

免疫规划学卫放射实验室管理科试剂耗材等(三次)

公开招标文件

采购单位名称：内蒙古自治区疾病预防控制中心（内蒙古自治区预防医学科学院）

采购代理机构名称：内蒙古自治区公共资源交易中心

项目编号：NMGZC-G-H-260460-2

2026年09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

内蒙古自治区公共资源交易中心 受 内蒙古自治区疾病预防控制中心（内蒙古自治区预防医学科学院） 委托，采用公开招标方式组织采购 免疫规划学卫放射实验室管理科试剂耗材等(三次)。欢迎符合资格条件的投标人参加投标。

一.项目概述

- 1.名称与编号
- 项目名称： 免疫规划学卫放射实验室管理科试剂耗材等(三次)
- 项目编号： NMGZC-G-H-260460-2
- 采购计划备案号： 内政采计划[2026]16689
- 2.内容及划分采购包情况
- 采购包1： 病毒分离相关实验室试剂
- 采购包预算金额（元）： 997,519.00
- 采购包最高限价（元）： 997,519.00
- 报价形式： 总价

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否核心产品	是否允许进口产品	是否属于节能产品	是否属于环境标志产品
1	病毒分离相关实验室试剂	1.00	997,519.00	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	A07080114 化学试剂和助剂	病毒分离相关实验室试剂	病毒分离相关实验室试剂

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： 病毒分离相关实验室试剂
- 1、特殊资格要求：投标人具备国家有关部门颁发的与所投设备分类对应的《医疗器械经营许可证》或经营备案凭证；如是生产厂家，还须具备《医疗器械生产许可证》，上述证件均须在有效期内。 投标人需根据所投设备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），所投设备不属于医疗器械的应提供书面声明。

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： 内蒙古自治区公共资源交易中心

地址： 内蒙古自治区呼和浩特市赛罕区敕勒川大街6号政务服务大楼

邮编： 010055

联系人： 张雪梅

联系电话： 0471-5332625

采购单位名称： 内蒙古自治区疾病预防控制中心（内蒙古自治区预防医学科学院）

地址： 内蒙古自治区呼和浩特市赛罕区鸿盛工业园区永平路南段内蒙古疾控中心

邮编： 010080

联系人： 巩雪菲

联系电话： 4395884；采购人质疑接收联系人： 巩雪菲；联系电话： 0471-4395884

第二章 投标人须知

一.前附表

序号	条款名称	内容及要求
1	划分采购包情况	共 1 包
2	采购方式	公开招标
3	开标方式	远程开标
4	评标方式	现场网上评标
5	评标方法	采购包1：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
12	采购代理机构代理费用	本项目不收取代理服务费
14	投标保证金	不收取保证金
15	电子投标文件签字、盖章要求	应按照第七章“投标文件格式与要求”，使用单位电子签章（CA）进行签字、加盖公章。 说明：若涉及到授权代表签字的可将文件签字页先进行签字、扫描后导入加密电子投标文件。
17	投标客户端	投标客户端需要投标人登录“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”自行下载。下载地址： https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn/gp-auth-center/login?systemRegion=150001&systemRegion=150001
18	面向中小企业采购	采购包1： 属于专门面向中小企业采购，预留比例为100%。
19	有效投标人家数	采购包1：3家
20	中标供应商数量	采购包1：1名
21	中标候选供应商数量	采购包1：3名
22	报价形式	详见第一章，“内容及划分采购包情况”。
23	现场踏勘	采购包1：组织现场踏勘：否
24	兼投不兼中规则	本项目可兼投1包，本项目可兼中1包
25	投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起 90 日历天
26	其他	（一）供应商对采购需求和评审结果的质疑，向采购人提出，采购人接收质疑函联系人：项雪菲；联系电话：04714395884；邮寄或送达地址：内蒙古自治区呼和浩特市新城区鸿盛工业园区永平路南段内蒙古疾控中心。自治区公共资源交易中心质疑咨询电话0471-5332613，联系人：阮佳（二）供应商提供《中小企业声明函》的，按照招标文件规定的格式规范填写《声明函》。特别注意（不限于）以下几点： 1、从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。 2、货物采购项目中，《中小企业声明函》填写货物制造商上一年度的从业人员、营业收入、资产总额数据。 3、货物采购项目中，供应商提供的货物全部由中小企业制造，才能享受《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。 4、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。

二.投标须知

1.投标方式采用网上投标，流程如下：

投标人应当在内蒙古自治区政府采购云平台申请或注册账号，完善信息后，才可进行网上投标操作，办理流程请登录内蒙古自治区政府采购网（<https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn>）进行查询。

投标人登录内蒙古自治区政府采购网页面，点击“政府采购云平台”，输入用户名、密码、验证码完成登录后，点击左侧“交易执行—应标—项目应标”，在未参与项目列表中选择要投标的项目，点击项目的“未参与项目”按钮，进入项目投标信息页面，在右侧选择要投标的采购包，填写“联系人姓名”、“联系人手机号”、“联系人邮箱”等信息点击“确认参与”按钮后，获取所投项目招标文件，并按照招标文件的要求制作、上传电子投标文件。

2.投标保证金

2.1投标保证金缴纳（如需缴纳保证金）

本采购项目支持“电子保函”和“虚拟子账户”两种方式收取投标保证金，同时允许投标人按照相关法律法规自主选择以支票、汇票、本票、保函等非现金形式缴纳保证金。

2.1.1投标人选择“电子保函”方式缴纳保证金的，在所投项目下采购包选择电子保函模式，跳转到内蒙古自治区金融服务平台开具电子保函，投标人需要确保在开标之前完成电子保函的开具。

2.1.2投标人选择“虚拟子账户”方式缴纳保证金的，在进行投标信息确认后，应通过“交易执行—应标—项目应标—已参与项目”，选择缴纳银行并获取对应不同采购包的缴纳金额以及虚拟子账号信息，并在开标时间前，缴纳至上述账号中。付款人名称必须为投标单位全称，且与其投标信息一致。

若出现账号缴纳不一致、缴纳金额与投标人须知前附表规定的金额不一致或缴纳时间超过开标时间，将导致保证金缴纳失败。投标人应认真核对账户信息，将投标保证金足额汇入以上账户，并自行承担因汇错投标保证金而产生的一切后果。投标人在转账或电汇的凭证上应按照“项目编号：***、采购包：***的投标保证金”格式注明，以便核对。

2.1.3投标人选择以支票、汇票、本票、保函等非现金形式缴纳保证金的，投标人将相关证明材料原件扫描添加至投标文件中，同时现场提供证明材料。

2.1.4缴纳保证金时间以保证金到账时间为准，由于投标保证金到账需要一定时间，请投标人在投标截止前及早缴纳。

2.2投标保证金的退还

投标人在投标截止时间前放弃投标的，自所投采购包结果公告发出后5个工作日内退还，但因投标人自身原因导致无法及时退还的除外。

未中标人投标保证金，自中标通知书发出之日起5个工作日内退还；中标人投标保证金，自政府采购合同签订之日起5个工作日内退还。

2.3有下列情形之一的，投标保证金将不予退还：

- （1）中标后，无正当理由放弃中标资格的；
- （2）中标后，无正当理由不与采购人签订合同的；
- （3）在签订合同时，向采购人提出附加条件的；
- （4）不按照招标文件要求提交履约保证金的；
- （5）在签订合同时，投标人要求修改、补充和撤销投标文件的实质性内容的；
- （6）投标文件中提供虚假材料的；
- （7）与采购人、其他投标人或者采购代理机构恶意串通的；
- （8）投标人在提交投标文件截止时间后，撤回投标文件的；
- （9）法律法规和招标文件规定的其他情形。

3.全流程电子化交易

各投标人应当在内蒙古自治区政府采购云平台开展与本项目有关的政府采购活动。

各投标人应当在响应文件开启时间前上传加密的最终版电子响应文件至“内蒙古自治区政府采购网”，未在响应文件开启时间前上传电子响应文件的，视为自动放弃。投标人因系统问题无法上传电子响应文件时，请在工作时间及时拨打联系电话400-0471-010。

各投标人应当使用数字证书或者政府采购云平台生成的账号密码登录电子交易系统进行系统操作，并对其操作行为和电子签名、电子印章确认的事项承担法律责任。

3.1远程不见面方式（投标人无需到现场）

投标人使用“投标客户端”编制、签章、生成加密投标文件，同时生成“备用标书”，投标人自行留存，涉及“加盖公章”的内容应使用单位电子公章完成。

投标人的法定代表人或其授权代表应当按照本项目招标公告载明的时间等要求参加开标，在开标时间前30分钟，应当提前登录电子交易系统确认联系人姓名与联系电话。

开标时，投标人应当使用CA证书在开始解密后30分钟内完成全部已投标采购包的投标文件在线解密，若出现系统异常情况，工作人员可适当延长解密时长。如在开标过程中出现意外情况导致无法继续进行，由代理机构会同采购人决定是否允许投标人导入“备用标书”继续开标。本项目采用电子评标，只对开标环节验证通过的电子投标文件进行评审。投标人在参加开标以前自行对使用电脑的网络环境、驱动安装、客户端安装以及CA证书的有效性等进行检测，保证可以正常使用。具体要求请通过“内蒙古自治区政府采购网-政采业务指南”查询相关操作手册。

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

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

3.2现场网上方式（投标人需到现场）

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

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

证通过的电子投标文件进行评审。

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

- （1）CA证书无法解密投标文件的；
- （2）投标人未按招标文件要求提供“备用标书”的；
- （3）投标人自身原因造成电子投标文件未能解密的。

4.投标人可以通过“交易执行-应标-项目应标-已参与项目”查看有无本项目信息。

三.说明

1.总则

本招标文件依据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》和《政府采购货物和服务招标投标管理办法》（财政部令第87号）及国家和自治区有关法律、法规、规章制度编制。

投标人应仔细阅读本项目信息公告及招标文件的所有内容（包括澄清或者修改），按照招标文件要求以及格式编制投标文件，并保证其真实性，否则一切后果自负。

本次公开招标项目，是以招标公告的方式邀请非特定的投标人参加投标。

2.适用范围

本招标文件仅适用于本次招标公告中所涉及的项目和内容。

3.相关费用

投标人应自行承担所有与准备、参加投标有关的费用。不论投标结果如何，采购人或采购代理机构均无义务和责任承担相关费用。

4.各参与方

4.1“采购人”是指依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织。本招标文件的采购人特指内蒙古自治区疾病预防控制中心（内蒙古自治区预防医学科学院）。

4.2“采购代理机构”是指集中采购机构和集中采购机构以外的采购代理机构。本招标文件的采购代理机构特指内蒙古自治区公共资源交易中心。

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

4.4“评标委员会”由采购人代表和评审专家组成。

4.5“中标人”是指取得与采购人签订合同资格的投标人。

5.合格的投标人

5.1符合本招标文件规定的资格要求，并按照要求提供相关证明材料。

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

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

6.以联合体形式进行政府采购的，应符合以下规定：

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

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

6.3联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。

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

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

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

6.7如要求缴纳保证金，以联合体牵头人名义缴纳，对联合体各方均具有约束力。

7.语言文字以及计量单位

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

7.2所有计量均采用中华人民共和国法定的计量单位。

7.3所有报价一律使用人民币，货币单位：元。

8.现场踏勘

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

8.2投标人自行承担踏勘现场发生的责任、风险和自身费用。

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

9.其他条款

无论中标与否，投标人递交的投标文件均不予退还。

四.招标文件的澄清或者修改

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

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资格审查中有任何一项未通过的，审查结果为未通过，未通过资格审查的投标人按无效投标处理。

2.3信用记录查询

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

查询记录：对列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单、信用报告进行查询；

采购人或采购代理机构应当按照查询渠道、查询时间节点、查询记录内容进行查询，并存档。对信用记录查询结果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：病毒分离相关实验室试剂

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	审查供应商有效的营业执照或事业单位法人证书或执业许可证或自然人的身份证明。
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。提供2025年经审计的财务审计报告或近6个月有效的开户银行出具的银行资信证明文件或出具“具备良好的商业信誉和健全的财务会计制度声明函”（格式自拟）。
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	1.提供递交投标文件截止之日前一年内（至少一个月）的良好缴纳税收的相关凭证。（以税务机关提供的纳税凭据或银行入账单为准） 2.提供递交投标文件截止之日前一年内（至少一个月）缴纳社会保险的凭证。（以专用收据或社会保险缴纳清单为准） 注：其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据和缴纳社保的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人， 应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	审查供应商出具的“具有履行合同所必需的设备和专业技术能力”声明函（格式自拟）。
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	审查供应商参加本次采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。 注：重大违法记录，是指供应商因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。重大违法记录中的较大数额罚款的具体金额标准及范围：根据财库〔2022〕3号文件关于“较大数额罚款”认定为200万元以上的罚款，法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”标准高于200万元的，从其规定。
6	信用记录	开标结束后资格审查时，投标人未被列入中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）“政府采购严重违法失信行为记录名单”、信用中国网（www.creditchina.gov.cn）“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”。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。（本项目不接受联合体投标）

特定资格要求

采购包1：病毒分离相关实验室试剂

资格审查要求概况	评审点具体描述
特殊资格要求	投标人具备国家有关部门颁发的与所投设备分类对应的《医疗器械经营许可证》或经营备案凭证；如是生产厂家，还须具备《医疗器械生产许可证》，上述证件均须在有效期内。 投标人需根据所投设备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）， 所投设备不属于医疗器械的应提供书面声明。

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
面向中小企业情况审查	提供《中小企业声明函》，残疾人福利性单位提供《残疾人福利性单位声明函》，监狱企业提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件。（如供应商以联合体形式参加本采购包的，联合体各方均应当符合本采购包专门面向的企业类型；如供应商合同分包的，分包意向协议中分包意向供应商应当符合本采购包专门面向的企业类型。）

3.评标

详见第五章

4.中标公告

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

5.中标通知书

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

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

七.询问、质疑与投诉

1.询问

投标人对政府采购活动事项有疑问的，可以向采购人或采购代理机构提出询问，采购人或采购代理机构应当在3个工作日内作出答复，但答复的内容不得涉及商业秘密。投标人提出的询问超出采购人对采购代理机构委托授权范围的，采购代理机构应当告知其向采购人提出。

2.质疑

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

接收质疑函的联系部门、联系电话、通讯地址（详见第一章 投标邀请）。

3.投诉

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

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

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

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

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

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

第三章 招标内容与技术要求

一.项目概况

项目名称：免疫规划学卫放射实验室管理科试剂耗材等，项目编号：[NMGZC-G-H-260460]，项目预算：4823888.50元。

本项目共分9包：

第一包：手足口监测等实验室试剂，预算：473040.00元，本包核心产品为序号5：快速DNA文库构建试剂盒

第二包：细菌检测相关实验室试剂，预算：904960.00元，本包核心产品为序号2：致病菌脑炎脑膜炎症候群核酸多重实时荧光 PCR 检测试剂盒

第三包：病毒分离相关实验室试剂，预算：997519.00元，本包核心产品为序号4：MEM培养液

第四包：免疫规划实验室耗材，预算：708822.50元，本包核心产品为序号23：200ul加长吸尖

第五包：症候群盲样考核，预算：56000.00元，本包核心产品为序号16：肠道病毒71型液体质控品

第六包：免疫规划疫苗配套注射器，预算：1416000.00元，本包核心产品为序号1：0.5ML自毁型注射器(自毁式一次性使用无菌注射器 带针)

第七包：室内环境检测耗材包，预算：56997.00元，本包核心产品为序号1：室内环境检测耗材包

第八包：放射常规检测试剂耗材，预算：131050.00元，本包核心产品为序号25：热释光剂量卡

第九包：实验室运行耗材，预算：79500.00元，本包核心产品为序号8：洗眼器

此次只重招病毒分离相关实验室试剂这包

二.主要商务要求、技术要求

1.主要商务要求

采购包1：病毒分离相关实验室试剂

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	合同签订后60日内供货70%，另外30%货物在一年内按照甲方要求时间供货
2		标的提供地点	内蒙古自治区疾病预防控制中心及内蒙古自治区十二盟市，运输产生的费用由中标商承担。
3		合同履行期限	签订合同后一年内。
4		合同履行地点	内蒙古自治区疾病预防控制中心及十二盟市疾控中心，按甲方供货要求。
5		验收要求	货物符合甲方参数要求，试剂耗材精度达标且可与现有仪器配套使用。
6		合同支付方式	1、50%货物验收合格后，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的50.00% 2、全部货物验收合格后，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的50.00%
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：病毒分离相关实验室试剂

标的名称：病毒分离相关实验室试剂

序号	参数性质	技术参数与性能指标						
		序号	物品名称	技术参数	单位	数量	单价（元）	合计金额（元）
1		本包核心产品为序号4：MEM培养液						
		1	胰酶0.25% Trypsin-EDTA	100ml/瓶，液体，-20℃长期冻存，保质期至少18个月以上，含有添加剂酚红及EDTA，稳定性良好。经过pH、渗透压、无菌性和性能测试。，原材料均经过电子束辐照验证和内毒素、PPV、PCV1/2、支原体、细菌、真菌和病毒污染检测，还进行了多种活性测定、灰含量分析和水含量分析。	瓶	20	260.00	5200.00
		2	三抗Penicillin-streptomycin solution	1、100ml/瓶，液体。 2、-20℃长期冻存，保质期至少12个月以上。 3、用于防止细胞培养受到细菌污染。该溶液每 ml0.85% 生理盐水含5mg青霉素、5mg链霉素、10mg新霉素。	瓶	15	380.00	5700.00
		3	L-谷氨酰胺	液体100ml/瓶，浓度为200Mm（100x），用于细胞培养，可作为一种辅助能源，特别是当细胞快速分裂时。L-谷氨酰胺也参与嘌呤和嘧啶核苷酸、氨基糖类、谷胱甘肽、L-谷氨酸和其他氨基酸的形成，并参与蛋白质的合成和葡萄糖的产生。	瓶	10	700.00	7000.00

4	MEM培养液（本包核心产品）	1、500ml/瓶，液体。 2、成分包含L-谷氨酰胺、酚红，不含HEPES。 3、2-8℃长期储存，AR级，保质期至少12个月以上，成分稳定。 4、可用于各种悬浮和贴壁的哺乳动物细胞的培养。 5、内毒素小于10EU/ml。 6、渗透压280-330mOsm/Kg。	瓶	150	240.00	36000.00
5	DMEM培养液	1、500ml/瓶，液体。 2、成分包含L-谷氨酰胺、酚红、高糖，不含HEPES、丙酮酸钠。 3、2-8℃长期储存，AR级，保质期至少12个月以上，成分稳定。 4、支持很多种类的哺乳动物细胞生长。 5、内毒素小于10EU/ml。 6、渗透压280-330mOsm/Kg。	瓶	5	240.00	1200.00
6	DMSO 细胞培养级	10ml/瓶，溶于水、乙醇、丙酮、乙醚、苯和氯仿，AR级，用于细胞培养	瓶	5	280.00	1400.00
7	PBS液体（含钙镁）	500ml/瓶，液体，含钙镁成分	瓶	10	350.00	3500.00
8	PBS液体（无钙镁）	500ml/瓶，液体，2-8℃长期储存，AR级，保质期至少12个月以上，成分稳定，无钙镁成分	瓶	40	150.00	6000.00
9	ExCell胎牛血清	500ml/瓶。产品经3级100nm过滤，符合国际胎牛血清检测标准。内毒素含量≤5EU/ml，血红蛋白含量≤0.02%(w/v)；促细胞生产曲线峰值>1.5×10 ⁶ /ml；细胞倍增时间<16小时；细胞克隆率>85%；BVD（牛腹泻病毒）、PI3（副流感病毒）、IBR（牛传染性鼻气管炎病毒）检测结果均为阴性（未检出）	瓶	5	4800.00	24000.00
10	琼脂糖	100g/瓶，粉末状，可室温保存，用于凝胶电泳分离100bp 至大于30kb的DNA和RNA片段	瓶	2	200.00	400.00
11	DNA扩增试剂	浓 度：每种dNTP为2.5 mM 状 态：水溶液（钠盐，pH7~9） 纯 度：每种 dNTP≥98% 活性定义：用活性化的大马哈鱼精子 DNA 作为模板/引物，在 74℃、30 分钟内，摄入 10 nmol 的全核苷酸为酸性不溶物的活性定义为 1 个活性单位（U）。	盒	1	550.00	550.00
12	5*TBE缓冲液	500ml/瓶，5x的浓缩液体，室温保存至少12个月以上，适用于凝胶电泳，成分稳定	瓶	6	144.00	864.00
13	肺炎支原体核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	灵敏度：5.0x10 ³ copies/mL，线性范围：1.0x10 ⁴ copies/mL ~ 1.0x 10 ⁹ copies/mL，准确度：参照国际参考品，检测结果符合率为100%，精密度：批内、批间变异系数CV≤5%，特异性：特异性为100%，与肺炎链球菌、结核分枝杆菌、EB病毒、百日咳病毒、腺病毒、呼吸道合胞病毒等无交叉反应，抗干扰性：粘蛋白、血液、脓液、红霉素、氯霉素对检测结果无干扰，50T/盒	盒	3	2000.00	6000.00
14	乙脑IgM抗体检测试剂（酶联免疫捕获法）	96T/盒，酶联免疫捕获法，用于人血清中抗重组抗原（来源于JEV）的IgM抗体的检测，乙脑病毒IgM检测试剂盒由一种酶促扩增的“两步”夹心式免疫测定法组成。，试剂盒应包括样本稀释液、阴性质控、阳性质控、抗原（JERA）、正常细胞抗原（NCA）、Enwash、HRP酶联物、TMB底物、洗涤液等所需试剂和耗材，需在 2-8℃避光、防潮环境下储存，有效期有12个月；开封后微孔板需用专用铝箔袋密封，2-8℃可稳定保存 4 周，质控品反复冻融≤3 次仍保持活性。板内变异系数（CV）<8%，板间变异系数（CV）<10%；不同生产批次试剂盒检测同一样本，吸光度差值≤0.02，确保长期检测结果稳定。	盒	2	6200.00	12400.00
15	乙脑病毒实时荧光PCR检测试剂盒	50T/盒，用于脑脊液样本中乙脑病毒的快速、准确的诊断，-20℃保存至少12个月以上，适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、Roche LightCycler 480 II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标：1. 最低检出限：5×10 ² copies/mL。2. 线性范围5×10 ² ~2×10 ¹⁰ copies/mL。2. 精密密度：检测精密密度参考品的变异系数<5%。	盒	2	2400.00	4800.00

16	麻疹病毒与风疹病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	25T/盒，用于咽拭子样本中麻疹和风疹的快速、准确的诊断，-20℃保存至少12个月以上，适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、Roche LightCycler 480 II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标：1. 最低检出限：5×10 ² copies/mL。2. 线性范围5×10 ² ~2×10 ¹⁰ copies/mL。2. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	18	2400.00	43200.00
17	腮腺炎实时荧光定量核酸检测试剂盒	50T/盒，用于咽拭子样本中腮腺炎的快速、准确的诊断，-20℃保存至少12个月以上，适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、Roche LightCycler 480 II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标：1. 最低检出限：5×10 ² copies/mL。2. 线性范围5×10 ² ~2×10 ¹⁰ copies/mL。2. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	5	2400.00	12000.00
18	麻疹病毒IgM抗体检测试剂盒（间接法）	96人份/盒，需要释放因子排除特异性，2-8℃保存至少12个月以上，用麻疹病毒抗原固相纤维素膜，以渗透式间接法原理，检测血清样品中的麻疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，批间精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%	盒	6	1500.00	9000.00
19	风疹病毒IgM抗体检测试剂盒（间接法）	96人份/盒，需要释放因子排除特异性，2-8℃保存至少12个月以上，用麻疹病毒抗原固相纤维素膜，以渗透式间接法原理，检测血清样品中的麻疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，批间精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%	盒	6	1500.00	9000.00
20	麻疹病毒IgG抗体检测试剂盒	96人份/盒，2-8℃保存至少12个月以上，用麻疹病毒抗原固相纤维素膜，以渗透式间接法原理，检测血清样品中的麻疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，批间精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%	盒	3	1500.00	4500.00
21	风疹病毒IgG抗体检测试剂盒	96人份/盒，2-8℃保存至少12个月以上，用风疹病毒抗原固相纤维素膜，以渗透式间接法原理，检测血清样品中的风疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，批间精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%	盒	3	1500.00	4500.00
22	麻疹病毒IgM抗体诊断试剂盒（酶联免疫捕获法）	48人份/盒，以酶联免疫捕获法原理检测人血清或血浆中的麻疹病毒IgM抗体，用于麻疹病毒感染的辅助诊断及流行病学调查	盒	6	800.00	4800.00
23	风疹病毒IgM抗体诊断试剂盒（酶联免疫捕获法）	48人份/盒，以酶联免疫捕获法原理检测人血清或血浆中的风疹病毒IgM抗体，用于风疹病毒感染的辅助诊断及流行病学调查	盒	6	800.00	4800.00
24	水痘-带状疱疹病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	50T/盒，1. 最低检出限：5×10 ² copies/mL。2. 线性范围：5×10 ² ~2×10 ¹⁰ copies/mL。3. 精密性：批内精密度变异系数≤5%，批间精密度变异系数≤5%。4. 特异性：本品与登革病毒、乙型脑炎病毒、麻疹病毒、风疹病毒、腮腺炎病毒、流感病毒、乙型肝炎病毒、丙型肝炎病毒、HIV弓形虫、巨细胞病毒、I型单纯疱疹病毒、II型单纯疱疹病毒、呼吸道合胞病毒未见交叉反应，与其他病原体反应尚无实验数据。	盒	8	2400.00	19200.00
25	细菌核酸提取试剂盒	20T/盒，整版预封装，5T/板X4板，室温保存至少12个月以上，提取的核酸纯度高，适用于天隆GeneRotex96、NP968系列核酸提取仪。	盒	10	600.00	6000.00
26	病毒核酸提取试剂盒	64T/盒，整版预封装，16T/板X4板，室温保存至少12个月以上，提取的核酸纯度高，适用于天隆GeneRotex96、NP968系列核酸提取仪。	盒	40	640.00	25600.00
27	百日咳博德特氏菌核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	50人份/盒，1. 最低检出限：1×10 ³ copies/mL。2. 线性范围：1000~2×10 ¹⁰ copies/mL。3. 交叉反应：针对可能与百日咳博德特氏菌产生交叉的其他病原（甲型流感病毒、乙型流感病毒、冠状病毒、人鼻病毒、人偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、肠道病毒、腺病毒、人博卡病毒、肺炎支原体、肺炎衣原体、嗜肺军团菌、肺炎克雷伯菌、流感嗜血杆菌）均无交叉反应。4. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	3	2500.00	7500.00

28	脑膜炎奈瑟菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	50T/盒1. 适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 2. 适用范围：适用于定性检测从临床样本及其培养物中提取的脑膜炎奈瑟菌核酸。 3. 检测技术：多重实时荧光PCR技术。 4. 检测性能：灵敏度最低500copies/mL，与其他病原菌均无交叉反应。 5. 检测时间：可提供除酶以外1管预混液体系包装，每个反应孔核酸体积≤5 μL，终体积≤25 μL，核酸上样孔数≤1孔，同品牌多个不同试剂可使用同一扩增程序上机使用。反应理论时间≤28min，反应时长≤60min。（提供说明书和反应完成截图证明） 6. 荧光PCR反应程序：a）预变性95℃，30sec；b）退火/延伸/检测荧光95℃，5sec及60℃，30 sec，循环40次。（提供说明书证明） 7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。	盒	1	1500.00	1500.00
29	脱脂牛奶菌种保存液	0.5ml*100支/盒，可用于百日咳、白喉、脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌等呼吸道细菌的保存	盒	2	800.00	1600.00
30	脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、百日咳杆菌运送培养基	1.8mL*50支/盒，用于脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、百日咳、副百日咳杆菌样本的转运及短暂保存，也可转运肺炎链球菌，pH值：25℃时，pH 值应为 6.0~8.0, 无菌，稳定性：产品在有效期末仍能保证样本可 2~8℃保存 2 天，或 -20℃及以下温度保存 1个月	盒	2	800.00	1600.00
31	脑膜炎奈瑟菌（ABC）血清群核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	1. 最低检出限：1.0×10 ³ copies/mL。2. 线性范围：1000~2×10 ¹⁰ copies/mL。3. 交叉反应：针对可能与脑膜炎奈瑟菌产生交叉的其他病原（流行性乙型脑炎病毒、腮腺炎病毒、肠道病毒、柯萨奇病毒、单纯疱疹病毒、骨髓灰质炎病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、巨细胞病毒、EB病毒、肺炎链球菌、单核细胞增生李斯特氏菌、无乳链球菌、流感嗜血杆菌、微球菌、大肠埃氏细菌、表皮葡萄球菌、肺炎克雷伯菌、尿肠球菌、凝固酶阴性的葡萄球菌、新型隐球菌、溶血性猪链球菌、金黄色葡萄球菌均无交叉反应。4. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。适用于天隆提取仪	盒	1	7500.00	7500.00
32	脑膜炎奈瑟菌（xyz）血清群核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	1. 最低检出限：1.0×10 ³ copies/mL。2. 线性范围：1000~2×10 ¹⁰ copies/mL。3. 交叉反应：针对可能与脑膜炎奈瑟菌产生交叉的其他病原（流行性乙型脑炎病毒、腮腺炎病毒、肠道病毒、柯萨奇病毒、单纯疱疹病毒、骨髓灰质炎病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、巨细胞病毒、EB病毒、肺炎链球菌、单核细胞增生李斯特氏菌、无乳链球菌、流感嗜血杆菌、微球菌、大肠埃氏细菌、表皮葡萄球菌、肺炎克雷伯菌、尿肠球菌、凝固酶阴性的葡萄球菌、新型隐球菌、溶血性猪链球菌、金黄色葡萄球菌均无交叉反应。4. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。适用于天隆提取仪	盒	1	7500.00	7500.00
33	肠道病毒核酸检测试剂盒（实时荧光PCR法）	50人份/盒，适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM 和 VIC(HEX)检测通道。如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、Roche LightCycler 480 II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标：1. 最低检出限：5×10 ² copies/mL。2. 线性范围5×10 ² ~2×10 ¹⁰ copies/mL。3. 交叉反应：针对可能与柯萨奇病毒产生交叉的其他病原（流感病毒、风疹病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、腮腺炎病毒、副流感病毒、B 族链球菌、腺病毒、轮状病毒、水痘-带状疱疹病毒）均无交叉反应。4. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	3	3000.00	9000.00
34	柯萨奇病毒A16型/肠道病毒71型/肠道病毒核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	50人份/盒，适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM 和 VIC(HEX)检测通道。如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、Roche LightCycler 480 II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标：1. 最低检出限：5×10 ² copies/mL。2. 线性范围5×10 ² ~2×10 ¹⁰ copies/mL。3. 交叉反应：针对可能与柯萨奇病毒产生交叉的其他病原（流感病毒、风疹病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、腮腺炎病毒、副流感病毒、B 族链球菌、腺病毒、轮状病毒、水痘-带状疱疹病毒）均无交叉反应。4. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	5	7200.00	36000.00

35	白喉棒状杆菌tox毒力基因多重实时荧光PCR检测试剂盒(检测目标：种属基因和毒力基因)	50T/盒1. 适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 2. 适用范围：适用于定性检测从临床样本中提取的白喉棒状杆菌种属和 tox 毒力基因的定性检测。 3. 检测技术：多重实时荧光PCR技术。 4. 检测性能：灵敏度最低500copies/mL，与其他病原菌均无交叉反应。 5. 检测时间：可提供除酶以外1管预混液体系包装，每个反应孔核酸体积≤5 μL，终体积≤25 μL，核酸上样孔数≤1孔，同品牌多个不同试剂可使用同一扩增程序上机使用。反应理论时间≤28min，反应时长≤60min。（提供说明书和反应完成截图证明） 6. 荧光PCR反应程序：a）预变性95℃，30sec；b）退火/延伸/检测荧光95℃，5sec及60℃，30 sec，循环40次。（提供说明书证明） 7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。 8. qPCR分析软件：可提供试剂盒同品牌的多病原核酸检测结果判读软件，一键即可完成多种病原体的结果判读，判读的试剂盒种类应覆盖≥500种常见病原微生物的核酸检测试剂盒。（提供多病原核酸判读结果及软件著作权）	盒	1	3000.00	3000.00
36	破伤风杆菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 2. 适用范围：适用于定性检测从临床样本、保存的菌种经培养获得的增菌液中提取的破伤风杆菌核酸。 3. 检测技术：多重实时荧光PCR技术。 4. 检测性能：灵敏度最低500copies/mL，与其他病原菌均无交叉反应。 5. 检测时间：可提供除酶以外1管预混液体系包装，每个反应孔核酸体积≤5 μL，终体积≤25 μL，核酸上样孔数≤1孔，同品牌多个不同试剂可使用同一扩增程序上机使用。反应理论时间≤28min，反应时长≤60min。（提供说明书和反应完成截图证明） 6. 荧光PCR反应程序：a）预变性95℃，30sec；b）退火/延伸/检测荧光95℃，5sec及60℃，30 sec，循环40次。（提供说明书证明） 7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。 8. qPCR分析软件：可提供试剂盒同品牌的多病原核酸检测结果判读软件，一键即可完成多种病原体的结果判读，判读的试剂盒种类应覆盖≥500种常见病原微生物的核酸检测试剂盒。（提供多病原核酸判读结果及软件著作权）	盒	1	1500.00	1500.00
37	狂犬病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒(TaqMan探针法)	50 反应/盒. 试剂适用于定性检测从脑组织、唾液腺、脑脊液中提取的狂犬病病毒核酸。实验结果仅为基础研究提供参考，不作为临床诊断依据。采用实时荧光 PCR 技术，适用于从脑组织、唾液腺、脑脊液中提取的狂犬病病毒核酸检测。每一个反应体系中均含有检测狂犬病病毒基因的特异性引物和荧光探针，通过收集 PCR 扩增产生的荧光信号，可对狂犬病病毒核酸进行定性检测。此外，每一个反应体系中均加入了针对人临床标本的内标对照的特异性引物和荧光探针，对待测样本的采集、运输和提取过程进行监控，提示检测结果的假阴性。	盒	2	1500.00	3000.00

38	乙型肝炎病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)	1、规格：25人份/盒；50人份/盒。 2、检测原理与检测病原：荧光PCR法技术原理，在1管中检测乙型肝炎病毒。 3、检出限：产品的最低检出限≤500copies/mL。 4、特异性：与其他病原无交叉。 5、产品精密度：产品精密度≤5%。 6、上样量：产品上样体积5 μL/管。 7、反应体系：反应的总体积25 μL。 8、检测程序与时间：同品牌不同试剂检测程序一致，荧光PCR反应程序：95℃ 1min；95℃ 5sec，58℃ 30sec（单点采集荧光） 42个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。检测时间≤65分钟，使用部分国产扩增仪器检测时间≤55分钟。 9、有效期：产品有效期12个月。 10、反复冻融容许次数：产品可反复冻融6次。 11、适配仪器：LightCycler480、ABI Prism 7500、ABIQ5、ABIQ7、BIO-RAD CFX96、宏石SLAN-96S、宏石SLAN-96P、天隆Gentier 96R、雅睿MA-6000型等全自动荧光PCR检测仪。 12、试剂盒组分：预混反应液、阳性对照、阴性对照。采用预混模式，无需配置体系，直接分装后，只需一步加入核酸，即可完成病原体的定性检测。 13、质控：阴性对照、阳性对照不需要参加提取。	盒	3	1700.00	5100.00
39	乙型肝炎病毒表面抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	1、规格：96人份/盒。2、适用仪器：含波长450nm的酶标仪。3、检测原理：采用双抗原夹心酶联免疫吸附实验原理。	盒	10	300.00	3000.00
40	乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂盒（酶联免疫法）	1、规格：96人份/盒。2、适用仪器：含波长450nm的酶标仪。3、检测原理：采用双抗体夹心法酶联免疫吸附试验原理。	盒	10	300.00	3000.00
41	乙型肝炎病毒核心抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	1、规格：96人份/盒。2、适用仪器：含波长450nm的酶标仪。3、检测原理：采用竞争性抑制酶联免疫吸附实验原理。	盒	10	300.00	3000.00
42	乙型肝炎病毒e抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	1、规格：96人份/盒。2、适用仪器：含波长450nm的酶标仪。3、检测原理：采用竞争性抑制酶联免疫吸附实验原理。	盒	10	300.00	3000.00
43	乙型肝炎病毒e抗原检测试剂盒（酶联免疫法）	1、规格：96人份/盒。2、适用仪器：含波长450nm的酶标仪。3、检测原理：采用双抗体夹心法原理定性检测乙型肝炎病毒e抗原。	盒	10	300.00	3000.00
44	致病菌脑炎脑膜炎症候群核酸多重实时荧光 PCR 检测试剂盒	25T/盒，1. 适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 2. 适用范围：适用于定性检测从临床样本及其培养物中提取的脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、A族链球菌、金黄色葡萄球菌、单核细胞增生性李斯特氏菌、无乳链球菌、大肠埃希氏菌、猪链球菌、结核分枝杆菌、隐球菌的核酸。 3. 检测技术：多重实时荧光PCR技术。 4. 检测性能：灵敏度最低500copies/mL，与其他病原菌均无交叉反应。 5. 检测时间：可提供除酶以外1管预混液体系包装，也可提供可拆卸的96孔板0.1ml或0.2ml包装。每个反应孔核酸体积≤5 μL，终体积≤25 μL，核酸上样孔数≤3孔，同品牌多个不同试剂可使用同一扩增程序上机使用。反应理论时间≤28min，反应时长≤60min。（提供说明书和反应完成截图证明） 6. 荧光PCR反应程序：a）预变性95℃，30sec；b）退火/延伸/检测荧光95℃，5sec及60℃，30 sec，循环40次。（提供说明书证明） 7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。 8. 试剂同品牌厂家可免费提供qPCR分析软件进行多病原核酸检测结果判读，一键即可完成多种病原体的结果判读，判读的试剂盒种类应覆盖≥500种常见病原微生物的核酸检测试剂盒。（提供多病原核酸判读结果截图及软件著作权为证）	盒	5	5500.00	27500.00

45	脑膜炎奈瑟菌（ABC）血清群核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	1. 最低检出限：1.0×10³copies/mL。 2. 线性范围：1000~2×10¹⁰copies/mL。 3. 交叉反应：针对可能与脑膜炎奈瑟菌产生交叉的其他病原（流行性乙型脑炎病毒、腮腺炎病毒、肠道病毒、柯萨奇病毒、单纯疱疹病毒、骨髓灰质炎病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、巨细胞病毒、EB病毒、肺炎链球菌、单核细胞增生李斯特氏菌、无乳链球菌、流感嗜血杆菌、微球菌、大肠埃氏细菌、表皮葡萄球菌、肺炎克雷伯菌、尿肠球菌、凝固酶阴性的葡萄球菌、新型隐球菌、溶血性猪链球菌、金黄色葡萄球菌均无交叉反应。 4. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。适用于天隆提取仪, 50人份/盒。	盒	1	7500.00	7500.00
46	脑膜炎奈瑟菌（xyz）血清群核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	1. 最低检出限：1.0×10³copies/mL。 2. 线性范围：1000~2×10¹⁰copies/mL。 3. 交叉反应：针对可能与脑膜炎奈瑟菌产生交叉的其他病原（流行性乙型脑炎病毒、腮腺炎病毒、肠道病毒、柯萨奇病毒、单纯疱疹病毒、骨髓灰质炎病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、巨细胞病毒、EB病毒、肺炎链球菌、单核细胞增生李斯特氏菌、无乳链球菌、流感嗜血杆菌、微球菌、大肠埃氏细菌、表皮葡萄球菌、肺炎克雷伯菌、尿肠球菌、凝固酶阴性的葡萄球菌、新型隐球菌、溶血性猪链球菌、金黄色葡萄球菌均无交叉反应。 4. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。适用于天隆提取仪，50人份/盒	盒	1	7500.00	7500.00
47	乙脑IgM抗体检测试剂	96T/盒，酶联免疫捕获法，用于人血清中抗重组抗原（来源于JEV）的IgM抗体的检测，乙脑病毒IgM检测试剂盒由一种酶促扩增的“两步”夹心式免疫测定法组成。，试剂盒应包括样本稀释液、阴性质控、阳性质控、抗原（JERA）、正常细胞抗原（NCA）、Enwash、HRP酶联物、TMB底物、洗涤液等所需试剂和耗材，需在 2-8℃避光、防潮环境下储存，有效期有12个月；开封后微孔板需用专用铝箔袋密封，2-8℃可稳定保存 4 周，质控品反复冻融≤3 次仍保持活性。板内变异系数（CV）<8%，板间变异系数（CV）<10%；不同生产批次试剂盒检测同一样本，吸光度差值≤0.02，确保长期检测结果稳定。	盒	1	6200.00	6200.00
48	超灵敏度未知病原捕获建库试剂盒（8人份）	1, 适用性：任意未知病原体生物样本的高通量测序建库实验； 2, 样本量：8； 3, 灵敏度：低至500pg核酸； 4, 投入量较广500pg-1000ng左右（DNA和RNA总加在一起总投入量）无需定量； 5, 打断方式为酶切杂链打断，可对样本中的RNA与DNA杂化双链直接进行接头连接； 6, 试剂形式：整合试剂，涵盖所有病毒全基因组； 7, 建库原理：杂链法建库，无需任何核酸打断设备； 8, 适用机型：兼容高通量测序平台； 9, 实验流程不超过6小时； 10、可用于从微生物培养物、鼻咽拭子、皮肤拭子、鼻拭子、废水样本等多种来源提取的RNA或DNA。 11、试剂盒组分齐全，包含RNA 反转录、cDNA 双链合成、基因组扩增和文库制备所需的所有试剂。 12、文库构建仅需1步PCR实现标签序列添加和文库扩增。 13、可用同品牌的分析软件做数据分析或第三方软件进行数据处理；	盒	2	15120.00	30240.00

49	百日咳博德氏菌核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	50人份/盒，1. 最低检出限：1×10 ³ copies/mL。 2. 线性范围：1000~2×10 ¹⁰ copies/mL。 3. 交叉反应：针对可能与百日咳博德氏菌产生交叉的其他病原（甲型流感病毒、乙型流感病毒、冠状病毒、人鼻病毒、人偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、肠道病毒、腺病毒、人博卡病毒、肺炎支原体、肺炎衣原体、嗜肺军团菌、肺炎克雷伯菌、流感嗜血杆菌）均无交叉反应。 4. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	1	2500.00	2500.00
50	白喉杆菌IgG抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	1、 包装和规格：96人份/盒 2、 检测方法：酶联免疫法 3、 检测性质：定量 4、 有效期：24个月 5、 敏感性：96.3 % 特异性：98.8 % 6、 反应时间：2h 7、 试剂盒自带标准曲线，采用逻辑对数模型。抗体活性单位为IU / mL 8、 临界值（cut off值）为一个区间范围 9、 酶标抗体是碱性磷酸酶	盒	10	2800.00	28000.00
51	麻疹病毒IgM抗体检测试剂盒（间接法）	96人份/盒，需要释放因子排除特异性，2-8℃保存至少12个月以上，用麻疹病毒抗原固相纤维素膜，以渗透式间接法原理，检测血清样品中的麻疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，批间精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，并提供两个批次试剂各两盒	盒	4	1500.00	6000.00
52	风疹病毒IgM抗体检测试剂盒（间接法）	96人份/盒，需要释放因子排除特异性，2-8℃保存至少12个月以上，用麻疹病毒抗原固相纤维素膜，以渗透式间接法原理，检测血清样品中的麻疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，批间精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，并提供两个批次各两盒	盒	4	1500.00	6000.00
53	麻疹病毒IgM抗体诊断试剂盒（酶联免疫捕获法）	48人份/盒，以酶联免疫捕获法原理检测人血清或血浆中的麻疹病毒IgM抗体，用于麻疹病毒感染的辅助诊断及流行病学调查，并提供两种品牌两个批次试剂各三盒	盒	12	800.00	9600.00
54	风疹病毒IgM抗体诊断试剂盒（酶联免疫捕获法）	48人份/盒，以酶联免疫捕获法原理检测人血清或血浆中的风疹病毒IgM抗体，用于风疹病毒感染的辅助诊断及流行病学调查，并提供两种品牌两个批次试剂各三盒	盒	12	800.00	9600.00
55	小牛血清	500ml/瓶，细胞培养级，内毒素含量≤10 EU/ml，血红蛋白含量≤20 mg/dl，无细菌、真菌、支原体	瓶	5	5500.00	27500.00
56	麻疹病毒IgM抗体检测试剂盒	96人份/盒，需要释放因子排除特异性，2-8℃保存至少12个月以上，用麻疹病毒抗原固相纤维素膜，以渗透式间接法原理，检测血清样品中的麻疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，批间精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%	盒	7	1600.00	11200.00
57	风疹病毒IgM抗体检测试剂盒	96人份/盒，需要释放因子排除特异性，2-8℃保存至少12个月以上，用麻疹病毒抗原固相纤维素膜，以渗透式间接法原理，检测血清样品中的麻疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，批间精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%	盒	7	1700.00	11900.00
58	麻疹病毒IgM抗体检测试剂盒	48人份/盒，以酶联免疫捕获法原理检测人血清或血浆中的麻疹病毒IgM抗体，用于麻疹病毒感染的辅助诊断及流行病学调查	盒	13	500.00	6500.00
59	风疹病毒IgM抗体检测试剂盒	48人份/盒，以酶联免疫捕获法原理检测人血清或血浆中的麻疹病毒IgM抗体，用于麻疹病毒感染的辅助诊断及流行病学调查	盒	13	500.00	6500.00

60	肠道病毒核酸检测试剂盒（实时荧光PCR法）	50人份/盒，适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM 和 VIC(HEX)检测通道。如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、Roche LightCycler 480 II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标：1. 最低检出限：5×102copies/mL。2. 线性范围5×102~2×1010copies/mL。3. 交叉反应：针对可能与柯萨奇病毒产生交叉的其他病原（流感病毒、风疹病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、腮腺炎病毒、副流感病毒、B 族链球菌、腺病毒、轮状病毒、水痘-带状疱疹病毒）均无交叉反应。4. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	6	3000.00	18000.00
61	100 bp DNA Ladder (Dye Plus)	包装量：500 μL*2，浓度：650 ng/ 5 μL，本制品是由100 bp至1000 bp间隔为100 bp的10条片段和1500 bp共11条双链DNA片段组成。其中500 bp的DNA片段的量为其它片段的3倍，其它片段亮度相同。本品已混有上样缓冲液，可直接用于凝胶电泳。	支	5	420.00	2100.00
62	DL2,000 DNA Marker	包装量：500 μL*2，浓度：400 ng/5 μL，制品说明：本制品是由2,000 bp、1,000 bp、750 bp、500 bp、250 bp以及100 bp共6条双链DNA片段组成。其中750 bp是指示带，显示亮带。本品已混有上样缓冲液，可直接用于凝胶电泳。	支	5	370.00	1850.00
63	Premix Taq™ (Ex Taq™ Version 2.0)	包装量：120 Rxns。制品内容：50 μL反应 × 120 次，制品说明：本制品是PCR反应用的DNA Polymerase、Buffer、dNTP Mixture的2倍浓度的混合物。DNA Polymerase使用了扩增效率好的TaKaRa Ex Taq。使用时，只需在制品溶液中加入模板和引物便可进行PCR反应，大大地简化了操作过程，减少了PCR操作过程中的污染。	支	10	300.00	3000.00
64	显微镜用香柏油	25ml/瓶，高透光性，高折射率，成像清晰，原料纯净	瓶	1	15.00	15.00
65	脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、百日咳杆菌运送培养基	1.8mL*50支/盒，用于脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、百日咳、副百日咳杆菌样本的转运及短暂保存，也可转运肺炎链球菌	盒	2	800.00	1600.00
66	双抗巧克力琼脂平板	90mm*10块/包，用于脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌的分离和培养。特殊蛋白胨和淀粉为微生物的生长提供氮源、碳源，氯化钠能维持均衡的渗透压，琼脂是培养基的凝固剂，脱纤维裂解羊血可提供特殊的生长因子，万古霉素和多粘菌素能抑制革兰氏阳性菌的生长。其他要求：1. 外观：本品为巧克力色固体培养基。 2. 装量：培养基装量不得少于20mL。 3. pH值：25℃时，本品pH值应为7.3±0.2。 4. 无菌：本品使用前应无菌落生长。 5. 生长试验：接种流嗜血杆菌（ATCC19418），生长良好，白色小菌落；接种金黄*色葡*萄球菌（ATCC6538），抑制生长；接种大肠埃希氏菌（ATCC25922），抑制生长。 6. 稳定性：产品在有效期末，性能仍符合1、2、3、4、5的规定。	盒	1	200.00	200.00

67	27种呼吸道病原体核酸实时荧光PCR检测试剂盒	50人份/盒1. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光PCR检测仪，需含有FAM、VIC（HEX）、ROX和CY5检测通道，如ABI7500、7500FAST等；2. 用于定性检测从咽拭子、痰液、培养物等样本中提取的甲型流感病毒、乙型流感病毒、鼻病毒、冠状病毒NL63/229E/OC43/HKU1、新型冠状病毒、副流感病毒I/II/III/IV型、人偏肺病毒、博卡病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、肠道病毒、肺炎支原体、肺炎衣原体、嗜肺军团菌、肺炎克雷伯菌、百日咳杆菌、流感嗜血杆菌、铜绿假单胞菌、A组乙型链球菌、金黄色葡萄球菌、肺炎链球菌的核酸；3. 检测性能：灵敏度最高达500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应；4. 技术平台：采用预混液技术，最多7个反应管，一次反应完成27种呼吸道病原体的定性检测。试剂盒中所有细菌（包含肺炎支原体和肺炎衣原体）和病毒检测可共用一套扩增反应条件，操作便捷，适用于样本的快速筛查。试剂盒中相关呼吸道细菌和病毒病原体分别在不同管中进行检测，可根据检测需求，自行选择项目进行，操作灵活度高；5. 检测时间：检测时长不超过70min；6. 反应体系：液体技术总反应体系不超过25 μL。7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定；8. 试剂规格：每盒的检测量至少为50T，并可同时提供25T包装；9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存；10. 有效期：不少于12个月，到货后质保期不少于10个月。	盒	2	28000.00	56000.00
68	L-谷氨酰胺	1、液体100ml/瓶，浓度为200Mm（100x）/2、用于细胞培养，可作为一种辅助能源，特别是当细胞快速分裂时/3、L-谷氨酰胺也参与嘌呤和嘧啶核苷酸、氨基糖类、谷胱甘肽、L-谷氨酸和其他氨基酸的形成，并参与蛋白质的合成和葡萄糖的产生/4、无菌无酶，细胞培养级。	瓶	10	700.00	7000.00
69	柯萨奇病毒A16型/肠道病毒71型/肠道病毒核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	50人份/盒，适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM 和 VIC(HEX)检测通道。如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、Roche LightCycler 480 II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标：1. 最低检出限：5×102copies/mL。2. 线性范围5×102~2×1010copies/mL。3. 交叉反应：针对可能与柯萨奇病毒产生交叉的其他病原（流感病毒、风疹病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、腮腺炎病毒、副流感病毒、B 族链球菌、腺病毒、轮状病毒、水痘-带状疱疹病毒）均无交叉反应。4. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	5	7200.00	36000.00
70	甲型肝炎 / 戊型肝炎病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）	1、规格：25人份/盒；50人份/盒。 2、检测原理与检测病原：荧光PCR法技术原理，在1管中同时检测甲型肝炎/戊型肝炎病毒。 3、检出限：产品的最低检出限≤500copies/mL。 4、特异性：与其他病原无交叉。 5、产品精密度：产品精密度≤5%。 6、上样量：产品上样体积5 μL/管。 7、反应体系：反应的总体积25 μL。 8、检测程序与时间：同品牌不同试剂检测程序一致，荧光PCR反应程序：50℃ 5min；95℃ 1min；95℃ 5sec，58℃ 30sec（单点采集荧光） 42个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。检测时间≤70分钟，使用部分国产扩增仪器检测时间≤60分钟。 9、有效期：产品有效期12个月。 10、反复冻融容许次数：产品可反复冻融6次。 11、适配仪器：LightCycler480、ABI Prism 7500、ABIQ5、ABIQ7、BIO-RAD CFX96、宏石SLAN-96S、宏石SLAN-96P、天隆Gentier 96R、雅睿MA-6000型等全自动荧光PCR检测仪。 12、试剂盒组分：预混反应液、阳性对照、阴性对照。采用预混模式，无需配置体系，直接分装后，只需一步加入核酸，即可完成病原体的定性检测。 13、质控：阴性对照、阳性对照不需要参加提取。	盒	2	3200.00	6400.00

71	单纯疱疹病毒 6 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）	1、规格：25人份/盒；50人份/盒。 2、检测原理与检测病原：荧光PCR法技术原理，在1管中检测人疱疹病毒6型。 3、检出限：产品的最低检出限≤500copies/mL。 4、特异性：与其他病原无交叉。 5、产品精密度：产品精密度≤5%。 6、上样量：产品上样体积5 μL/管。 7、反应体系：反应的总体积25 μL。 8、检测程序与时间：同品牌不同试剂检测程序一致，荧光PCR反应程序：95℃ 1min；95℃ 5sec，58℃ 30sec（单点采集荧光） 42个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。检测时间≤65分钟，使用部分国产扩增仪器检测时间≤55分钟。 9、有效期：产品有效期12个月。 10、反复冻融容许次数：产品可反复冻融6次。 11、适配仪器：LightCycler480、ABI Prism 7500、ABIQ5、ABIQ7、BIO-RAD CFX96、宏石SLAN-96S、宏石SLAN-96P、天隆Gentier 96R、雅睿MA-6000型等全自动荧光PCR检测仪。 12、试剂盒组分：预混反应液、阳性对照、阴性对照。采用预混模式，无需配置体系，直接分装后，只需一步加入核酸，即可完成病原体的定性检测。 13、质控：阴性对照、阳性对照不需要参加提取。	盒	2	1700.00	3400.00
72	单核细胞增生李斯特氏菌生化鉴定试剂盒10种×10测试	10种×10测试，用于单核细胞增生李斯特氏菌的10项生化反应。试剂盒包含单核细胞增生李斯特氏菌生化鉴定条10条、发酵添加剂10瓶、半固体琼脂10瓶、3%过氧化氢溶液10瓶，悬浮培养基10瓶、麦氏比浊管1瓶、甲基红试剂1瓶、VP试剂甲液1瓶、VP试剂乙液1瓶、记录表1册、产品说明书1份。	盒	3	300.00	900.00
73	DEPC-treated Water	100ml/瓶通过与 0.1% 焦碳酸二乙酯（DEPC）孵育制备，高压灭菌以除去 DEPC；无菌过滤不含 RNase 和 Dnase ，在包装前后高压灭菌	瓶	5	60.00	300.00
74	哥伦比亚血琼脂平板	90mm*10块/包，产品用途：用于苛养和非苛养型细菌的培养，以及溶血性细菌的鉴别。 配方 含量（每升） 酪蛋白胰酶消化物 10.0g、心胰酶消化物 3.0g、玉米淀粉 1.0g、肉胃酶消化物 5.0g、酵母浸出粉 5.0g、氯化钠 5.0g、琼脂 15.0g、无菌脱纤维羊血 50~100mL、蒸馏水 1000mL，最终pH 7.3±0.2	包	5	100.00	500.00
75	5%脱纤维羊血的M-H血琼脂平板	90mm*10块/包，配方 含量（每升）：牛肉浸粉 2.0g、可溶性淀粉 1.5g、酸水解酪蛋白 17.5g、琼脂粉 17.0g、蒸馏水 1000mL、脱纤维羊血 50 mL 最终pH 7.3±0.2。	包	5	120.00	600.00
76	嗜血杆菌测试培养基琼脂（Haemophilus Test Medium Agar）HTM培养基	250g/瓶，根据CLSI通过标准法，用于临床分离的嗜血杆菌的管碟法药敏试验。 HTM培养基是在MH培养基的基础上添加了X因子（血晶素）和V因子（NAD）以及 酵母提取物。	瓶	1	500.00	500.00
77	含2.5%-5%裂解马血的阳离子调节Mueller-Hinton肉汤（CAMHB）培养基	250g/瓶，成分(g/L)：牛肉浸粉3.0、酸水解酪蛋白17.5、可溶性淀粉1.5、氯化钙0.05、pH值7.3±0.1，含2.5%-5%裂解马血的阳离子调节	瓶	2	300.00	600.00
78	金黄色葡萄球菌显色培养基	1000mL/瓶，成分含量（每升）：蛋白胨 14.0g、酵母膏粉 5.0g、氯化钠 25.0g、大豆胨5.0g 蒸馏水 1000mL、琼脂 15.0g、抑菌剂 2.0g、显色剂 1.4g、最终pH 6.9±0.2。	瓶	2	500.00	1000.00

79	水痘-带状疱疹病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	50T/盒, 1. 最低检出限: 5×10^2 copies/mL。2. 线性范围: $5 \times 10^2 \sim 2 \times 10^{10}$ copies/mL。 3. 精密性: 批内精密度变异系数 $\leq 5\%$, 批间精密度变异系数 $\leq 5\%$ 。4. 特异性: 本品与登革病毒、乙型脑炎病毒、麻疹病毒、风疹病毒、腮腺炎病毒、流感病毒、乙型肝炎病毒、丙型肝炎病毒、HIV弓形虫、巨细胞病毒、I型单纯疱疹病毒、II型单纯疱疹病毒、呼吸道合胞病毒未见交叉反应, 与其他病原体反应尚无实验数据。	盒	2	2400.00	4800.00
80	压力蒸汽灭菌化学指示剂	采用嗜热脂肪杆菌芽孢(ATCC7953)和溴甲酚紫蛋白胨恢复培养基组成, 根据培养后的颜色变化来判断压力蒸汽灭菌是否合格。芽孢含量为 5×10^5 cfu/支- 5×10^6 cfu/支, 121℃压力蒸汽灭菌死亡时间不超过19分钟, 存活时间不少于3.9分钟。适用于121℃下排气压力蒸汽和132℃预真空压力蒸汽灭菌效果监测。提供两种品牌。	支	60	15.00	900.00
81	压力蒸汽灭菌生物标准测试包	菌种嗜热脂肪杆菌芽孢ATCC7953, 含菌量 1×10^5 cfu/个- 5×10^6 cfu/个五、使用范围用于121℃下排气压力蒸汽和132℃-134℃预真空压力蒸汽灭菌效果生物监测。	个	30	30.00	900.00
82	超滤浓缩管洗液	1. 规格: 2ml-5ml/瓶; 2. PH值: PH8.0-8.5 3. 检测类型: 能同时匹配做普通型和可培养型的洗液; 2. 与微生物富集仪HDDY-2900型号配套。	瓶	100	15.00	1500.00
83	肠道病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	50人份/盒, 适用仪器: 经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪, 需含有 FAM 和 VIC(HEX)检测通道。如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、Roche LightCycler 480 II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标: 1. 最低检出限: 5×10^2 copies/mL。2. 线性范围 $5 \times 10^2 \sim 2 \times 10^{10}$ copies/mL。3. 交叉反应: 针对可能与柯萨奇病毒产生交叉的其他病原(流感病毒、风疹病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、腮腺炎病毒、副流感病毒、B 族链球菌、腺病毒、轮状病毒、水痘-带状疱疹病毒)均无交叉反应。4. 精密性: 检测精密度参考品的变异系数 $< 5\%$ 。	盒	20	2000.00	40000.00
84	埃可病毒11型核酸实时荧光PCR检测试剂盒	50人份/盒, 适用仪器: 经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪, 需含有 FAM 和 VIC(HEX)检测通道。如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、Roche LightCycler 480 II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标: 1. 最低检出限: 5×10^2 copies/mL。2. 线性范围 $5 \times 10^2 \sim 2 \times 10^{10}$ copies/mL。3. 交叉反应: 针对可能与柯萨奇病毒产生交叉的其他病原(流感病毒、风疹病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、腮腺炎病毒、副流感病毒、B 族链球菌、腺病毒、轮状病毒、水痘-带状疱疹病毒)均无交叉反应。4. 精密性: 检测精密度参考品的变异系数 $< 5\%$ 。	盒	2	2000.00	4000.00
85	埃可病毒30型核酸实时荧光PCR检测试剂盒	50人份/盒, 适用仪器: 经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪, 需含有 FAM 和 VIC(HEX)检测通道。如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、Roche LightCycler 480 II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标: 1. 最低检出限: 5×10^2 copies/mL。2. 线性范围 $5 \times 10^2 \sim 2 \times 10^{10}$ copies/mL。3. 交叉反应: 针对可能与柯萨奇病毒产生交叉的其他病原(流感病毒、风疹病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、腮腺炎病毒、副流感病毒、B 族链球菌、腺病毒、轮状病毒、水痘-带状疱疹病毒)均无交叉反应。4. 精密性: 检测精密度参考品的变异系数 $< 5\%$ 。	盒	2	2000.00	4000.00

86	柯萨奇病毒A4型核酸实时荧光PCR检测试剂盒	50人份/盒；适用于经过多通道校正的全自动实时荧光 PCR 检测仪，如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。【产品性能指标】 1. 最低检出限： 5×10^2 copies/mL。 2. 线性范围： $5 \times 10^2 \sim 2 \times 10^{10}$ copies/mL 3. 交叉反应：针对可能与柯萨奇病毒产生交叉的其他病原（流感病毒、风疹病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、腮腺炎病毒、副流感病毒、B 族链球菌、腺病毒、轮状病毒、水痘-带状疱疹病毒）均无交叉反应。 4. 精密性：检测精密性参考品的变异系数 $\leq 5\%$ 。	盒	5	3000.00	15000.00
87	手足口病病原盲样考核样品	每份阳性*4+阴性*2，样本为不同浓度的手足口病相关病原灭活病原体培养液或临床标本组成，阳性样本包括EV71、CA16、CA10、CA6、其他肠道病毒，单一病原或者多病原随机组合，40份样本有多种搭配方案，样本制作好后厂家负责邮寄到各个考核单位。	份	12	3000.00	36000.00
88	病毒核酸提取试剂盒	64T/盒，整版预封装，16T/板X4板，室温保存 ≥ 12 个月，提取的核酸纯度高，适用于天隆GeneRotex96、NP968系列核酸提取仪。	盒	45	640.00	28800.00
89	HiScript II One Step RT-PCR Kit (Dye Plus)	以RNA为模板(如RNA病毒)的终点法PCR检测，PCR产物可直接加样电泳，大大节省了操作人工耗时。使用基因特异性引物(GSP)，逆转录和PCR反应在一管内完成，不需要额外的开管/移液操作，提高了检测通量，并降低了污染的风险。整合HiScript II Reverse Transcriptase以及Champane Taq plus DNA Polymerase的优越性能，配合经过优化的缓冲体系，HiScript II One Step RT-PCR Kit (Dye Plus)的检测灵敏度可达到1 pg总RNA，并可扩增长达10 kb的片段。试剂盒以便捷的Master Mix形式提供。2 × One Step Mix (Dye Plus)包含优化的缓冲体系、dNTP以及加样染料；One Step Enzyme Mix包含比例优化的HiScript II Reverse Transcriptase、RNase inhibitor以及Champane Taq plus DNA Polymerase。	盒	10	800.00	8000.00
90	柯萨奇病毒A6型/A10型/A16型/肠道病毒71型核酸四重实时荧光 PCR检测试剂盒	50人份/盒，适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM 和 VIC(HEX)检测通道。如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、Roche LightCycler 480 II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标：1. 最低检出限： 5×10^2 copies/mL。2. 线性范围 $5 \times 10^2 \sim 2 \times 10^{10}$ copies/mL。3. 交叉反应：针对可能与柯萨奇病毒产生交叉的其他病原（流感病毒、风疹病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、腮腺炎病毒、副流感病毒、B 族链球菌、腺病毒、轮状病毒、水痘-带状疱疹病毒）均无交叉反应。4. 精密性：检测精密性参考品的变异系数 $\leq 5\%$ 。	盒	19	8000.00	152000.00

备注：若供应商响应产品每包/箱/盒/捆内的数量规格与采购文件给定的每包/箱/盒/捆内的数量规格不一致，则响应产品数量足量即可，但采购物品明细报价表中的数量仍须按照采购文件给定的数量填写，供应商可在规格型号中进行换算并说明。

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；
- （2）出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- （3）投标人的报价均超过了采购预算的；
- （4）因重大变故，采购任务取消的；

9.定标

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

二.落实政府采购政策

1.节约能源、保护环境

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

2.促进中小企业发展

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

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

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

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

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

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

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

采购包1：

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

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

投标人应当对提供材料的真实性负责，若有虚假，将追究其法律责任。

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所有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 分项报价表
---	----------	--	--------	---	-------------

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：病毒分离相关实验室试剂		
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：

评审内容	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
	技术指标	本项目采购包内含 90类物品，技术参数评审分值核算按单类货物独立计取，总分值27分。全部货物技术参数均无负偏离的，计满分；每核查发现一类货物存在参数负偏离，扣减 0.3分。其中，单类货物只要存在任意一条技术参数不响应招标文件要求，即判定该类货物整体参数不满足，作负偏离扣分处理。招标文件第三章招标内容与要求内技术标准及要求中明确需附佐证材料的参数：投标人须按规定配套提交对应佐证资料。评标委员会结合技术偏离表、佐证材料综合评审；未提交佐证材料、佐证材料无法对应参数指标、参数存在负偏离的，均按不满足判定；若技术偏离表填报内容与佐证材料内容存在矛盾，评审结果以佐证材料为准。招标文件未强制要求提供佐证材料的参数：评标委员会仅依据投标人填报的技术偏离表开展评审。	27.0000	客观	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

应急处理预案	应急处理预案至少包括：①应急响应时效；②运输过程中造成意外损坏处理方案；③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6分，每项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣0.5分，扣完为止。缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。注：未提供不得分。	6.0000	主观	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	投标人应结合本项目实际情况及特点，提供针对本项目的产品质量保证措施包括：①投标产品整体的质量的安全性；②投标产品整体质量的稳定性；③投标产品与设备的兼容性；④投标产品的实用性；⑤投标产品的技术成熟度；⑥投标产品的绿色环保性；⑦投标产品的制作工艺的超前性；⑧质量保证承诺；⑨质量管理体系⑩质量管理体系制度。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0.2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。	10.0000	主观	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
------	---	---------	----	--

技术评审	物流仓储能力	响应产品的供应商物流仓储能力包括但不限于： ①试剂、耗材等物资破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理；②试剂、耗材及易碎玻璃器皿的包装及仓储能力。③专业的物流配送，保障试剂耗材等物资安全、准时高效的配送工作。根据供应商提供证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上3项内容满分6分，每一项内容满分为2分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	6.0000	主观	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

供货方案	根据投标人提供的供货方案进行评审。包含1.投标产品的备货方案；2.包装、运输的保护措施（不符合运输温度要求的不得入库）；3.供货流程；4.进度安排计划；5.供货及现场配送交接人员团队配备齐全、合理；6.对供货过程中重点、难点、要点提出的解决方案等6个方面进行评价，总分6分，每缺一项扣1分；或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，每一项最多扣1分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）	6.0000	主观	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
------	---	--------	----	---

规范标准	响应产品包装规范规格及标识等符合国家规范标准：产品的外包装、内包装尺寸材质、包装规格参数、印刷标签文字图案，全部严格遵守国家现行强制性国标（GB）、推荐性国标（GB/T）、行业标准，不违规、不漏项、不虚假标注，满足市场监管、流通销售、入库查验要求。本项共一项，根据供应商提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，满足要求的得5分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣1分，最多扣5分，不提供不得分。（缺陷是指：缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，非专门针对本项目或不适用项目实际情形、内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容、套用其它项目方案、内容前后矛盾、涉及的规范及标准错误、地点区域错误、不利于项目实施等。）	5.0000	主观	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
------	---	--------	----	---

商务评审	业绩	近3年（2023年7月1日至今）完成的类似项目业绩，每提供一个得1分，最多得5分。（注：需提供合同，合同需提供首页、基本内容页、盖章页等可证明业绩内容的关键页，日期以合同签订日期为准）。	5.0000	客观	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

	售后服务保障方案	售后服务方案至少包括：①售后保障措施；②响应时间；③质量保证期限；④服务承诺；⑤售后人员配备。每一项最高得1分，本项最高得5分，每项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣0.2分，扣完为止。 缺陷或不足是指：内容逻辑混乱、不符合相关的国家及行业标准。不完整是指：内容具有明显缺陷、前后内容不一致、缺少关键节点、套用其他项目内容。不符合项目实际情况是指：内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于项目实施。 注：未提供不得分。	5.0000	主观	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
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	开标一览表 分项报价表

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

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 分项报价表
---	----------	--	--------	--	----------------

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×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力的相关证明。合同未履行部分是否继续履行、如何履行等问题，由双方协商解决。

十一、争议的解决方式

合同发生纠纷时，双方应协商解决，协商不成，可以采用下列方式_____解决：

（一）提交_____仲裁委员会仲裁。

（二）向_____人民法院起诉。

十二、合同保存

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

十三、合同附件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分，与本合同具有同等法律效力：

1.工程清单（双方应盖章确认）

2.乙方出具的报价单（函）

3.成交结果公告及成交通知书

4.甲方磋商（谈判）文件

5.乙方响应文件

6.甲乙双方商定的其他文件

十四、双方约定的其他事宜

_____。

十五、本合同未尽事宜，双方另行签订补充协议，补充协议是合同的组成部分。

十六、本合同由甲乙双方盖章生效。

甲方名称：（章）

甲方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

乙方名称：（章）

乙方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

二.验收

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

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