

2026年度医用耗材(含诊断试剂)

公开招标文件

采购单位名称：呼和浩特市第二医院

采购代理机构名称：内蒙古鑫铭项目管理咨询有限责任公司

项目编号：150101-XMZC--GK-20260002

2026年08月

目录

第一章 投标邀请

第二章 投标人须知

第三章 招标内容与技术要求

第四章 投标人应当提交的资格、资信证明文件

第五章 评标

第六章 合同与验收

第七章 投标文件格式与要求

第一章 投标邀请

内蒙古鑫铭项目管理咨询有限责任公司 受 呼和浩特市第二医院 委托，采用公开招标方式组织采购 2026年度医用耗材(含诊断试剂)。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： 2026年度医用耗材(含诊断试剂)

项目编号： 150101-XMZC--GK-20260002

采购计划备案号： 呼政采计划[2026]03401

2.内容及划分采购包情况

采购包1： 诊断试剂

采购包预算金额（元）： 5,800,000.00

采购包最高限价（元）： 5,800,000.00

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	诊断试剂	1.00	5,800,000.00	批	工业	是	否	否	否

采购包2： 医用耗材

采购包预算金额（元）： 3,900,000.00

采购包最高限价（元）： 3,900,000.00

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	医用耗材	1.00	3,900,000.00	批	工业	是	否	否	否

3.是否涉及本国产品

采购包1：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	A07026799 其他病人医用试剂	诊断试剂	诊断试剂

采购包2：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	A07029900 其他医药品	医用耗材	医用耗材

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：诊断试剂

1、特定资格要求：投标人根据所投产品分类提供其《医疗器械经营许可证》(必须包含6840(诊断试剂需低温冷藏运输存储)或《第二类医疗器械经营备案凭证》；投标人是生产企业的还需出《医疗器械生产许可证》。根据所投设备分类提供医疗器械注册证或医疗器械备案凭证。如不属于医疗器械的须提供书面声明。

采购包2：医用耗材

1、特定资格条件：投标人根据所投产品分类提供其《医疗器械经营许可证》或《第二类医疗器械经营备案凭证》；投标人是生产企业的还需出具《医疗器械生产许可证》。根据所投设备分类提供医疗器械注册证或医疗器械备案凭证。如不属于医疗器械的须提供书面声明。

三.获取招标文件的时间、地点、方式

详见招标公告

其他要求：

无。

四.招标文件售价

本次招标文件的售价为0元人民币。

五.提交投标文件截止时间、开标时间和地点

详见招标公告

六.联系方式

采购代理机构名称： 内蒙古鑫铭项目管理咨询有限责任公司

地址： 内蒙古自治区呼和浩特市新城区成吉思汗大街琦琳北辰A座15楼

邮编： 010051

联系人： 杨红梅、田丽丽

联系电话： 0471-3687165

采购单位名称： 呼和浩特市第二医院

地址： 内蒙古自治区呼和浩特市玉泉区五里营一号

邮编： 010020

联系人： 刘敏

联系电话： 0471-5969300

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 2 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
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 采购包2：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《内蒙古自治区工程建设协会关于印发〈内蒙古自治区建设工程招标代理服务收费指导意见〉的通知》（内工建协〔2022〕34号）规定的收费标准收取。
14	投标保证金	不收取保证金
15	电子投标文件签字、盖章要求	应按照第七章“投标文件格式与要求”，使用单位电子签章（CA）进行签字、加盖公章。 说明：若涉及到授权代表签字的可将文件签字页先进行签字、扫描后导入加密电子投标文件。

17	投标客户端	投标客户端需要投标人登录“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”自行下载。下载地址： https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn/gp-auth-center/login?systemRegion=150001&systemRegion=150001
18	面向中小企业采购	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。
19	有效投标人家数	采购包1：3家 采购包2：3家
20	中标供应商数量	采购包1：1名 采购包2：1名
21	中标候选供应商数量	采购包1：3名 采购包2：3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
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	1.是否允许分包：否；2.供应商依据“关于印发中小企业划型标准规定的通知（工信部 联企业〔2011〕300号）”确定中小企业划型；3.中标人提供纸质投标文件：须于中标结果公告后提供与带云平台水印的电子投标文件内容完全一致的纸质投标文件3份（用于备案存档）。打印注意事项：纸质投标文件要以胶装形式牢固装订，按公开招标文件中投标文件格式”的顺序装订成册。

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和浩特市第二医院。

4.2“采购代理机构”是指集中采购机构和集中采购机构以外的采购代理机构。本招标文件的采购代理机构特指内蒙古鑫铭项目管理咨询有限责任公司。

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

4.4“评标委员会”由采购人代表和评审专家组成。

4.5“中标人”是指取得与采购人签订合同资格的投标人。

5.合格的投标人

5.1符合本招标文件规定的资格要求，并按照要求提供相关证明材料。

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

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

6.以联合体形式进行政府采购的，应符合以下规定：

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

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

6.3联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。

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

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

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

6.7如要求缴纳保证金，以联合体牵头人名义缴纳，对联合体各方均具有约束力。

7.语言文字以及计量单位

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

7.2所有计量均采用中华人民共和国法定的计量单位。

7.3所有报价一律使用人民币，货币单位：元。

8.现场踏勘

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

。

8.2投标人自行承担踏勘现场发生的责任、风险和自身费用。

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

9.其他条款

无论中标与否，投标人递交的投标文件均不予退还。

四.招标文件的澄清或者修改

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

五.投标文件

1.投标文件的构成

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

2.投标报价

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

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

2.3投标报价不得有选择性报价和附加条件的报价。

2.4投标文件报价出现前后不一致的，按下列规定修正：

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

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

2.5 投标人应在“投标客户端”对【报价部分】进行填写，“投标客户端”软件将自动根据投标人填写信息生成“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：诊断试剂

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	审查供应商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。(响应文件须附2024年度或2025年度财务审计报告或基本开户银行出具的近一年内的银行资信证明或相关承诺书)
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	审查供应商提供的依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料 1.审查递交响应文件截止之日前一年内(至少一个月)的缴纳税收的相关凭据(以税务机关提供的纳税凭据或银行入账单为准)或“参加政府采购依法缴纳税收资金承诺书”。2.审查递交响应文件截止之日前一年内(至少一个月)缴纳社会保险的凭证。(以专用收据或社会保险缴纳清单为准)或“参加政府采购依法缴纳社会保障资金承诺书”。
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明。
5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	审查投标人参加本次投标活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。

6	信用记录	资格审查时，供应商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。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：
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：医用耗材

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	审查供应商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。(响应文件须附2024年度或2025年度财务审计报告或基本开户银行出具的近一年内的银行资信证明或相关承诺书)
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	审查供应商提供的依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料 1.审查递交响应文件截止之日前一年内(至少一个月)的缴纳税收的相关凭据(以税务机关提供的纳税凭据或银行入账单为准)或“参加政府采购依法缴纳税收资金承诺书”。2.审查递交响应文件截止之日前一年内(至少一个月)缴纳社会保险的凭证。(以专用收据或社会保险缴纳清单为准)或“参加政府采购依法缴纳社会保障资金承诺书”。
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明。
5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	审查投标人参加本次投标活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。
6	信用记录	资格审查时，供应商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。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：
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：诊断试剂

资格审查要求概况	评审点具体描述
特定资格要求	投标人根据所投产品分类提供其《医疗器械经营许可证》(必须包含6840(诊断试剂需低温冷藏运输存储)或《第二类医疗器械经营备案凭证》；投标人是生产企业的还需出《医疗器械生产许可证》。根据所投设备分类提供医疗器械注册证或医疗器械备案凭证。如不属于医疗器械的须提供书面声明。

采购包2：医用耗材

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

特定资格条件	投标人根据所投产品分类提供其《医疗器械经营许可证》或《第二类医疗器械经营备案凭证》；投标人是生产企业的还需出具《医疗器械生产许可证》。根据所投设备分类提供医疗器械注册证或医疗器械备案凭证。如不属于医疗器械的须提供书面声明。
--------	---

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

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

采购医院日常诊疗所需的医用耗材及诊断试剂供应，覆盖医用耗材、化学试剂、助剂、低温冷藏试剂等品类，通过公开招标选定具备资质和能力的配送企业，保障医院医用耗材及试剂供应的稳定性、安全性与合规性。

二.主要商务要求、技术要求

1.主要商务要求

采购包1：诊断试剂

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	自合同签订之日起 1 年。在此期间，采购人按需分批下达订单，中标供应商须在接到订单后按合同约定的配送时限将货物送达指定地点。
2		标的提供地点	呼和浩特市第二医院及临床科室。
3		合同履约期限	合同签订之日起一年。
4		合同履约地点	呼和浩特市第二医院指定库房或临床科室。
5		验收要求	1. 资质齐全：交货时须提供医疗器械注册证（或备案凭证）及同批次合格证明，资质不全者拒收。 2. 账物相符：核对产品名称、规格、数量、批号及包装，不符或包装破损者拒收。 3. 效期合规：剩余有效期须符合合同约定，临期或过期产品不予验收。 4. 冷链达标：需冷链运输的产品须提供完整温控记录，温度异常者拒收。 5. 问题处理：验收不合格产品，供应商须限期免费更换，并承担相应责任。
			1、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33% 2、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33% 3、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33% 4、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33% 5、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙

6		合同支付方式	方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33% 6、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33% 7、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33% 8、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33% 9、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33% 10、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33% 11、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33% 12、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.37%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳
8		其他	质量保修范围和保修期：自采购人验收合格入库之日起计算，原则上剩余有效期不得少于产品总有效期的[2/3]。在有效期内，如因产品本身存在的质量缺陷、包装破损或储存不当（非采购人原因）导致耗材或试剂失效、变质或无法正常使用，中标人必须无条件提供免费退换货服务，并承担由此产生的一切运输费用及给采购人造成的损失。其余未约定事宜按照《医疗机构医用耗材管理办法（试行）》及行业的有关规定执行。

9		其他	知识产权归属和处理方式：中标供应商保证采购人在使用耗材的全部或一部分时，免于遭受第三方知识产权（包括但不限于专利权、商标权、著作权及非专利技术）提起诉讼、仲裁或任何请求。如果发生上述事件，均由中标供应商负责处理，并承担由此产生的一切费用。
10		其他	成本补偿和风险分担约定：成本补偿发生时采购人与中标供应商可签订成本补偿合同，由采购人向中标供应商支付为完成工作而发生的全部合法实际成本，并按照约定方式支付合理酬金。
11		其他	违约责任与解决争议的方法：（1）违约责任:中标供应商交付的服务不符合合同规定的，采购人可以要求中标供应商立即更换符合合同规定的服务。采购人未能在合同约定的时间内付清款额，中标供应商有权停止向采购人继续提供服务。（2）争议解决：合同履行过程中发生争议，双方应友好协商解决，协商不成的提交采购人所在地人民法院诉讼解决，在诉讼过程中，除争议部分外，双方应继续执行合同其余部分。
12		其他	合同其他条款：（1）不可抗力：合同一方在履行合同义务时，由于不可抗力原因形成违约，该方于最短时间将不可抗力事由以书面形式通知另一方的，可免于责任。不可抗力包括但不限于:国家宏观政策因素、自然灾害、地震、水灾、飓风、瘟疫、恐怖行为、公共卫生事件等。发生不可抗力的情况下，可由合同双方根据不可抗力所造成的后果协商确定。当事人无过失并及时通知的情况下，任何一方不得就不可抗力带来的损失要求对方补偿。（2）合同终止：任何一方未能执行合同规定的义务，另一方可以书面形式通知过失方按合同履行其义务，如果经书面通知后两个月内，过失方仍未纠正，非过失方可以书面形式通知过失方，终止合同。如果发生不可抗力事由，并且该事由持续两个月以上，经双方协商同意可终止合同的履行。

采购包2：医用耗材

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	自合同签订之日起 1 年。在此期间，采购人按需分批下达订单，中标供应商须在接到订单后按合同约定的配送时限将货物送达指定地点。
2		标的提供地点	呼和浩特市第二医院及临床科室。
3		合同履约期限	合同签订之日起一年。
4		合同履约地点	呼和浩特市第二医院指定库房或临床科室。
5		验收要求	1. 资质齐全：交货时须提供医疗器械注册证（或备案凭证）及同批次合格证明，资质不全者拒收。 2. 账物相符：核对产品名称、规格、数量、批号及包装，不符或包装破损者拒收。 3. 效期合规：剩余有效期须符合合同约定，临期或过期产品不予验收。 4. 冷链达标：需冷链运输的产品须提供完整温控记录，温度异常者拒收。 5. 问题处理：验收不合格产品，供应商须限期免费更换，并承担相应责任。
			1、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内

6		合同支付方式	，支付合同总金额的8.33% 2、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33% 3、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33% 4、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33% 5、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33% 6、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33% 7、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33% 8、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33% 9、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33% 10、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33% 11、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.33%
---	--	--------	---

			12、项目分12期支付，根据每期实际消耗金额支付，付款账期6个月，账期自乙方开具的合规发票送达甲方，并经甲方审核无误正式入账之日起开始计算，账期届满后30个工作日内由甲方向乙方支付当期款项。，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的8.37%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳
8		其他	质量保修范围和保修期：自采购人验收合格入库之日起计算，原则上剩余有效期不得少于产品总有效期的[2/3]。在有效期内，如因产品本身存在的质量缺陷、包装破损或储存不当（非采购人原因）导致耗材或试剂失效、变质或无法正常使用，中标人必须无条件提供免费退换货服务，并承担由此产生的一切运输费用及给采购人造成的损失。其余未约定事宜按照《医疗机构医用耗材管理办法（试行）》及行业的有关规定执行。
9		其他	知识产权归属和处理方式：中标供应商保证采购人在使用耗材的全部或一部分时，免于遭受第三方知识产权（包括但不限于专利权、商标权、著作权及非专利技术）提起诉讼、仲裁或任何请求。如果发生上述事件，均由中标供应商负责处理，并承担由此产生的一切费用。
10		其他	成本补偿和风险分担约定：成本补偿发生时采购人与中标供应商可签订成本补偿合同，由采购人向中标供应商支付为完成工作而发生的全部合法实际成本，并按照约定方式支付合理酬金。
11		其他	违约责任与解决争议的方法：（1）违约责任:中标供应商交付的服务不符合合同规定的，采购人可以要求中标供应商立即更换符合合同规定的服务。采购人未能在合同约定的时间内付清款额，中标供应商有权停止向采购人继续提供服务。（2）争议解决：合同履行过程中发生争议，双方应友好协商解决，协商不成的提交采购人所在地人民法院诉讼解决，在诉讼过程中，除争议部分外，双方应继续执行合同其余部分。
12		其他	合同其他条款：（1）不可抗力：合同一方在履行合同义务时，由于不可抗力原因形成违约，该方于最短时间将不可抗力事由以书面形式通知另一方的，可免于责任。不可抗力包括但不限于:国家宏观政策因素、自然灾害、地震、水灾、飓风、瘟疫、恐怖行为、公共卫生事件等。发生不可抗力的情况下，可由合同双方根据不可抗力所造成的后果协商确定。当事人无过失并及时通知的情况下，任何一方不得就不可抗力带来的损失要求对方补偿。（2）合同终止：任何一方未能执行合同规定的义务，另一方可以书面形式通知过失方按合同履行其义务，如果经书面通知后两个月内，过失方仍未纠正，非过失方可以书面形式通知过失方，终止合同。如果发生不可抗力事由，并且该事由持续两个月以上，经双方协商同意可终止合同的履行。

2.技术标准与要求

采购包1：诊断试剂

标的名称：诊断试剂

序号	参数性质	技术参数与性能指标				
		序号	产品名称	参数	数量	单位

1	(核酸提取或纯化试剂)病毒核酸提取试剂盒(膜吸附柱法)	50人份/盒	1	盒
2	5'—核苷酸酶(5'—NT)质控品	3×1mL/瓶	10	盒
3	Alpha-1-Fetoprotein抗体试剂(免疫组织化学)	1×7.0mL/瓶	1	瓶
4	A组轮状病毒抗原检测试剂盒(胶体金法)	20人份/盒	1	盒
5	Beta-catenin抗体试剂(免疫组织化学)	7.0mL/瓶	1	瓶
6	B型脑钠肽(BNP)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	2×50人份/盒	16	盒
7	B型脑钠肽校准品	3×2ml	3	盒
8	B族链球菌核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	50人份/盒	3	盒
9	CA 125 II CalSet 糖类抗原125定标液	4×1.0ml/瓶(冻干品,复溶体积)	1	盒
10	CD3/CD8/CD45/CD4检测试剂(流式细胞法-FITC/PE/PerCP/APC)	50人份/盒	15	盒
11	CD68抗体试剂(免疫组织化学)	7.0mL/瓶	1	瓶
12	CD80生化清洗液	2L×6瓶/箱	4	箱
13	D-二聚体(D-Dimer)测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)	5×3ml/瓶	10	盒
14	D-二聚体(D-Dimer)测定试剂盒(免疫比浊法)	180人份/盒	1	盒
15	D-二聚体(D-Dimer)非定值质控品	8mL/盒	3	盒
16	D-二聚体质控品	低值 100×5ml/瓶	17	盒
17	EB病毒壳抗原(VCA)IgM抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	48人份/盒	9	盒
18	GATA3抗体试剂(免疫组织化学)	7.0 mL/瓶	1	盒
19	Glutamine Synthetase抗体试剂(免疫组织化学)	1mL/瓶	5	盒
20	III型前胶原氨基端肽测定试剂盒	2×50人份/盒	13	盒
21	ISE Cleaning Solution清洗液	5×100ml/瓶	1	盒
22	ISE试剂	820ml/盒(A液: 460ml,B液: 360ml))	3	盒
23	IV型胶原测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	2×50人份/盒	10	盒
24	M-53LH溶血剂	1L×4瓶/箱	1	盒
25	M-5D稀释液	20L/瓶×1	10	盒
26	M-5LE0(I)溶血剂	1L×4瓶/箱	1	箱
27	M-5LE0(II)溶血剂	500ml×4瓶/箱	1	盒
28	Masson三色染色液	4×10ml/瓶	1	盒
29	MH琼脂培养基	9cm 10个/包	10	包

30	MH琼脂平板	90mm 10 块/包	40	盒
31	MR清洗缓冲液	10L/箱	110	箱
32	MSH2抗体试剂(免疫组织化学)	7.0mL/瓶	1	盒
33	MUM1抗体试剂(免疫组织化学法)	7.0mL/瓶	1	瓶
34	Napsin A抗体试剂(免疫组织化学)	7.0mL/瓶	1	瓶
35	p16抗体试剂(免疫组织化学)	1×7.0mL/瓶	1	盒
36	p40抗体试剂(免疫组织化学)	1×7.0mL/瓶	1	盒
37	p63抗体试剂(免疫组织化学)	1×7.0mL/瓶	1	盒
38	Pax-8抗体试剂(免疫组织化学)	7.0 mL/瓶	1	盒
39	PreCleanM清洗液	5×600ml/瓶	4	盒
40	probewash M 清洗液	12×70ml	6	盒
41	SMA抗体试剂(免疫组织化学)	7.0 mL/瓶	1	盒
42	TCO ₂ 质控液(量压法)	R1:TCO ₂ 质控液(高值) 1.0ml、R2: TCO ₂ 质 控液(低值)1.0ml	29	盒
43	Vimentin抗体试剂(免疫组织化学)	1×7.0mL/瓶	1	盒
44	α-L-岩藻糖苷酶(AFU)质控品	低值: 3×1ml/瓶 高值 : 3×1ml/瓶	8	盒
45	β ₂ -微球蛋白(β ₂ -MG)质控品	低值: 3ml/瓶+高值: 3 ml/瓶	5	盒
46	埃可病毒IgM抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	48人份/盒	6	盒
47	癌抗原CA72-4校准品	C0:1×2.0mL/瓶,C1:1 ×2.0mL/瓶,C2:1×2.0 mL/瓶	3	盒
48	癌胚抗原(CEA)测定试剂盒(化学发光免疫分 析法)	100人份 (2×50人份/盒)	25	盒
49	癌胚抗原(CEA)原校准品	校准品0(CO):1×2.0m L/瓶.校准品1(C1):1×2. 0mL/瓶.校准品2(C2):1 ×2.0mL/瓶	2	盒
50	癌胚抗原定标液	4×1.0ml/瓶	1	盒
51	氨苄西林药敏实验纸片(扩散法)	5×50片/盒	3	盒
52	氨测定试剂盒(谷氨酸脱氢酶法)	质控品: 水平1:0.5mL/ 瓶×1	10	盒
53	氨测定试剂盒(谷氨酸脱氢酶法)	质控品: 水平2: 0.5mL /瓶×1	7	盒
54	白介素-2R(1L-2R)测定试剂盒(化学发光法)	100测试/盒	1	盒

55	白介素—6(1L—6)测定试剂盒(化学发光法)	100测试/盒 (M试剂: 6.0ml、R试剂: 6.0ml、R1试剂: 6.0ml))	8	盒
56	便隐血(FOB)检测试剂(胶体金法)	50人份/盒	17	盒
57	丙型肝炎病毒(HCV)基因分型检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	10人份/盒	19	盒
58	丙型肝炎病毒核酸检测试剂盒(PCR-荧光法)	72 人份/盒	7	盒
59	丙型肝炎病毒核酸检测试剂盒(PCR—荧光探针法)	24人份/盒	3	盒
60	丙型肝炎病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)(超敏)	24人份/盒	5	盒
61	丙型肝炎病毒核心抗原测定	96人份/盒	2	盒
62	丙型肝炎病毒抗体(HCV Ab)系列血清(液体)标准物质	浓度水平: 8NCU/ml; 0.5ml/支	10	盒
63	丙型肝炎病毒抗体(HCV抗体)血清盘	46人份/盒	1	盒
64	丙型肝炎病毒抗体检测试剂盒(胶体金法)	50人份/盒	2	盒
65	补体C3c测定试剂盒(散射比浊法)	1×5ml/瓶	11	盒
66	布鲁氏菌抗体检测试剂盒(虎红平板凝集法)	1ml/瓶, 5瓶/盒	36	盒
67	布鲁氏菌抗体检测试剂盒(试管凝集法)	100人份/盒	56	盒
68	层粘连蛋白测定试剂盒	2×50人份/盒	12	盒
69	肠道病毒71型IgM抗体检测试剂盒(胶体金法)	20人份/盒	7	盒
70	肠道病毒71型IgM抗体检测试剂盒(胶体金法)	10T/盒	4	盒
71	常规生化复合校准品	10×3ml/瓶	2	盒
72	超敏C-反应蛋白测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)	60ml/瓶×1 ;15ml/瓶×1	31	盒
73	促甲状腺激素校准品	C0:4×0.55mL/瓶,C1:4×0.55mL/瓶,C2:4×0.55mL/瓶	3	盒
74	促甲状腺素定标液(TSH CalSet)	1.3ml×4支	1	支
75	代谢类复合质控品(低值)	低值: 3×2.0mL/瓶, 6×2.0mL/瓶	14	盒
76	单纯疱疹病毒I型抗体(IgM)检测试剂盒(酶联免疫法)	96人份/盒	3	盒
77	单纯疱疹病毒II型IgM抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	96人份/盒	3	盒
78	单纯疱疹病毒II型抗体(IgG)检测试剂盒(酶联免疫法)	96人份/盒	1	盒

79	单纯疱疹病毒I型抗体(IgG)检测试剂盒(酶联免疫法)	96人份/盒	1	盒
80	登革病毒NSI抗原检测试剂盒(胶体金法)	20人份	1	盒
81	电极测试卡ABL80 FLEX Sensor Cassettes	适配SC80(945-809)	12	盒
82	电解质测定试剂(离子选择性电极法)(IV型)	R1: A标准液650ml R 2:B标准液200ml/瓶	34	盒
83	电解质分析仪试剂(离子选择电极法)	820mL/盒(A液: 460m L,B液: 360mL)	7	盒
84	丁型肝炎病毒抗体(IgM)检测试剂盒(酶联免疫法)	48人份	13	盒
85	定标液ABL80 solution pack	定标液1: 440ml; 定 标液2:220ml/瓶;定标 液3: 220ml/瓶;定标液 4:220ml/瓶	10	盒
86	多参数电解质分析仪用测定试剂(离子选择性电极法、量压法)	适用于 AFT-A7 I型(10 0ml 量压法 R5:TCO ₂ 反 应液)	33	盒
87	多参数电解质分析仪用测定试剂(离子选择性电极法、量压法)	R6: TCO ₂ 校准液20ml /瓶	15	盒
88	多参数电解质分析仪用内充液(离子选择性电极法)	0.8ml×5支	2	盒
89	多参数电解质分析仪用质控液(离子选择性电极法)	1ml×10支	17	盒
90	多酶去蛋白液	2ml×3支	5	盒
91	多项蛋白定标品	3ml/瓶	1	盒
92	多项蛋白质控品	水平2(6×1ml)	5	盒
93	多项免疫类质控液	1×1ml/瓶	12	盒
94	多项免疫校准品	1×3ml/瓶	2	盒
95	多项目尿液化学分析控制品	12瓶/盒 (冻干品6瓶 复 溶液6瓶)	8	盒
96	多项生化类质控品	1×5ml/瓶	17	盒
97	二氧化碳(CO ₂)、总胆汁酸(TBA)复合质控品	低值: 3×5ml/瓶, 高值 : 3×5ml/瓶	5	盒
98	非结核分枝杆菌药敏试剂盒	10测试/盒	2	盒
99	肺炎衣原体IgG抗体	20人份/盒	5	盒
100	肺炎衣原体IgM抗体检测试剂盒	20人份/盒	4	盒
101	肺炎支原体IgG抗体检测试剂盒(胶体金法)	20人/份/盒	4	盒
102	肺炎支原体IgM抗体检测试剂盒(胶体金法)	20人份/盒	3	盒

103	分枝杆菌鉴定试剂盒(荧光PCR熔解曲线法)	48T/盒	1	盒
104	分枝杆菌鉴定试剂盒(荧光PCR熔解曲线法)	24T/盒	2	盒
105	分枝杆菌罗氏培养基(培养法)	24支/盒(酸性、中性)	19	盒
106	分枝杆菌罗氏药敏罗氏培养基(培养法)	18支/盒(套组包装)	21	盒
107	分枝杆菌药敏检测试剂盒(培养法)	20人份/盒	4	盒
108	分枝杆菌药敏检测试剂盒(培养法)	10人份/盒	4	盒
109	分枝杆菌药敏检测试剂盒(培养法)(国家项目)	10人份/盒	3	盒
110	分枝杆菌液体培养管(培养法)	7mL/支, 50支/盒	1	盒
111	风疹病毒IGM抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	48人份/盒	4	盒
112	风疹病毒抗体(IgG)检测试剂盒(酶联免疫法)	96人份/盒	1	盒
113	钙测定试剂盒	4×45ml/瓶	1	盒
114	肝纤维化质控品(低值)	3×2ml/瓶	10	盒
115	肝纤维化质控品(高值)	3×2ml/瓶	9	盒
116	高尔基体蛋白73测定试剂盒(磁微粒化学发光免疫分析法)	100人份	2	盒
117	高分子分离胶	384样本/袋	5	袋
118	哥伦比亚血琼脂培养基	9cm 10/包	170	包
119	哥伦比亚血琼脂培养基	φ90mm ; 20人份/盒	10	盒
120	革兰氏染色液(快速法)	4×250ml/瓶	4	盒
121	革兰氏阳性细菌鉴定/药敏板	25块/盒	3	盒
122	革兰氏阴性细菌鉴定/药敏板	25块/盒	6	盒
123	革兰阳性菌药敏试条(E试验法)利奈唑胺	20条/盒	7	瓶
124	庚型肝炎病毒IgG抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	48T	14	盒
125	弓形虫IgM抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	96人份/盒	1	盒
126	弓形虫抗体(IgG)检测试剂盒(酶联免疫法)	96人份/盒	1	盒
127	胱抑素C(CysC)质控品	低值: 3ml/瓶高值: 3ml/瓶	5	盒
128	果糖胺(FUN)测定试剂盒(比色法)	R1: 4×38ml/瓶+R2: 2×20ml/瓶	2	盒
129	果糖胺(FUN)质控品	3×1ml/瓶	13	盒
130	过碘酸雪夫染色液	3×10ml/瓶	1	盒
131	过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(免疫印迹法)	20人份/盒	1	盒
132	含铁血黄素染色液	3×10ml/瓶	1	盒
133	汉坦病毒IgG抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	48人份/盒	3	盒
134	汉坦病毒IgM抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	48人份/盒	2	盒
135	核酸提取试剂盒(磁珠法)	32人份/盒	80	盒

136	核酸提取试剂细菌细胞DNA提取试剂盒(煮沸法)	50人份/盒	2	盒
137	红细胞沉降速率质控物	水平1: 4×9mL/瓶	1	盒
138	红细胞沉降速率质控物	水平2: 4×9mL/瓶	1	盒
139	呼吸道合胞病毒IgM抗体	20人份/盒	3	盒
140	活化部分凝血活酶时间(APTT)测定试剂盒(凝固法)	180人份/盒	7	盒
141	活化部分凝血活酶时间(APTT)测定试剂盒(鞣花酸)(凝固法)	APTT试剂10×4ml/瓶	7	盒
142	肌酸激酶同工酶校准品	3×1ml/瓶	1	盒
143	甲胎蛋白(AFP)校准品	C0:4×0.28 mL/瓶, C1:4×0.28 mL/瓶,C2:4×0.28 mL/瓶	3	盒
144	甲胎蛋白异质体比率(AFP-L3%)测定试剂盒(磁微粒化学发光免疫分析法)	30人份/盒	23	盒
145	甲型肝炎病毒IgM抗体(HAV IgM)(液体)质控品	参考水平:40NCU/ml	10	盒
146	甲型肝炎病毒IgM抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	96人份	13	盒
147	甲型肝炎病毒IgM抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	96人份	6	盒
148	甲型流感病毒抗原检测试剂(胶体金法)	20人份/盒	2	盒
149	甲状旁腺素(PTH)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	2×100人份/盒	5	盒
150	甲状旁腺素校准品	C0:1×2.0mL/瓶,C1:1×2.0mL/瓶 ,C2:1×2.0 mL/瓶	3	盒
151	甲状腺功能复合定值质控品	低值: 3×5mL/瓶	3	盒
152	甲状腺功能复合定值质控品	高值: 3×5mL/瓶	3	盒
153	甲状腺球蛋白定标液	4×1.0ml/瓶	3	盒
154	甲状腺球蛋白抗体定标液	4×1.5ml/瓶	2	盒
155	甲状腺球蛋白抗体校准品	C0: 1×2.0ml/瓶, C1: 1×2.0ml/瓶; C2: 1×2.0ml/瓶	1	盒
156	甲状腺球蛋白校准品	C0:4×0.25 mL,C1:4×0.25 mL,C2:4×0.25 ml	1	盒
157	甲状腺素定标液	4×1ml/瓶	1	盒
158	甲状腺相关自身抗体质控品	低值: 3×2mL/瓶	2	盒

159	甲状腺相关自身抗体质控品	高值：3×2mL/瓶	2	盒
160	甲状腺转录因子-1 (TTF-1)抗体试剂(免疫组织化学)	7.0mL/瓶	1	瓶
161	降钙素原(PCT)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	2×50人份/盒	58	盒
162	降钙素原校准品	C0: 1×1.2ml/瓶 C1:1 ml C2:1ml/瓶	2	盒
163	降钙素原质控品	高值：3×2.0ml/瓶	9	盒
164	降钙素原质控品	低值3×2.0ml/瓶	9	盒
165	结核分枝杆菌IgG抗体检测试剂盒(胶体金法) MPDiagnostics (MPD) ASSURE ® TB Rapid Test	20人份	11	盒
166	结核分枝杆菌rpoB基因和突变检测试剂盒(实时荧光PCR法)MTB/RIF Assay	50人/箱	2	箱
167	结核分枝杆菌复合群核酸检测试剂盒(实时荧光PCR法)	24测试/盒	1	盒
168	结核分枝杆菌复合群核酸检测试剂盒(实时荧光PCR法))	48测试/盒	1	盒
169	结核分枝杆菌和利福平耐药基因检测试剂盒(实时荧光PCR-熔解曲线法)	50人份/盒	7	盒
170	结核分枝杆菌核酸检测试剂盒(RNA恒温扩增)	20人份/套	10	套
171	结核分枝杆菌喹诺酮类药物耐药突变检测试剂盒(荧光PCR溶解曲线法)	48T/盒	1	盒
172	结核分枝杆菌利福平耐药突变检测试剂盒(荧光PCR溶解曲线法)	48T/盒	1	盒
173	结核分枝杆菌特异性细胞免疫反应检测试剂盒(酶联免疫法)	56人份/盒	15	盒
174	结核分枝杆菌液体培养基(管)	100支/盒	1	盒
175	结核分枝杆菌乙胺丁醇耐药突变检测试剂盒(荧光PCR溶解曲线法)	48T/盒	1	盒
176	结核分枝杆菌异烟肼耐药突变检测试剂盒(荧光PCR溶解曲线法)	48T/盒	1	盒
177	结核分枝杆菌营养添加剂	100人份/盒	1	盒
178	解脲脲原体核酸检测试剂盒(RNA恒温扩增)	20人份/套	13	套
179	抗核抗体谱(IgG)检测试剂盒(欧蒙印迹法)	16T/盒	19	盒
180	抗甲状腺过氧化物酶抗体定标液	4×1.5ml	1	盒

181	抗甲状腺过氧化物酶抗体校准品	C0: 1×2.0ml/瓶, C1: 1×2.0ml/瓶; C2: 1×2.0ml/瓶	1	盒
182	抗链球菌溶血素"O"(ASO)测定试剂盒(胶乳凝集法)	乳胶液5ml×1;阳性对照0.5ml×1;阴性对照0.5ml×1	8	盒
183	抗人球蛋白(抗IgG)检测卡(柱凝集法)	12卡/盒	25	盒
184	抗酸染色液(冷染法)-石碳酸复红溶液	4×250ml/瓶	6	盒
185	抗酸染色液(冷染法)-酸性酒精溶液	4×250ml/瓶	6	盒
186	抗酸染色液(冷染法)-亚甲基蓝溶液	4×250ml/瓶	5	盒
187	柯萨奇病毒A16型IgM抗体检测试剂盒(胶体金法)	20人份/盒	7	盒
188	柯萨奇病毒A16型IgM抗体检测试剂盒(胶体金法)	10人份	4	盒
189	柯萨奇病毒B组IgM抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	48人份/盒	9	盒
190	类风湿因子(RF)测定试剂盒(胶乳凝集法)	胶乳液5ml/瓶×1 阳性对照0.5ml/瓶×1 阴性对照0.5ml/瓶×1	8	盒
191	链球菌药敏接种培养液	8ml/支, 100支/盒	1	盒
192	淋病奈瑟菌核酸检测试剂盒(RNA恒温扩增)	20人份/套	18	套
193	淋球菌抗原检测试剂盒(乳胶法)	20人份/盒	1	盒
194	流式多色质控微球	2mL/瓶	1	盒
195	流式细胞分析用鞘液	5L×2	1	盒
196	流式细胞分析用溶血剂	50ml/瓶×1	3	盒
197	流式细胞仪用清洗液	50ml/瓶	3	盒
198	六项呼吸道病原体核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	24人份/盒	13	盒
199	轮状病毒抗原检测试剂盒	25人	1	盒
200	麻疹病毒IgM抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	48人份/盒	2	盒
201	麦康凯琼脂培养基	9cm10个/包	90	包
202	麦康凯琼脂平板	90mm 5块/包	30	包
203	梅毒螺旋体抗体(TP抗体)血清盘	46份/套	1	盒
204	梅毒螺旋体抗体(抗TP)血清(液体)标准物质	0.5ml/支 30支/盒	1	盒
205	梅毒螺旋体抗体(抗TP)血清(液体)标准物质	浓度水平:21mIU/ml	10	支
206	梅毒螺旋体抗体(抗TP)血清(液体)标准物质	浓度水平: 400mIU/ml ; 0.5ml	10	盒

207	梅毒螺旋体抗体(抗TP)血清(液体)质控品	浓度水平: 80mIU/ml ; 0.5ml	10	盒
208	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒(凝集法)	100人份	9	盒
209	免疫复合非定值质控品A水平1	6 x 5 mL/瓶	2	盒
210	免疫复合非定值质控品A水平2	6 x 5 mL/瓶	2	盒
211	免疫球蛋白A测定试剂盒(散射比浊法) N Ant iserum to Human IgA	1×5 mL/瓶	11	盒
212	免疫球蛋白G测定试剂盒(免疫比浊法)	试剂1:1×60ml/瓶 试剂 2:1×12ml/瓶	3	盒
213	免疫球蛋白G测定试剂盒(散射比浊法)	5ml/瓶	11	盒
214	免疫球蛋白M测定试剂盒(散射比浊法) N An tiserum to Human IgM	5ml/瓶	11	盒
215	脑脊液及尿蛋白测定试剂盒(比色法)	试剂1: 2×60ml/瓶 试 剂2:2×20ml/瓶	1	盒
216	念珠菌显色平板	9cm 10块/包	14	包
217	尿液分析试纸条(干化学法)	100条	100	桶
218	尿液分析用鞘液	UTS-900A20L/桶	30	盒
219	尿液分析用染色液(bac)	14mL×2袋/盒(细菌模 式)	9	盒
220	尿液分析用染色液(sed)	15mL×2 (沉渣模式)	9	盒
221	尿液分析用稀释液(BAC)	1L×2瓶/盒 (细菌模式)	13	盒
222	尿液分析用稀释液(SED)	1L×2瓶/盒 (沉渣模式)	12	盒
223	尿有形成份检测质控品	47ml	6	盒
224	凝血非定值质控品	正常10×1ml	17	盒
225	凝血非定值质控品(正常)	8mL/盒	1	盒
226	凝血分析用稀释液	160mL/盒	2	盒
227	凝血酶-抗凝血酶Ⅲ复合物 (TAT)测定试剂盒 (化学发光法)	100测试	2	盒
228	凝血酶时间(TT)测定试剂盒(冻干型)(凝固法)	TT试剂: 10×5.0mlTT:缓冲液1 ×51ml	11	盒
229	凝血酶时间检测试剂盒(凝固法)	180人份/盒	8	盒
230	凝血酶原时间(PT)测定试剂盒(冻干型)(凝固 法)	PT试剂: 10×4mlPT: 缓冲液1×41ml	16	盒
231	凝血酶原时间(PT)测定试剂盒(凝固法)	630人份/盒	9	盒
232	诺如病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	24人份	1	盒
233	诺如病毒抗原检测试剂(胶体金法)	20人份/盒	1	盒
234	哌拉西林 他唑巴坦药敏试验纸片(扩散法)	50片/筒×5筒	3	盒
235	哌拉西林药敏实验纸片(扩散法)	5×50片/盒	3	筒

236	巧克力琼脂培养基(不加抗生素)	20人份/盒	10	盒
237	全自动免疫检验系统用底物液	4×115ml/瓶	34	盒
238	全自动免疫检验系统用底物液	70ml/瓶	40	盒
239	全自动免疫检验系统用底物液(A型)	400mL/瓶	1	盒
240	全自动免疫检验系统用底物液(B型)	400mL/瓶	1	盒
241	全自动尿中有形成成分分析装置用校正物质	47mL/瓶×2	1	盒
242	热休克蛋白70(HSP70)抗体试剂(免疫组织化学法)	1mL/瓶	5	盒
243	人ABO血型正/反定型和Rh(D)血型检测卡(柱凝集法)	12卡/盒	200	盒
244	人CK18-M30检测试剂盒(磁微粒化学发光免疫分析法)	100人份	2	盒
245	人CK18-M65检测试剂盒(磁微粒化学发光免疫分析法)	100人份	2	盒
246	人布鲁氏菌IgM/IgG抗体检测试剂盒(胶体金法)	40人份/盒	84	盒
247	人类巨细胞病毒IgM抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	48人份/盒	9	盒
248	人类巨细胞病毒抗体(IgG)检测试剂盒(酶联免疫法)	96人份/盒	1	盒
249	人类免疫缺陷病毒(HIV-1)核酸检测试剂盒(实时荧光PCR法)	10人份/盒	5	盒
250	人类免疫缺陷病毒(HIV1+2型)抗体检测试剂盒(免疫印迹法)	18人份/盒	10	盒
251	人类免疫缺陷病毒1型(HIV-1)耐药基因型检测试剂盒(PCR-测序法)	24人份/盒	9	盒
252	人类免疫缺陷病毒1型核酸测定试剂盒(PCR-荧光探针法)	24人份	15	盒
253	人类免疫缺陷病毒I型抗体(抗HIV-1)血清(液体)质控品	200NCU/ml; 1.0ml/支	10	盒
254	人类免疫缺陷病毒I型抗体(抗HIV-I)血清(液体)标准物质	浓度水平:8NCU/ml	10	支
255	人类免疫缺陷病毒I型抗体(抗HIV-I)血清(液体)标准物质	浓度水平:1NCU/ml	10	支
256	人类免疫缺陷病毒P24抗原(HIV-IP24 Ag)血清(液体)标准物质	浓度水平:2.5U/ml	10	支
257	人类免疫缺陷病毒核酸(HIV-1RNA)系列血清(冻干)标准物质S6	1.0ml/支	2	盒

258	人类免疫缺陷病毒核酸(HIV-1RNA)系列血清(冻干)标准物质S7	1.0ml/支	2	盒
259	人类免疫缺陷病毒抗体(HIV抗体)血清盘	46份/套	1	盒
260	人乳头瘤病毒核酸分型检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	24人份/盒	3	盒
261	瑞氏-姬姆萨染色液	套组(盒)包装规格:4×2 50ml	1	盒
262	腮腺炎病毒IgM抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	48人份/盒	3	盒
263	沙保氏琼脂培养基	9cm10个/包	4	包
264	沙门志贺 SS琼脂培养基	9cm 10块/包	14	包
265	沙眼衣原体核酸检测试剂盒(RNA恒温扩增)	20人份/套	6	套
266	伤寒、副伤寒及变形菌OX19、OX2、OXK 诊断菌液	10ml/瓶×8	5	盒
267	生化分析仪用清洗液CD80	6×2L/瓶	17	盒
268	生化免疫分析仪用清洗液A	6×55ml/瓶	35	盒
269	生化免疫分析仪用清洗液B	6*×55ml/瓶	35	盒
270	生殖激素类复合定值质控品	低值: 3×2ml/瓶	6	盒
271	生殖激素类复合定值质控品	高值: 3×2ml/瓶	6	盒
272	生殖支原体核酸检测试剂盒(RNA恒温扩增)	20人份/套	8	套
273	嗜血杆菌巧克力琼脂选择培养基	9cm10个/包	80	包
274	鼠疫菌F1抗原检测试剂盒(胶体金法)	1人份/袋, 15人份/盒	1	盒
275	水痘一带状疱疹病毒IgM抗体检测试剂盒(酶 联免疫法)	48人份/盒	9	盒
276	糖化血红蛋白(HbA1c)测定试剂盒(酶法)	R:2×40mL;R1:2×40 mL;R2:2×15mL;R0:2 ×150mL,校准品: 2×1 mL	3	盒
277	糖化血红蛋白质控品	高值: 4ml/瓶	4	盒
278	糖化血红蛋白质控品	低值: 4×1ml/瓶	5	盒
279	糖类抗原CA19-9校准品	C0:4×0.36 mL,C1:4× 0.36 mL,C2:4×0.36 mL	1	盒
280	微生物药敏试纸(扩散法)(K-B法)头孢哌酮	50片/瓶	4	瓶
281	微生物药敏试纸(扩散法)哌拉西林/他唑巴坦	50片/瓶	4	瓶
282	微生物药敏试纸(扩散法)头孢西丁	50片/瓶	1	瓶
283	微生物药敏试纸(扩散法)(K-B法)美罗培南	50片/瓶	3	瓶
284	微生物药敏试纸(扩散法)(K-B法)头孢哌酮/舒 巴坦	50片/瓶	5	瓶
285	微生物药敏试纸(扩散法)(K-B法) 头孢他啶	50片/瓶	6	瓶

286	微生物药敏试纸(扩散法)(K-B法) 亚胺培南	50片/瓶	5	瓶
287	微生物药敏试纸(扩散法)头孢他啶/阿维巴坦	50片/瓶	1	瓶
288	微生物药敏试纸(扩散法<K-B法>)呋喃妥因	50片/瓶	3	瓶
289	微生物药敏试纸(扩散法<K-B法>)头孢唑啉	50片/瓶	5	瓶
290	胃蛋白酶原II测定试剂盒(磁微粒化学发光免疫分析法)	100人份/盒	2	盒
291	胃蛋白酶原I测定试剂盒(磁微粒化学发光免疫分析法)	100人份/盒	2	盒
292	胃泌素17测定试剂盒(磁微粒化学发光免疫分析法)	100人份/盒	2	盒
293	戊型肝炎IgM抗体(HEV IgM)血清(液体)标准物质	浓度水平: 2U/ml; 0.5 ml	10	盒
294	戊型肝炎病毒IgM抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	96人份/盒	17	盒
295	戊型肝炎病毒IgM抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	48人份/盒	2	盒
296	细胞角蛋白(广谱)抗体试剂(免疫组织化学)	7.0ml/瓶	1	盒
297	细胞角蛋白5&6抗体试剂(免疫组织化学)	7.0mL/瓶	1	瓶
298	纤溶酶- α_2 纤溶酶抑制剂复合物(PIC)测定试剂盒(化学发光法)	100测试	2	盒
299	纤维蛋白(原)降解产物(FDP)测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)	R1: F5×3ml; R2: 5×3 ml; 稀释液1×55ml, 校准品6×0.5ml	13	盒
300	纤维蛋白(原)降解产物(FDP)测定试剂盒(免疫比浊法)	180人份/盒	1	盒
301	纤维蛋白(原)降解产物(FDP)非定值质控品	8mL/盒	4	盒
302	纤维蛋白(原)降解产物物质控品	10×0.5ml/瓶	17	盒
303	纤维蛋白原(FIB)测定试剂盒(冻干型)(凝固法)	IB凝血酶: 10×2.0ml 凝血分析用稀释液: 2×51 ml	19	盒
304	纤维蛋白原(FIB)测定试剂盒(凝固法)	180人份/盒	7	盒
305	腺病毒IgM抗体检测试剂盒(胶体金法)	20人份/盒	5	盒
306	腺苷脱氨酶(ADA)质控品	低值3×1ml; 高值3×1 ml	3	盒
307	心肌标志物复合定值质控品	低值: 3×2ml/瓶	12	盒
308	心肌标志物复合定值质控品	高值: 3×2ml/瓶	12	盒
309	心肌标志物复合非定值质控品Plus	水平2(6×3mL)/瓶	2	盒
310	心肌标志物复合非定值质控品Plus	水平3(6×3mL)/瓶	2	盒

311	心肌肌钙蛋白-I 质控品	2×0.5mL(液体, 2 水平)	3	盒
312	心肌肌钙蛋白-I测定试剂盒(免疫比浊法)	校准品(6 水平, 选配): 6×0.5mL/瓶	1	盒
313	新型冠状病毒2019-nCoV核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	48人份/盒	5	盒
314	血气生化试剂包	50人份/盒	6	盒
315	血气生化试剂盒(干式电化学法/交流阻抗法)	25人份/盒	4	盒
316	血清淀粉样蛋白A(SAA)测定试剂盒(化学发光法)	100测试	2	盒
317	血栓调节蛋白(TM)测定试剂盒(化学发光法)	100测试	2	盒
318	血细胞分析用染色液 Fluorocell PLT	12ml/瓶×2	4	盒
319	血细胞分析用染色液FluorocellRET	12m/瓶×2	4	盒
320	血细胞分析用染色液FluorocellWDF	42ml/瓶×2	9	盒
321	血细胞分析用染色液FluorocellWNR	82ml/瓶×2	6	盒
322	血细胞分析用染色液FluorocellWPC	12ml/瓶×2	4	盒
323	血细胞分析用溶血剂LysercellWDF	4L/瓶×2	10	桶
324	血细胞分析用溶血剂LysercellWNR	4L/瓶×2	8	桶
325	血细胞分析用溶血剂LysercellWPC	1.5L/瓶×2	3	箱
326	血细胞分析用溶血剂SULFOLYSER	1.5L/瓶×2	5	盒
327	血细胞分析用稀释液DCL-382A	20L/瓶×1	78	箱
328	血细胞分析用稀释液CELLPACX DFL	1.5L/瓶×2	3	箱
329	血液分析仪用校准品	3.0mL/瓶	12	盒
330	血液分析仪用质控品XNCHECK	水平1(Level1):3.0ml/瓶	12	瓶
331	血液分析仪用质控品XNCHECK	水平2(Level2):3.0ml/瓶	12	瓶
332	炎症复合非定值质控品 水平1	6×1mL/瓶	2	盒
333	炎症复合非定值质控品 水平2	6×1mL/瓶	2	盒
334	乙型肝炎e抗体(HBeAb)血清(液体)标准物质	浓度水平: 8NCU/ml; 0.5ml	25	盒
335	乙型肝炎e抗原(HBeAg)血清(液体)标准物质	浓度水平: 2NCU/ml; 0.5ml	25	盒
336	乙型肝炎表面抗体(HBsAb)血清(液体)标准物质	浓度水平: 30mIU/ml ; 0.5ml	25	盒
337	乙型肝炎表面抗原(HBsAg)血清(液体)标准物质	浓度水平: 0.5IU/ml, 0.5ml	25	盒
338	乙型肝炎病毒e抗体(HBeAb)血清(液体)质控品	浓度水平: 45NCU/ml ; 0.5ml/支	10	盒

339	乙型肝炎病毒e抗原(HBeAg)(液体)质控品	浓度水平: 64NCU/ml ; 0.5ml	10	盒
340	乙型肝炎病毒表面抗体(HBSAb)血清(液体)质控品	浓度水平: 480mIU/ml ; 0.5ml	10	盒
341	乙型肝炎病毒表面抗原(HBSAg)血清(液体)质控品	浓度水平: 64IU/ml; 0 .5ml/支	10	盒
342	乙型肝炎病毒表面抗原(全定量)检测试剂盒(电化学发光法)Elecsys HBsAg II quant II	100测试/盒	8	盒
343	乙型肝炎病毒表面抗原(全定量)质控品Preci Control HBsAg II quant II	15×1.3ml/瓶	4	盒
344	乙型肝炎病毒表面抗原、表面抗体、e抗原、e抗体、核心抗体检测试剂盒(乳胶法)	25人份/盒	4	盒
345	乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂盒(胶体金法)	100人份/盒(25人份/筒 ×4筒)	3	盒
346	乙型肝炎病毒核酸(HBV DNA)血清(液体)标准物质-浓度水平S4	0.5ml/瓶	1	盒
347	乙型肝炎病毒核酸(HBV DNA)血清(液体)标准物质-浓度水平S5	0.5ml/瓶	1	盒
348	乙型肝炎病毒核酸测定试剂盒(RNA捕获探针法)	100人份/套	3	套
349	乙型肝炎病毒核酸测定试剂盒(RNA捕获探针法)	100人份/套	2	套
350	乙型肝炎病毒核酸定量检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	48人份/盒	105	盒
351	乙型肝炎病毒核酸检测试剂盒(PCR-荧光法)	72人份/盒	56	盒
352	△乙型肝炎病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)(超敏)	48人份/盒	60	盒
353	乙型肝炎病毒核心抗体(HBcAb)血清(液体)质控品	浓度水平: 100IU/ml; 0.5ml	10	盒
354	乙型肝炎病毒前S1抗原(HBV PreS1 Ag)(液体)质控品	参考水平:4U/ml	25	盒
355	乙型肝炎病毒前S1抗原检测试剂盒(酶联免疫法)	96人/盒	43	盒
356	乙型肝炎病毒前S1抗原检测试剂盒(酶联免疫法)	48人份	4	盒
357	乙型肝炎病毒前S抗原检测试剂盒(酶联免疫法)	96人/盒	20	盒
358	乙型肝炎核心抗体(HBcAb)血清(液体)标准物质	浓度水平: 2IU(4NCU)/ ml; 0.5ml	25	盒

359	异常凝血酶原测定试剂盒(磁微粒化学发光免疫分析法)	100人份/盒	11	盒
360	阴道炎多项检测试剂盒(干化学酶法)	50人份/盒	5	盒
361	营养琼脂培养基	9CM 10个/包	88	盒
362	营养琼脂培养基	(R2A型)9cm/块	30	盒
363	游离甲状腺素定标液	4×1ml/瓶	1	盒
364	游离甲状腺素校准品	C0:4×0.25 mL,C1:4×0.25 mL,C2:4×0.25 mL	2	盒
365	游离三碘甲状腺原氨酸定标液	4×1ml	1	盒
366	游离三碘甲状腺原氨酸校准品	C0:4×0.3mL,C1:4×0.3mL,C2:4×0.3mL	2	盒
367	肿瘤标志物多项质控品	低值1×5mL/瓶	8	盒
368	肿瘤标志物多项质控品	高值1×5mL/瓶	9	盒
369	肿瘤标志物复合非定值质控品水平1	6 × 2 mL/瓶	5	盒
370	肿瘤标志物复合非定值质控品水平2	6 × 2 mL/瓶	5	盒
371	肿瘤相关抗原CA125校准品	C0:4×0.25 mL/瓶,C1:4×0.25 mL/瓶,C2:4×0.25 mL/瓶	2	盒
372	转铁蛋白(TRF)测定试剂盒(免疫比浊法)	试剂1(R1): 2×60ml, 试剂2(R2): 2×20ml	1	盒
373	转铁蛋白测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)	试剂1: 60mL×1, 试剂2: 20mL×1	3	盒
374	自身抗体谱IgG检测试剂盒(间接免疫荧光法)	50人份/盒	15	盒
375	自身免疫性肝病IgG类抗体检测试剂盒(欧蒙印迹法)	16人份/盒	19	盒
376	总β人绒毛膜促性腺激素校准品	3瓶: C0:1×2.0mL ,C1:1×2.0mL, C2:1×20ml	2	盒
377	总甲状腺素校准品	C0:4×0.28 mL,C1:4×0.28 mL,C2:4×0.28 mL	2	盒
378	总三碘甲状腺原氨酸校准品	C0:1×2.0mL,C1:1×2.0mL,C2:1×2.0mL	4	盒
379	总铁结合力(TIBC)测定试剂盒(Ferene法)	FE:试剂1:2×60mL/瓶, 试剂2:2×12mL/瓶, UIBC:试剂3:2×60ml/瓶,试剂4:2×12ml/瓶	1	盒
380	组织型纤溶酶原激活剂-抑制剂1复合体(t-PAIC)测定试剂盒(化学发光法)	100测试	2	盒

		采购包1：诊断试剂核心产品（“△”）为：序号：352，产品名称：乙型肝炎病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)(超敏)。
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：医用耗材

标的名称：医用耗材

序号	参数性质	技术参数与性能指标				
		序号	产品名称	参数	数量	单位
		1	胆道用斑马导丝	导丝由软头、导丝、涂层组成。可分为J型软头和直型软头两种，每种根据导丝直径、长度不同可分为若干规格。该产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌。一次性使用。	2	个
		2	导引导丝	加硬/0.035英寸/长度≤2.6m，导引导丝由芯丝、远端绕丝和近端绕丝组成。导引导丝由304V不锈钢制成，末梢尖端涂疏水涂层，近端和芯丝涂PTFE涂层。产品环氧乙烷灭菌，一次性使用。	5	根
		3	静脉腔内射频闭合设备-一次性使用静脉腔内射频消融导管	导管外径：7F射频电极长度：23 mm导管总长度：1000 mm，由静脉腔内射频发生器和一次性使用静脉腔内射频消融导管组成。	5	根
		4	可调弯经颈静脉肝内穿刺器	性能结构与组成：由12F扩张器、10F扩张器、导管鞘、可调弯硬质套管、穿刺针、5F导引套管组成。 适用范围：可调弯经颈静脉肝内穿刺器械被设计用于经颈静脉肝内门静脉穿刺，进行门静脉的肝内分流手术，以降低门静脉压。	5	个
		5	无菌一次性微波消融针	KY-2450A-1，适用于与现有机器（KY-2000)匹配使用	45	根
		6	无菌一次性微波消融针	KY-2450B，适用于与现有机器（KY-2000)匹配使用	15	支
		7	一次性使用内窥镜用套扎器	适用于直径为 9.5MM~12MM 的内窥镜，属于多环连发式，配有6个胶圈。	10	个
		8	一次性使用黏膜切开刀	切割刀丝伸出长度为 2mm ,切开刀的有效长度为1650mm	3	个
		9	一次性使用微波消融针	φ1.4mm*100mm，适用于与现有机器（ECO-200F）匹配使用	1	根
		10	一次性使用微波消融针	φ2.0mm*150mm，适用于与现有机器（ECO-200F）匹配使用	14	根
11	一次性使用血浆胆红素吸附器	BS330，适用于与现有机器匹配使用	4	支		

12	一次性使用血液灌流器	HA330-II, 适用于与现有机器匹配使用	6	支
13	引流导管	10.2/7.0/8.5-38-25-P-5	8	个
14	免洗手消毒液	500ml/瓶	300	瓶
15	碘消毒液	60ml/瓶	10	瓶
16	碘伏消毒液	100ml/瓶	1620	瓶
17	碘伏消毒液	500ml/瓶	420	瓶
18	抗菌洗手液	1L/瓶	96	瓶
19	泡腾消毒片II型	100片/瓶	500	瓶
20	3%过氧化氢消毒液	500ml/瓶	30	瓶
21	75%酒精消毒液	75% 500ml/瓶	180	瓶
22	75%酒精消毒巾	50片/包	900	包
23	含酶预处理湿巾	200mm×180mm×20片	180	包
24	肠镜胶(含盐酸利多卡因)	10g/支	70	支
25	肠镜胶	10ml/支	900	支
26	负压引流器	50ml 性能结构与组成: 与插入体内的引流导管相连的体外液路和/或容器, 分为负压引流和重力引流, 对引流速率和压力没有特定的控制功能。不含电动负压源。	100	个
27	骨科外固定夹板	卷式固定夹板 全型号	10	包
28	骨折固定夹板	克雷式夹板成人 全型号	5	个
29	灌肠器	B型 性能结构与组成: 通常由软袋、夹子、接管、接头等部分组成, 采用高分子材料制成。软袋供装入灌肠液, 接头可与直肠导管连接。不含内容物。非无菌提供	140	支
30	呼吸回路	适用范围: 与呼吸供气设备配套, 将呼吸用的气体或气体混合物输送给患者。加热呼吸回路的同时对输送的气体保温, 防止冷凝水产生时使用。 产品使用方法 性能结构与组成: 装置主要由呼吸管路、圆锥接头、低阻力细菌/病毒过滤器、高效率细菌病毒过滤器、呼气过滤器、热湿交换过滤器、气垫式面罩、呼气阀、喷雾器、集水器和呼吸回路附件组成不同型号规格的产品。	20	套

31	加温呼吸管路	内径 15mm，长度约为 1.8m 适用范围：产品用于呼吸机、湿化器、呼吸湿化仪与面罩、鼻氧管之间的气路连接，向患者输送加温湿化气体。加热呼吸管路具有加热呼吸管路内气体功能，可防止冷凝水的产生。 性能结构与组成：“本产品由螺纹加热管路(螺纹加热管路D型、螺纹加热管路 D1 型、螺纹加热管路R型、螺纹加热管路T型、螺纹加热管路 T0 型)、加湿水盒转接头(加湿水盒转接头C型、加湿水盒转接头M型、加湿水盒转接头 M1 型、加湿水盒转接头Q型、加湿水盒转接头SA型)、加湿水盒(一次性使用鼻氧管(有注册证产品)组成。”	5	个
32	检查手套(PE)	全规格 100只/袋	1500	袋
33	可控式吸痰管	4.67mm (14F、10F) ×470mm 适用范围：该产品适用于昏迷及气管切开患者吸痰，与负压系统和装置连接，供呼吸道吸引痰液。 性能结构与组成：该产品主要由医用高分子材料聚氯乙烯制成，由欧式接头、E三通接头、台形接头、吸痰瓶、手套、导管、牙刷头套、手柄、海绵头、输液接头组成。该产品为无菌提供，一次性使用。	40	根
34	可吸收外科缝线	编织/带针/全规格 适用范围：该产品适用于需要用到人工合成的多股编织可吸收缝合材料的外科手术，特别是胃肠消化道手术、妇科手术、泌尿系统手术。此外还可用于眼科手术。 性能结构与组成：可吸收外科缝线是由90%羟乙酸酯和10%L-乳酸共聚物所制成的多股缝线，带涂层，涂层成分：30%羟乙酸酯和70%L-乳酸共聚物及硬脂酸钙，涂层含量：2到4-0规格的缝线涂层含量为$2.5 \pm 1.5\%w/w$，5-0到8-0规格的缝线涂层含量为$3.50 \pm 2.0\%w/w$，缝线经D&C紫色2号（C.I.C60725）染成的紫色或未染色。缝合针由AISI302不锈钢针制成。环氧乙烷灭菌。	144	根
35	空心纤维血液透析滤过器	有效膜面积为 $1.8m^2$ ，血液预充量为130mL，滤过液预充量为 300mL，能支持 200-500mL/min 的血液流速，使用时长可达72小时	20	支

36	内窥镜用异物钳	长度：230mm 适用范围：与内窥镜联合使用，用于人体消化道、泌尿道钳取和清除异物用。 性能结构与组成：内窥镜用异物钳由钳头、外管、拉索、手柄组成。产品按照头部闭合直径、有效工作长度以及钳头特征不同分为若干规格。该产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌。一次性使用。	1	把
37	射频控温热凝器射频穿刺针	普通穿刺/常规穿刺针 全规格 适用范围：产品适用于原发性三叉神经痛的治疗，在医疗机构中使用。 性能结构与组成：产品由主机和射频针组成，射频针由穿刺针、穿刺针芯、电极针组成。适用于与现有机器（ECO-200F）匹配使用。	20	个
38	输液用三通	输液用三通 白色手柄 适用范围：用于连接、控制静脉输液、测压等液体管路。 性能结构与组成：输液用三通由手柄、公鲁尔接头端帽、母鲁尔接头端帽、螺帽、外壳和标志塞(部分型号) 组成。	500	支
39	丝线编织非吸收性缝线	编织/不带针/0#及以上 全规格 适用范围：用于医疗手术中对人体组织的缝合、结扎。 性能结构与组成：缝线采用家蚕丝为原料，涂层采用蜂蜡和石蜡制成。	132	包
40	透析液过滤器	膜材料：聚砜中空纤维膜 有效膜面积：2.2 m² 接口：DIAFIX™ 专用锁扣快装接口 最大工作压力：2 Bar 产出水质：细菌<0.1CFU/ml，内毒素<0.03E U/ml，达到超纯透析液标准 使用寿命：最长12周（90天） 壳体：聚丙烯外壳，聚氨酯灌封	3	支
41	透析液过滤器	膜材料：PES聚醚砜中空纤维膜 有效膜面积：2.2 m² 膜丝内径：200±20 μm；膜厚40±10 μm 最大流量：1000 mL/min 最大工作压力：200 kPa 功能：截留细菌、内毒素、颗粒，净化透析液 灭菌：电子束辐照灭菌	62	支

42	透析液过滤器	膜材料：聚砜中空纤维膜 有效膜面积：1.2 m ² 接口：Hansen快插接头，仅适配贝朗 最大工作压力：2 bar 性能：截留细菌、内毒素，产出超纯透析液 更换周期：150次治疗（约900小时） 灭菌：γ射线辐照灭菌	20	个
43	压敏胶带	棉布型2.0cm×300cm	40	卷
44	咬嘴(甲烷和氢呼气检测专用咬嘴)	外径：16.5 mm 总长度：83 mm 接口端匹配采气袋三通接口	100	套
45	一次性半自动活检针	1.2mm ×160mm/1.6mm×160mm 适用范围：经皮穿刺进行实质性脏器及其他软组织活检（不用于骨活检）。	50	支
46	一次性腹腔镜用穿刺器	规格：100110 /5 φ10mm/φ5mm，套管长度100mm 特征参数：不带清洁环 / 不可视 / 多孔 组成：穿刺针、穿刺套管、阻气阀、密封盖、手柄后盖、注气阀；限位器选配；无菌 用途：腹腔镜手术，腹部穿刺建立腹腔操作通道	27	个
47	一次性结扎夹	S（小号）：适用于35mm 直径的血管 M（中号）：适用于48mm直径的血管 L（大号）：适用于912mm直径的血管	140	个
48	一次性麻醉用针	针管外径 0.9 mm，针管有效长度 150 mm 一次性无菌，用于人体神经阻滞麻醉穿刺给药。	120 0	支
49	一次性使用(PE)检查手套	中号	200	包
50	一次性使用鼻氧管	双鼻型大号一次性无菌	150	支
51	一次性使用穿刺针	针管外径 0.7mm (22G)，针管长度 150mm;针管外径 1.2mm (18G)，针管长度 150mm;针管外径1.6mm (16G)，针管长度 200mm,显影型介入穿刺针，一次性无菌使用	79	支
52	一次性使用导尿包	配置:普通导尿管、引流袋、一次性使用无菌溶药注射器。	80	套
53	一次性使用负压引流导管	导管外径:14Fr/20Fr	15	套
54	一次性使用负压引流器	1000ml 弯头	2	个

55	一次性使用腹腔穿刺包	16#腹腔穿刺针（含乳胶管、导管夹和圆锥接头）、镊子、试管、试管塞、试管架（带3孔）、橡胶医用手套、方块纱布片、棉签、棉球、自粘伤口敷料、孔巾、中单、小方盒和包装盒	200	个
56	△一次性使用股动静脉电子压迫止血器	由球囊、气囊管（含止逆阀、连接管）、压力板、医用胶带、衬板等组成，压迫范围：通常可覆盖股动静脉穿刺点周围一定区域，以确保有效止血，可能适用于临床血管介入经股动脉（≤10F鞘）或静脉腔内穿刺点压迫止血。 压力调节范围：可通过电子装置精确调节压迫压力，满足不同患者和手术的止血需求，压力调节范围可能在 0 - 一定数值（如300mmHg）之间。	200	个
57	一次性使用回缩式防针刺静脉采血器	穿刺针外径0.7mm 穿刺针外径0.7mm 单翼型；一次性使用回缩式防针刺静脉采血器(以下简称采血器)由穿刺针保护套(材质为PE)、穿刺针管(材质为不锈钢304)、防针刺装置(滑竿材质为MABS,滑套材质为PC)、针柄(单翼型材质为MABS,双翼型材质为PVC)、软管(材质为PVC,增塑剂为DEHP)、连接座(材质为PVC,增塑剂为DEHP)、采血针针座(材质为ABS)、采血针管(材质为不锈钢304)、采血针保护帽(材质为合成橡胶)、持针器(可不带,如带材质为PP)组成。	7200	支
58	一次性使用夹子装置	夹子开幅2.5mm，工作长度 1950mm/2350mm，弯曲角度 135°，夹子规格13mm/16mm，内镜下止血夹装置，一次性无菌使用；	80	支
59	一次性使用麻醉呼吸管路组件	普通标准型成人	60	套
60	一次性使用灭菌橡胶外科手套	全规格、无粉全部纹理弯型	12000	双
61	一次性使用内窥镜气腹穿刺套管针	Φ10.5:1支Φ10.5穿刺套+1支Φ10.5穿刺针	50	支
62	一次性使用乳胶导尿管	双腔标准乳胶导尿管，导管外径 16Fr (5.3mm)/12Fr (4.0mm)， 三腔标准乳胶导尿管，导管外径 16Fr，球囊容积 30ml，	36	根
63	一次性使用润滑导尿管	三腔标准乳胶润滑导尿管，导管外径 16Fr/12Fr，自带润滑涂层，一次性无菌使用，用于临床导尿及膀胱冲洗；	12	根

64	一次性使用射频套管针	20G/22G 0.9/0.7×145mm/98mm/100mm 射频针由衬芯、衬芯座、针座、针管、涂层、护套组成。本产品经环氧乙烷灭菌。	100	支
65	一次性使用神经刺激针	0.7×80mm 由输液连接管、螺帽、针座、针管、护套、导线及导线接头组成，针管涂层材料为聚对二甲苯。	20	支
66	一次性使用湿化瓶鼻氧管	成人型 150ml、成人型 200ml、儿童型 150ml、儿童型 200ml 连接牢固性：湿化装置与供氧设备间的连接部分，应能承受不小于15N的轴向静拉力，持续 15s。 抗压性：湿化装置应能承受400Kpa 压力无破裂现象发生，产品最大工作压力为200KPa。 防溢性：当湿化瓶内的液体加至最高水位线时，以 5L/min 流量对湿化瓶进行操作时，从正常使用位置向任意方向倾斜 20°，氧气湿化器中的液体不应从气体输出口溢出。 湿化输出：通入湿化瓶的气体流量在 3-5L/min 条件下，湿化瓶的湿化输出至少应达到 7mg/L	210 0	瓶
67	一次性使用手术包	III型由基本配置:一次性使用手术衣和选用配置:一次性使用医用口罩、医用棉球、医用薄膜手套、一次性使用医用帽、一次性使用灭菌橡胶外科手套、医用无菌保护罩、一次性医用垫、一次性使用中单、一次性使用手术洞巾、医用手术薄膜、废弃物袋、医用缝合针、非吸收外科缝合线、医用脱脂纱布块、一次性使用无菌敷贴、透气胶带、一次性使用止血带、无菌手术刀片、塑料夹子、止血钳、剪刀、备皮刀、脱脂纱布绷带、医用镊、一次性使用手术刀、消毒刷、一次性使用配药用注射器、托盘、包布、塑料盆、口杯、药杯和塑料碗组成。	888	包
68	一次性使用手术单	A类垫单50cm×60cm	300	块
69	一次性使用体外吸引连接管	1.7m基本配置由医用PVC材料制成的接头与管体组成。	100 0	支
70	一次性使用体外引流袋	引流型1000ml	50	支

71	一次性使用透析护理包	基本配置：盖巾、医用橡胶检查手套、托盘、包布和选用配置：纱布块、胶贴、纱布卷、医用棉签、碘伏或复合碘棉签、碘伏棉球、棉卷、医用棉球、酒精棉球、粘贴伤口敷料、医用手术薄膜、创口贴、PE膜手套、镊子、冲洗器、废物收集袋、盖盘、橡皮筋、碘伏纱布块、酒精纱布块、导管帽、一次性使用配药用注射器、一次性使用配药针、一次性使用安全盒、无纺布块组成，经环氧乙烷灭菌，产品无菌。	1440	包
72	一次性使用胃镜检查包	10型产品由托盘、咬嘴、治疗巾和纱布块组成，其中咬嘴分为普通型、压舌型和松紧型；产品经环氧乙烷灭菌，无菌	540	套
73	一次性使用无菌产包	CB-B10基本配置为手术衣、手术单、棉签、洞巾、一次性使用灭菌橡胶外科手套、检查手套、外科口罩、医用帽、手术帽、脱脂纱布块、医用脱脂棉、脱脂纱布垫、纱布棉垫、包布、医用绷带、医用护理垫、非吸收性外科缝线、医用缝合针、洗手衣、塑柄手术刀、手术刀片、防尘罩、医用敷料贴、消毒刷、剪刀、胶带、塑料盒、塑料杯、塑料碗、塑料盆、脐带绳、脐带夹、脐带包布、婴儿包布组成；产品经环氧乙烷灭菌，应无菌。	50	包
74	一次性使用无菌灌肠器	由提手、袋体、导管、加压器、流量调节器、肛门管组成。选用配置：尖子、托盘、PE手套、一次性使用医用橡胶检查手套、卫生纸、肠垫、方巾、洞巾、操作台布、润滑剂、皂液	2040	支
75	一次性使用无菌手术包	基本配置为手术衣、外科口罩、包布、棉签、一次性使用灭菌橡胶外科手套、检查手套、洞巾、医用帽、手术帽、手术单、脱脂纱布块、脱脂纱布垫、纱布棉垫、医用护理垫、医用脱脂棉、碘伏消毒棉球、碘伏消毒棉片、医用绷带、非吸收性外科缝线、医用缝合针、洗手衣、鞋套、塑柄手术刀、手术刀片、医用薄膜手术巾、防尘罩、透明敷料贴、医用敷料贴、钳子、镊子、消毒刷、剪刀、胶带、储物袋、止血带、塑料盒、塑料杯、塑料碗、塑料盆组成；产品经环氧乙烷灭菌，应无菌。	30	套

76	一次性使用无菌注射针	0.5mm×60mm/0.7mm×80mm一次性使用无菌注射针由针管、针座和保护套组成。经环氧乙烷灭菌。针管材料采用SUS304不锈钢；针座、保护套材料采用PP(聚丙烯)。	300	支
77	一次性使用吸痰管	14Fr4.67mm×500mm由主体管、接头、侧孔等组合制成。	50	根
78	一次性使用吸氧管	成人2000mm由支管、三通接头、输氧管组成。	1100	根
79	一次性使用细胞刷	工作长度230mm；主要由：刷头、外管、拉索、手柄、隔离外套、护套管、隔离外套手柄组成。	100	个
80	一次性使用胸穿包	基本配置带橡皮管胸穿针及选用配置一次性使用无菌注射针、一次性使用无菌注射器、橡胶医用手套、试管、医用脱脂纱布块、洞巾组成。	40	包
81	一次性使用胸腹腔引流导管包	弯-8Fr-25cm基本配置为导管、导引导丝、穿刺针、扩张器。	240	包
82	一次性使用血液灌流器	树脂吸附剂容积 130mL， 产品由柱体、吸附剂和注射用水三部分组成。	460	个
83	一次性使用血液灌流器	吸附剂容积150mL，产品由柱体、吸附剂和注射用水三部分组成。	60	支
84	一次性使用血液灌流器	树脂装填容积150mL，产品由柱体、吸附剂和注射用水三部分组成	275	个
85	一次性使用医用检查手套	小号(S)/中号 (M)	60000	双
86	医用超声耦合剂	250ml	300	瓶
87	医用防护口罩N95	(M)150mm×105mm，采用5层结构组成，表层和里层采用聚丙烯纺粘无纺布原料，中间层采用2层熔喷布和1层热风棉组成。熔喷布材质为聚丙烯，热风棉材质为ES复合纤维。产品带有耳带、鼻梁条和硅胶圈，耳带材质为氨纶弹性材质，鼻梁条的材质为金属铝条材质。	10000	只
88	医用缝合针	圆1/2无菌(0.6mm×17mm)	100	根
89	医用缝合针	角1/2无菌(0.8mm×20mm)	200	根
90	医用护脐包	I型基本配置护脐带和选用配置医用棉签、脐带绳、橡皮圈组成，护脐带由外带、医用胶带、医用纱布块组成。	50	个
91	医用胶(组织胶)	栓塞型：0.5ml/支。	216	支
92	医用胶带	T8030C-0 产品为背材上涂有具有自粘特性的胶粘剂的胶带。非无菌提供，一次性使用。不与创面直接接触。粘贴部位为完好皮肤。	2000	卷

		93	医用棉签	10cm×20支。	240000	包
		94	医用棉签	20cm×10支。	20000	包
		95	医用外科口罩	灭菌型17cm*18cm挂耳式。	92700	只
		96	医用吸氧面罩	成人。	300	个
		97	医用吸氧面罩	小儿。	150	个
		98	组织胶水	栓塞型：0.5ml/支。	200	支
		99	一次性圆型含铜含吲哚美辛宫内节育器	21mm；产品由06Cr19Ni10不锈钢丝，99.99%纯度铜丝及吲哚美辛硅橡胶组成，可含放置器。铜表面积标称值250mm²。一次性使用产品，环氧乙烷灭菌。	9	套
		采购包2：医用耗材核心产品（“△”）为：序号：56，产品名称：一次性使用股动静脉电子压迫止血器。				
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。						

第四章 投标人应当提交的资格、资信证明文件

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

一、法人或者其他组织的营业执照等证明文件，自然人的身份证明。

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

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

二、财务状况报告，依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料（详见资格审查表）。

三、具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料。

四、参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。

五、按照招标文件要求，投标人应当提交的其他资格、资信证明文件。

第五章 评标

一.评标要求

1.评标方法

详见须知前附表

2.评标原则

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

2.2具体评标事项由评标委员会负责，并按招标文件规定的办法进行评审。

2.3合格投标人不足三家的，不得评标。

3.评标委员会

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

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

3.2评标委员会成员有下列情形之一的，应当回避：

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

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

（3）与投标人有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系。

3.3评标委员会负责具体评标事务，并独立履行下列职责：

（1）审查、评价投标文件是否符合招标文件的商务、技术等实质性要求；

（2）要求投标人对投标文件有关事项作出澄清或者说明；

（3）对投标文件进行比较和评价；

（4）确定中标候选人名单，以及根据采购人委托直接确定中标人；

（5）向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评标中发现的违法行为；

（6）法律法规规定的其他职责。

4.澄清

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

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

4.1评标委员会不接受投标人主动提出的澄清、说明或补正。

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

5.有下列情形之一的，视为投标人串通投标，其投标无效：

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

（2）不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；

（3）不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

（4）不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

(5) 不同投标人的投标文件相互混装；

(6) 不同投标人的投标保证金从同一单位或个人的账户转出；

6.有下列情形之一的，属于恶意串通投标，其投标无效，并追究法律责任：

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

(2) 投标人按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改投标文件；

(3) 投标人之间协商报价、技术方案等投标文件的实质性内容；

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

(5) 投标人之间事先约定由某一特定投标人中标、成交；

(6) 投标人之间商定部分投标人放弃参加政府采购活动或者放弃中标、成交；

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

7.投标无效的情形

投标人存在下列情况之一的，投标无效：

(1) 未按照招标文件的规定提交投标保证金的；

(2) 投标文件未按招标文件要求签署、盖章的；

(3) 不具备招标文件中规定的资格要求的；

(4) 报价超过招标文件中规定的预算金额或者最高限价的；

(5) 投标文件含有采购人不能接受的附加条件的；

(6) 法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

8.废标的情形

出现下列情形之一的，应予以废标。

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

(2) 出现影响采购公正的违法、违规行为的；

(3) 投标人的报价均超过了采购预算的；

(4) 因重大变故，采购任务取消的；

9.定标

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

二.落实政府采购政策

1.节约能源、保护环境

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

2.促进中小企业发展

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

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

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

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

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

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

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

采购包1：

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

1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。 2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。 3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 法定代表人授权委托书 分项报价表 封面 缴纳投标保证金证明材料 其他材料 联合体协议 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 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 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 技术偏离表 投标人基本情况表 投标人（供应商）应提交的相关证明 项目组成人员一览表 中小企业声明函 监狱企业证明文件 目录 具有独立承担民事责任的能力证明文件 投标人承诺函 主要商务要求承诺书 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 残疾人福利性单位声明函 关于符合本国产品标准的声明函 本国产品成本比例声明表 投标人业绩情况表
---	-----------------------	------------------	--------	--	---

采购包2：

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

1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。 2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。 3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 法定代表人授权委托书 分项报价表 封面 缴纳投标保证金证明材料 其他材料 联合体协议 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 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 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 技术偏离表 投标人基本情况表 投标人（供应商）应提交的相关证明 项目组成人员一览表 中小企业声明函 监狱企业证明文件 目录 具有独立承担民事责任的能力证明文件 投标人承诺函 主要商务要求承诺书 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 残疾人福利性单位声明函 关于符合本国产品标准的声明函 本国产品成本比例声明表 投标人业绩情况表
---	-----------------------	------------------	--------	--	---

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。

3.对本国产品的支持政策的相关要求

3.1按照《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》（国办发〔2025〕34号）、《关于贯彻落实《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》的意见》（财库〔2025〕30号）相关要求，本国产品标准适用于货物，包括政府采购货物项目和服务项目中涉及的货物。适用本国产品标准的货物具体是指《政府采购品目分类目录》中的货物类产品，但不包括其中的房屋和构筑物，文物和陈列品，图书和档案，特种动植物，农林牧渔业产品，矿与矿物，电力、城市燃气、蒸汽和热水、水，食品、饮料和烟草原料，无形资产。

本国产品应当在中国境内生产，即在中华人民共和国关境内实现从原材料、组件到产品的属性改变。从具体情形看，在国内保税区、综合保税区等海关特殊监管区域生产的产品，属于在中国境内生产的产品；对医疗器械产品，取得药品监督管理部

门授予的准字号医疗器械注册证的，属于在中国境内生产的产品；对其他产品，根据实际情况判断是否在中国境内生产。

3.2政府采购活动中既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，依法对本国产品给予价格评审优惠，对本国产品的报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。

当采购项目或者采购包中含有多种产品，供应商为该采购项目或者采购包提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该供应商提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上时，依法对该供应商提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该供应商提供的全部产品的总报价给予20%的价格扣除，使用扣除后的价格参与评审。

3.3供应商出具符合要求的《关于符合本国产品标准的声明函》、《本国产品成本比例声明表》（格式附后，不可修改）或有关证明文件的，该产品视为本国产品，采购人、采购代理机构不得再要求供应商提供其他证明材料。供应商提供虚假《关于符合本国产品标准的声明函》、《本国产品成本比例声明表》、虚假证明文件谋取中标、成交的，依照《中华人民共和国政府采购法》等法律法规规定追究相应责任。

符合本国产品的支持政策的相关要求的，按照以下比例进行扣除：

采购包1：

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

1	实施本国产品标准	本国产品标准适用于货物，包括政府采购货物项目和服务项目中涉及的货物。适用本国产品标准的货物具体是指《政府采购品目分类目录》中的货物类产品，但不包括其中的房屋和构筑物，文物和陈列品，图书和档案，特种动植物，农林牧渔业产品，矿与矿物，电力、城市燃气、蒸汽和热水、水，食品、饮料和烟草原料，无形资产	20.00%	政府采购活动中既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，依法对本国产品给予价格评审优惠，对本国产品的报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。当采购项目或者采购包中含有多种产品，供应商为该采购项目或者采购包提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该供应商提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上时，依法对该供应商提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该供应商提供的全部产品的总报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审	开标一览表 法定代表人授权委托书 分项报价表 封面 缴纳投标保证金证明材料 其他材料 联合体协议 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 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 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 技术偏离表 投标人基本情况表 投标人（供应商）应提交的相关证明 项目组成人员一览表 中小企业声明函 监狱企业证明文件 目录 具有独立承担民事责任的能力证明文件 投标人承诺函 主要商务要求承诺书 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 残疾人福利性单位声明函 关于符合本国产品标准的声明函 本国产品成本比例声明表 投标人业绩情况表
---	----------	--	--------	---	--

采购包2：

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

1	实施本国产品标准	本国产品标准适用于货物，包括政府采购货物项目和服务项目中涉及的货物。适用本国产品标准的货物具体是指《政府采购品目分类目录》中的货物类产品，但不包括其中的房屋和构筑物，文物和陈列品，图书和档案，特种动植物，农林牧渔业产品，矿与矿物，电力、城市燃气、蒸汽和热水、水，食品、饮料和烟草原料，无形资产	20.00%	政府采购活动中既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，依法对本国产品给予价格评审优惠，对本国产品的报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。当采购项目或者采购包中含有多种产品，供应商为该采购项目或者采购包提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该供应商提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上时，依法对该供应商提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该供应商提供的全部产品的总报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审	开标一览表 法定代表人授权委托书 分项报价表 封面 缴纳投标保证金证明材料 其他材料 联合体协议 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 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 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 技术偏离表 投标人基本情况表 投标人（供应商）应提交的相关证明 项目组成人员一览表 中小企业声明函 监狱企业证明文件 目录 具有独立承担民事责任的能力证明文件 投标人承诺函 主要商务要求承诺书 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 残疾人福利性单位声明函 关于符合本国产品标准的声明函 本国产品成本比例声明表 投标人业绩情况表
---	----------	--	--------	--	---

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：诊断试剂

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”，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：医用耗材

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

2.投标报价审查

评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。

3.政府采购政策功能落实

对于小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位给予价格扣除。

4.相同品牌审查

采用最低评标价法的采购项目，提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的，以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的参加评标；报价相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定一个参加评标的投标人，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他投标无效。

使用综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按

一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为中标候选人。

多家投标人提供的核心产品品牌相同的，按上述规定处理。

5.详细评审

采购包1：

采购包1：

评审内容		评审标准			
分值构成		技术部分56.00分 商务部分14.00分 报价得分30.00分			
评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	分值	客观/主观	关联投标（响应）文件格式文件
	技术参数响应程度	根据投标产品与招标文件规定的技术参数和要求的满足程度评审，完全满足或优于招标文件技术参数要求的得10分；技术参数（共380项），技术参数负偏离或不满足在50项以内（含50项）的，每项扣0.2分，超过50项的，则为0分。注：技术参数需真实响应，验收时进行逐一核对。如做虚假响应，一经证实，则取消中标资格并追究相应的法律责任。	10.0000	客观	开标一览表 分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 关于符合本国产品标准的声明函 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 本国产品成本比例声明表 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

				具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
产品质量	根据投标人提供的产品质量进行评审，评分内容： 1.投标产品整体质量的安全性；2.投标产品整体质量的稳定性；3.投标产品的实用性；4.投标产品的操作便捷性；5.投标产品的兼容性。 每1项描述详实、符合项目实际需求得3分，每缺少1项内容扣3分，每1项内容每存在一处缺陷不足的扣0.5分，扣完为止。（缺陷不足是指：内容不切合项目实际需求、不利于项目实施；内	15.0000	主观	开标一览表 分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 关于符合本国产品标准的声明函 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 本国产品成本比例声明表 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会

		容不完整缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案、内容前后矛盾不连贯；内容逻辑混乱原理错误不符合国家及行业相关标准。）本项最多得15分。			保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
技术评审	供货方案	根据投标人提供的供货方案进行评审，评分内容： 1.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；6.对供货过程中重点、难点、要点提出的解决方案。 每1项描述详实、符合项目实际需求得2.5分，每缺少1项内容扣2.5分，每1项内容每存在	15.0000	主观	开标一览表 分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 关于符合本国产品标准的声明函 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 本国产品成本比例声明表

	一处缺陷个足的扣0.5分，扣完为止。（缺陷不足是指：内容不切合项目实际需求、不利于项目实施；内容不完整缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案、内容前后矛盾不连贯；内容逻辑混乱原理错误不符合国家及行业相关标准。）本项最多得15分。		投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
	根据投标人提供的应急预案进行评审，评分内容：1.运输过程中造成意外损坏处理方案；2.应急处理制度；3.应急组织与职责；4.应急处置程序及流程；5.应急响应及售后抢修保障方案。 每1项描述详实、符合项目实际需求得8分，每缺少1		开标一览表 分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 关于符合本国产品标准的声明函 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料

应急预案	符合项目实际需求得2分，每缺少1项内容扣2分，每1项内容每存在一处缺陷的扣0.5分，扣完为止。（缺陷不足是指：内容不切合项目实际需求、不利于项目实施；内容不完整缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案、内容前后矛盾不连贯；内容逻辑混乱原理错误不符合国家及行业相关标准。）本项最多得10分。	10.0000	主观	本国产品成本比例声明表 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
	根据投标人提供的团队服务能力进行评审，评分内容： 1.人员配备及职责分工；2.团队服务管理体系；			开标一览表 分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 关于符合本国产品标准的声明函 联合体协议 中小企业声明函

	团队服务能力	3.相关工作人员的工作经验说明。 每1项描述详实、符合项目实际需求得2分，每缺少1项内容扣2分，每1项内容每存在一处缺陷的扣0.5分，扣完为止。（缺陷不足是指：内容不切合项目实际需求、不利于项目实施；内容不完整缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案、内容前后矛盾不连贯；内容逻辑混乱原理错误不符合国家及行业相关标准。）本项最多得6分。	6.0000	主观	投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 本国产品成本比例声明表 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
					开标一览表 分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 关于符合本国产品标准的声明函

商务评审	类似业绩	投标人提供2023年1月1日至本项目投标截止日完成类似项目业绩，每提供一项得2分，最多得6分，未提供不得分。注：1.以供货合同为准，时间以合同签订时间为准（包括但不限于合同首页、供货内容页、盖章页）。2.类似业绩是指：合同内容包含本采购包内容。	6.0000	客观	联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 本国产品成本比例声明表 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
					开标一览表 分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表

	售后方案	根据投标人提供的售后方案进行评审，评分内容： 1.售后服务内容； 2.售后服务流程； 3.售后保障措施； 4.售后管理制度。 每1项描述详实、符合项目实际需求得2分，每缺少1项内容扣2分，每1项内容每存在一处缺陷不足的扣0.5分，扣完为止。（缺陷不足是指：内容不切合项目实际需求、不利于项目实施；内容不完整缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案、内容前后矛盾不连贯；内容逻辑混乱原理错误不符合国家及行业相关标准。） 本项最多得8分。	8.0000	主观	项目组成人员一览表 关于符合本国产品标准的声明函 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 本国产品成本比例声明表 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
					开标一览表 分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制

价格评审	价格评审	F1指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×100×价格项评审因素所占的权重（注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。）最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。	30.0000	客观	度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 关于符合本国产品标准的声明函 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 本国产品成本比例声明表 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
------	------	--	---------	----	---

价格扣除

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
					开标一览表 分项报价表 封面 目录

1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 关于符合本国产品标准的声明函 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 本国产品成本比例声明表 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
					开标一览表

2	实施本国产品标准	本国产品标准适用于货物，包括政府采购货物项目和服务项目中涉及的货物。适用本国产品标准的货物具体是指《政府采购品目分类目录》中的货物类产品，但不包括其中的房屋和构筑物，文物和陈列品，图书和档案，特种动植物，农林牧渔业产品，矿与矿物，电力、城市燃气、蒸汽和热水、水，食品、饮料和烟草原料，无形资产	20.00%	政府采购活动中既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，依法对本国产品给予价格评审优惠，对本国产品的报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。当采购项目或者采购包中含有多种产品，供应商为该采购项目或者采购包提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该供应商提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上时，依法对该供应商提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该供应商提供的全部产品的总报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审	分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 关于符合本国产品标准的声明函 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 本国产品成本比例声明表 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声
---	----------	---	--------	--	---

					明函
--	--	--	--	--	----

采购包2：

采购包2：

评审内容		评审标准			
分值构成		技术部分56.00分 商务部分14.00分 报价得分30.00分			
评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	分值	客观/主观	关联投标（响应）文件格式文件
	技术参数响应程度	根据投标产品与招标文件规定的技术参数和要求的满足程度评审，完全满足或优于招标文件技术参数要求的得6分；技术参数（共99项），技术参数负偏离或不满足在30项以内（含30项）的，每项扣0.2分，超过30项的，则为0分。注：技术参数需真实响应，验收时进行逐一核对。如做虚假响应，一经证实，则取消中标资格并追究相应的法律责任。	6.0000	客观	开标一览表 分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 关于符合本国产品标准的声明函 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 本国产品成本比例声明表 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 参加政府采购活动前

				三年内开展经营活动没有重大违法记录的书面声明 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
	产品质量	根据投标人提供的产品质量进行评审，评分内容： 1.投标产品整体质量的安全性；2.投标产品整体质量的稳定性；3.投标产品的实用性；4.投标产品的操作便捷性；5.投标产品的兼容性。 每1项描述详实、符合项目实际需求得3分，每缺少1项内容扣3分，每1项内容每存在一处缺陷不足的扣0.5分，扣完为止。（缺陷不足是指：内容不切合项目实际需求、不利于项目实施；内容不完整缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案、内容前后矛盾不连贯；内容逻辑混乱原理错误不符合国家及行业	15.0000	主观 开标一览表 分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 关于符合本国产品标准的声明函 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 本国产品成本比例声明表 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件

		相关标准。) 本项最多得15分。			主要商务要求承诺书 参加政府采购活动前 三年内在经营活动中 没有重大违法记录的 书面声明 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量 保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声 明函
技术评审	供货方案	根据投标人提供的供货方案进行评 审，评分内容： 1.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；6.对 供货过程中重点、难点、要点提出 的解决方案。 每1项描述详实、符 合项目实际需求得2.5分，每缺少1 项内容扣2.5分，每1项内容每存在 一处缺陷不足的扣0.5分，扣完为 止。（缺陷不足是指：内容不切合 项目实际需求、不利于项目实施； 内容不完整缺少关键节点只有简单	15.0000	主观	开标一览表 分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需 设备和专业技术能力 的声明函 具有良好的商业信誉 和健全的财务会计制 度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 关于符合本国产品标 准的声明函 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明 材料 本国产品成本比例声 明表 投标人（供应商）应 提交的相关证明 依法缴纳税收和社会 保障资金的良好记录

	描述无实质性内容；套用其它项目方案、内容前后矛盾不连贯；内容逻辑混乱原理错误不符合国家及行业相关标准。）本项最多得15分。			的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
应急预案	根据投标人提供的应急预案进行评审，评分内容：1.运输过程中造成意外损坏处理方案；2.应急处理制度；3.应急组织与职责；4.应急处置程序及流程；5.应急响应及售后抢修保障方案。 每1项描述详实、符合项目实际需求得2.5分，每缺少1项内容扣2.5分，每1项内容每存在一处缺陷的扣0.5分，扣完为止。（缺陷不足是指：内容不切合项目实际需求、不利干项目实施：	12.5000	主观	开标一览表 分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 关于符合本国产品标准的声明函 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 本国产品成本比例声明表 投标人（供应商）应提交的相关证明

	内容不完整缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案、内容前后矛盾不连贯；内容逻辑混乱原理错误不符合国家及行业相关标准。）本项最多得12.5分。		依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
	根据投标人提供的团队服务能力进行评审，评分内容： 1.人员配备及职责分工；2.团队服务管理体系；3.相关人员的工作经验说明。 每1项描述详实、符合项目实际需求得2.5分，每缺少1项内容扣2.5分，每1项内容每存在一处缺陷的扣0.5		开标一览表 分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 关于符合本国产品标准的声明函 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 本国产品成本比例声

	团队服务能力	分，扣完为止。（缺陷不足是指：内容不切合项目实际需求、不利于项目实施；内容不完整缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案、内容前后矛盾不连贯；内容逻辑混乱原理错误不符合国家及行业相关标准。）本项最多得7.5分。	7.5000	主观	明表 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
					开标一览表 分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 关于符合本国产品标准的声明函 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函
		投标人提供2023年1月1日至本项			

商务评审	类似业绩	目投标截止日完成类似项目业绩， 每提供一项得2分，最多得6分，未 提供不得分。 注： 1.以供货合同为 准，时间以合同签订时间为准（包 括但不限于合同首页、供货内容页 、盖章页）。2.类似业绩是指：合 同内容包含本采购包内容。	6.0000	客观	缴纳投标保证金证明 材料 本国产品成本比例声 明表 投标人（供应商）应 提交的相关证明 依法缴纳税收和社会 保障资金的良好记录 的相关材料 具有独立承担民事责 任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 参加政府采购活动前 三年内在经营活动中 没有重大违法记录的 书面声明 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量 保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声 明函
		根据投标人提供的售后方案进行评 审。 评分内容： 1.售后服务内容：			开标一览表 分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需 设备和专业技术能力 的声明函 具有良好的商业信誉 和健全的财务会计制 度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 关于符合本国产品标 准的声明函 联合体协议

	售后方案	2.售后服务流程；3.售后保障措施；4.售后管理制度。每1项描述详实、符合项目实际需求得2分，每缺少1项内容扣2分，每1项内容每存在一处缺陷不足的扣0.5分，扣完为止。（缺陷不足是指：内容不切合项目实际需求、不利于项目实施；内容不完整缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案、内容前后矛盾不连贯；内容逻辑混乱原理错误不符合国家及行业相关标准。）本项最多得8分。	8.0000	主观	中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 本国产品成本比例声明表 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
					开标一览表 分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表

价格评审	价格评审	F1指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×100×价格项评审因素所占的权重（注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。）最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。	30.0000	客观	关于符合本国产品标准的声明函 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 本国产品成本比例声明表 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
------	------	--	---------	----	---

价格扣除

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
					开标一览表 分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函

1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 关于符合本国产品标准的声明函 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 本国产品成本比例声明表 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
					开标一览表 分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需

2	实施本国产品标准	本国产品标准适用于货物，包括政府采购货物项目和服务项目中涉及的货物。适用本国产品标准的货物具体是指《政府采购品目分类目录》中的货物类产品，但不包括其中的房屋和构筑物，文物和陈列品，图书和档案，特种动植物，农林牧渔业产品，矿与矿物，电力、城市燃气、蒸汽和热水、水，食品、饮料和烟草原料，无形资产	20.00%	政府采购活动中既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，依法对本国产品给予价格评审优惠，对本国产品的报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。当采购项目或者采购包中含有多种产品，供应商为该采购项目或者采购包提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该供应商提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上时，依法对该供应商提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该供应商提供的全部产品的总报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审	设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 关于符合本国产品标准的声明函 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 本国产品成本比例声明表 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
---	----------	---	--------	--	---

异常低价审查：

采购包1：

序号	评审点要求概况	异常低价的情形
1	异常低价审查	根据《关于推动解决政府采购异常低价问题的通知》（财库〔2026〕2号）等相关规定，政府采购评审中出现下列情形之一的，评审委员会应当启动异常低价投标（响应）审查程序： （1）投标（响应）报价低于全部通过符合性审查供应商投标（响应）报价平均值50%的，即投标（响应）报价$<$全部通过符合性审查供应商投标（响应）报价平均值$\times 50\%$。 （2）投标（响应）报价低于通过符合性审查且报价次低供应商投标（响应）报价50%的，即投标（响应）报价$<$通过符合性审查且报价次低供应商投标（响应）报价$\times 50\%$。 （3）投标（响应）报价低于最高限价45%的，即投标（响应）报价$<$最高限价$\times 45\%$。 （4）评审委员会基于专业判断，认为供应商报价过低，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的其他情形。 评审委员会启动异常低价投标（响应）审查后，应当要求相关供应商在评审现场合理的时间内对投标（响应）价格作出解释，提供项目具体成本测算等与报价合理性相关的书面说明及必要的证明材料，包括但不限于原材料成本、人工成本、制造费用等，给予相关供应商的合理时间一般不少于30分钟。其中，属于第3项情形，供应商已随投标（响应）文件一并提交相关书面说明及必要的证明材料的，在评审现场可不再重复提交。评审委员会依据专业经验，参考同类项目中标（成交）价格、类似产品市场价格水平、行业人工费用标准、国家有关部门指导行业协会发布的行业平均成本等情况，对报价合理性进行判断。投标（响应）供应商不能提供书面说明、证明材料，或者提供的书面说明、证明材料不能证明其报价合理性的，评审委员会应当将其作为无效投标（响应）处理。

采购包2：

序号	评审点要求概况	异常低价的情形
----	---------	---------

1	异常低价审查	根据《关于推动解决政府采购异常低价问题的通知》（财库〔2026〕2号）等相关规定，政府采购评审中出现下列情形之一的，评审委员会应当启动异常低价投标（响应）审查程序： （1）投标（响应）报价低于全部通过符合性审查供应商投标（响应）报价平均值50%的，即投标（响应）报价<全部通过符合性审查供应商投标（响应）报价平均值×50%。 （2）投标（响应）报价低于通过符合性审查且报价次低供应商投标（响应）报价50%的，即投标（响应）报价<通过符合性审查且报价次低供应商投标（响应）报价×50%。 （3）投标（响应）报价低于最高限价45%的，即投标（响应）报价<最高限价×45%。 （4）评审委员会基于专业判断，认为供应商报价过低，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的其他情形。 评审委员会启动异常低价投标（响应）审查后，应当要求相关供应商在评审现场合理的时间内对投标（响应）价格作出解释，提供项目具体成本测算等与报价合理性相关的书面说明及必要的证明材料，包括但不限于原材料成本、人工成本、制造费用等，给予相关供应商的合理时间一般不少于30分钟。其中，属于第3项情形，供应商已随投标（响应）文件一并提交相关书面说明及必要的证明材料的，在评审现场可不再重复提交。评审委员会依据专业经验，参考同类项目中标（成交）价格、类似产品市场价格水平、行业人工费用标准、国家有关部门指导行业协会发布的行业平均成本等情况，对报价合理性进行判断。投标（响应）供应商不能提供书面说明、证明材料，或者提供的书面说明、证明材料不能证明其报价合理性的，评审委员会应当将其作为无效投标（响应）处理。 。
---	--------	--

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。

8.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。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、争议解决的方法等内容。

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、违约责任和争议解决的方法等适用《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进行整改,对乙方拒不改正或整改不到位的,甲方有权随时解除合同,并根据具体情况扣除部分或全部服务费用。

六、合同金额

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

七、付款时间及条件

(一)付款时间:_____

(二) 付款条件: _____

(三) 乙方账户信息

乙方名称: _____

开户银行: _____

银行账号: _____

八、知识产权

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

九、违约条款

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

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

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

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

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

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

十、不可抗力

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

十一、争议的解决方式

合同发生纠纷时, 双方应协商解决, 协商不成, 可以采用下列方式解决:

(一) 提交_____仲裁委员会仲裁。

(二) 向_____人民法院起诉。

十二、合同保存

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

十三、合同附件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分, 与本合同具有同等法律效力:

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

十四、双方约定的其他事宜

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

十六、本合同由甲乙双方盖章生效。

甲方名称：（章）

甲方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

乙方名称：（章）

乙方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

政府采购合同

(工程类合同参考文本)

合同编号:

甲方:*** (填写采购单位名称)

地址:*** (填写详细地址)

乙方:*** (填写中标、成交供应商名称)

地址:*** (填写详细地址)

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

一、工程项目的的基本情况

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

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

二、工程建设计划及相应的工期要求

_____。

注:如工程建设分阶段,应详细列明各阶段工程建设内容及工期要求。

三、工程质量要求

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

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

四、对工程验收的约定

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

_____。

注:根据项目具体情况填写。

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

五、合同金额

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

六、付款时间及条件

(一)付款时间:_____

(二)付款条件:_____

(三)乙方账户信息

乙方名称:_____

开户银行：_____

银行账号：_____

七、甲方对乙方工程的监督

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

八、质量保证及售后服务

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

九、违约条款

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

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

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

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

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

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

十、不可抗力条款

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

十一、争议的解决方式

合同发生纠纷时，双方应协商解决，协商不成，可以采用下列方式_____解决：

（一）提交_____仲裁委员会仲裁。

（二）向_____人民法院起诉。

十二、合同保存

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

十三、合同附件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分，与本合同具有同等法律效力：

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

5.乙方响应文件

6.甲乙双方商定的其他文件

十四、双方约定的其他事宜

_____。

十五、本合同未尽事宜，双方另行签订补充协议，补充协议是合同的组成部分。

十六、本合同由甲乙双方盖章生效。

甲方名称：（章）

甲方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

乙方名称：（章）

乙方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

二.验收

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

政府采购货物履约验收书

（参考格式）

项目名称	
项目编号	
采购人	
使用人	
供应商	
验收依据	1.政府采购合同（合同名称及编号） 2.中标（成交）公告或中标（成交）通知书 3.招标（磋商、谈判）文件或询价通知书 4.投标（响应）文件 5.供应商的承诺、声明或保证（如有） 注：验收依据可根据项目具体情况适当增加
供应商对履约情况的总结及提供的相关证明材料	注：供应商根据采购合同的约定，对履约情况（包括但不限于采购合同中约定的货物数量、货物规格型号、生产厂家、交货时间、交货地点、验收情况、货物质量、售后服务等）进行总结，并提供相应的履约证明材料作为附件。
采购人（使用人）对履约情况的确认	注：采购人或使用人根据采购合同约定，对供应商履约情况进行逐一确认。
验收人员名单及组成	1. 采购人代表： 2. 采购代理机构代表： 3. 第三方专业机构代表及专家： 4. 其他供应商代表：
验收评价及结论	评价： 结论： ☐ 通过 ☐ 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）	☐ 同意验收结论。 ☐ 不同意验收结论。具体说明： 年 月 日
备注	

采购人代表签字：

年 月 日

供应商代表签字：

年 月 日

政府采购服务履约验收书

(参考格式)

项目名称	
项目编号	
采购人	
使用人	
供应商	
验收依据	1.政府采购合同（合同名称及编号） 2.中标（成交）公告或中标（成交）通知书 3.招标（磋商、谈判）文件或询价通知书 4.投标（响应）文件 5.供应商的承诺、声明或保证（如有） 注：验收依据可根据项目具体情况适当增加
供应商对履约情况的总结及提供的相关证明材料	注：供应商根据采购合同的约定，对履约情况（包括但不限于采购合同中约定的服务内容、服务要求、服务质量、人员配置、服务成果、服务成果的交付等）进行总结，并提供相应的履约证明材料作为附件。
采购人（使用人）对履约情况的确认	注：采购人或使用人根据采购合同约定，对供应商履约情况进行逐一确认。
验收人员名单及组成	1. 采购人代表： 2. 采购代理机构代表： 3. 第三方专业机构代表及专家： 4. 其他供应商代表：
验收评价及结论	评价： 结论： ☐ 通过 ☐ 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）	☐ 同意验收结论。 ☐ 不同意验收结论。具体说明： 年 月 日
备注	

采购人代表签字：

年 月 日

供应商代表签字：

年 月 日

政府采购工程履约验收书

(参考格式)

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

通用分册：

- 详见附件：封面
- 详见附件：目录
- 详见附件：具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函
- 详见附件：具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料
- 详见附件：其他材料
- 详见附件：技术偏离表
- 详见附件：项目组成人员一览表
- 详见附件：关于符合本国产品标准的声明函
- 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：本国产品成本比例声明表
- 详见附件：投标人（供应商）应提交的相关证明
- 详见附件：依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料
- 详见附件：具有独立承担民事责任的能力证明文件
- 详见附件：主要商务要求承诺书
- 详见附件：参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明
- 详见附件：投标人业绩情况表
- 详见附件：投标人基本情况表
- 详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺
- 详见附件：法定代表人授权委托书
- 详见附件：监狱企业证明文件
- 详见附件：残疾人福利性单位声明函

报价分册：

- 详见附件：开标一览表
- 详见附件：分项报价表

采购包2：医用耗材

通用分册：

- 详见附件：封面
- 详见附件：目录
- 详见附件：具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函
- 详见附件：具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料
- 详见附件：其他材料
- 详见附件：技术偏离表
- 详见附件：项目组成人员一览表

详见附件：关于符合本国产品标准的声明函

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：本国产品成本比例声明表

详见附件：投标人（供应商）应提交的相关证明

详见附件：依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

详见附件：具有独立承担民事责任的能力证明文件

详见附件：主要商务要求承诺书

详见附件：参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：投标人基本情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

详见附件：法定代表人授权委托书

详见附件：监狱企业证明文件

详见附件：残疾人福利性单位声明函

报价分册：

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表