

微生物检验室试剂耗材采购(二次)

公开招标文件

采购单位名称：通辽市疾病预防控制中心

采购代理机构名称：通辽市公共资源交易中心

项目编号：**TLSZC-G-H-250024-1**

2025年05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

通辽市公共资源交易中心 受 通辽市疾病预防控制中心 委托，采用公开招标方式组织采购 微生物检验室试剂耗材采购(二次)。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： 微生物检验室试剂耗材采购(二次)
- 项目编号： TLSZC-G-H-250024-1
- 采购计划备案号： 150500[2025]01536
- 2.内容及划分采购包情况
- 采购包1：
- 采购包预算金额（元）： 1,440,040.00
- 采购包最高限价（元）： 1,440,040.00
- 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	一次性使用病毒采样管（非灭活）	300.00	12,000.00	盒	工业	否	否	否	否
2	H1N1核酸检测试剂盒	7.00	10,500.00	盒	工业	否	否	否	否
3	H3N2核酸检测试剂盒	7.00	21,000.00	盒	工业	否	否	否	否
4	BVBY双通道核酸检测试剂盒	5.00	15,000.00	盒	工业	否	否	否	否
5	甲型乙型流感病毒核酸检测试剂盒	63.00	157,500.00	盒	工业	否	否	否	否
6	甲型流感病毒核酸检测试剂盒	2.00	2,900.00	盒	工业	否	否	否	否
7	禽流感病毒H5亚型核酸检测试剂盒	2.00	2,900.00	盒	工业	否	否	否	否
8	禽流感病毒H7亚型核酸检测试剂盒	2.00	2,900.00	盒	工业	否	否	否	否
9	禽流感病毒H9亚型核酸检测试剂盒	2.00	2,900.00	盒	工业	否	否	否	否

10	禽流感病毒N2亚型核酸检测试剂盒	2.00	2,900.00	盒	工业	否	否	否	否
11	禽流感病毒N6亚型核酸检测试剂盒	2.00	2,900.00	盒	工业	否	否	否	否
12	禽流感病毒N9亚型核酸检测试剂盒	2.00	2,900.00	盒	工业	否	否	否	否
13	水痘-带状疱疹病毒核酸检测试剂盒	8.00	9,600.00	盒	工业	否	否	否	否
14	新型冠状病毒核酸检测试剂盒	70.00	12,600.00	盒	工业	否	否	否	否
15	肠道通用病毒扩增试剂	10.00	15,000.00	盒	工业	否	否	否	否
16	柯萨奇病毒A6、A10、A16、EV71核酸四重检测试剂盒	6.00	28,800.00	盒	工业	否	否	否	否
17	MV-IgM 抗体检测试剂	10.00	5,000.00	盒	工业	否	否	否	否
18	RV-IgM 抗体检测试剂	10.00	5,000.00	盒	工业	否	否	否	否
19	麻疹、风疹病毒核酸双重检测试剂盒	6.00	15,000.00	盒	工业	否	否	否	否
20	腮腺炎病毒核酸检测试剂盒	2.00	2,400.00	盒	工业	否	否	否	否
21	A组轮状病毒核酸	8.00	9,600.00	盒	工业	否	否	否	否
22	诺如病毒核酸(双通道)	14.00	42,000.00	盒	工业	否	否	否	否
23	札如、人星状、肠道腺病毒	8.00	24,000.00	盒	工业	否	否	否	否
24	A组轮状病毒核酸分型	7.00	37,800.00	盒	工业	否	否	否	否
25	Tris-Hcl溶液	3.00	4,500.00	瓶	工业	否	否	否	否
26	无水乙醇(分析纯)	5.00	100.00	瓶	工业	否	否	否	否

27	无核酸酶水	1.00	1,480.00	盒	工业	否	否	否	否
28	1N液体NaOH	2.00	218.00	瓶	工业	否	否	否	否
29	吐温20	6.00	300.00	瓶	工业	否	否	否	否
30	无尘纸	6.00	180.00	盒	工业	否	否	否	否
31	百日咳杆菌核酸检测试剂盒	5.00	15,000.00	盒	工业	否	否	否	否
32	SBG增菌液	16.00	3,840.00	盒	工业	否	否	否	否
33	麦康凯琼脂平板（MAC）	21.00	3,150.00	盒	工业	否	否	否	否
34	沙门显色琼脂平板	16.00	2,240.00	盒	工业	否	否	否	否
35	弧菌显色琼脂平板	16.00	2,560.00	盒	工业	否	否	否	否
36	XLD 琼脂平板	16.00	2,240.00	盒	工业	否	否	否	否
37	1ul接种环	2.00	3,000.00	箱	工业	否	否	否	否
38	10ul接种环	2.00	260.00	箱	工业	否	否	否	否
39	一次性医用口罩	20.00	4,000.00	盒	工业	否	否	否	否
40	无粉丁腈手套	10.00	500.00	盒	工业	否	否	否	否
41	3%氯化钠三糖铁(TSI)管	8.00	1,280.00	盒	工业	否	否	否	否
42	医用折叠擦手纸	2.00	400.00	箱	工业	否	否	否	否

43	三糖铁管	8.00	1,280.00	盒	工业	否	否	否	否
44	7ml离心管	5.00	65.00	箱	工业	否	否	否	否
45	10ml离心管	5.00	70.00	箱	工业	否	否	否	否
46	3%氯化钠碱性蛋白胨水（APW）	16.00	2,560.00	盒	工业	否	否	否	否
47	3%氯化钠胰蛋白胨大豆琼脂平板	4.00	480.00	盒	工业	否	否	否	否
48	一次性试管	5.00	300.00	包	工业	否	否	否	否
49	一次性试管	2.00	30.00	包	工业	否	否	否	否
50	1.5EP管（无菌）	3.00	240.00	袋	工业	否	否	否	否
51	沙门氏菌血清型分子鉴定试剂盒	1.00	10,000.00	盒	工业	否	否	否	否
52	0.85%生理盐水	160.00	19,200.00	盒	工业	否	否	否	否
53	7.5%氯化钠肉汤	40.00	6,800.00	盒	工业	否	否	否	否
54	沙氏琼脂（含氯霉素）平板	50.00	6,000.00	盒	工业	否	否	否	否
55	营养琼脂平板	80.00	8,000.00	盒	工业	否	否	否	否
56	Baird-Parker琼脂平板	5.00	600.00	盒	工业	否	否	否	否
57	血琼脂平板	20.00	2,400.00	盒	工业	否	否	否	否
58	GVPC 琼脂平板	13.00	3,900.00	盒	工业	否	否	否	否

59	BCYE平板	10 .0 0	2,400. 00	盒	工业	否	否	否	否
60	BCYE-Cys平板	10 .0 0	2,400. 00	盒	工业	否	否	否	否
61	乳糖蛋白胨培养液（双料）	10 .0 0	2,100. 00	盒	工业	否	否	否	否
62	乳糖蛋白胨培养液（单料）	20 .0 0	3,600. 00	盒	工业	否	否	否	否
63	乳糖胆盐发酵培养液（双料）	15 .0 0	3,150. 00	盒	工业	否	否	否	否
64	菌落总数测试纸片	3. 00	19,50 0.00	箱	工业	否	否	否	否
65	10ml带盖无菌采样空管	75 .0 0	75.00	个	工业	否	否	否	否
66	物表采样管（含氯类中和剂）	13 .0 0	5,200. 00	盒	工业	否	否	否	否
67	物表采样管（含醇类中和剂）	10 .0 0	4,000. 00	盒	工业	否	否	否	否
68	5cmx5cm无菌规格板	1. 00	150.0 0	袋	工业	否	否	否	否
69	医用长干棉签	38 .0 0	304.0 0	包	工业	否	否	否	否
70	一次性无菌平皿	1. 00	500.0 0	箱	工业	否	否	否	否
71	MH血平板	10 .0 0	1,800. 00	盒	工业	否	否	否	否
72	细菌提取试剂盒	8. 00	4,000. 00	盒	工业	否	否	否	否

73	细菌采样管	12.00	7,200.00	盒	工业	否	否	否	否
74	无菌独立包装采样拭子	5.00	500.00	袋	工业	否	否	否	否
75	其他发热症候群样本多病原核酸筛查试剂盒	1.00	15,000.00	盒	工业	否	否	否	否
76	腹泻症候群样本多病原核酸筛查试剂盒	5.00	65,000.00	盒	工业	否	否	否	否
77	军团菌核酸检测试剂盒	4.00	10,000.00	盒	工业	否	否	否	否
78	呼吸道症候群样本 多病原核酸筛查试剂盒	2.00	26,000.00	盒	工业	否	否	否	否
79	五种致泻大肠埃希氏菌（DEC）毒力基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	5.00	45,000.00	盒	工业	否	否	否	否
80	五种致泻大肠埃希氏菌（DEC）毒力基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	3.00	14,100.00	盒	工业	否	否	否	否
81	肺炎克雷伯分型试剂盒（普通PCR）（血清型：K1、K2、K5、K20、K54、K57）	1.00	3,000.00	盒	工业	否	否	否	否
82	军团菌分型试剂盒（荧光定量PCR）	1.00	2,500.00	盒	工业	否	否	否	否
83	2ml螺口菌株冻存管	3.00	2,400.00	盒	工业	否	否	否	否
84	ULSEN® 细菌全基因组套装试剂盒	4.00	393,052.00	套	工业	否	否	否	否
85	10ml一次性移液管	5.00	235.00	包	工业	否	否	否	否
86	总大肠菌群测试盒	15.00	2,250.00	盒	工业	否	否	否	否
87	无菌水样采集袋(含硫)	3.00	921.00	箱	工业	否	否	否	否
88	EC-mug管	1.00	630.00	盒	工业	否	否	否	否
89	盖玻片	100.00	300.00	盒	工业	否	否	否	否
90	HIV质控品	1.00	5,000.00	盒	工业	否	否	否	否

91	人类免疫缺陷病毒抗体（HIV1+2 型）检测试剂盒(胶体金法)	70 0. 00	168,0 00.00	盒	工业	否	否	否	否
92	丙型肝炎病毒抗体检测试剂盒(胶体金法)	13 0. 00	39,00 0.00	盒	工业	否	否	否	否
93	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒(胶体金法)	13 5. 00	40,50 0.00	盒	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,提供货物、工程或者服务的供应商应符合享受中小企业扶持政策，并提供《中小企业声明函》。监狱企业、残疾人福利性单位视同小型、微型企业。

4.本项目的特定资格要求：

采购包1：

1、其他特殊资格要求：根据所投产品分类，如为一类医疗器械，投标供应商为生产厂商时须提供备案证明，若供应商为代理商，无需提供备案证明;如为二类医疗器械，供应商必须提供有效的第二类医疗器械经营备案凭证;如为三类医疗器械，供应商必须提供有效的医疗器械经营许可证。

三.获取招标文件的时间、地点、方式

详见招标公告

其他要求：

合同融资 凡已在内蒙古自治区政府采购云平台供应商登记库中登记，并依法取得内蒙古自治区内政府采购合同的区内中小企业（含个体工商户）供应商，均可申请政府采购合同融资。相关资料可查阅：（<https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn/zcdservice/zcd/neimeng/>）

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：通辽市公共资源交易中心

地址：内蒙古自治区通辽市科尔沁区新兴大街98号（东方小区北门对面）

邮编：028000

联系人：敖敏

联系电话：0475-8910851

采购单位名称： 通辽市疾病预防控制中心

地址： 通辽市建国路13号

邮编： 028000

联系人： 李昕

联系电话： 04758231079

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 1 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：最低评标价法
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	甲方授权评标委员会（非招标采购，如谈判、磋商、协商、询价小组）按照采购文件规定的方式确定中标（成交）供应商。
11	联合体投标	采购包1：不接受
12	采购代理机构代理费用	本项目不收取代理服务费
14	投标保证金	不收取保证金
15	电子投标文件签字、盖章要求	应按照第七章“投标文件格式与要求”，使用单位电子签章（CA）进行签字、加盖公章。 说明：若涉及到授权代表签字的可将文件签字页先进行签字、扫描后导入加密电子投标文件。
17	投标客户端	投标客户端需要投标人登录“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”自行下载。下载地址： https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn/gp-auth-center/login?systemRegion=150001&systemRegion=150001
18	面向中小企业采购	采购包1： 属于专门面向中小企业采购，预留比例为100%。
19	有效投标人家数	采购包1：3家
20	中标供应商数量	采购包1：1名
21	中标候选供应商数量	采购包1：3名

22	报价形式	详见第一章，“内容及划分采购包情况”。
23	现场踏勘	采购包1：组织现场踏勘：否
24	兼投不兼中规则	本项目可兼投2包，本项目可兼中2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	积极支持中小企业政府采购合同融资：中标（成交）供应商在中标（成交）后可凭借采购合同申请“政采贷”扶持政策，“政采贷”政策合同融资为支持和促进中小企业发展，切实解决企业融资难问题，政府采购项目已开通合同融资渠道，供应商中标（成交）后可通过中标（成交）合同向相关银行发起无抵押无担保融资申请，银行根据企业中标（成交）信息发放贷款，帮助企业解决融资问题。相关资料可查阅（ http://39.104.85.103/zcdservice/zcd/neimeng ）

二.投标须知

1.投标方式采用网上投标，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通辽市疾病预防控制中心。

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通辽市公共资源交易中心。

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	供应商在投标(响应)时，按照通辽市财政局关于印发《通辽市政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（通财购〔2023〕195号）文件规定，提供《通辽市政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	供应商在投标(响应)时，按照通辽市财政局关于印发《通辽市政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（通财购〔2023〕195号）文件规定，提供《通辽市政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	供应商在投标(响应)时，按照通辽市财政局关于印发《通辽市政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（通财购〔2023〕195号）文件规定，提供《通辽市政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
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	供应商在投标(响应)时，按照通辽市财政局关于印发《通辽市政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（通财购〔2023〕195号）文件规定，提供《通辽市政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。

6	信用记录	供应商在投标(响应)时，按照通辽市财政局关于印发《通辽市政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（通财购〔2023〕195号）文件规定，提供《通辽市政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
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
其他特殊资格要求	根据所投产品分类，如为一类医疗器械，投标供应商为生产厂商时须提供备案证明，若供应商为代理商，无需提供备案证明;如为二类医疗器械，供应商必须提供有效的第二类医疗器械经营备案凭证;如为三类医疗器械，供应商必须提供有效的医疗器械经营许可证。

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。）

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

2025年微生物检验室试剂耗材采购项目

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	除特殊要求外，自合同签订之日起 15 个日历日内完成供货
2		标的提供地点	甲方约定地点
3		合同履约期限	除特殊要求外，自合同签订之日起 15 个日历日内完成供货
4		合同履约地点	甲方约定地点
5		验收要求	1 、运费由投标人承担，保证在冷链条件下运输到采购人约定地点； 2 、投标人应在合同规定的时间内交货，经验收合格后交付采购人使用； 3 、投标人需按照招标文件规定的技术要求提供产品，产品必须按照相应的国家标准及有关部门的规范标准生产； 4 、按照合同文件的相关条款及投标人提供的产品验收单为验收标准； 5 、为保证产品质量，投标人提供每批次供货时均应提供产品质量鉴定报告； 6 、投标人按照合同要求，负责将货物运送至交货地点，货物的外包装应牢固、完好，符合储存运输要求。标签应清晰（须注明产地、品名、批号、有效期、规格等内容），如上述要求不合格，采购人可拒绝接受。货物验收由投标人和货物接受单位负责接受的人员进行共同验收。在验收当中发现货物有破损和损毁的，投标人应立即予以更换，由此造成的损失费用由投标人承担。 7 、货物到货验收：货物运抵采购人约定地点后，采购人与投标人共同开箱验货，验货结果双方认可； 8 、货物最终验收：货物运抵采购人约定地点后，按照双方签订的协议进行货物最终验收，验收合格后，双方签署最终验收报告。
6		合同支付方式	1 、此项为预付款，合同签订生效并具备实施条件后 5 个工作日内支付，达到付款条件起 5 日，支付合同总金额的 30% 。由中标方提供银行保函，达到付款条件起 5 日，支付合同总金额的 30.00% 2 、货物送达采购人约定地点，经双方验收合格后，按照供货批次支付剩余款项，达到付款条件起 90 日，支付合同总金额的 70.00%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

2.技术标准与要求

采购包1：

标的名称：一次性使用病毒采样管（非灭活）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		3ml/支、50支/盒
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。		

标的名称：H1N1核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50人份/盒，最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5*10 ² -2*10 ¹⁰ copies/ml0；特异性：对甲型流感H1N1亚型流感病毒以外的其他流感病毒以及呼吸道病原体均不能检出。因检测仪器数量有限，要求提供扩增程序与循环数一致的流感试剂。按需求按批次发货，收货有效期大于10个月
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。		

标的名称：H3N2核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50人份/盒，最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5*10 ² -2*10 ¹⁰ copies/ml0；特异性：对甲型流感H3N2亚型流感病毒以外的其他流感病毒以及呼吸道病原体均不能检出。因检测仪器数量有限，要求提供扩增程序与循环数一致的流感试剂。按需求按批次发货，收货有效期大于10个月
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。		

标的名称：BVBY双通道核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50人份/盒，最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5*10 ² -2*10 ¹⁰ copies/ml0；特异性：对乙型流感victoria系、yamagata系流感病毒以外的其他流感病毒以及呼吸道病原体均不能检出。按需求按批次发货，收货有效期大于10个月
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。		

标的名称：甲型乙型流感病毒核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50人份/盒，最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5*10 ² -2*10 ¹⁰ copies/ml0；特异性：对甲型/乙型流感病毒以外的其他流感病毒以及呼吸道病原体均不能检出。因检测仪器数量有限，要求提供扩增程序与循环数一致的流感试剂。按需求按批次发货，货有效期大于10个月
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。		

标的名称：甲型流感病毒核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50人份/盒，最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5*10 ² -2*10 ¹⁰ copies/ml0；特异性：对甲型流感病毒以外的其他流感病毒以及呼吸道病原体均不能检出。因检测仪器数量有限，要求提供扩增程序与循环数一致的流感试剂。收货有效期大于10个月
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。		

标的名称：禽流感病毒H5亚型核酸检测试剂盒

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

1		50人份/盒，最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5*102-2*1010copies/ml0；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。因检测仪器数量有限，要求提供扩增程序与循环数一致的流感试剂。收货有效期大于10个月
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。		

标的名称：禽流感病毒H7亚型核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50人份/盒，最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5*102-2*1010copies/ml0；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。因检测仪器数量有限，要求提供扩增程序与循环数一致的流感试剂。收货有效期大于10个月
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。		

标的名称：禽流感病毒H9亚型核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50人份/盒，最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5*102-2*1010copies/ml0；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。因检测仪器数量有限，要求提供扩增程序与循环数一致的流感试剂。收货有效期大于10个月
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。		

标的名称：禽流感病毒N2亚型核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50人份/盒，最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5*102-2*1010copies/ml0；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。因检测仪器数量有限，要求提供扩增程序与循环数一致的流感试剂。收货有效期大于10个月
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。		

标的名称：禽流感病毒N6亚型核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50人份/盒，最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5*102-2*1010copies/ml0；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。因检测仪器数量有限，要求提供扩增程序与循环数一致的流感试剂。收货有效期大于10个月
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。		

标的名称：禽流感病毒N9亚型核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50人份/盒，最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5*102-2*1010copies/ml0；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。因检测仪器数量有限，要求提供扩增程序与循环数一致的流感试剂。收货有效期大于10个月
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。		

标的名称：水痘-带状疱疹病毒核酸检测试剂盒

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

1		50人份/盒，最低检出限:500copies/ml；线性范围:5X10 ² -2x10 ¹⁰ copies/ml；特异性：与感染症状相似的其他病原体无交叉反应。检测方法：荧光定量RT-PCR法。试剂为械准字。按需求按批次发货，发货时效期大于10个月
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。		

标的名称：新型冠状病毒核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50人份/盒，最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5*10 ² -2*10 ¹⁰ copies/ml0；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。按需求按批次发货，收货有效期大于10个月
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。		

标的名称：肠道通用病毒扩增试剂

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50人份/盒，最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5*10 ² -2*10 ¹⁰ copies/ml0；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。检测方法：荧光定量RT-PCR法；因检测仪器数量有限，要求提供与分型试剂（柯萨奇病毒A6/A10/A16/EV71）核酸四重及麻疹/风疹病毒核酸双重检测试剂扩增程序与循环数一致的试剂，且荧光PCR循环条件一致。按需求按批次发货，收货有效期大于10个月
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。		

标的名称：柯萨奇病毒A6、A10、A16、EV71核酸四重检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50人份/盒，最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5*10 ² -2*10 ¹⁰ copies/ml0；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。检测方法：荧光定量RT-PCR法；因检测仪器数量有限，要求提供与肠道通用试剂及麻疹/风疹病毒核酸双重检测试剂扩增程序与循环数一致的试剂，且荧光PCR循环条件一致。按需求按批次发货，收货有效期大于10个月
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。		

标的名称：MV-IgM 抗体检测试剂

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		48人份/盒，灵敏度≥97.6%；特异度≥89%；精密度：批内变异系数CV%不高于15%（n=10）。试剂为械准字；因检测仪器数量有限，要求提供与RV-IgM 抗体检测试剂扩增程序与循环数一致的试剂，样品稀释浓度为1:100，检测波长450nm和630nm。2025年7月初发货，有效期大于10个月
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。		

标的名称：RV-IgM 抗体检测试剂

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

1		48人份/盒，灵敏度≥98.3%；特异度≥98.9%；精密度：批内变异系数CV%不高于15%（n=10）。试剂为械准字；因检测仪器数量有限，要求提供与MV-IgM抗体检测试剂扩增程序与循环数一致的试剂，样品稀释浓度为1:100，检测波长450nm和630nm。2025年7月初发货，有效期大于10个月
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。		

标的名称：麻疹、风疹病毒核酸双重检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50人份/盒，最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5*10 ² -2*10 ¹⁰ copies/ml ⁰ ；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。检测方法：荧光定量RT-PCR法；因检测仪器数量有限，要求提供与肠道通用及分型（柯萨奇病毒A6/A10/A16/EV71）试剂扩增程序与循环数一致的试剂，且荧光PCR循环条件一致。根据需要分两次发货，收货有效期大于10个月
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。		

标的名称：腮腺炎病毒核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50反应/盒，最低检出限:500copies/ml；线性范围:5X10 ² -2x10 ¹⁰ copies/ml；精密度变异系数<5%；特异性：与感染症状相似的其他病原体无交叉反应。检测方法：荧光定量RT-PCR法。发货时效期大于10个月
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。		

标的名称：A组轮状病毒核酸

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50反应/盒，最低检出限:500copies/ml；线性范围:5X10 ² -2x10 ¹⁰ copies/ml；精密度变异系数<5%；特异性：与感染症状相似的其他病原体无交叉反应。检测方法：荧光定量RT-PCR法。发货时效期大于10个月
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。		

标的名称：诺如病毒核酸(双通道)

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		诺如病毒核酸(双通道)（参数调整为）：50人份/盒，最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5X10 ² -2x10 ¹⁰ 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。因检测仪器数量有限，要求提供与A组轮状病毒核酸、诺如病毒（双通道）、札如/人星状/肠道腺病毒、A组轮状病毒核酸分型试剂扩增程序与循环数一致的试剂。按需求按批次发货，收货有效期大于10个月
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。		

标的名称：札如、人星状、肠道腺病毒

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

1		札如/人星状/肠道腺病毒，50人份/盒，三重荧光PCR法检测札如病毒、腺病毒和星状病毒。最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5*10 ² -2*10 ¹⁰ copies/ml；交叉反应：针对可能与札如病毒、腺病毒和星状病毒产生交叉的其他病原体均无交叉反应。因检测仪器数量有限，要求提供与A组轮状病毒核酸、诺如病毒（双通道）、札如/人星状/肠道腺病毒、A组轮状病毒核酸分型试剂扩增程序与循环数一致的试剂。按需求按批次发货，货有效期大于10个月
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。		

标的名称：A组轮状病毒核酸分型

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		25人份/盒，1.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 2.适用范围：适用于定性检测从粪便、肛拭子和呕吐物中提取的A组轮状病毒中6种G基因型和3种P基因型。 3.检测技术：多重实时荧光PCR技术。 4.检测性能：灵敏度最低500copies/mL，与其他病原菌均无交叉反应。 5.检测时间：采用除酶以外一管预混液技术，反应体系≤25μL，至多采用3管，一次性完成多种病原体基因型的定性检测。 6.质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。 7.试剂规格：每盒的检测量至少50T，并可同时提供25T包装。 8.因检测仪器数量有限，要求提供与A组轮状病毒核酸、诺如病毒（双通道）、札如/人星状/肠道腺病毒、A组轮状病毒核酸分型试剂扩增程序与循环数一致的试剂。 按需求按批次发货，收货有效期大于10个月
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。		

标的名称：Tris-Hcl溶液

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		500ml/瓶，中性，收货有效期大于10个月
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。		

标的名称：无水乙醇(分析纯)

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		500ml；分析纯；AR≥99.7%
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。		

标的名称：无核酸酶水

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		500ml，无蛋白酶、无 RNase、无 DNase，分子生物学级
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。		

标的名称：1N液体NaOH

序号	参数性质	技术参数与性能指标

1		500ml, c(NaOH)= 1mol/L
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。		

标的名称：吐温20

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		100ml, 无色至淡黄色粘稠液体 纯度96%
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。		

标的名称：无尘纸

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		单张尺寸: 11.0cm*21.3cm 280张/盒
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。		

标的名称：百日咳杆菌核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		48人次/盒，最低检出限：500copies/ml；特异性：对百日咳杆菌以外的其他呼吸道病原体均不能检出。预分装检测试剂盒；检测方法：核酸提取过程为全自动提取仪采用商品化试剂盒提取；荧光定量RT-PCR法。收货有效期大于10个月
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。		

标的名称：SBG增菌液

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		9ml/支*20/盒，1、按需求按批次发货；2、螺口帽，可有效防止漏液；单手操作，操作方便；3、有泡沫试管托，可以当试管架使用；4、可单手操作；5、试管高度130mm；6、开启闭合时有两个档位，在培养过程中可与外界保持一定通透性，满足好氧菌培养需求；7、泡罩包装；8、收货时效期不能少于60天。
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。		

标的名称：麦康凯琼脂平板（MAC）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		10皿/包×2，1、按需求按批次发货；2、规格10 皿 / 包 ×2 包 ；3、平皿侧面有产品名称标识；4、收货时效期不能少于120天。
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。		

标的名称：沙门显色琼脂平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		10皿/包×2，1、按需求按批次发货；2、规格10 皿 / 包 ×2 包 ；3、平皿侧面有产品名称标识；4、收货时效期不能少于120天。
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。		

标的名称：弧菌显色琼脂平板

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

1		10皿/包×2，1、按需求按批次发货；2、产品有第三方出具的带有CNAS章和CMA章的检验报告；3、规格10 皿 / 包 ×2 包 ；4、平皿侧面有产品名称标识；5、收货时效期不能少于120天。
---	--	---

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。

标的名称：XLD 琼脂平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		10皿/包×2，1、按需求按批次发货；；2、产品有第三方出具的带有CNAS章和CMA章的检验报告；3、规格10 皿 / 包 ×2 包 ；4、平皿侧面有产品名称标识；5，收货时效期不能少于120天。

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。

标的名称：1ul接种环

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50支/管×20，不要单独一个包装

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。

标的名称：10ul接种环

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		100支/包×5，不要单独一个包装

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。

标的名称：一次性医用口罩

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50只/盒，不要独立包装的，要抽提式、挂耳式的

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。

标的名称：无粉丁腈手套

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		100只/盒，M号 不要独立包装的，要抽提式的

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。

标的名称：3%氯化钠三糖铁(TSI)管

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		9ml/支*20/盒，1、按需求按批次发货；2、收货时效期不能少于120天。

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。

标的名称：医用折叠擦手纸

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		200抽/袋×20/箱

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。

标的名称：三糖铁管

序号	参数性质	技术参数与性能指标

1		9ml/支*20/盒，1、按需求按批次发货；2、收货时效期不能少于120天
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。		

标的名称：7ml离心管

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		200只/箱，1、圆底连盖；2、7ml
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。		

标的名称：10ml离心管

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		200只/箱，1、圆底连盖；2、10ml
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。		

标的名称：3%氯化钠碱性蛋白胨水（APW）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		9ml/支*20/盒，1、按需求按批次发货；；2、螺口帽，可有效防止漏液；单手操作，操作方便；3、有泡沫试管托，可以当试管架使用；4、可单手操作；5、试管高度130mm；6、开启闭合时有两个档位，在培养过程中可与外界保持一定通透性，满足好氧菌培养需求；7、泡罩包装；8、收货时效期不能少于120天
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。		

标的名称：3%氯化钠胰蛋白胨大豆琼脂平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		10皿/包*2，1、按需求按批次发货；；2、规格10 皿 / 包 ×2 包；3、平皿侧面有产品名称标识。4、收货时效期不能少于120天
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。		

标的名称：一次性试管

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		600只/包，1、经辐照灭菌；2、塑料硬试管；3、18*180mm；4、单手翻盖
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。		

标的名称：一次性试管

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		500只/包，1、塑料软试管；2、12*100；3、圆底
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。		

标的名称：1.5EP管（无菌）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		200个/袋，1、管盖一体；2、无菌无酶无热源
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。		

标的名称：沙门氏菌血清型分子鉴定试剂盒

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

1		25T/盒, 1.检测原理: 采用实时荧光PCR技术, 针对沙门氏菌血清特异性基因设计引物探针; 2.可检测血清型范围: ≥150种, 3.检测效率: 全预混液, 无需配置体系, 检测时间≤90min; 4.产品质保期: -20℃保存条件下, 保质期≥12个月; 5.检测性能: 检测灵敏度5-10copies/test; 6.结果判读方式APP程序判读, 无需手动或其它办公软件判读;
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。		

标的名称：0.85%生理盐水

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		9mL/支×20, 1、螺口帽, 可有效防止漏液; 单手操作, 操作方便; 2、有泡沫试管托, 可以当试管架使用; 3、可单手操作; 4、试管高度130mm, 方便安全柜中操作; 5、开启闭合时有两个档位, 在培养过程中可与外界保持一定通透性, 满足好氧菌培养需求; 6、泡罩包装增强了包装结构对试管的保护, 提升运输过程中密封性, 与泡沫托或珍珠棉托包装相比体积更小; 7、保质期≥3个月。收货时有效期大于50天; 8.按需求按批次发货
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。		

标的名称：7.5%氯化钠肉汤

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		9mL/支×20, 1、螺口帽, 可有效防止漏液; 单手操作, 操作方便; 2、有泡沫试管托, 可以当试管架使用; 3、可单手操作; 4、试管高度130mm, 方便安全柜中操作; 5、开启闭合时有两个档位, 在培养过程中可与外界保持一定通透性, 满足好氧菌培养需求; 6、泡罩包装增强了包装结构对试管的保护, 提升运输过程中密封性, 与泡沫托或珍珠棉托包装相比体积更小; 7、保质期≥3个月。收货时有效期大于50天。8.按需求按批次发货
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。		

标的名称：沙氏琼脂（含氯霉素）平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		10皿（90mm）/包×2, 1、含有纸质框架, 有吸水及固定的作用。2、保质期≥3个月。收货时有效期大于50天。3.按需求按批次发货
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。		

标的名称：营养琼脂平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		10皿（90mm）/包×2, 1、含有纸质框架, 有吸水及固定的作用。2、保质期≥3个月。收货时有效期大于50天。3.按需求按批次发货
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。		

标的名称：Baird-Parker琼脂平板

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

1		10皿（90mm）/包×2，1、含有纸质框架，有吸水及固定的作用。2、保质期≥3个月。收货时有效期大于50天。3.按需求按批次发货
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。		

标的名称：血琼脂平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		10皿（90mm）/包×2，1、血平板 ，含有纸质框架，有吸水及固定的作用。2、保质期≥3个月。收货时有效期大于50天。3.按需求按批次发货
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。		

标的名称：GVPC 琼脂平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		10皿（90mm）/包×2，1、含有纸质框架，有吸水及固定的作用。2、保质期≥3个月。收货时有效期大于50天。3.按需求按批次发货
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。		

标的名称：BCYE平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		10皿（90mm）/包×2，1、含有纸质框架，有吸水及固定的作用。 2、保质期≥3个月。收货时有效期大于50天。3.按需求按批次发货
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。		

标的名称：BCYE-Cys平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		10皿（90mm）/包×2，1、含有纸质框架，有吸水及固定的作用。2、保质期≥3个月。收货时有效期大于50天。3.按需求按批次发货
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。		

标的名称：乳糖蛋白胨培养液（双料）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		10mL/支×20，1、螺口帽，可有效防止漏液；单手操作，操作方便；2、有泡沫试管托，可以当试管架使用；3、可单手操作；4、试管高度130mm，方便安全柜中操作；5、开启闭合时有两个档位，在培养过程中可与外界保持一定通透性，满足好氧菌培养需求；6、泡罩包装增强了包装结构对试管的保护，提升运输过程中密封性，与泡沫托或珍珠棉托包装相比体积更小；7、保质期≥3个月。收货时有效期大于50天。8.按需求按批次发货
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。		

标的名称：乳糖蛋白胨培养液（单料）

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

1		10mL/支×20，1、螺口帽，可有效防止漏液；单手操作，操作方便；2、有泡沫试管托，可以当试管架使用；3、可单手操作；4、试管高度130mm，方便安全柜中操作；5、开启闭合时有两个档位，在培养过程中可与外界保持一定通透性，满足好氧菌培养需求；6、泡罩包装增强了包装结构对试管的保护，提升运输过程中密封性，与泡沫托或珍珠棉托包装相比体积更小；7、保质期≥3个月。收货时有效期大于50天。8.按需求按批次发货
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。		

标的名称：乳糖胆盐发酵培养液（双料）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		10mL/支×20，1、螺口帽，可有效防止漏液；单手操作，操作方便；2、有泡沫试管托，可以当试管架使用；3、可单手操作；4、试管高度130mm，方便安全柜中操作；5、开启闭合时有两个档位，在培养过程中可与外界保持一定通透性，满足好氧菌培养需求；6、泡罩包装增强了包装结构对试管的保护，提升运输过程中密封性，与泡沫托或珍珠棉托包装相比体积更小；7、保质期≥3个月。收货时有效期大于50天。8.按需求按批次发货
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。		

标的名称：菌落总数测试纸片

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50/袋 ， 20袋/箱，本产品适合于各类食品及食品原料中菌落总数的测定，也可用于检测食品加工容器、操作台和其他设备表面的菌落总数。执行标准：食品安全国家标准 食品微生物学检验菌落总数测定（GB/T 4789.2-2010）。本产品需存放在4℃～10℃冰箱中，保质期为一年。
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。		

标的名称：10ml带盖无菌采样空管

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		带盖；防止溢洒，需要螺旋盖；无菌；10ml
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。		

标的名称：物表采样管（含氯类中和剂）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		9mL/50支，按需求按批次发货；本产品（含采样拭子）中的氯化钠可以维持整个采样系统的渗透压，保证采集样本中细菌的生存能力。同时，含有的营养肉汤、甘氨酸、硫代硫酸钠、吐温-80、卵磷脂等多种成分，可中和醇类、醛类、氯碘类、季铵盐类、复方中和剂类等不同类型的消毒剂。用于食品卫生监测、公共卫生监测、医院感控、化妆品行业设备表面、操作台表面、操作员双手及公共卫生领域消毒剂消毒后物表的采样及样品中菌落的计数，有效期大于10个月。
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。		

标的名称：物表采样管（含醇类中和剂）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		9mL/50支，按需求按批次发货；本产品（含采样拭子）中的氯化钠可以维持整个采样系统的渗透压，保证采集样本中细菌的生存能力。同时，含有的营养肉汤、甘氨酸、硫代硫酸钠、吐温-80、卵磷脂等多种成分，可中和醇类、醛类、氯碘类、季铵盐类、复方中和剂类等不同类型的消毒剂。用于食品卫生监测、公共卫生监测、医院感控、化妆品行业设备表面、操作台表面、操作员双手及公共卫生领域消毒剂消毒后物表的采样及样品中菌落的计数，有效期大于10个月。
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。		

标的名称：5cmx5cm无菌规格板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		100个/袋
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。		

标的名称：医用长干棉签

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		100支/包
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。		

标的名称：一次性无菌平皿

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		20皿/盒，1、规格10 皿 / 包 ×2 包 ； 2、平皿侧面有产品名称标识；3、收货时效期不能少于120天。4、按需求按批次发货
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。		

标的名称：MH血平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		20皿/盒，1、规格10 皿 / 包 ×2 包 ； 2、平皿侧面有产品名称标识；3、收货时效期不能少于120天。4、按需求按批次发货
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。		

标的名称：细菌提取试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50T/盒，1、含溶菌酶(革兰氏阳性菌)、无水乙醇、溶菌酶缓冲液(20 mM Tris, pH8.0 ; 2 mM Na2-EDTA ; 1.2%Triton-100)；2、既适用于革兰氏阴性菌基因组 DNA 的提取，也可适用于革兰氏阳性菌基因组 DNA 的提取,也可用于食品致病菌(微生物)基因组提取，如：金黄色葡萄球菌、霍乱弧菌、出血性大肠杆菌 O157：H7、单增李斯特、沙门氏菌、阪崎肠肝菌等。可从1-5 ml细菌培养液中，快速提取纯化10-40μg纯净的基因组 DNA，所得基因组 DNA 可直接用作 PCR 模板、酶切、杂交等分子生物学实验。收货时有效期大于8个月。
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。		

标的名称：细菌采样管

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50支/盒，不含抗生素、非灭活；管内容物为液体培养基，含Amies采样液；用于人鼻咽部、伤口、直肠、粪便等部位病菌的采集，常见呼吸道，肠道病菌的采集及运送。
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。		

标的名称：无菌独立包装采样拭子

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		100支/袋，150mm,无菌，独立包装，可用于采集咽拭子
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。		

标的名称：其他发热症候群样本多病原核酸筛查试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>50T，适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。</p> <p>检测病原范围：伤寒 / 副伤寒沙门菌、脑膜炎奈瑟菌、A 族链球菌、伯氏疏螺旋体、立克次体、无形体、埃立克体、钩端螺旋体、猪链球菌、鼠疫耶尔森菌、布鲁氏菌、隐球菌、曲霉菌、肺孢子菌</p> <p>检测性能：最低检出限500 copies/mL,与其它病原菌无交叉反应；</p> <p>检测效率：全预混液，仅需分装、加模板即可上机，检测时间70分钟；</p> <p>质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。反应体系中加入人源性内标设计，全程质控；</p> <p>产品质保期：-20℃保存条件下，保质期≥12个月；</p> <p>特异性：常见相同感染部位非靶标病原体均无交叉反应</p> <p>符合国家致病菌识别网监测方案要求</p> <p>收货有效期大于10个月</p>
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。		

标的名称：腹泻症候群样本多病原核酸筛查试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>1、检测范围：不少于18种病原体，至少包括霍乱弧菌、副溶血弧菌、沙门菌、志贺菌、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、小肠结肠耶尔森菌、艰难梭菌、阪崎克罗诺杆菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、河弧菌、诺如病毒GI、诺如病毒GII、轮状病毒A组、轮状病毒B组、轮状病毒C组、轮状病毒H组、星状病毒、札如病毒、肠道腺病毒等。</p> <p>2、反应体系：试剂盒共用同一套反应体系及扩增程序，每管反应体系≤20ul。</p> <p>3、检测条件：1个反应管包含10种或以上目标病原体鉴别检测。</p> <p>4、判断依据：根据各病原体在不同荧光检测通道中的扩增曲线Ct值并结合熔点温度Tm不同，对样品中的病原体进行鉴别检测。</p> <p>5、自动判读：针对所有适配机型均配备有专用的判读辅助软件，直接报告结果的阴阳性和CT值；也可查看原始曲线，进行结果判读。</p> <p>6、判读软件：一键式导入数据，一键判读结果阴阳性和Ct值，可导出Excel结果汇总表，汇总样本序号、靶标名称、结果阴阳性等信息。</p> <p>7、到货有效期≥10个月。</p>

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。

标的名称：军团菌核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>50T/盒，适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。</p> <p>检测病原范围：军团菌</p> <p>检测性能：最低检出限500 copies/mL,与其它病原菌无交叉反应；</p> <p>检测效率：全预混液，仅需分装、加模板即可上机，检测时间≤70分钟；</p> <p>质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。反应体系中加入人源性内标设计，全程质控；</p> <p>产品质保期：-20℃保存条件下，保质期≥12个月；</p> <p>特异性：常见相同感染部位非靶标病原体均无交叉反应</p> <p>符合国家致病菌识别网监测方案要求，收货有效期大于10个月</p>

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。

标的名称：呼吸道症候群样本 多病原核酸筛查试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>50T，适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。</p> <p>检测病原范围：肺炎链球菌、流感嗜血杆菌、百日咳鲍特菌、A族链球菌、肺炎克雷伯菌、肺炎支原体、肺炎衣原体、鹦鹉热衣原体、军团菌、隐球菌、曲霉菌、肺孢子菌</p> <p>检测性能：最低检出限500 copies/mL,与其它病原菌无交叉反应；</p> <p>检测效率：全预混液，仅需分装、加模板即可上机，检测时间≤70分钟；</p> <p>质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。反应体系中加入人源性内标设计，全程质控；</p> <p>产品质保期：-20℃保存条件下，保质期≥12个月；</p> <p>特异性：常见呼吸道感染非靶标细菌、病毒等均无交叉反应</p> <p>符合国家致病菌识别网监测方案要求</p> <p>收货有效期大于10个月</p>

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。

标的名称：五种致泻大肠埃希氏菌（DEC）毒力基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）

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

1		<p>50人份/盒</p> <p>因传染病病原体确诊实验要求，必须在初筛和复检实验同时阳性的情况下才可确诊为病原体阳性，因此供应商需提供两种不同品牌的试剂。其中初筛试剂3盒、复检试剂2盒。</p> <p>【适用范围】</p> <p>适用于纯培养的菌株种致泻大肠埃希氏菌（DEC）核酸检测，可检测EPEC、EHEC、E TEC、EIEC、EAEC，</p> <p>25T/ 50T</p> <p>【储存条件及有效期】</p> <p>-20℃以下避光保存，有效期 ≥12 个月。冰袋低温运输（不超过 8℃）不超过 4 天。避免反复冻融。</p> <p>要求仪器有 FAM、HEX、CY5 检测通道。</p> <p>收货有效期大于10个月</p>
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。		

标的名称：五种致泻大肠埃希氏菌（DEC）毒力基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>25人份/盒</p> <p>因传染病病原体确诊实验要求，必须在初筛和复检实验同时阳性的情况下才可确诊为病原体阳性，因此供应商需提供两种不同品牌的试剂。其中初筛试剂2盒、复检试剂1盒。</p> <p>【适用范围】</p> <p>适用于纯培养的菌株种致泻大肠埃希氏菌（DEC）核酸检测，可检测EPEC、EHEC、E TEC、EIEC、EAEC，</p> <p>25T/ 50T</p> <p>【储存条件及有效期】</p> <p>-20℃以下避光保存，有效期 ≥12 个月。冰袋低温运输（不超过 8℃）不超过 4 天。避免反复冻融。</p> <p>要求仪器有 FAM、HEX、CY5 检测通道。</p> <p>收货有效期大于10个月</p>
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。		

标的名称：肺炎克雷伯分型试剂盒（普通PCR）（血清型：K1、K2、K5、K20、K54、K57 ）

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

1		<p>【适用范围】</p> <p>适用于从原料、食品、水样、环境样品中分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物K1/K2/K5/K20/K54/K57血清分型鉴定，需要提供说明书</p> <p>【规格】</p> <p>25T/ 盒</p> <p>【储存条件及有效期】</p> <p>-20℃以下避光保存，有效期 12 个月。冰袋低温运输（不超过 8℃）不超过 4 天。避免反复冻融。</p> <p>【适用仪器】</p> <p>普通 PCR 仪进行核酸扩增；市售全自动电泳仪或普通核酸电泳系统对扩增产物进行电泳分析。</p> <p>收货有效期大于10个月</p>
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。		

标的名称：军团菌分型试剂盒（荧光定量PCR）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>50T</p> <p>50人份/盒</p> <p>开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。</p> <p>检测病原范围：军团菌</p> <p>检测性能：最低检出限500 copies/mL,与其它病原菌无交叉反应；</p> <p>检测效率：全预混液，仅需分装、加模板即可上机，检测时间≤70分钟；</p> <p>质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。反应体系中加入人源性内标设计，全程质控；</p> <p>产品质保期：-20℃保存条件下，保质期≥12个月；</p> <p>特异性：常见相同感染部位非靶标病原体均无交叉反应</p> <p>符合国家致病菌识别网监测方案要求，收货有效期大于10个月</p>
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。		

标的名称：2ml螺口菌株冻存管

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		80支/盒，用于样本保存，收货有效期大于12个月
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。		

标的名称：ULSEN® 细菌全基因组套装试剂盒

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

1		<p>套装中包括:</p> <p>ULSEN® 细菌全基因组套装试剂盒（24人份）</p> <p>（1）MFeasy library kit超灵敏DNA建库试剂盒 (24samples)1盒;</p> <p>（2）PCR产物回收磁珠（5ml）1盒;</p> <p>（3）Qubit管子500个反应1盒;</p> <p>（4）Qubit 1X dsDNA High Sensitivity（HS）and Broad Range（BR）Assay 1盒;</p> <p>（5）MiSeq Reagent Kit v2.300-cycles 5套; 技术要求:</p> <p>1、样本量:24样本;</p> <p>2、适用性:细菌全基因组的扩增捕获、高通量测序建库实验、高通量测序实验;</p> <p>3、建库原理:转座酶切法建库, 无需任何核酸打断设备;</p> <p>4、灵敏度:低至1ng核酸;</p> <p>5、试剂形式:预先混合的整合式试剂, 减少移液等手工操作;</p> <p>6、扩增子数目:≥40个;</p> <p>7、建库试剂DNA片段化时间:5分钟内片段化DNA;</p> <p>8、文库构建类型:涵盖小基因组、PCR扩增、质粒、微生物基因组、串联扩增子、双联cDNA和单细胞 RNA-Seq等测序文库构建;</p> <p>9、文库制备流程:标记基因组DNA、扩增、纯化、标准化、文库混合;</p> <p>10、建库时间:3小时;</p> <p>11、自带病原微生物样本的高通量测序序列标签;</p> <p>12、Index数量:96;</p> <p>13、搭配对应的核酸定量试剂盒、定量分析管以及纯化需要用到的磁珠;</p> <p>14、测序原理:边合成边测序;</p> <p>15、测序模式:自动化双端或自动化单端测序;</p> <p>16、测序读长:≥2*150bp;Reads数:≥1500万条;数据质量:Q30(测序准确度在99.9%以上)</p> <p>17、适用机型: 兼容主流高通量测序平台;</p> <p>18、试剂管帽颜色不同, 有效保证实验中试剂吸取加样的准确性;</p> <p>19、搭配磁珠纯化、核酸定量试剂耗材;</p> <p>20、能免费提供完整的实验技术支持和生信分析的能力, 每年最少不低于5次。对于可能会出现各种问题, 要做到24小时内回复, 48小时内到达现场支持;</p> <p>21、具备ISO13485和ISO9001:2015认证（提供证书扫描件或复印件）;</p> <p>22、可提供24个不同的板式或管式illumina index, 用于混样建库Index 使用方式:开盖吸取或方便扎孔, 提供接头说明书;</p> <p>23、试剂盒具备同品牌生信分析软件, 该软件可实现数据的质量控制, 精确获得样本全基因组序列, 突变位点和溯源信息;(需提供相关证明材料)。</p> <p>24、要求效期新, 质保期要求至少一年。</p>
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。		

标的名称：10ml一次性移液管

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

1		50支/包，无菌无酶带刻度塑料吸管（直管）；单只独立包装；具有聚烯烃过滤芯
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。		

标的名称：总大肠菌群测试盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		15管，10份/盒，10盒/箱
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。		

标的名称：无菌水样采集袋(含硫)

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		500ml/袋,10袋/包，10包/箱，500ml，含硫代硫酸钠，一次性无菌采样袋
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。		

标的名称：EC-mug管

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		100支/盒，用于大肠埃希氏菌检验，瓶盖上自带接种环，10ml/管
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。		

标的名称：盖玻片

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		100片/盒，0.13mm-0.18mm；
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。		

标的名称：HIV质控品

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50支/盒，酶联法校准用，浓度水平为0.5NCU/ml。收货有效期大于12个月。
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。		

标的名称：人类免疫缺陷病毒抗体（HIV1+2 型）检测试剂盒(胶体金法)

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50人/盒，国械注准证书 1.板式，符合艾滋病检测生物安全操作要求； 2.可同时检测血清、血浆及全血样本； 3.整个检测过程在30分钟内出结果； 4.最新年度《全国HIV抗体诊断试剂临床质量评估报告》评估结果中敏感性、特异性、功效率分别达到100%、≥98%、≥99%； 5.有效期不低于12个月； 6.提供中国药品生物制品检定所检验报告； 7.产品获得国家药品监督管理局注册证
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。		

标的名称：丙型肝炎病毒抗体检测试剂盒(胶体金法)

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

1		50人/盒，国械注准，1.阴性参考品符合率达到20/20。 2.阳性参考品符合率达到10/10。 3.最低检测限参考品L1-L4,L1-L3至少检出L1、L2,L4检测为阴性。 4.重复性参考品，平行进行11人份检测，显色强度一致，均一性无差别。收货有效期大于10个月
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。		

标的名称：梅毒螺旋体抗体检测试剂盒(胶体金法)

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50人/盒，国械注准证书，1.阴性参考品符合率达到20/20。 2.阳性参考品符合率达到10/10。 3.最低检测限参考品L1-L4,L1-L3至少检出L1、L2,L4检测为阴性。 4.重复性参考品，平行进行12人份检测，显色强度一致，均一性无差别。收货有效期大于10个月
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

第四章 投标人应当提交的资格、资信证明文件

投标人应提交证明其有资格参加投标和中标后有能力履行合同的相关文件，并作为其投标文件的一部分，所有文件必须真实可靠、不得伪造，否则将按相关规定予以处罚。

一、法人或者其他组织的营业执照等证明文件，自然人的身份证明。

法人包括企业法人、机关法人、事业单位法人和社会团体法人；其他组织主要包括合伙企业、非企业专业服务机构、个体工商户、农村承包经营户；自然人是指具有完全民事行为能力、能够承担民事责任和义务的公民。如投标人是企业（包括合伙企业），要提供在市场监督管理部门注册的有效“企业法人营业执照”或“营业执照”；如投标人是事业单位，要提供有效的“事业单位法人证书”；投标人是非企业专业服务机构，如律师事务所、会计师事务所，要提供有效的执业许可证等证明文件；如投标人是个体工商户，要提供有效的“个体工商户营业执照”；如投标人是自然人，要提供有效的自然人身份证明。

分公司不是独立法人，不具备政府采购法第二十二条规定的投标人应当具备独立承担民事责任能力的条件。分公司经总公司授权，可以以分公司的名义参加政府采购活动，但其民事责任由总公司承担。

二、财务状况报告，依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料（详见资格审查表）。

三、具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料。

四、参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。

五、按照招标文件要求，投标人应当提交的其他资格、资信证明文件。

第五章 评标

一.评标要求

1.评标方法

详见须知前附表

2.评标原则

2.1评标活动遵循客观、公正、审慎的原则，以招标文件和投标文件为评标的基本依据，并按照招标文件规定的评标方法和评标标准进行评标。

2.2具体评标事项由评标委员会负责，并按招标文件规定的办法进行评审。

2.3合格投标人不足三家的，不得评标。

3.评标委员会

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

3.1评标委员会由采购人代表和评审专家组成，成员人数应当为5人及以上单数，其中评审专家不得少于成员总数的三分之二。

3.2评标委员会成员有下列情形之一的，应当回避：

（1）参加采购活动前3年内,与投标人存在劳动关系,或者担任投标人的董事、监事,或者是投标人的控股股东或实际控制人；

（2）与投标人的法定代表人或者负责人有夫妻、直系血亲、三代以内旁系血亲或者近姻亲关系；

（3）与投标人有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系。

3.3评标委员会负责具体评标事务，并独立履行下列职责：

（1）审查、评价投标文件是否符合招标文件的商务、技术等实质性要求；

（2）要求投标人对投标文件有关事项作出澄清或者说明；

（3）对投标文件进行比较和评价；

（4）确定中标候选人名单，以及根据采购人委托直接确定中标人；

（5）向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评标中发现的违法行为；

（6）法律法规规定的其他职责。

4.澄清

对于投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容，评标委员会应当以书面形式要求投标人作出必要的澄清、说明或者补正。

投标人的澄清、说明或者补正应当采用书面形式，并加盖公章，或者由法定代表人或其授权的代表签字。投标人的澄清、说明或者补正不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容。

4.1评标委员会不接受投标人主动提出的澄清、说明或补正。

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

5.有下列情形之一的，视为投标人串通投标，其投标无效：

（1）不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制，包括但不限于不同投标人上传的投标文件项目内部识别码一致的情形；

（2）不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；

（3）不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

（4）不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

(5) 不同投标人的投标文件相互混装;

(6) 不同投标人的投标保证金从同一单位或个人的账户转出;

6.有下列情形之一的,属于恶意串通投标,其投标无效,并追究法律责任:

(1) 投标人直接或者间接从采购人或者采购代理机构处获得其他投标人的相关情况并修改其投标文件;

(2) 投标人按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改投标文件;

(3) 投标人之间协商报价、技术方案等投标文件的实质性内容;

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

(5) 投标人之间事先约定由某一特定投标人中标、成交;

(6) 投标人之间商定部分投标人放弃参加政府采购活动或者放弃中标、成交;

(7) 投标人与采购人或者采购代理机构之间、投标人相互之间,为谋求特定投标人中标、成交或者排斥其他投标人的其他串通行为。

7.投标无效的情形

投标人存在下列情况之一的,投标无效:

(1) 未按照招标文件的规定提交投标保证金的;

(2) 投标文件未按招标文件要求签署、盖章的;

(3) 不具备招标文件中规定的资格要求的;

(4) 报价超过招标文件中规定的预算金额或者最高限价的;

(5) 投标文件含有采购人不能接受的附加条件的;

(6) 法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

8.废标的情形

出现下列情形之一的,应予以废标。

(1) 符合专业条件的投标人或者对招标文件作实质响应的投标人不足3家;或参与竞争的核心产品品牌不足3个的;

(2) 出现影响采购公正的违法、违规行为的;

(3) 投标人的报价均超过了采购预算的;

(4) 因重大变故,采购任务取消的;

9.定标

评标委员会按照招标文件确定的评标方法、步骤、标准,对投标文件进行评审。评标结束后,评标委员会根据采购人委托直接确定中标人或者由采购人在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人。

二.落实政府采购政策

1.节约能源、保护环境

采购的产品属于品目清单范围的,将依据国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书,对获得证书的产品实施政府优先采购或强制采购,具体按照本招标文件相关要求执行。

2.促进中小企业发展

2.1采购人在政府采购活动中应当通过加强采购需求管理,落实预留采购份额、价格评审优惠、优先采购等措施,提高中小企业在政府采购中的份额,支持中小企业发展。

2.2《政府采购促进中小企业发展管理办法》所称中小企业,是指在中华人民共和国境内依法设立,依据国务院批准的中小企业划分标准确定的中型企业、小型企业和微型企业,但与大企业的负责人为同一人,或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。符合中小企业划分标准的个体工商户,在政府采购活动中视同中小企业。

2.3在政府采购活动中,投标人提供的货物、工程或者服务符合下列情形的,享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定的中小企业扶持政策:

- (1) 在货物采购项目中，货物由中小企业制造，即货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标；
- (2) 在工程采购项目中，工程由中小企业承建，即工程施工单位为中小企业；
- (3) 在服务采购项目中，服务由中小企业承接，即提供服务的人员为中小企业依照《中华人民共和国劳动合同法》订立劳动合同的从业人员。

在货物采购项目中，投标人提供的货物既有中小企业制造货物，也有大型企业制造货物的，不享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定的中小企业扶持政策。

以联合体形式参加政府采购活动，联合体各方均为中小企业的，联合体视同中小企业。其中，联合体各方均为小微企业的，联合体视同小微企业。

2.4依照《政府采购促进中小企业发展管理办法》《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》和《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》的规定，凡符合要求的小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位，按照以下比例给予相应的价格扣除：

采购包1：

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

2.5在政府采购活动中，提供货物、工程或者服务符合享受中小企业扶持政策的，投标人应提供《中小企业声明函》；属于监狱企业的，应提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件；属于残疾人福利性单位的，应提供《残疾人福利性单位声明函》。投标人应当按照《中小企业声明函》《残疾人福利性单位声明函》规定格式提供（格式附后，不可修改），未按规定提供的，不得享受相关中小企业扶持政策。

投标人应当对提供材料的真实性负责，若有虚假，将追究其法律责任。

三.评标程序

1.符合性审查

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

1.2符合性审查中有任何一项未通过的，审查结果为未通过。投标人未通过符合性审查的，投标无效。

符合性审查表

采购包1：

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
2	投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）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:

价格扣除

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

序号	评审因素	评审价格权重	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
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服务的前提下,本合同总金额为_____元(小写)_____ (大写)。

七、付款时间及条件

(一)付款时间:_____

(二) 付款条件: _____

(三) 乙方账户信息

乙方名称: _____

开户银行: _____

银行账号: _____

八、知识产权

乙方应保证其提供的服务及服务成果的全部及部分, 均不存在侵犯第三方知识产权的情形, 其服务成果的所有权由甲方享有。否则, 乙方应向甲方承担违约责任及赔偿由此给甲方造成的名誉及经济损失。

九、违约条款

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

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

(三) 乙方逾期提供服务成果的, 每延期一日, 乙方应按照合同总金额的_____承担违约责任。延期达到_____日, 甲方有权解除合同, 拒付延期部分的相应服务款项, 并要求乙方赔偿甲方的经济损失。

(四) 乙方交付的服务不符合质量要求, 或其服务成果存在侵权行为的, 甲方有权解除合同, 并要求乙方支付合同总金额_____ %的违约金, 违约金不足以赔偿甲方损失的, 甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

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

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

十、不可抗力

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

十一、争议的解决方式

合同发生纠纷时, 双方应协商解决, 协商不成, 可以采用下列方式解决:

(一) 提交_____仲裁委员会仲裁。

(二) 向_____人民法院起诉。

十二、合同保存

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

十三、合同附件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分, 与本合同具有同等法律效力:

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

十四、双方约定的其他事宜

_____。
十五、合同未尽事宜，双方另行签订补充协议，补充协议是合同的组成部分。

十六、本合同由甲乙双方盖章生效。

甲方名称：（章）

甲方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

乙方名称：（章）

乙方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

政府采购合同

(工程类合同参考文本)

合同编号:

甲方:*** (填写采购单位名称)

地址:*** (填写详细地址)

乙方:*** (填写中标、成交供应商名称)

地址:*** (填写详细地址)

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

一、工程项目的的基本情况

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

(二)工程项目的名称、建设地点、工程技术规范及要求、工程量等具体内容,乙方提供的材料及设备名称、规格型号、品牌、单价、产地以及与工程、材料、设施设备相关的服务等详细内容,见合同附件一工程清单

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