

实验室相关试剂、耗材

# 公开招标文件

采购单位名称：呼伦贝尔市疾病预防控制中心

采购代理机构名称：锐驰项目管理有限公司

项目编号：**HSZCS-G-H-250082**

2025年06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

锐驰项目管理有限公司 受 呼伦贝尔市疾病预防控制中心 委托，采用公开招标方式组织采购 实验室相关试剂、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： 实验室相关试剂、耗材

项目编号： HSZCS-G-H-250082

采购计划备案号： 呼政采计划[2025]02045

### 2.内容及划分采购包情况

采购包1：

采购包预算金额（元）： 1,270,437.00

采购包最高限价（元）： 1,270,437.00

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	细菌全基因组测序套装试剂盒	3.00	227,616.00	批	工业	否	否	否	否
2	超灵敏度新型冠状病毒全基因组测序套装试剂盒	3.00	835,821.00	套	工业	是	否	否	否
3	呼吸道多病原23项	300.00	207,000.00	人份	工业	否	否	否	否

采购包2：

采购包预算金额（元）： 168,000.00

采购包最高限价（元）： 168,000.00

报价形式： 总价

序号	标的名称	数量	标的金额 (元)	计量 单位	所属 行业	是否核 心产品	是否允许 进口产品	是否属于 节能产品	是否属于环 境标志产品
1	十七重呼吸道病原体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	12.00	168,000.00	盒	工业	是	否	否	否

采购包3：

采购包预算金额（元）： 385,080.00

采购包最高限价（元）： 385,080.00

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	麻疹、风疹病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	1.000	3,000.00	盒	工业	否	否	否	否
2	鼠疫耶尔森菌pla、caf1、chro392基因核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	1.000	4,500.00	盒	工业	否	否	否	否
3	猴痘病毒核酸检测试剂盒、含内标（荧光PCR法）	1.000	1,500.00	盒	工业	否	否	否	否
4	炭疽杆菌(pagA、cap)核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	1.000	1,500.00	盒	工业	否	否	否	否
5	诺如病毒I、II型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	1.000	3,000.00	盒	工业	否	否	否	否
6	水痘一带状疱疹病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	1.000	1,500.00	盒	工业	否	否	否	否
7	流行性乙型脑炎病毒、新布尼亚病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	1.000	3,000.00	盒	工业	否	否	否	否
8	脑膜炎奈瑟菌A、B、C群核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	1.000	4,500.00	盒	工业	否	否	否	否
9	腮腺炎病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	1.000	1,500.00	盒	工业	否	否	否	否
10	肠道病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	2000	30,000.00	盒	工业	否	否	否	否
11	肠道病毒通用型、肠道病毒71型、柯萨奇病毒A6型核酸检测试剂盒、含内标（荧光PCR法）	8000	36,000.00	盒	工业	否	否	否	否

12	肠道病毒通用型、柯萨奇病毒A10型、柯萨奇病毒A16型核酸检测试剂盒、含内标（荧光PCR法）	8.000	36,000.00	盒	工业	否	否	否	否
13	甲流、乙流双重核酸检测试剂盒	200	60,000.00	盒	工业	否	否	否	否
14	pdmH1N1(HA)、H3N2(HA)、BV、BY亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	3000	180,000.00	盒	工业	是	否	否	否
15	新型冠状病毒核酸检测试剂盒	6000	10,080.00	盒	工业	否	否	否	否
16	禽流感H3N2核酸检测试剂盒	1000	3,000.00	盒	工业	否	否	否	否
17	禽流感(H5、H7、H9)核酸检测试剂盒	1000	4,500.00	盒	工业	否	否	否	否
18	禽流感H10核酸检测试剂盒	1000	1,500.00	盒	工业	否	否	否	否

采购包4:

采购包预算金额（元）：165,515.00

采购包最高限价（元）：165,515.00

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	PCR板（0.1mL）	10.00	4,650.00	盒	工业	否	否	否	否
2	PCR板（0.2mL）	6.00	3,420.00	盒	工业	否	否	否	否
3	PCR板膜	20.00	25,200.00	盒	工业	否	否	否	否
4	隔离衣	2,000.00	24,000.00	件	工业	否	否	否	否

5	离心管	10.0 0	590.00	盒	工业	否	否	否	否
6	咽拭子架	100. 00	700.00	个	工业	否	否	否	否
7	咽拭子架	100. 00	500.00	个	工业	否	否	否	否
8	利器盒	500. 00	2,500.00	个	工业	否	否	否	否
9	医用外科口罩	2.00	1,140.00	箱	工业	否	否	否	否
10	医用一次性手套	2,00 0.00	6,000.00	副	工业	否	否	否	否
11	医用一次性手套	2,00 0.00	6,000.00	副	工业	否	否	否	否
12	一次性乳胶手套	200. 00	7,600.00	盒	工业	否	否	否	否
13	实验用帽	1.00	1,080.00	箱	工业	否	否	否	否
14	实验用鞋套	1,00 0.00	400.00	双	工业	否	否	否	否
15	黄色医疗大垃圾袋	1,20 0.00	2,400.00	条	工业	否	否	否	否
16	白色垃圾袋	2.00	5,138.00	箱	工业	否	否	否	否
17	移液器吸头（10微升）	500. 00	11,500.0 0	盒	工业	否	否	否	否
18	移液器吸头（100微升）	250. 00	5,750.00	盒	工业	否	否	否	否
19	移液器吸头（200微升）	250. 00	5,750.00	盒	工业	否	否	否	否
20	移液器吸头（1000微升）	250. 00	6,750.00	盒	工业	否	否	否	否
21	注射器（1mL）	2.00	92.00	盒	工业	否	否	否	否
22	注射器（2mL）	2.00	92.00	盒	工业	否	否	否	否
23	注射器（2.5mL）	2.00	102.00	盒	工业	否	否	否	否
24	血凝96孔板	4.00	3,076.00	箱	工业	否	否	否	否
25	细胞培养用移液管	80.0 0	3,840.00	包	工业	否	否	否	否
26	细胞培养用带通气孔离心管	80.0 0	28,800.0 0	包	工业	是	否	否	否
27	8连管	5.00	2,115.00	盒	工业	否	否	否	否

28	8连管盖	10.0 0	6,330.00	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、特定资格要求：1、投标人为医疗器械生产企业的：若所投产品为第二类、第三类医疗器械的，生产企业需提供《医疗器械生产许可证》，并根据所投产品分类提供医疗器械注册证（包括医疗器械产品注册登记表）或医疗器械备案凭证（包括医疗器械备案信息表）；如不属于医疗器械的须提供相关证明材料；2、投标人为医疗器械经营企业的：若所投产品为第三类医疗器械的，经营企业需提供《医疗器械经营许可证》；若所投产品为第二类医疗器械的，经营企业需提供第二类医疗器械经营备案凭证；

采购包2：

1、特定资格要求：1、投标人为医疗器械生产企业的：若所投产品为第二类、第三类医疗器械的，生产企业需提供《医疗器械生产许可证》，并根据所投产品分类提供医疗器械注册证（包括医疗器械产品注册登记表）或医疗器械备案凭证（包括医疗器械备案信息表）；如不属于医疗器械的须提供相关证明材料；2、投标人为医疗器械经营企业的：若所投产品为第三类医疗器械的，经营企业需提供《医疗器械经营许可证》；若所投产品为第二类医疗器械的，经营企业需提供第二类医疗器械经营备案凭证；

采购包3：

1、特定资格要求：1、投标人为医疗器械生产企业的：若所投产品为第二类、第三类医疗器械的，生产企业需提供《医疗器械生产许可证》，并根据所投产品分类提供医疗器械注册证（包括医疗器械产品注册登记表）或医疗器械备案凭证（包括医疗器械备案信息表）；如不属于医疗器械的须提供相关证明材料；2、投标人为医疗器械经营企业的：若所投产品为第三类医疗器械的，经营企业需提供《医疗器械经营许可证》；若所投产品为第二类医疗器械的，经营企业需提供第二类医疗器械经营备案凭证；

采购包4：

1、特定资格要求：1、投标人为医疗器械生产企业的：若所投产品为第二类、第三类医疗器械的，生产企业需提供《医疗器械生产许可证》，并根据所投产品分类提供医疗器械注册证（包括医疗器械产品注册登记表）或医疗器械备案凭证（包括医疗器械备案信息表）；如不属于医疗器械的须提供相关证明材料；2、投标人为医疗器械经营企业的：若所投产品为第三类医疗器械的，经营企业需提供《医疗器械经营许可证》；若所投产品为第二类医疗器械的，经营企业需提供第二类医疗器械经营备案凭证；

## 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：锐驰项目管理有限公司

地址：海拉尔区郿水家园东门**10**号楼**102**门市

邮编：**021008**

联系人：罗世元

联系电话：**0470-8226188**

采购单位名称：呼伦贝尔市疾病预防控制中心

地址：伊敏大街**22**号

邮编：**021008**

联系人：潘世南

联系电话：**15049026084**



## 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 4 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
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
12	采购代理机构代理费用	本项目收取代理服务费 代理服务费用收取对象：中标/成交供应商 代理服务费收费标准：参照内工建协[2022]34号文件《内蒙古自治区建设工程招标代理服务收费指导意见》7折优惠后收取
14	投标保证金	不收取保证金
15	电子投标文件签字、盖章要求	应按照第七章“投标文件格式与要求”，使用单位电子签章（CA）进行签字、加盖公章。 说明：若涉及到授权代表签字的可将文件签字页先进行签字、扫描后导入加密电子投标文件。

17	投标客户端	投标客户端需要投标人登录“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”自行下载。下载地址： <a href="https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn/gp-auth-center/login?systemRegion=150001&amp;systemRegion=150001">https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn/gp-auth-center/login?systemRegion=150001&amp;systemRegion=150001</a>
18	面向中小企业采购	采购包1：不属于专门面向中小企业采购。 采购包2：不属于专门面向中小企业采购。 采购包3：不属于专门面向中小企业采购。 采购包4：不属于专门面向中小企业采购。
19	有效投标人家数	采购包1：3家 采购包2：3家 采购包3：3家 采购包4：3家
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
21	中标候选供应商数量	采购包1：3名 采购包2：3名 采购包3：3名 采购包4：3名
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 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
24	兼投不兼中规则	本项目兼投不兼中，每个投标人最多只能被确定为1个子包的第一中标候选人。本项目按子包的顺序进行评审，依次按照评标总得分由高到低的顺序，推荐中标候选人。已获得子包一的第一中标候选人资格的，将不具有子包二的候选人推荐资格；子包二从具有中标候选人资格的投标人中，排名最高的投标供应商为第一中标候选人，排名次高的投标供应商为第二中标候选人，以此类推。
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	合同包一供货时间说明：按批次供货，接到采购人通知后，3日内发货 售后服务要求： 1、考虑到检测试剂有效期短，乙方接到甲方发货通知后，所发批次货物不得超过生产日期30天以上。 2、乙方接到甲方发货通知及数量后，乙方需确保甲方7日内收到指定的发货数量。 3、乙方需签订合同12个月内，把合同所有产品发齐，甲方验收合格后不得退货。

## 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呼伦贝尔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锐驰项目管理有限公司。

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

4.4“评标委员会”由采购人代表和评审专家组成。

4.5“中标人”是指取得与采购人签订合同资格的投标人。

#### 5.合格的投标人

5.1符合本招标文件规定的资格要求，并按照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](http://www.creditchina.gov.cn))和“中国政府采购网”（[www.ccgp.gov.cn](http://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	审查投标人提供的具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料。
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	审查投标人提供的依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。
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证明材料。

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	审查投标人提供的具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料。
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	审查投标人提供的依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。
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证明材料。
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	审查投标人提供的具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料。
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	审查投标人提供的依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。
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证明材料。
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	审查投标人提供的具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料。
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	审查投标人提供的依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。
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证明材料。
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
特定资格要求	1、投标人为医疗器械生产企业的：若所投产品为第二类、第三类医疗器械的，生产企业需提供《医疗器械生产许可证》，并根据所投产品分类提供医疗器械注册证（包括医疗器械产品注册登记表）或医疗器械备案凭证（包括医疗器械备案信息表）；如不属于医疗器械的须提供相关证明材料；2、投标人为医疗器械经营企业的：若所投产品为第三类医疗器械的，经营企业需提供《医疗器械经营许可证》；若所投产品为第二类医疗器械的，经营企业需提供第二类医疗器械经营备案凭证；

采购包2：

资格审查要求概况	评审点具体描述
特定资格要求	1、投标人为医疗器械生产企业的：若所投产品为第二类、第三类医疗器械的，生产企业需提供《医疗器械生产许可证》，并根据所投产品分类提供医疗器械注册证（包括医疗器械产品注册登记表）或医疗器械备案凭证（包括医疗器械备案信息表）；如不属于医疗器械的须提供相关证明材料；2、投标人为医疗器械经营企业的：若所投产品为第三类医疗器械的，经营企业需提供《医疗器械经营许可证》；若所投产品为第二类医疗器械的，经营企业需提供第二类医疗器械经营备案凭证；

采购包3：

资格审查要求概况	评审点具体描述
特定资格要求	1、投标人为医疗器械生产企业的：若所投产品为第二类、第三类医疗器械的，生产企业需提供《医疗器械生产许可证》，并根据所投产品分类提供医疗器械注册证（包括医疗器械产品注册登记表）或医疗器械备案凭证（包括医疗器械备案信息表）；如不属于医疗器械的须提供相关证明材料；2、投标人为医疗器械经营企业的：若所投产品为第三类医疗器械的，经营企业需提供《医疗器械经营许可证》；若所投产品为第二类医疗器械的，经营企业需提供第二类医疗器械经营备案凭证；

采购包4:

资格审查要求概况	评审点具体描述
特定资格要求	1、投标人为医疗器械生产企业的：若所投产品为第二类、第三类医疗器械的，生产企业需提供《医疗器械生产许可证》，并根据所投产品分类提供医疗器械注册证（包括医疗器械产品注册登记表）或医疗器械备案凭证（包括医疗器械备案信息表）；如不属于医疗器械的须提供相关证明材料；2、投标人为医疗器械经营企业的：若所投产品为第三类医疗器械的，经营企业需提供《医疗器械经营许可证》；若所投产品为第二类医疗器械的，经营企业需提供第二类医疗器械经营备案凭证；

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
----------	---------

采购包2:

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

采购包3:

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

采购包4:

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

3.评标

详见第五章

4.中标公告

中标人确定后，采购代理机构在内蒙古自治区政府采购网上发布中标结果公告，同时将中标结果以公告形式通知未中标的投标人，中标结果公告期为1个工作日。

5.中标通知书

发布中标结果的同时，中标人可自行登录“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”打印中标通知书，中标通知书是合同的组成部分，中标通知书对采购人和中标人具有同等法律效力。

中标通知书发出后，采购人不得违法改变中标结果，中标人无正当理由不得放弃中标。

七.询问、质疑与投诉

1.询问

投标人对政府采购活动事项有疑问的，可以向采购人或采购代理机构提出询问，采购人或采购代理机构应当在3个工作日

内作出答复，但答复的内容不得涉及商业秘密。投标人提出的询问超出采购人对采购代理机构委托授权范围的，采购代理机构应当告知其向采购人提出。

## 2. 质疑

**2.1** 投标人认为招标文件、采购过程、中标结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起7个工作日内，以书面形式向采购人、采购代理机构提出质疑。

投标人在法定质疑期内应当一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。提出质疑的投标人应当是参与所质疑项目采购活动的投标人。

潜在投标人已依法获取其可质疑的招标文件的，可以对该文件提出质疑。对招标文件提出质疑的，应当在获取招标文件或者招标文件公告期限届满之日起7个工作日内提出。

**2.2** 采购人、采购代理机构应当在收到投标人的书面质疑后7个工作日内作出答复，并以书面形式通知质疑投标人和其他有关投标人，但答复的内容不得涉及商业秘密。

**2.3** 询问或者质疑事项可能影响中标结果的，采购人应当暂停签订合同，已经签订合同的，应当中止履行合同。

**2.4** 投标人提出质疑应当提交质疑函和必要的证明材料。质疑函应当包括下列内容：

- （一）投标人的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；
- （二）质疑项目的名称、编号；
- （三）具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；
- （四）事实依据；
- （五）必要的法律依据；
- （六）提出质疑的日期。

投标人为自然人的，应当由本人签字；投标人为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

投标人可以委托代理人进行质疑，代理人提出质疑时应当提交投标人签署的授权委托书。其授权委托书应当载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。

**2.5** 投标人提交的质疑函，应按照内蒙古自治区政府采购网中的“质疑函范本”制作。

**2.6** 接收质疑函的方式。为了使提出的质疑事项在规定时间内得到有效答复、处理，质疑可以由法定代表人或授权代表亲自将质疑函递交至采购人或采购代理机构，也可以通过邮寄、快递等方式提交。质疑函以邮寄、快递方式递交的，以邮寄件上的戳记日期、邮政快递件上的戳记日期和非邮政快递件上的签注日期为质疑提起日期。

接收质疑函的联系部门、联系电话、通讯地址（详见第一章 投标邀请）。

## 3. 投诉

**3.1** 质疑人对采购人、采购代理机构的答复不满意或者采购人、采购代理机构未在规定的时间内作出书面答复的，可以在答复期满后15个工作日内向财政部门提起投诉。

投标人投诉的事项不得超出已质疑事项的范围，但基于质疑答复内容提出的投诉事项除外。

**3.2** 投诉人投诉时，应当提交投诉书和必要的证明材料，并按照被投诉采购人、采购代理机构（以下简称被投诉人）和与投诉事项有关的投标人数量提供投诉书的副本。投诉书应当包括下列内容：

- （一）投诉人和被投诉人的姓名或者名称、通讯地址、邮编、联系人及联系电话；
- （二）质疑和质疑答复情况说明及相关证明材料；
- （三）具体、明确的投诉事项和与投诉事项相关的投诉请求；
- （四）事实依据；
- （五）法律依据；
- （六）提起投诉的日期。

投诉人为自然人的，应当由本人签字；投诉人为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表

签字或者盖章，并加盖公章。

**3.3** 投诉人提交的投诉书，应严格按照内蒙古自治区政府采购网中的“投诉书范本”制作。

### 第三章 招标内容与技术要求

一.项目概况

采购呼伦贝尔市疾病预防控制中心实验室相关试剂和耗材，主要功能或目标：完成实验室检测、监测任务；需满足的要求：满足实验室检测标准。

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	自签订合同后12个月内供货完毕（分批次供货）
2		标的提供地点	呼伦贝尔市疾病预防控制中心
3		合同履约期限	自签订合同后30日内
4		合同履约地点	呼伦贝尔市疾病预防控制中心
5		验收要求	（一）乙方将标的物送达至甲方指定的地点后，由甲乙双方及第三方(如有)一同验收并签字确认。 （二）对标的物的质量问题，甲方应在发现后向乙方提出书面异议，乙方在接到书面异议后，应当在3日内负责处理。甲方逾期提出的，对所交标的物视为符合合同的规定。如果乙方在投标文件中做出的书面说明及承诺中，有明确质量保证期的，适用质量保证期。 （三）经双方共同验收，标的物达不到质量或规格要求的，甲方可以拒收，并可解除合同且不承担任何法律责任。
6		合同支付方式	1、批次供货，第一批货到并验收合格后支付合同总金额的40%，达到付款条件起30日，支付合同总金额的40.00% 2、批次供货，第二批货到并验收合格后支付合同总金额的30%，达到付款条件起30日，支付合同总金额的30.00% 3、批次供货，第三批货到并验收合格后支付合同总金额的30%，达到付款条件起30日，支付合同总金额的30.00%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

采购包2：

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	自签订合同后30日内供货完毕
2		标的提供地点	呼伦贝尔市疾病预防控制中心
3		合同履约期限	自签订合同后30日内
4		合同履约地点	呼伦贝尔市疾病预防控制中心

5		验收要求	<p>（一）乙方将标的物送达至甲方指定的地点后，由甲乙双方及第三方(如有)一同验收并签字确认。</p> <p>（二）对标的物的质量问题，甲方应在发现后向乙方提出书面异议，乙方在接到书面异议后，应当在3日内负责处理。甲方逾期提出的，对所交标的物视为符合合同的规定。如果乙方在投标文件中做出的书面说明及承诺中，有明确质量保证期的，适用质量保证期。</p> <p>（三）经双方共同验收，标的物达不到质量或规格要求的，甲方可以拒收，并可解除合同且不承担任何法律责任。</p>
6		合同支付方式	1、全部供货且验收合格后一次性支付，达到付款条件 起30日，支付合同总金额的100.00%，达到付款条件起30日，支付合同总金额的100.00%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

采购包3:

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	自签订合同后30日内供货完毕
2		标的提供地点	呼伦贝尔市疾病预防控制中心
3		合同履约期限	自合同签订后30日内
4		合同履约地点	呼伦贝尔市疾病预防控制中心
5		验收要求	满足国家或行业验收标准
6		合同支付方式	1、全部供货且验收合格后一次性支付，达到付款条件 起30日，支付合同总金额的100.00%，达到付款条件起30日，支付合同总金额的100.00%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

采购包4:

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	自签订合同后30日内供货完毕
2		标的提供地点	呼伦贝尔市疾病预防控制中心
3		合同履约期限	自合同约定之日起30日内
4		合同履约地点	呼伦贝尔市疾病预防控制中心
5		验收要求	<p>（一）乙方将标的物送达至甲方指定的地点后，由甲乙双方及第三方(如有)一同验收并签字确认。</p> <p>（二）对标的物的质量问题，甲方应在发现后向乙方提出书面异议，乙方在接到书面异议后，应当在3日内负责处理。甲方逾期提出的，对所交标的物视为符合合同的规定。如果乙方在投标文件中做出的书面说明及承诺中，有明确质量保证期的，适用质量保证期。</p> <p>（三）经双方共同验收，标的物达不到质量或规格要求的，甲方可以拒收，并可解除合同且不承担任何法律责任。</p>
6		合同支付方式	1、全部供货且验收合格后一次性支付，达到付款条件 起30日，支付合同总金额的100.00%，达到付款条件起30日，支付合同总金额的100.00%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

2.技术标准与要求

采购包1：  
标的名称：细菌全基因组测序套装试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>细菌全基因组测序套装试剂盒：24人份/套</p> <p>1.适用性：细菌样本的高通量建库测序实验；</p> <p>2.样本量：24人份；</p> <p>3.灵敏度：低至1ng核酸；</p> <p>4.试剂形式：预先混合的整合试剂，减少移液等手工操作；</p> <p>5.建库原理：转座酶切法建库，无需任何核酸打断设备；</p> <p>6.适用机型：主要适用于二代高通量测序平台，因美纳Miseq测序仪；</p> <p>7.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、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>12.测序原理：边合成边测序；</p> <p>13.测序模式：自动化双端或自动化单端测序；</p> <p>14.测序读长：2*300bp；</p> <p>15.Reads数：2500万条；</p> <p>16.测序数据质量：Q30（测序准确度在99.9%以上）；</p> <p>17.搭配磁珠纯化、核酸定量试剂耗材；</p> <p>18.厂家必须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。对于可能会出现的各种问题，要做到24小时内回复，48小时内到达现场支持；</p> <p>19.试剂规格：套盒中包括：</p> <p>①.超灵敏DNA建库试剂盒 (24人份)1盒；</p> <p>②.PCR产物回收磁珠（5ml）1盒；</p> <p>③.核酸定量分析管500个反应1盒；</p> <p>④.核酸定量分析试剂盒500反应1盒；</p> <p>⑤.高通量基因测序试剂盒,600循环 2套；</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：超灵敏度新型冠状病毒全基因组测序套装试剂盒

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

1	<p>超灵敏度新型冠状病毒全基因组测序套装试剂盒：<b>96人份/套</b></p> <p>1、适用性：新型冠状病毒全基因组的扩增捕获，产物可用于后续高通量测序的建库，通过新一代高通量测序分析，准确发现新的变异，新的毒株、追踪病毒变异情况；</p> <p>2、样本量：<b>96样本</b>；</p> <p>3、灵敏度：仅需少量RNA（<b>&lt;0.5ng</b>）；</p> <p>4、试剂形式：整合式试剂，可扩增得到新冠病毒全基因组；</p> <p>5、扩增子数目：<b>≤40个</b>；</p> <p>6、适用机型：主要适用于高通量测序平台（二代测序），因美纳Miseq测序仪；</p> <p>7、适合CT值<b>≤33</b>的新冠样本全，基因组捕获，捕获效率<b>≥99%</b>；</p> <p>8、拥有国家专利局专利证书（需上传资质）；</p> <p>9、可提供同厂家的新冠病毒分析软件，自动完成序列拼接、变异查找和生成系统进化树；</p> <p>10、试剂盒搭配同品牌软件分析，可所提供的新冠病毒分析软件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)；软件应根据指定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；</p> <p>11、经过科研机构验证，有十篇以上科研论文引用验证；（需上传相关文件）</p> <p>12、建库原理：转座酶切法建库，无需任何核酸打断设备；</p> <p>13、DNA片段化时间：<b>5分钟内片段化DNA</b>；</p> <p>14、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>15、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>16、建库时间：<b>≤2.5小时</b>；</p> <p>17、自带病原微生物样本的高通量测序序列标签；</p> <p>18、Index数量：<b>96</b>；</p> <p>19、测序原理：边合成边测序；</p> <p>20、测序模式：自动化双端或自动化单端测序；</p> <p>21、测序读长：<b>2*150bp</b>；</p> <p>22、Reads数：<b>1500万条</b>；</p> <p>23、测序数据质量：<b>Q30</b>（测序准确度在<b>999.9%</b>以上）；</p> <p>24、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>25、厂家必须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<b>5次</b>。对于可能会出现各种问题，要做到<b>24小时内回复，48小时内到达现场支持</b>；</p> <p>26、测序套盒中包括：</p> <p>（1）超灵敏DNA建库试剂盒（<b>96人份</b>）<b>1盒</b>；</p> <p>（2）PCR产物回收磁珠（<b>5ml</b>）<b>4盒</b>；</p> <p>（3）核酸定量分析管<b>500个反应1盒</b>；</p> <p>（4）核酸定量分析试剂盒，<b>500反应1盒</b>；</p> <p>（5）高通量基因测序试剂盒,<b>300-cycles 8套</b>；</p> <p>（6）超灵敏度新型冠状病毒全基因组捕获试剂盒（低载量）<b>96人份 1套</b></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：呼吸道多病原23项

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>呼吸道多病原23项：10个测试/盒</p> <p>1、检测项目包括（甲流、乙流、呼吸道合胞A型、呼吸道合胞B型、副流感I/III型、副流感II/IV型、甲流H3、甲流09H1、鼻/肠病毒、腺病毒、肺炎支原体、肺炎衣原体、肺炎链球菌、百日咳杆菌、化脓性链球菌、流感嗜血杆菌、嗜肺军团菌、冠状病毒229E/NL63、冠状病毒OC43/ HKU1、新冠病毒lab&amp;N、博卡病毒、偏肺病毒）</p> <p>2、试剂盒需要包含待检测呼吸道病原体保守基因片段设计的特异性引物及Taqman探针，在RT-PCR反应混合液、缓冲液、酶混合液等反应条件下，特异性引物结合待检测病毒的保守基因发生PCR扩增反应，同时结合Taqman探针的应用，Taqman探针能与引物扩增区域中间的病原体片段模板发生特异性结合，在PCR延伸反应过程中，Taq酶的外切酶活性将5'端荧光集团从探针上切割下来，使之游离于反应体系中，从而脱离了3'端荧光淬灭集团的屏蔽，即能接受光刺激而发出可供仪器检测的荧光，从而实现在全封闭反应体系中对样本中病原体的自动化检测。试剂盒中的内标选用一对管家基因特异性引物，结合特异性探针，该探针能与引物扩增区域中间的一段模板发生特异性结合，内标选用CY5通道，从而实现在全封闭反应体系中对检测过程的监控，可有效监控假阴性的发生。试剂可在-20℃±5℃，保存12个月。</p> <p>3、检测限：本试剂盒检测限为500copies/ml。</p> <p>4、精密度：两例高、低阳性的样本连续重复10次检测，其Ct值的CV≤5%。</p> <p>5、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体以及人基因组无交叉反应。</p> <p>6、适用机型：Panall 8000平台适用</p> <p>7.套餐包括：</p> <p>①T319：细胞保存液+采样拭子</p> <p>②T819：核酸提取试剂</p> <p>③P398：呼吸道23重病原体核酸检测试剂盒2.0（荧光PCR法-Panall 8000平台）</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。		

采购包2：

标的名称：十七重呼吸道病原体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）

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

1		<p>十七重呼吸道病原体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）：50人份/盒</p> <p>1.样品种类：上呼吸道标本（包括咽拭子、鼻拭子、鼻咽抽取物、深咳痰液）；下呼吸道标本（包括呼吸道抽取物、支气管灌洗液、肺泡灌洗液、肺组织活检标本）；组织培养物等。</p> <p>2.适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、宏石SLAN-96S、SLAN-96P、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p> <p>3.检测原理：用于鼻病毒、腺病毒、人偏肺病毒、博卡病毒、人冠状病毒、副流感病毒、新型冠状病毒ORF1ab基因、新型冠状病毒N基因、甲型流感病毒、乙型流感病毒、百日咳杆菌、流感嗜血杆菌、A组链球菌、肺炎支原体、肺炎链球菌、肠道病毒、呼吸道合胞病毒的定性检测。根据荧光PCR技术原理，针对十七重呼吸道病原体设计特异性引物和Taqman探针，通过四重荧光PCR扩增仪进行检测，从而实现十七重呼吸道病原体核酸的检测。设置人的核糖核酸酶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。对同一份精密性参考品重复检测的Ct值变异系数(CV，%) ≤5%。</p> <p>4.主要组成成分：包含qPCR反应液≥600μL，qPCR酶混液≥200μL，含多组引物探针≥200μL，阳性对照≥500μL，阴性对照≥500μL。</p> <p>5.反应程序：逆转录50℃，≤10min；预变性95℃，≤5min；变性95℃，≤10 s；退火/延伸/检测荧光60-55℃，≤40 s；共40-45次循环，在每次循环第二步收集荧光信号（报告基团“FAM”，“VIC”，“ROX”，“CY5”），整个反应时间≤80分钟。</p> <p>6.最低检测限：500copies/mL。</p> <p>7.结果判读：阴性：Ct值&gt;38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35&lt;Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。</p> <p>8.生产公司资质：拥有生物安全二级实验室备案、医疗机构（医学检验实验室）执业许可及测序服务平台，能对所投标产品提供数据验证支撑（提供证明文件）。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》。</p> <p>9.经销商资质：提供第二类医疗器械经营备案凭证、第三类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》。</p> <p>10.质量控制：通过ISO13485认证；提供产品质量检测合格报告。</p> <p>11.保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。</p> <p>12.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p> <p>13.所供货品生产日期与供货时间不得超过1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。		

采购包3：

标的名称：麻疹、风疹病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）

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

1	<p>麻疹/风疹病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）：（50人份/盒）</p> <p>1.本试剂盒用于咽拭子、血液等样本中，麻疹病毒和风疹病毒核酸的体外定性检测。</p> <p>2.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p> <p>3.最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>4.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体无交叉反应。</p> <p>5.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次及以上对有效期没有影响。</p> <p>6.主要组成成分：包含qPCR反应液1管，qPCR酶混液1管，引物探针1管，阳性对照 500L*1管，阴性对照 500μL*1管。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>7.荧光PCR反应程序：a）逆转录；b）预变性；c）退火/延伸/检测荧光，循环40-45次。反应总时长≤80min。（提供说明书证明）</p> <p>8.生产公司资质：拥有生物安全二级实验室备案、医疗机构（医学检验实验室）执业许可及测序服务平台，能对所投标产品提供数据验证支撑（提供证明文件）。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》。经销商资质：提供第二类医疗器械经营备案凭证、第三类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》。</p> <p>9.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p> <p>10.所供货品生产日期与供货时间不得超过1个月，产品保质期≥12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：鼠疫耶尔森菌pla、caf1、chro392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>鼠疫耶尔森菌pla/caf1/chro392基因核酸检测试剂盒(荧光PCR法): 50人份/盒</p> <p>1.本试剂盒用于血清、淋巴结穿刺液等样本中鼠疫杆菌 pla基因、caf1 基因和 chro392 基因核酸的定性检测。</p> <p>2.适用仪器: ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p> <p>3.最低检测限: 500 copies/mL。</p> <p>4.特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>5.储存条件及有效期: 避光-20±5℃贮存, 有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输4天、反复冻融5次及以上对效期没有影响。</p> <p>6.主要组成成分: 包含qPCR反应液1管, qRCR酶混液1管, 引物探针1管, 阳性对照 500L*1管, 阴性对照 500μL*1管。(提供说明书和反应完成截图证明)</p> <p>7.荧光PCR反应程序: a) 预变性; b) 退火/延伸/检测荧光, 循环40-45次。反应总时长≤80min (提供说明书证明)。</p> <p>8.生产公司资质: 拥有生物安全二级实验室备案、医疗机构(医学检验实验室)执业许可及测序服务平台, 能对所投标产品提供数据验证支撑(提供证明文件)。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》。经销商资质: 提供第二类医疗器械经营备案凭证、第三类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》。</p> <p>9.售后服务保障: 试剂在使用过程中, 如有任何问题, 保证2小时内答复, 4小时内到达用户现场解决问题, 直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应, 2小时内将试剂送达用户现场, 如遇夜间4小时内送达用户现场。</p> <p>10.所供货品生产日期与供货时间不得超过1个月, 产品保质期≥12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: 猴痘病毒核酸检测试剂盒、含内标（荧光PCR法）

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

1	<p>猴痘病毒核酸检测试剂盒/含内标（荧光PCR法）：50人份/盒</p> <p>1.本试剂盒用于血清、皮损标本、疱疹液等样本中猴痘病毒核酸的定性检测。</p> <p>2.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p> <p>3.最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>4.特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>5.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次及以上对有效期没有影响。</p> <p>6.主要组成成分：包含qPCR反应液1管，qPCR酶混液1管，引物探针1管，阳性对照 500L*1管，阴性对照 500μL*1管。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>7.荧光PCR反应程序：a）预变性；b）退火/延伸/检测荧光，循环40-45次。反应总时长≤80min。（提供说明书证明）。</p> <p>8.生产公司资质：拥有生物安全二级实验室备案、医疗机构（医学检验实验室）执业许可及测序服务平台，能对所投标产品提供数据验证支撑（提供证明文件）。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》。经销商资质：提供第二类医疗器械经营备案凭证、第三类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》。</p> <p>9.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p> <p>10.所供货品生产日期与供货时间不得超过1个月，产品保质期≥12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：炭疽杆菌(pagA、cap)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>炭疽杆菌(pagA/cap)核酸检测试剂盒（荧光PCR法）：50人份/盒</p> <p>1.本试剂盒用于环境样本、食物样本、疱疹液、痰液、呕吐物、粪便、血液、脑脊液以及细菌培养物中炭疽杆菌的定性检测。</p> <p>2.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p> <p>3.最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>4.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次及以上对有效期没有影响。</p> <p>5.主要组成成分：包含qPCR反应液1管，qPCR酶混液1管，引物探针1管，阳性对照 500L*1管，阴性对照 500μL*1管。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>6.荧光PCR反应程序：a）预变性；b）退火/延伸/检测荧光，循环40-45次。反应总时长≤80min。（提供说明书证明）。</p> <p>8.生产公司资质：拥有生物安全二级实验室备案、医疗机构（医学检验实验室）执业许可及测序服务平台，能对所投标产品提供数据验证支撑（提供证明文件）。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》。经销商资质：提供第二类医疗器械经营备案凭证、第三类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》。</p> <p>9.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p> <p>10.所供货品生产日期与供货时间不得超过1个月，产品保质期≥12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：诺如病毒I、II型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）

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

1		<p>诺如病毒I/II型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）：50人份/盒</p> <p>1.本试剂盒适用于定性检测从粪便、肛拭子和呕吐物中提取的诺如病毒 GI、诺如病毒 GII 核酸。</p> <p>2.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p> <p>3.最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>4.线性检测范围：2×10<sup>3</sup> ~1×10<sup>8</sup> copies/mL。</p> <p>5.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>6.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次及以上对有效期没有影响。</p> <p>7.主要组成成分：包含qPCR反应液1管，qPCR酶混液1管，引物探针1管，阳性对照 500L*1管，阴性对照 500μL*1管。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>8.荧光PCR反应程序：a）逆转录；b）预变性；c）退火/延伸/检测荧光，循环40-45次。反应总时长≤80min。（提供说明书证明）。</p> <p>9.生产公司资质：拥有生物安全二级实验室备案、医疗机构（医学检验实验室）执业许可及测序服务平台，能对所投标产品提供数据验证支撑（提供证明文件）。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》。经销商资质：提供第二类医疗器械经营备案凭证、第三类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》。</p> <p>10.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p> <p>11.所供货品生产日期与供货时间不得超过1个月，产品保质期≥12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：水痘一带状疱疹病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）

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

1	<p>水痘一带状疱疹病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）：50人份/盒</p> <p>1.本试剂盒用于血清等样本中，水痘-带状疱疹病毒核酸的定性检测。</p> <p>2.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p> <p>3.最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>4.线性检测范围：2×10<sup>3</sup> ~1×10<sup>8</sup> copies/mL。</p> <p>5.特异性：特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体 and 人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>6.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次及以上对效期没有影响。</p> <p>7.主要组成成分：包含qPCR反应液1管，qPCR酶混液1管，引物探针1管，阳性对照 500L*1管，阴性对照 500μL*1管。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>8.荧光PCR反应程序：a）逆转录；b）预变性；c）退火/延伸/检测荧光，循环40-45次。反应总时长≤80min。（提供说明书证明）。</p> <p>9.生产公司资质：拥有生物安全二级实验室备案、医疗机构（医学检验实验室）执业许可及测序服务平台，能对所投标产品提供数据验证支撑（提供证明文件）。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》。经销商资质：提供第二类医疗器械经营备案凭证、第三类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》。</p> <p>10.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p> <p>11.所供货品生产日期与供货时间不得超过1个月，产品保质期≥12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：流行性乙型脑炎病毒、新布尼亚病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）

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



1	<p>流行性乙型脑炎病毒、新布尼亚病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）：50人份/盒</p> <p>1.本试剂盒适用于脑脊液、血清及蚊虫样本中流行性乙型脑炎病毒的定性检测。</p> <p>2.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p> <p>3.最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>4.线性检测范围：2×10<sup>3</sup> ~1×10<sup>8</sup> copies/mL。</p> <p>5.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次及以上对有效期没有影响。</p> <p>6.储存条件及效期：试剂盒应置于-20±5℃冷冻避光储存；有效期 12 个月；采用泡沫盒加生物冰袋密封运输，温度不超过 8℃；试剂盒避免反复冻融，冻融次数不超过 5 次;开封后-20±5℃冷冻避光储存，不影响有效期内使用。</p> <p>7.主要组成成分：包含qPCR反应液1管，qPCR酶混液1管，引物探针1管，阳性对照 500L*1管，阴性对照 500μL*1管。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>8.荧光PCR反应程序：a）逆转录；b）预变性；c）退火/延伸/检测荧光，循环40-45次。反应总时长≤80min。（提供说明书证明）。</p> <p>9.生产公司资质：拥有生物安全二级实验室备案、医疗机构（医学检验实验室）执业许可及测序服务平台，能对所投标产品提供数据验证支撑（提供证明文件）。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》。经销商资质：提供第二类医疗器械经营备案凭证、第三类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》。</p> <p>10.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p> <p>11.所供货品生产日期与供货时间不得超过1个月，产品保质期≥12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：脑膜炎奈瑟菌A、B、C群核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）

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

1	<p>脑膜炎奈瑟菌A、B、C群核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）：50人份/盒</p> <p>1.适用于定性检测从脑脊液、血液等临床样本中提取的脑膜炎奈瑟菌(A、B、C)血清群核酸。</p> <p>2.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p> <p>3.最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>4.线性检测范围：2×10<sup>3</sup> ~1×10<sup>8</sup> copies/mL。</p> <p>5.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>6.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次及以上对效期没有影响。</p> <p>7.主要组成成分：包含qPCR反应液1管，qPCR酶混液1管，引物探针1管，阳性对照 500L*1管，阴性对照 500μL*1管。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>8.荧光PCR反应程序：a）预变性；b）退火/延伸/检测荧光，循环40-45次。反应总时长≤80min。（提供说明书证明）</p> <p>9.生产公司资质：拥有生物安全二级实验室备案、医疗机构（医学检验实验室）执业许可及测序服务平台，能对所投标产品提供数据验证支撑（提供证明文件）。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》。经销商资质：提供第二类医疗器械经营备案凭证、第三类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》。</p> <p>10.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p> <p>11.所供货品生产日期与供货时间不得超过1个月，产品保质期≥12个月。产品规格50人份/盒。</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：腮腺炎病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）

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

1		<p>腮腺炎病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）：50人份/盒</p> <p>1.适用于定性检测从临床样本、环境样本及病毒分离物等样本中提取的腮腺炎病毒核酸。</p> <p>2.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p> <p>3.最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>4.线性检测范围：2×10<sup>3</sup> ~1×10<sup>8</sup> copies/mL。</p> <p>5.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>6.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次及以上对效期没有影响。</p> <p>7.主要组成成分：包含qPCR反应液1管，qPCR酶混液1管，引物探针1管，阳性对照 500L*1管，阴性对照 500μL*1管。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>8.荧光PCR反应程序：a）逆转录；b）预变性；c）退火/延伸/检测荧光，循环40-45次。反应总时长≤80min。（提供说明书证明）。</p> <p>9.生产公司资质：拥有生物安全二级实验室备案、医疗机构（医学检验实验室）执业许可及测序服务平台，能对所投标产品提供数据验证支撑（提供证明文件）。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》。经销商资质：提供第二类医疗器械经营备案凭证、第三类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》。</p> <p>10.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p> <p>11.所供货品生产日期与供货时间不得超过1个月，产品保质期≥12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：肠道病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）

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

1	<p>肠道病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）：50人份/盒</p> <p>1.适用于定性检测从咽拭子、肛拭子、粪便和环境样本中提取的肠道病毒核酸。</p> <p>2.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p> <p>3.最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>4.线性检测范围：2×10<sup>3</sup> ~1×10<sup>8</sup> copies/mL。</p> <p>5.特异性：与感染部位相同或感染症状相似的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>6.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次及以上对效期没有影响。</p> <p>7.主要组成成分：包含qPCR反应液1管，qPCR酶混液1管，引物探针1管，阳性对照 500L*1管，阴性对照 500μL*1管。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>8.荧光PCR反应程序：a）逆转录；b）预变性；c）退火/延伸/检测荧光，循环40-45次。反应总时长≤80min。（提供说明书证明）</p> <p>9.生产公司资质：拥有生物安全二级实验室备案、医疗机构（医学检验实验室）执业许可及测序服务平台，能对所投标产品提供数据验证支撑（提供证明文件）。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》。经销商资质：提供第二类医疗器械经营备案凭证、第三类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》。</p> <p>10.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p> <p>11.所供货品生产日期与供货时间不得超过1个月，产品保质期≥12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：肠道病毒通用型、肠道病毒71型、柯萨奇病毒A6型核酸检测试剂盒、含内标（荧光PCR法）

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

1	<p>肠道病毒通用型、肠道病毒71型、柯萨奇病毒A6型核酸检测试剂盒、含内标（荧光PCR法）：50人份/盒</p> <p>1.本试剂盒用于咽拭子等样本中，柯萨奇病毒 A 6 型、肠道病毒 7 1 型和肠道病毒通用型核酸的定性检测。</p> <p>2.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7 、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p> <p>3.最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>4.线性检测范围：2×10<sup>3</sup> ~1×10<sup>8</sup> copies/mL。</p> <p>5.特异性：与感染部位相同或感染症状相似的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>6.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次及以上对有效期没有影响。</p> <p>7.主要组成成分：包含qPCR反应液1管，qPCR酶混液1管，引物探针1管，阳性对照 500L*1管，阴性对照 500μL*1管。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>8.荧光PCR反应程序：a）逆转录；b）预变性；c）退火/延伸/检测荧光，循环40-45次。反应总时长≤80min。（提供说明书证明）</p> <p>9.生产公司资质：拥有生物安全二级实验室备案、医疗机构（医学检验实验室）执业许可及测序服务平台，能对所投标产品提供数据验证支撑（提供证明文件）。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》。经销商资质：提供第二类医疗器械经营备案凭证、第三类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》。</p> <p>10.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p> <p>11.所供货品生产日期与供货时间不得超过1个月，产品保质期≥12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：肠道病毒通用型、柯萨奇病毒A10型、柯萨奇病毒A16型核酸检测试剂盒、含内标（荧光PCR法）

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

1	<p>肠道病毒通用型、柯萨奇病毒A10型、柯萨奇病毒A16型核酸检测试剂盒、含内标（荧光PCR法）：50人份/盒</p> <p>1.本试剂盒用于咽拭子等样本中，柯萨奇病毒 A10型、A16型和肠道病毒通用型核酸的定性检测。</p> <p>2.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p> <p>3.最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>4.线性检测范围：2×10<sup>3</sup> ~1×10<sup>8</sup> copies/mL。</p> <p>5.特异性：与感染部位相同或感染症状相似的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>6.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次及以上对效期没有影响。</p> <p>7.主要组成成分：包含qPCR反应液1管，qPCR酶混液1管，引物探针1管，阳性对照 500L*1管，阴性对照 500μL*1管。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>8.荧光PCR反应程序：a）逆转录；b）预变性；c）退火/延伸/检测荧光，循环40-45次。反应总时长≤80min。（提供说明书证明）。</p> <p>9.生产公司资质：拥有生物安全二级实验室备案、医疗机构（医学检验实验室）执业许可及测序服务平台，能对所投标产品提供数据验证支撑（提供证明文件）。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》。经销商资质：提供第二类医疗器械经营备案凭证、第三类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》。</p> <p>10.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p> <p>11.所供货品生产日期与供货时间不得超过1个月，产品保质期≥12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：甲流、乙流双重核酸检测试剂盒

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

1	<p>甲流、乙流双重核酸检测试剂盒：50人份/盒</p> <p>1.适用于定性检测从咽拭子、鼻拭子和痰液中提取的甲型、乙型流感病毒核酸。</p> <p>2.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7 、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p> <p>3.最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>4.线性检测范围：2×10<sup>3</sup> ~1×10<sup>8</sup> copies/mL。</p> <p>5.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体 and 人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>6.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次及以上对效期没有影响。</p> <p>7.主要组成成分：包含qPCR反应液1管，qPCR酶混液1管，引物探针1管，阳性对照 500L*1管，阴性对照 500μL*1管。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>8.荧光PCR反应程序：a）逆转录；b）预变性；c）退火/延伸/检测荧光，循环40-45次。反应总时长≤80min。（提供说明书证明）。</p> <p>9.生产公司资质：拥有生物安全二级实验室备案、医疗机构（医学检验实验室）执业许可及测序服务平台，能对所投标产品提供数据验证支撑（提供证明文件）。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》。经销商资质：提供第二类医疗器械经营备案凭证、第三类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》。</p> <p>10.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p> <p>11.所供货品生产日期与供货时间不得超过1个月，产品保质期≥12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：pdmH1N1(HA)、H3N2(HA)、BV、BY亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）

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

1	<p>pdmH1N1(HA)、H3N2(HA)、BV、BY亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）：50人份/盒</p> <p>1.适用于定性检测从咽拭子、鼻拭子和痰液中提取的甲型H1N1亚型（pdm 2009）、季节性H3亚型、Yamagata系和Victoria系人类流感病毒核酸。</p> <p>2.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p> <p>3.最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>4.线性检测范围：2×10<sup>3</sup> ~1×10<sup>8</sup> copies/mL。</p> <p>5.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体 and 人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>6.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融 5 次对效期没有影响。</p> <p>7.主要组成成分：包含qPCR反应液1管，qPCR酶混液1管，引物探针1管，阳性对照 500L*1管，阴性对照 500μL*1管。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>8.荧光PCR反应程序：a）逆转录；b）预变性；c）退火/延伸/检测荧光，循环40-45次。反应总时长≤80min。（提供说明书证明）</p> <p>9.生产公司资质：拥有生物安全二级实验室备案、医疗机构（医学检验实验室）执业许可及测序服务平台，能对所投标产品提供数据验证支撑（提供证明文件）。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》。经销商资质：提供第二类医疗器械经营备案凭证、第三类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》。</p> <p>10.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p> <p>11.所供货品生产日期与供货时间不得超过1个月，产品保质期≥12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：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	<p>新型冠状病毒核酸检测试剂盒：50人份/盒</p> <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、聚集性病例、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、痰液样本中，新型冠状病毒。</p> <p>2.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p> <p>3.最低检测限：200 copies/mL。</p> <p>4.线性检测范围：2×10<sup>3</sup> ~1×10<sup>8</sup> copies/mL。</p> <p>5.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融 5 次对效期没有影响。</p> <p>6.主要组成成分：包含qPCR反应液1管，qPCR酶混液1管，引物探针1管，阳性对照 500L*1管，阴性对照 500μL*1管。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>7.荧光PCR反应程序：a）逆转录；b）预变性；c）退火/延伸/检测荧光，循环40-45次。反应总时长≤80min。（提供说明书证明）</p> <p>8.生产公司资质：拥有生物安全二级实验室备案、医疗机构（医学检验实验室）执业许可及测序服务平台，能对所投标产品提供数据验证支撑（提供证明文件）。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》。经销商资质：提供第二类医疗器械经营备案凭证、第三类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》。</p> <p>9.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p> <p>10.所供货品生产日期与供货时间不得超过1个月，产品保质期≥12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：禽流感H3N2核酸检测试剂盒

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

1		<p>禽流感H3N2核酸检测试剂盒：50人份/盒</p> <p>1.适用于定性检测从咽拭子、鼻拭子和痰液中提取的H3N2亚型流感病毒核酸。</p> <p>2.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7 、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p> <p>3.最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>4.线性检测范围：2×10<sup>3</sup> ~1×10<sup>8</sup> copies/mL。</p> <p>5.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融 5 次对效期没有影响。</p> <p>6.主要组成成分：包含qPCR反应液1管，qRCR酶混液1管，引物探针1管，阳性对照 500L*1管，阴性对照 500μL*1管。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>7.荧光PCR反应程序：a）逆转录；b）预变性；c）退火/延伸/检测荧光，循环40-45次。反应总时长≤80min。（提供说明书证明）</p> <p>8.生产公司资质：拥有生物安全二级实验室备案、医疗机构（医学检验实验室）执业许可及测序服务平台，能对所投标产品提供数据验证支撑（提供证明文件）。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》。经销商资质：提供第二类医疗器械经营备案凭证、第三类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》。</p> <p>9.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p> <p>10.所供货品生产日期与供货时间不得超过1个月，产品保质期≥12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：禽流感(H5、H7、H9)核酸检测试剂盒

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

1		<p>禽流感(H5、H7、H9)核酸检测试剂盒：50人份/盒</p> <p>1.适用于定性检测从环境样本、咽拭子、鼻拭子和痰液中提取的 H5 亚型、H7 亚型、H9 亚型禽流感病毒核酸。</p> <p>2.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p> <p>3.最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>4.线性检测范围：2×10<sup>3</sup> ~1×10<sup>8</sup> copies/mL。</p> <p>5.特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体 and 人类、禽类的总核酸无交叉反应。</p> <p>6.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融 5 次对效期没有影响。</p> <p>7.主要组成成分：包含qPCR反应液1管，qPCR酶混液1管，引物探针1管，阳性对照 500L*1管，阴性对照 500μL*1管。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>8.荧光PCR反应程序：a）逆转录；b）预变性；c）退火/延伸/检测荧光，循环40-45次。反应总时长≤80min。（提供说明书证明）。</p> <p>9.生产公司资质：拥有生物安全二级实验室备案、医疗机构（医学检验实验室）执业许可及测序服务平台，能对所投标产品提供数据验证支撑（提供证明文件）。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》。经销商资质：提供第二类医疗器械经营备案凭证、第三类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》。</p> <p>10.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p> <p>11.所供货品生产日期与供货时间不得超过1个月，产品保质期≥12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：禽流感H10核酸检测试剂盒

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

1	<p>禽流感H10核酸检测试剂盒：50人份/盒</p> <p>1.适用于定性检测从环境样本、咽拭子、鼻拭子和痰液中提取的 H10 亚型禽流感病毒核酸。</p> <p>2.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p> <p>3.最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>4.线性检测范围：2×10<sup>3</sup> ~1×10<sup>8</sup> copies/mL。</p> <p>5.特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体 and 人类、禽类的总核酸无交叉反应。</p> <p>6.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融 5 次对有效期没有影响。</p> <p>7.主要组成成分：包含qPCR反应液1管，qPCR酶混液1管，引物探针1管，阳性对照 500L*1管，阴性对照 500μL*1管。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>8.荧光PCR反应程序：a）逆转录；b）预变性；c）退火/延伸/检测荧光，循环40-45次。反应总时长≤80min。（提供说明书证明）。</p> <p>9.生产公司资质：拥有生物安全二级实验室备案、医疗机构（医学检验实验室）执业许可及测序服务平台，能对所投标产品提供数据验证支撑（提供证明文件）。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》。经销商资质：提供第二类医疗器械经营备案凭证、第三类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》。</p> <p>10.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p> <p>11.所供货品生产日期与供货时间不得超过1个月，产品保质期≥12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。	

采购包4：

标的名称：PCR板（0.1mL）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>PCR板（0.1mL）：96孔，0.1mL</p> <p>1、塑料、无涂层、非无菌96孔板。</p> <p>2、规格：10块板/盒。</p> <p>3、边缘样式：半高。</p> <p>4、材质：聚丙烯。</p> <p>5、工作容积：0.1ml。</p> <p>6、反应时间小于25分钟。</p> <p>7、扩增2Kb不大于40分钟。</p> <p>8、能从基因组背景中扩增500bp以下的片段。</p> <p>9、长度127mm，宽度85mm，高15mm。每孔直径6.35mm，深度10mm。</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：PCR板（0.2mL）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		PCR板（0.2mL）：96孔，0.2mL 1、塑料、无涂层、非无菌96孔板。 2、规格：20块板/盒。 3、边缘样式：半高。 4、材质：聚丙烯。 5、工作容积：0.2ml。 6、每块反应板包括独特的序列化、用户和机器均可读的八个字符的编号标签（条形码），以防止跟踪误差。 7、能隔绝空气，孔与孔之间温度保持均一。 8、长度127mm，宽度85mm，高15mm。每孔直径8.5mm，深度10mm。
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：PCR板膜

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		PCR板膜 1、材质:聚酯。 2、规格：100片/盒。 3、板兼容96孔板，压敏粘合剂紧密密封每个孔。 4、不干扰样品读数，不粘手套。 5、薄膜长度约130mm - 140mm，宽度约90mm - 100mm。
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：隔离衣

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		隔离衣 1、提供中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证。 2、材质：以无纺布或无纺布覆膜为原料，经裁剪、缝纫制成。非无菌提供，一次性使用。 3、规格型号：120cmx140cm，连身式，普通级。 4、外观： （1）外观应整洁，形状完好，无破损，无污渍，厚薄均匀致，手感柔软。 （2）缝制应松紧适度，路线顺直，不得有跳线，起止针及回针处应牢固。 5、单位面积质量：≥15g/m²。 6、断裂强力： （1）经向断裂强力≥10N。 （2）纬向断裂强力≥10N。 7、微生物指标(仅限于普通级产品)：细菌菌数总数≤200cfu/g，真菌菌落总数≤100cfu/g，大肠菌群，致病性化脓(绿脓杆菌、金黄色葡萄球菌与溶血性链球菌)不得检出。

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：离心管

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		离心管：1.5mL 1、最大耐受离心力是RCF：14000×g； 2、耐受温度：-80度至121度RCF：14,000 xg 3、用于贴标签的磨砂帽表面，侧面用于书写的磨砂区，帽盖中心的薄膜可以通过进样针穿刺轻松接触样品。无DNA酶/RNA酶和无热原 4、材质：医用级PP材质，有无菌包装 低吸附表面可降低样品残留。
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：咽拭子架

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		咽拭子架：50人 1、产品材质：塑料材质 2、产品颜色：蓝色 3、产品介绍：两侧留有手抓凹槽，端拿平稳，运输方便。三层防护，可拆卸设计，节省空间。有编号标识，实验便捷高效有序，方便样品取样。 4、产品规格：260*120*65mm，50孔，孔径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：咽拭子架

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		咽拭子架：96人 1、产品材质：聚丙烯（PP） 2、产品颜色：蓝色 3、产品介绍：耐高温，可重复使用，材质稳定，可耐酸碱。精工细作，无毛刺，摆放稳当，不倾斜。 4、产品规格：298*203*51mm，96孔，孔径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：利器盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		利器盒：3L圆形 1、规格：3L，圆形 2、直径16.5CM 高度 17C。 3、材质：聚丙烯
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：医用外科口罩

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		医用外科口罩 1、提供中华人民共和国医疗器械注册证。 2、材质：蓝色无纺布多层复合材质。 3、挂耳式，独立灭菌包装。
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：医用一次性手套

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		医用一次性手套：6.5码/10000只/箱 1、提供注册证 2、提供质检报告 3、规格型号： 型号：光面、麻面、有粉表面、无粉表面；规格：6、6.5、7、7.5、8 4、材质：天然橡胶胶乳 5、灭菌方式：本产品经钴60辐射灭菌后达到无菌。 6、关键指标： —拉伸性能：老化前：扯断力 $\geq 12.5$ N，扯断伸长率 $\geq 700$ %，300%定伸负荷 $\leq 2.0$ N；老化后：扯断力 $\geq 9.5$ N；扯断伸长率 $\geq 550$ %。 —不透水性：手套应不漏水。 —表面残余粉末的限量：有粉手套 $\leq 10$ mg/dm <sup>2</sup> ；无粉手套 $\leq 2.0$ mg/只。 7、产品符合GB7543-2020《一次性使用灭菌橡胶外科手套》标准。
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：医用一次性手套

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		医用一次性手套：7码/10000只/箱 1、提供注册证 2、提供质检报告 3、规格型号： 型号：光面、麻面、有粉表面、无粉表面；规格：6、6.5、7、7.5、8 4、材质：天然橡胶胶乳 5、灭菌方式：本产品经钴60辐射灭菌后达到无菌。 6、关键指标： —拉伸性能：老化前：扯断力 $\geq 12.5$ N，扯断伸长率 $\geq 700$ %，300%定伸负荷 $\leq 2.0$ N；老化后：扯断力 $\geq 9.5$ N；扯断伸长率 $\geq 550$ %。 —不透水性：手套应不漏水。 —表面残余粉末的限量：有粉手套 $\leq 10$ mg/dm <sup>2</sup> ；无粉手套 $\leq 2.0$ mg/只。 7、产品符合GB7543-2020《一次性使用灭菌橡胶外科手套》标准。
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：一次性乳胶手套

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		一次性乳胶手套：M码（100支/盒） 1、尺码：XS、S、M、L。 2、特点：抽取式盒装，使用拿出便捷;左右手通用，穿戴方便-加厚防护;无粉，防滑设计；天然乳胶，良好的延展性，易穿戴。抗拉强度高，呵护备至。弹性好，灵活舒适，缓解手部疲劳。全微麻表面，增强干湿抓握能力氯洗除粉工艺，降低致敏机率。 3、保质期:3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：实验用帽

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		实验用帽 1、蓝色无纺布材质。 2、独立包装，圆顶机制帽。 3、规格：18*33.5*14.5cm。
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：实验用鞋套

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		实验用鞋套 1、颜色：蓝色 2、材质：无纺布 3、款式：男女同款 4、特点：加厚、防滑、耐磨、防尘 5、采用耐用双根皮筋，弹性好，不易断裂，紧致不勒脚。
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：黄色医疗大垃圾袋

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		黄色医疗大垃圾袋：600条/袋 1、规格尺寸：长 120CM，高130CM，单面厚度2.5丝。 2、材质： 高密度聚乙烯。 3、颜色：黄色。
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：白色垃圾袋

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



1		<p>白色垃圾袋</p> <p>1、材料：由原生高密度聚乙烯、Exceed™ 茂金属特殊复合材料制成。具有较高的机械强度，且耐温更持久。</p> <p>2、适用于高压蒸汽灭菌和脉动真空式灭菌，完全耐受121℃(250°F)高温蒸汽，它也可以重复利用(灭菌非一次性容器和其它工具等)。其抗冲击与抗撕裂强度符合美国各州标准，并已通过美国材料与试验协会ASTM认证。</p> <p>3、持续性耐温更久，可承受最高125℃(257F)，103.4kPA的蒸汽压力。</p> <p>4、半透明色，提供多种尺寸的袋子，满足不同的需求。</p> <p>5、卷连式包装设计，存放、取用更方便。</p> <p>6、耐受部分弱酸碱性的生物废弃物。</p> <p>7、规格：500*800mm，厚度0.055mm，容量33L。</p> <p>8、具有更高的机械强度，坚韧、防扎，坚固耐用。</p> <p>9、带醒目的生物安全标识，符合美国OSHA标准，印有多国语言提示操作。</p> <p>10、可选配专用封口绳，用于丢弃前封口处理。</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：移液器吸头（10微升）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>移液器吸头：10微升</p> <p>1、材质：医疗级聚丙烯，材料符合美国药典USP CLASS VI级别。枪头无菌、无 DNA 酶、RNA 酶、无内毒素。可以提供相关的第三方检测报告或关联报告申明。</p> <p>2、枪头通配市面上各型号移液枪(瑞宁移液枪有单独的瑞宁款枪头提供)。</p> <p>3、生产过程中十万级净化车间，无脱模剂等任何添加，产品满足生物性能，无重金属，无邻苯等析出，保证取样样本的安全性，可提供相应的无重金属第三方报告或关联报告申明。</p> <p>4、ISO13485医疗生产管理体系，产品符合CE认证。</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：移液器吸头（100微升）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>移液器吸头：100微升</p> <p>1、材质：医疗级聚丙烯，材料符合美国药典USP CLASS VI级别。枪头无菌、无 DNA 酶、RNA 酶、无内毒素。可以提供相关的第三方检测报告或关联报告申明。</p> <p>2、枪头通配市面上各型号移液枪(瑞宁移液枪有单独的瑞宁款枪头提供)。</p> <p>3、生产过程中十万级净化车间，无脱模剂等任何添加，产品满足生物性能，无重金属，无邻苯等析出，保证取样样本的安全性，可提供相应的无重金属第三方报告或关联报告申明。</p> <p>4、ISO13485医疗生产管理体系，产品符合CE认证。</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：移液器吸头（200微升）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		移液器吸头：200微升 1、材质：医疗级聚丙烯，材料符合美国药典USP CLASS VI级别。枪头无菌、无 DNA 酶、RNA 酶、无内毒素。可以提供相关的第三方检测报告或关联报告申明。 2、枪头通配市面上各型号移液枪(瑞宁移液枪有单独的瑞宁款枪头提供)。 3、生产过程中十万级净化车间，无脱模剂等任何添加，产品满足生物性能，无重金属，无邻苯等析出，保证取样样本的安全性，可提供相应的无重金属第三方报告或关联报告申明。 4、ISO13485医疗生产管理体系，产品符合CE认证。
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：移液器吸头（1000微升）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		移液器吸头：1000微升 1、材质：医疗级聚丙烯，材料符合美国药典USP CLASS VI级别。枪头无菌、无 DNA 酶、RNA 酶、无内毒素。可以提供相关的第三方检测报告或关联报告申明。 2、枪头通配市面上各型号移液枪(瑞宁移液枪有单独的瑞宁款枪头提供)。 3、生产过程中十万级净化车间，无脱模剂等任何添加，产品满足生物性能，无重金属，无邻苯等析出，保证取样样本的安全性，可提供相应的无重金属第三方报告或关联报告申明。 4、ISO13485医疗生产管理体系，产品符合CE认证。
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：注射器（1mL）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		注射器：1mL（0.45✖15.5mm） 1、产品规格：1m1，0.45X16RWLB，最小刻度0.01ml。 2、包装规格:100支/盒。 3、筒长7.8cm,针头1.6cm,筒内直径0.5cm. 4、螺口设计，防崩口，防保爆针，刻度清晰，无菌独立包装。
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：注射器（2mL）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		注射器：2mL（0.5✖38RMB） 1、产品规格：2m1，0.5X38RWLB，最小刻度0.1ml。 2、包装规格：100支/盒。 3、筒长5cm,针头3.8cm,筒内直径0.9cm. 4、螺口设计，防崩口，防保爆针，刻度清晰，无菌独立包装。
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：注射器（2.5mL）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		注射器：2.5mL 1、管壁刻度清晰可见，双层胶塞气密性好。 2、规格：2.5ml/支，100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：血凝96孔板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		血凝96孔板：96孔 1、经TC处理，独立包装，带盖，无菌 。 2、圆底孔，总体积为330 μL,工作体积为75至200 μL。 3、经过γ-辐照灭菌，经认证无热原。 4、独立的字母数字编码便于区分孔。 5、独立包装。 6、尺寸：长度127mm，宽度85mm，高度15mm，每孔直径6.35mm，深度10mm。
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：细胞培养用移液管

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		细胞培养用移液管：25mL 1、采用纸塑包装，可轻松刺穿或撕开。 2、无菌，独立包装，经认证无热原且不含DNase/RNase。 3、精准度可达总容积的± 2%。 4、独特的防滴吸头可减少意外滴漏，确保移液准确。 5、经过吹出式 (TD-EX 20℃) 校准。 6、容量为25mL，刻度间隔0.2mL，反向刻度10mL。 7、吸头形状为圆形，长度344mm，尾部有防污染棉芯。 8、无菌、无热源、无RNA酶/DNA酶。
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：细胞培养用带通气孔离心管

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		细胞培养用带通气孔离心管：50mL 1、包装规格：25支/包。 2、聚丙烯管带有大块标记区，可清楚标明内容物和实验参数。 3、聚丙烯盖有4个透气孔；锥形底；疏水性膜有助于气体交换。 4、无菌，无热原且不含RNase/DNase。 5、尺寸：外径29.1mm，长度114.4mm，管盖直径35.2mm。
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：8连管

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>8连管</p> <p>1、工作容积：0.2ml。</p> <p>2、规格：125 Strips。</p> <p>3、聚丙烯材质，光学 8 联排管。</p> <p>4、适用于：热循环仪或实时荧光定量 PCR 系统。</p> <p>5、单个管上蚀刻A - H字母标记，盖打开或关闭时都可见。</p> <p>6、两端标签区域扩大，方便标记和处理。</p> <p>7、每支管上有20μL刻度测量标记，可用于目视体积验证。</p> <p>8、单管外径12mm，高度40mm - 50mm，8联排整体宽度在10mm - 12mm左右，长度（含连接部分）55mm - 60mm。</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：8连管盖

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>8连管盖</p> <p>1、适用48/96孔板型；光学8联排管。</p> <p>2、规格：300 Strips。</p> <p>3、容积：0.2ml。</p> <p>4、聚丙烯材质，光学透明平盖。</p> <p>5、颜色多样：有透明及红、橙、蓝、绿等彩色管盖可供选择，便于在实验中对反应管进行区分和组织。</p> <p>6、外径尺寸12mm，高度10mm。管盖整体长度（含连接部分）55mm - 60mm，宽度在10mm - 12mm。</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。		

## 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7人组成，其中由评审专家库产生的评审专家5人，由采购人派出的采购人代表2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
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	10.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。 2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。 3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表

采购包2：

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
----	----	------	----	----	------



1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	10.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。 2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。 3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表
---	-----------------------	------------------	--------	---	-------------

采购包3:

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	10.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。 2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。 3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表

采购包4:

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
----	----	------	----	----	------

1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	10.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。 2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。 3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表
---	-----------------------	------------------	--------	---	-------------

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

投标人应当对提供材料的真实性负责，若有虚假，将追究其法律责任。

### 三.评标程序

#### 1.符合性审查

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

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

#### 符合性审查表

采购包1:

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

4	主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。
5	技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
6	其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

采购包2:

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

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
	产品技术指标、参数响应情况	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0.4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
	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1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1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。	20.00	主观

技术评审	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。</p> <p>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>供应商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。</p> <p>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1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
商务评审	企业业绩	<p>供应商提供近三年（2022年06月01日-至今）同类项目或同类产品的市场销售业绩（中标通知书或销售合同），每提供1份得2分，最高4分，不提供不得分。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>	4.00	客观
	售后服务承诺和具体措施	<p>1.投标人承诺在出现售后问题后能在两小时以内响应的得3分（须提供承诺函）。2.根据投标企业的售后服务方案，至少包括：①人员；②质保体系；③服务体系进行综合评价。每一项最高得1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、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	客观
价格分	价格分	<p><math>F1</math>指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）<math>\times 100 \times</math>价格项评审因素所占的权重（注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。）最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。</p>	30.00	客观

价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	10.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。

采购包2:

采购包2:

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分 <b>60.00</b> 分 商务部分 <b>10.00</b> 分 报价得分 <b>30.00</b> 分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观
	产品技术指标、参数响应情况	技术指标和品目完全满足或优于招标文件技术要求的得 <b>20</b> 分，技术指标每负偏离1项扣2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	<b>20.00</b>	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1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1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>供应商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1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
	企业业绩	<p>供应商提供近三年（2022年06月01日-至今）同类项目或同类产品的市场销售业绩（中标通知书或销售合同），每提供1份得2分，最高4分，不提供不得分。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>	4.00	客观

商务评审	售后服务承诺和具体措施	<p>1.投标人承诺在出现售后问题后能在两小时以内响应的得3分（须提供承诺函）。2.根据投标企业的售后服务方案，至少包括：①人员；②质保体系；③服务体系进行综合评价。每一项最高得1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、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	客观
价格分	价格分	<p>F1指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×100×价格项评审因素所占的权重（注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。）最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。</p>	30.00	客观

价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	10.00%	<p>1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。</p>

采购包3:

采购包3:

评审因素	评审标准
------	------

分值构成		技术部分 <b>60.00</b> 分 商务部分 <b>10.00</b> 分 报价得分 <b>30.00</b> 分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观
	产品技术指标、参数响应情况	技术指标和品目完全满足或优于招标文件技术要求的得 <b>20</b> 分，技术指标每负偏离 <b>1</b> 项扣 <b>0.2</b> 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	<b>20.00</b>	客观
	实施方案	<b>1.供货方案至少包括：</b> 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 <b>2</b> 分，本项最高得 <b>12</b> 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 <b>1</b> 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。 <b>2.配送方案至少包括：</b> 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 <b>2</b> 分，本项最高得 <b>8</b> 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 <b>1</b> 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。	<b>20.00</b>	主观

技术评审	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。</p> <p>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>供应商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。</p> <p>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1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
商务评审	企业业绩	<p>供应商提供近三年（2022年06月01日-至今）同类项目或同类产品的市场销售业绩（中标通知书或销售合同），每提供1份得2分，最高4分，不提供不得分。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>	4.00	客观
	售后服务承诺和具体措施	<p>1.投标人承诺在出现售后问题后能在两小时以内响应的得3分（须提供承诺函）。2.根据投标企业的售后服务方案，至少包括：①人员；②质保体系；③服务体系进行综合评价。每一项最高得1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、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	客观
价格分	价格分	<p><math>F1</math>指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）<math>\times 100 \times</math>价格项评审因素所占的权重（注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。）最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。</p>	30.00	客观

价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	10.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。

采购包4:

采购包4:

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分 <b>60.00</b> 分 商务部分 <b>10.00</b> 分 报价得分 <b>30.00</b> 分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观
	产品技术指标、参数响应情况	技术指标和品目完全满足或优于招标文件技术要求的得 <b>20</b> 分，技术指标每负偏离 <b>1</b> 项扣 <b>0.2</b> 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	<b>20.00</b>	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1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1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>供应商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1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
	企业业绩	<p>供应商提供近三年（2022年06月01日-至今）同类项目或同类产品的市场销售业绩（中标通知书或销售合同），每提供1份得2分，最高4分，不提供不得分。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>	4.00	客观

商务评审	售后服务承诺和具体措施	<p><b>1.</b>投标人承诺在出现售后问题后能在两小时以内响应的得<b>3</b>分（须提供承诺函）。<b>2.</b>根据投标企业的售后服务方案，至少包括：<b>①</b>人员；<b>②</b>质保体系；<b>③</b>服务体系进行综合评价。每一项最高得<b>1</b>分，本项最高得<b>3</b>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<b>0.5</b>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	客观
价格分	价格分	<p><b>F1</b>指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×<b>100</b>×价格项评审因素所占的权重（注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。）最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。</p>	30.00	客观

#### 价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	10.00%	<p><b>1</b>、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。<b>2</b>、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。<b>3</b>、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。</p>

#### 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

### 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