乙方交付货物的包装及标识

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

(二) 货物的包装费用由乙方承担。

五、货物的运输要求

(一) 运输方式及运输线路: _____。

(二) 运输、保险及其他相关费用由乙方承担。

六、甲方对货物的验收

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

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

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

七、合同金额

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

八、付款时间、金额及条件

（一）付款时间及付款金额：_____

（二）付款条件：_____

（三）乙方账户信息

乙方名称：_____

开户银行：_____

银行账号：_____

九、货物质量保证及售后服务

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

十、知识产权

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

十一、违约条款

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

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

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

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

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

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

十二、不可抗力

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

十三、争议的解决方式

合同发生纠纷时，双方应协商解决，协商不成，可以采用下列方式解决：

（一）提交_____仲裁委员会仲裁。

（二）向_____人民法院起诉。

十四、合同保存

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

十五、合同附件

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

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

十六、双方约定的其他条款

_____。

十七、本合同未尽事宜，由双方另行签订补充协议，补充协议是本合同的组成部分。

十八、本合同由甲乙双方盖章生效。

甲方名称：（章）

甲方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

乙方名称：（章）

乙方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

政府采购合同

（服务类合同参考文本）

合同编号：

甲方：***（填写采购单位名称）

地址：***（填写详细地址）

乙方：***（填写中标、成交供应商名称）

地址：***（填写详细地址）

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

一、乙方向甲方提供的服务内容

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

_____。

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

二、乙方服务成果的交付时间、地点

（一）服务期限：_____

（二）服务成果的交付时间和交付要求（如有）：_____

（三）服务地点：_____（填写详细地址）

（四）乙方代表及联系电话：_____（填写姓名和联系电话）

（五）甲方代表及联系电话：_____（填写姓名和联系电话）

注：服务成果分阶段交付的，应分别列明各阶段的交付时间、交付内容。

三、乙方提供服务成果的质量

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

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

四、乙方服务成果的交付方式及载体

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

五、甲方对乙方服务的监督

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

六、合同金额

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

七、付款时间及条件

（一）付款时间：_____

(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,见合同附件一工程清单

二、工程建设计划及相应的工期要求

_____。

注:如工程建设分阶段,应详细列明各阶段工程建设内容及工期要求。

三、工程质量要求

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

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

四、对工程验收的约定

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

_____。

注:根据项目具体情况填写。

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

五、合同金额

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

六、付款时间及条件

(一)付款时间:_____

(二)付款条件:_____

(三)乙方账户信息

乙方名称:_____

开户银行：_____

银行账号：_____

七、甲方对乙方工程的监督

甲方及甲方委派的代表有权对乙方工程、材料及设施设备、服务等质量及管理进行监督，当乙方工程质量、材料及设施设备、服务内容不符合约定时，甲方及授权代表有权要求乙方及时进行整改，对乙方拒不改正或整改不到位的，甲方有权随时解除合同，并根据具体情况扣除部分或全部工程费用。

八、质量保证及售后服务

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

九、违约条款

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

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

（三）乙方逾期交付工程的，每延期一日，乙方应按照合同总金额的_____承担违约责任。延期达到_____日，甲方有权解除合同，拒付延期部分的相应工程款，并要求乙方赔偿甲方经济损失。

（四）乙方交付的工程及设施设备、服务质量不符合质量规定或乙方未履行相应的工程质量保证期及设施设备质保期和售后、服务义务的，甲方有权拒付相应的工程款，并要求乙方支付合同总金额_____%的违约金。违约金不足以赔偿损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

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

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

十、不可抗力条款

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

十一、争议的解决方式

合同发生纠纷时，双方应协商解决，协商不成，可以采用下列方式_____解决：

（一）提交_____仲裁委员会仲裁。

（二）向_____人民法院起诉。

十二、合同保存

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

十三、合同附件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分，与本合同具有同等法律效力：

- 1.工程清单（双方应盖章确认）
- 2.乙方出具的报价单（函）
- 3.成交结果公告及成交通知书
- 4.甲方磋商（谈判）文件

5.乙方响应文件

6.甲乙双方商定的其他文件

十四、双方约定的其他事宜

_____。

十五、本合同未尽事宜，双方另行签订补充协议，补充协议是合同的组成部分。

十六、本合同由甲乙双方盖章生效。

甲方名称：（章）

甲方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

乙方名称：（章）

乙方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

二.验收

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

政府采购货物履约验收书

（参考格式）

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

采购人代表签字：

年 月 日

供应商代表签字：

年 月 日

政府采购服务履约验收书

(参考格式)

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

采购人代表签字：

年 月 日

供应商代表签字：

年 月 日

政府采购工程履约验收书

(参考格式)

| | |
|---------------------------|---|
| 项目名称 | |
| 项目编号 | |
| 采购人 | |
| 使用人 | |
| 供应商 | |
| 验收依据 | 1.政府采购合同（合同名称及编号） 2.成交公告及成交通知书 3.磋商、谈判文件 4.响应文件 5.供应商的承诺及保证（如有） 6.国家关于工程建设的相关法律法规及规范性文件 注：验收依据可根据项目具体情况适当增加 |
| 供应商对履约情况的总结及提供的相关证明材料 | 注：供应商根据采购合同的约定，对履约情况（包括但不限于采购合同中约定的工程内容、工程质量、工程进度、工程各阶段验收、安全管理、材料及设施设备等进行总结，并提供相应的履约证明材料作为附件。 |
| 采购人（使用人）对履约情况的确认 | 注：采购人或使用人根据采购合同约定，对供应商履约情况进行逐一确认。 |
| 验收人员名单及组成 | 1. 采购人代表： 2. 采购代理机构代表： 3. 第三方专业机构代表及专家： 4. 其他供应商代表： |
| 验收评价及结论 | 评价： 结论： <input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过，具体说明： |
| 验收人员签字 | 年 月 日 |
| 采购人确认意见（注：采购人委托代理机构验收时适用） | <input type="checkbox"/> 同意验收结论。 <input type="checkbox"/> 不同意验收结论。具体说明： 年 月 日 |
| 备注 | |

采购人代表签字：

年 月 日

供应商代表签字：

年 月 日

第七章 响应文件格式与要求

采购包1:

通用分册:

详见附件: 封面

详见附件: 目录

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