

试剂采购项目

竞争性谈判文件

采购单位名称：呼伦贝尔市疾病预防控制中心

采购代理机构名称：内蒙古联晟德信息咨询有限公司

项目编号：HSZCS-J-H-260104

2026年06月

目录

第一章 谈判邀请

第二章 供应商须知

第三章 采购内容与技术要求

第四章 供应商资格证明及相关文件要求

第五章 评审

第六章 合同与验收

第七章 响应文件格式与要求

第一章 谈判邀请

内蒙古联晟德信息咨询有限公司 受 呼伦贝尔市疾病预防控制中心 委托，采用竞争性谈判方式组织采购 试剂采购项目。欢迎符合资格条件的供应商前来参加。

一.项目概述

1.名称与编号

项目名称： 试剂采购项目
项目编号： HSZCS-J-H-260104
采购计划备案号： 呼政采计划[2026]02338

2.内容及划分采购包情况

采购包1： 合同包一
采购包预算金额（元）： 1,270,000.00
采购包最高限价（元）： 1,270,000.00
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	二十四重呼吸道病原体预混核酸检测试剂盒-NG版（荧光PCR法）	4000	750,000.00	盒	工业	否	否	否	否
2	Phosphate Buffered Saline (1X)缓冲液	2000	1,100.00	瓶	工业	否	否	否	否
3	pdmH1N1(HA)/H3N2(HA))/BV/BY亚型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	6000	270,000.00	盒	工业	否	否	否	否
4	脑膜炎奈瑟菌实时荧光PCR检测试剂盒	1000	1,400.00	盒	工业	否	否	否	否
5	脑膜炎奈瑟菌血清群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：A、B、C、W135、X、Y、Z、29E、H、L、K/I）	1000	12,000.00	盒	工业	否	否	否	否

6	百日咳杆菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 0 0	1,40 0.00	盒	工业	否	否	否	否
7	白喉棒状杆菌tox毒力基因双重实时荧光PCR检测试剂盒	1. 0 0	2,60 0.00	盒	工业	否	否	否	否
8	破伤风杆菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 0 0	1,40 0.00	盒	工业	否	否	否	否
9	腮腺炎病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 0 0	1,40 0.00	盒	工业	否	否	否	否
10	鼠疫耶尔森氏菌实时荧光PCR检测试剂盒	2. 0 0	2,80 0.00	盒	工业	否	否	否	否
11	鼠疫耶尔森氏菌caf1/pla/chro392基因三重实时荧光PCR检测试剂盒	2. 0 0	6,60 0.00	盒	工业	否	否	否	否
12	猴痘病毒核酸检测试剂盒/含内标（荧光PCR法）	1. 0 0	1,40 0.00	盒	工业	否	否	否	否
13	基孔肯亚热病毒核酸检测试剂（荧光PCR法）	1. 0 0	1,40 0.00	盒	工业	否	否	否	否
14	流行性乙型脑炎病毒/新布尼亚病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	1. 0 0	2,60 0.00	盒	工业	否	否	否	否
15	炭疽杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	2. 0 0	2,80 0.00	盒	工业	否	否	否	否
16	炭疽杆菌(pagA/cap)核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	2. 0 0	5,20 0.00	盒	工业	否	否	否	否
17	疟原虫通用型核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 0 0	1,50 0.00	盒	工业	否	否	否	否
18	三日疟原虫核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 0 0	1,40 0.00	盒	工业	否	否	否	否

19	间日疟原虫核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 0 0	1,40 0.00	盒	工业	否	否	否	否
20	卵形疟原虫核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 0 0	1,40 0.00	盒	工业	否	否	否	否
21	恶性疟原虫核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 0 0	1,40 0.00	盒	工业	否	否	否	否
22	诺如病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	3. 0 0	4,20 0.00	盒	工业	否	否	否	否
23	诺如病毒GI/GII型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	2. 0 0	5,20 0.00	盒	工业	否	否	否	否
24	流行性出血热I型/II型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	1. 0 0	3,30 0.00	盒	工业	否	否	否	否
25	水痘-带状疱疹病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	1. 0 0	1,40 0.00	盒	工业	否	否	否	否
26	嗜肺军团菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	1. 0 0	1,40 0.00	盒	工业	否	否	否	否
27	致病菌腹泻症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	3. 0 0	36,0 00.0 0	盒	工业	否	否	否	否
28	流行性出血热I型（汉滩病毒）、II型（汉城病毒）双重核酸检测试剂盒（荧光pcr法）	1. 0 0	3,30 0.00	盒	工业	否	否	否	否
29	流行性乙型脑炎病毒/大别班达（新布尼亚）病毒	1. 0 0	3,37 5.00	盒	工业	否	否	否	否
30	无菌液体石蜡	5. 0 0	425. 00	盒	工业	否	否	否	否
31	新型冠状病毒/甲型流感病毒/乙型流感病毒预混核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	3 0. 0 0 0	75,0 00.0 0	盒	工业	否	否	否	否

32	肠道病毒（CA6、CA10、CA16、EV71）四重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	6.00	30,000.00	盒	工业	否	否	否	否
33	发热伴出血症候群10种病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	4.00	35,200.00	盒	工业	否	否	否	否

采购包2：合同包二

采购包预算金额（元）：2,100,000.00

采购包最高限价（元）：2,100,000.00

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	超灵敏度新型冠状病毒全基因组测序套装试剂盒（24人份）	1.00	130,340.00	套	工业	否	否	否	否
2	超灵敏度新型冠状病毒全基因组测序套装试剂盒（96人份）	5.00	1,424,780.00	套	工业	否	否	否	否
3	超灵敏度人偏肺病毒全基因组捕获试剂盒（24人份）	2.00	53,600.00	盒	工业	否	否	否	否
4	超灵敏度甲型流感全基因组捕获试剂盒（24人份）	2.00	39,600.00	盒	工业	否	否	否	否
5	超灵敏度乙型流感全基因组捕获试剂盒（24人份）	2.00	39,600.00	盒	工业	否	否	否	否
6	超灵敏度肺炎支原体全基因组捕获试剂盒（24人份）	2.00	53,600.00	盒	工业	否	否	否	否
7	超灵敏度多病原全基因组探针杂交捕获建库试剂盒（24T）	2.00	113,600.00	盒	工业	否	否	否	否
8	超灵敏度副流感病毒全基因组捕获试剂盒（24人份）	2.00	53,600.00	盒	工业	否	否	否	否

9	超灵敏度呼吸道合胞病毒全基因组捕获试剂盒（24人份）	2.00	39,600.00	盒	工业	否	否	否	否
10	超灵敏度腺病毒全基因组捕获试剂盒（24人份）	2.00	39,600.00	盒	工业	否	否	否	否
11	超灵敏度百日咳鲍特菌全基因组探针捕获建库试剂盒（24T）	1.00	56,040.00	盒	工业	否	否	否	否
12	超灵敏军团菌全基因组探针捕获建库试剂盒（24人份）	1.00	56,040.00	盒	工业	否	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	A07026899 其他非病人用诊断检验、实验用试剂	二十四重呼吸道病原体预混核酸检测试剂盒-NG版（荧光PCR法）	二十四重呼吸道病原体预混核酸检测试剂盒-NG版（荧光PCR法）
2	A07026899 其他非病人用诊断检验、实验用试剂	Phosphate Buffered Saline (1X)缓冲液	Phosphate Buffered Saline (1X)缓冲液
3	A07026899 其他非病人用诊断检验、实验用试剂	pdmH1N1(HA)/H3N2(HA))/BV/BY亚型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	pdmH1N1(HA)/H3N2(HA))/BV/BY亚型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)
4	A07026899 其他非病人用诊断检验、实验用试剂	脑膜炎奈瑟菌实时荧光PCR检测试剂盒	脑膜炎奈瑟菌实时荧光PCR检测试剂盒
5	A07026899 其他非病人用诊断检验、实验用试剂	脑膜炎奈瑟菌血清群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：A、B、C、W135、X、Y、Z、29E、H、L、K/I）	脑膜炎奈瑟菌血清群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：A、B、C、W135、X、Y、Z、29E、H、L、K/I）
6	A07026899 其他非病人用诊断检验、实验用试剂	百日咳杆菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	百日咳杆菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒
7	A07026899 其他非病人用诊断检验、实验用试剂	白喉棒状杆菌tox毒力基因双重实时荧光PCR检测试剂盒	白喉棒状杆菌tox毒力基因双重实时荧光PCR检测试剂盒
8	A07026899 其他非病人用诊断检验、实验用试剂	破伤风杆菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	破伤风杆菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒
9	A07026899 其他非病人用诊断检验、实验用试剂	腮腺炎病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	腮腺炎病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒

10	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	鼠疫耶尔森氏菌实时荧光PCR检测试剂盒	鼠疫耶尔森氏菌实时荧光PCR检测试剂盒
11	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	鼠疫耶尔森氏菌caf1/pla/chro392基因三重 实时荧光PCR检测试剂盒	鼠疫耶尔森氏菌caf1/pla/chro392基因三重实时荧光PCR检测试剂盒
12	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	猴痘病毒核酸检测试剂盒/含内标（荧光PCR 法）	猴痘病毒核酸检测试剂盒/含内标（荧光PCR法）
13	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	基孔肯亚热病毒核酸检测试剂（荧光PCR法 ）	基孔肯亚热病毒核酸检测试剂（荧光PCR法）
14	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	流行性乙型脑炎病毒/新布尼亚病毒核酸检 测试剂盒（荧光PCR法）	流行性乙型脑炎病毒/新布尼亚病毒核酸检 测试剂盒（荧光PCR法）
15	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	炭疽杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	炭疽杆菌核酸检测试剂盒（ 荧光PCR法）
16	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	炭疽杆菌(pagA/cap)核酸检测试剂盒（荧光 PCR法）	炭疽杆菌(pagA/cap)核酸检 测试剂盒（荧光PCR法）
17	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	疟原虫通用型核酸实时荧光PCR检测试剂盒	疟原虫通用型核酸实时荧光PCR检测试剂盒
18	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	三日疟原虫核酸实时荧光PCR检测试剂盒	三日疟原虫核酸实时荧光PCR检测试剂盒
19	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	间日疟原虫核酸实时荧光PCR检测试剂盒	间日疟原虫核酸实时荧光PCR检测试剂盒
20	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	卵形疟原虫核酸实时荧光PCR检测试剂盒	卵形疟原虫核酸实时荧光PCR检测试剂盒
21	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	恶性疟原虫核酸实时荧光PCR检测试剂盒	恶性疟原虫核酸实时荧光PCR检测试剂盒
22	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	诺如病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	诺如病毒核酸检测试剂盒（ 荧光PCR法）
23	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	诺如病毒GI/GII型核酸检测试剂盒（荧光PCR 法）	诺如病毒GI/GII型核酸检 测试剂盒（荧光PCR法）
24	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	流行性出血热I型/II型核酸检测试剂盒（荧光 PCR法）	流行性出血热I型/II型核酸检 测试剂盒（荧光PCR法）
25	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	水痘-带状疱疹病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR 法）	水痘-带状疱疹病毒核酸检 测试剂盒（荧光PCR法）
26	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	嗜肺军团菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	嗜肺军团菌核酸检测试剂盒 （荧光PCR法）
27	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	致病菌腹泻症候群核酸多重实时荧光PCR检 测试剂盒	致病菌腹泻症候群核酸多重 实时荧光PCR检测试剂盒

28	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	流行性出血热I型（汉滩病毒）、II型（汉城病毒）双重核酸检测试剂盒（荧光pcr法）	流行性出血热I型（汉滩病毒）、II型（汉城病毒）双重核酸检测试剂盒（荧光pcr法）
29	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	流行性乙型脑炎病毒/大别班达（新布尼亚）病毒	流行性乙型脑炎病毒/大别班达（新布尼亚）病毒
30	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	无菌液体石蜡	无菌液体石蜡
31	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	新型冠状病毒/甲型流感病毒/乙型流感病毒 预混核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	新型冠状病毒/甲型流感病毒/ 乙型流感病毒预混核酸检测 试剂盒(荧光PCR法)
32	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	肠道病毒（CA6、CA10、CA16、EV71） 四重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	肠道病毒（CA6、CA10、C A16、EV71）四重核酸检测 试剂盒（荧光PCR法）
33	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	发热伴出血症候群10种病毒核酸检测试剂盒 （荧光PCR法）	发热伴出血症候群10种病毒 核酸检测试剂盒（荧光PCR 法）

采购包2:

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	超灵敏度新型冠状病毒全基因组 测序套装试 剂盒（24人份）	超灵敏度新型冠状病毒全基 因组 测序套装试剂盒（24人 份）
2	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	超灵敏度新型冠状病毒全基因组测序套装试 剂盒（96人份）	超灵敏度新型冠状病毒全基 因组测序套装试剂盒（96人 份）
3	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	超灵敏度人偏肺病毒全基因组捕获试剂盒（ 24人份）	超灵敏度人偏肺病毒全基因 组捕获试剂盒（24人份）
4	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	超灵敏度甲型流感全基因组捕获试剂盒（24 人份）	超灵敏度甲型流感全基因组 捕获试剂盒（24人份）
5	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	超灵敏度乙型流感全基因组捕获试剂盒（24 人份）	超灵敏度乙型流感全基因组 捕获试剂盒（24人份）
6	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	超灵敏度肺炎支原体全基因组捕获试剂盒（ 24人份）	超灵敏度肺炎支原体全基因 组捕获试剂盒（24人份）
7	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	超灵敏度多病原全基因组探针杂交捕获建库 试剂盒（24T）	超灵敏度多病原全基因组探 针杂交捕获建库试剂盒（24 T）
8	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	超灵敏度副流感病毒全基因组捕获试剂盒（ 24人份）	超灵敏度副流感病毒全基因 组捕获试剂盒（24人份）

9	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	超灵敏度呼吸道合胞病毒全基因组捕获试剂盒（24人份）	超灵敏度呼吸道合胞病毒全基因组捕获试剂盒（24人份）
10	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	超灵敏度腺病毒全基因组捕获试剂盒（24人份）	超灵敏度腺病毒全基因组捕获试剂盒（24人份）
11	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	超灵敏度百日咳鲍特菌全基因组探针捕获建库试剂盒（24T）	超灵敏度百日咳鲍特菌全基因组探针捕获建库试剂盒（24T）
12	A07026899 其他非病人用 诊断检验、实验用试剂	超灵敏军团菌全基因组探针捕获建库试剂盒（24人份）	超灵敏军团菌全基因组探针捕获建库试剂盒（24人份）

二.供应商的资格要求

1.供应商应符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。

2.资格审查时，供应商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：合同包一

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

采购包2：合同包二

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

三.获取谈判文件的时间、地点、方式

详见竞争性谈判公告

其他要求：

无

四.谈判文件售价

本次谈判文件的售价为0元人民币。

五.响应文件提交的截止时间、开启时间及地点

详见竞争性谈判公告

六.联系方式

采购代理机构名称： 内蒙古联晟德信息咨询有限公司

地址： 内蒙古自治区呼伦贝尔市海拉尔区呼伦街道东山组团109路东侧远津风景C区C4S-0-101

邮编： 021000

联系人： 陈丹

联系电话： 13384706001

采购单位名称： 呼伦贝尔市疾病预防控制中心

地址： 伊敏大街22号

邮编： 021000

联系人： 王巍

联系电话： 15849062951

第二章 供应商须知

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	竞争性谈判
3	开启方式	远程开标
4	评审方式	现场网上评标
5	评审方法	采购包1：最低评标价法 采购包2：最低评标价法 根据质量和服务均能满足采购文件实质性响应要求且最后报价最低的原则确定成交供应商。
6	获取谈判文件时间	详见竞争性谈判公告
7	保证金缴纳截止时间 (同响应文件提交截止时间)	详见竞争性谈判公告
8	电子响应文件提交	在响应文件提交截止时间前上传至“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	响应文件数量	(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	成交人确定	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	联合体响应	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：参考《内蒙古自治区建设工程招标代理服务收费指导意见》内工建协【2022】34号文件，收取19800.00元中标服务费。
13	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。
14	保证金	不收取保证金

15	电子响应文件签字、盖章要求	应按照第七章“响应文件格式与要求”，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响应文件。
17	投标客户端	投标客户端需要供应商登录“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	是否专门面向中小企业采购	采购包1：不属于专门面向中小企业采购。 采购包2： 属于专门面向中小企业采购，预留比例为100%。
19	有效供应商家数	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	其他	无

二.谈判须知

1.竞争性谈判采取网上响应方式，操作流程如下：

供应商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，才可进行网上响应，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。

供应商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响应的项目，点击项目的“未参与项目”按钮，进入项目响应信息页面，在右侧选择要响应的采购包，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，获取所响应项目谈判文件，并按照谈判文件的要求制作、上传电子响应文件。

2.保证金

2.1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”两种方式收取保证金，同时允许供应商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供应商选择“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，供应商需要确保在响应文件开启时间之前完成电子保函的开具。

2.1.2供应商选择“虚拟子账户”方式缴纳保证金的，在进行信息确认后，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，并在响应文件开启时间前，缴纳至上述账号中。付款人名称必须为供应商全称，且与其响应信息一致。

若出现账号缴纳不一致、缴纳金额与供应商须知前附表规定的金额不一致或缴纳时间超过响应文件开启时间，将导致保证金缴纳失败。供应商应认真核对账户信息，将保证金足额汇入以上账户，并自行承担因汇错保证金而产生的一切后果。供应商在转账或电汇的凭证上应按照“项目编号：***、采购包：***的保证金”格式注明，以便核对。

2.1.3 供应商选择以支票、汇票、本票、保函等非现金形式缴纳保证金的，供应商将相关证明材料原件扫描添加至响应文件中，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，由于保证金到账需要一定时间，请供应商在响应文件开启时间前及早缴纳。

2.2 保证金的退还

2.2.1 已提交响应文件的供应商，在提交最后报价之前，可以根据谈判情况退出谈判。采购人、采购代理机构应当退还退出谈判的供应商的保证金。未成交供应商的保证金应当在成交通知书发出后5个工作日内退还，成交供应商的保证金应当在采购合同签订后5个工作日内退还。因供应商自身原因导致无法及时退还的除外。

2.2.2 有下列情形之一的，保证金将不予退还：

- (1) 供应商在提交响应文件截止时间后撤回响应文件的；
- (2) 供应商在响应文件中提供虚假材料的；
- (3) 除因不可抗力或谈判文件认可的情形以外，成交供应商不与采购人签订合同的；
- (4) 供应商与采购人、其他供应商或者采购代理机构恶意串通的；
- (5) 本文件规定的其他情形。

3. 全流程电子化交易

各供应商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。

各供应商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。供应商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。

各供应商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（供应商无需到现场）

供应商使用“投标客户端”编制、签章、生成加密响应文件，同时生成“备用标书”，供应商自行留存，涉及“加盖公章”的内容应使用单位电子公章完成。

供应商的法定代表人或其授权代表应当按照本项目竞争性谈判公告载明的时间等要求参加竞争性谈判，在响应文件开启时间前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。

响应文件开启时，供应商应当使用CA证书在开始解密后30分钟内完成全部已响应采购包的响应文件在线解密，若出现系统异常情况，工作人员可适当延长解密时长。如在响应文件开启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供应商导入“备用标书”继续进行。本项目采用电子评审，只对开启环节验证通过的电子响应文件进行评审。供应商在响应文件开启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。

响应文件开启时出现下列情况的，采购人、采购代理机构应当视为供应商不再参与政府采购活动：

- (1) 供应商未在规定时间内完成电子响应文件在线解密的；
- (2) CA证书无法解密响应文件的；
- (3) 供应商自身原因造成电子响应文件未能解密的。

3.2 现场网上方式（供应商需到现场）

供应商使用“投标客户端”编制、签章、生成加密响应文件，同时生成“备用标书”，由供应商自行刻录、存储，涉及“加盖公章”的内容应使用单位电子公章完成。供应商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、供应商名称等信息。

供应商的法定代表人或其授权代表应当按照本项目竞争性谈判公告载明的时间和地点参加竞争性谈判。响应文件开启时，供应商应当使用CA证书完成全部已响应采购包的响应文件在线解密。如在响应文件开启过程中出现意外情况导致无法继续进

行时，由代理机构会同采购人决定是否允许供应商导入“备用标书”继续进行。本项目采用电子评审，只对响应文件开启环节验证通过的电子响应文件进行评审。

响应文件开启时出现下列情况的，采购人、采购代理机构应当视为供应商不再参与政府采购活动：

- (1) CA证书无法解密响应文件的；
- (2) 供应商未按谈判文件要求提供“备用标书”的；
- (3) 供应商自身原因造成电子响应文件未能解密的。

4. 供应商可以通过“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

本谈判文件依据《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《政府采购非招标采购方式管理办法》（财政部令第74号）及国家和自治区有关法律、法规、规章制度编制。

供应商应仔细阅读本项目信息公告及谈判文件的所有内容（包括澄清或者修改），按照谈判文件要求以及格式编制响应文件，并保证其真实性，否则一切后果自负。

2.适用范围

本谈判文件仅适用于本次竞争性谈判公告中所涉及的项目和内容。

3.相关费用

供应商应承担所有与准备和参加竞争性谈判有关的费用。不论竞争性谈判结果如何，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。本谈判文件的采购人特指 呼伦贝尔市疾病预防控制中心。

4.2“采购代理机构”是指集中采购机构和集中采购机构以外的采购代理机构。本谈判文件的采购代理机构特指 内蒙古联晟德信息咨询有限公司。

4.3“供应商”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“谈判小组”由采购人代表和评审专家组成。

4.5“成交供应商”是指取得与采购人签订合同资格的供应商。

5.合格的供应商

5.1符合本谈判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、管理关系的不同供应商，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、检测等服务的供应商，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，并作为响应文件组成部分。

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，并在响应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供应商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供应商确定资质等级。

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供应商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.其他条款

无论成交与否供应商递交的响应文件均不予退还。

四.谈判文件的澄清或者修改

提交首次响应文件截止之日前，采购人、采购代理机构或者谈判小组可以对已发出的谈判文件进行必要的澄清或者修改，澄清或者修改的内容作为谈判文件的组成部分。澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的，采购人、采购代理机构或者谈判小组应当在提交首次响应文件截止之日3个工作日前，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3个工作日的，应当顺延提交首次响应文件截止之日。更正公告的内容为谈判文件的组成部分，供应商应自行上网查询，采购人或采购代理机构不承担供应商未及时关注相关信息的责任。

五.响应文件

1.响应文件的构成

响应文件应按照谈判文件第七章“响应文件格式与要求”进行编写，可以增加附页，并作为响应文件的组成部分。

2.报价

2.1供应商应按照第三章“采购内容与技术要求”进行报价。报价中不得包含谈判文件要求以外的内容，否则，在评审时不予核减。

2.2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报价不得有选择性报价和有条件的报价。

2.4供应商应在“投标客户端”对【报价部分】进行填写，“投标客户端”将自动根据供应商填写信息在线生成“首轮报价表”、“分项报价表”，若在响应文件中出现非系统生成的“首轮报价表”、“分项报价表”，且与“投标客户端”生成的“首轮报价表”、“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.响应文件的递交

供应商应当在提交响应文件截止时间前递交响应文件，否则视为自动放弃。

4.样品

4.1谈判文件规定供应商提交样品的，样品属于响应文件的组成部分。样品的生产、运输、安装、保全等一切费用由供应商自理。

4.2响应文件开启前，供应商应将样品送达至指定地点，按要求摆放并做好展示。若需要现场演示的，供应商应提前做好演示准备（包括演示设备）。

4.3采购活动结束后，对于未成交供应商提供的样品，应当及时退还或者经未成交供应商同意后自行处理；对于成交供应商提供的样品，应当按照谈判文件的规定进行保管、封存，并作为履约验收的参考。

六.开启、评审、结果公告、成交通知书

1.开启

1.1程序

(1) 宣布纪律；

(2) 宣布相关人员;

(3) 供应商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供应商名称和谈判文件规定需要宣布的其他内容;

(4) 参加人员对开启情况进行确认;

(5) 开启结束。

1.2 疑义

供应商代表对开启过程和开启记录有疑义, 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、采购代理机构对供应商代表提出的询问或者回避申请应当及时处理。

供应商对远程不见面方式开启过程和记录有疑义, 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

开启时, 供应商使用CA证书参与响应文件解密, 供应商用于解密的CA证书应为生成、加密、上传响应文件的同一CA证书。

2. 评审

详见第五章

3. 结果公告

成交供应商确定后, 采购代理机构在内蒙古自治区政府采购网上发布成交结果公告, 同时将成交结果以公告形式通知未成交的供应商, 成交结果公告期为1个工作日。

项目“废标”后, 采购代理机构将在内蒙古自治区政府采购网上发布“废标公告”。

4. 成交通知书

发布成交结果的同时, 成交供应商可自行登录“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”打印成交通知书, 成交通知书是合同的组成部分, 成交通知书对采购人和成交供应商具有同等法律效力。

成交通知书发出后, 采购人不得违法改变成交结果, 供应商无正当理由不得放弃成交。

七. 询问、质疑与投诉

1. 询问

供应商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。供应商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 供应商认为采购文件、采购过程、成交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。

供应商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。

提出质疑的供应商应当是参与所质疑项目采购活动的供应商。

潜在供应商已依法获取其可质疑的采购文件的, 可以对该文件提出质疑。对采购文件提出质疑的, 应当在获取采购文件或者采购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供应商的书面质疑后7个工作日内作出答复, 并以书面形式通知质疑供应商和其他有关供应商, 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成交结果的, 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 供应商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) 供应商的姓名或者名称、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。

供应商为自然人的，应当由本人签字；供应商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。

供应商可以委托代理人进行质疑，代理人提出质疑时应当提交供应商签署的授权委托书。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 供应商提交的质疑函，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 谈判邀请）。

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。

供应商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供应商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 采购内容与技术要求

一.项目概况:

呼伦贝尔市疾病预防控制中心试剂采购项目

二.主要商务要求、技术要求

1.主要商务要求

采购包1：合同包一

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	自签订合同后30日内供货完成
2		标的提供地点	呼伦贝尔市疾病预防控制中心
3		合同履约期限	自合同签订之日起30日内
4		合同履约地点	呼伦贝尔市疾病预防控制中心
5		验收要求	（一）乙方将标的物送达至甲方指定的地点后，由甲乙双方及第三方(如有)一同验收并签字确认。（二）对标的物的质量问题，甲方应在发现后向乙方提出书面异议，乙方在接到书面异议后，应当在3日内负责处理。甲方逾期提出的，对所交标的物视为符合合同的规定。如果乙方在投标文件中做出的书面说明及承诺中，有明确质量保证期的，适用质量保证期。（三）经双方共同验收，标的物达不到质量或规格要求的，甲方可以拒收，并可解除合同且不承担任何法律责任。
6		合同支付方式	1、货到验收合格后一次性拨款100%，达到付款条件起30日，支付合同总金额的100.00%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

采购包2：合同包二

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	自签订合同后30日内供货完成
2		标的提供地点	呼伦贝尔市疾病预防控制中心
3		合同履约期限	自合同签订之日起30日内
4		合同履约地点	呼伦贝尔市疾病预防控制中心
5		验收要求	（一）乙方将标的物送达至甲方指定的地点后，由甲乙双方及第三方(如有)一同验收并签字确认。（二）对标的物的质量问题，甲方应在发现后向乙方提出书面异议，乙方在接到书面异议后，应当在3日内负责处理。甲方逾期提出的，对所交标的物视为符合合同的规定。如果乙方在投标文件中做出的书面说明及承诺中，有明确质量保证期的，适用质量保证期。（三）经双方共同验收，标的物达不到质量或规格要求的，甲方可以拒收，并可解除合同且不承担任何法律责任。

6		合同支付方式	1、货到验收合格后一次性拨款100%，达到付款条件起30日，支付合同总金额的100.00%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

2.技术标准与要求

采购包1：合同包一

标的名称：二十四重呼吸道病原体预混核酸检测试剂盒-NG版（荧光PCR法）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>1.本试剂盒用于咽拭子、鼻拭子和鼻咽拭子等样本中，新型冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、偏肺病毒、副流感病毒、普通冠状病毒、博卡病毒、鼻病毒、肠道病毒、肺炎支原体、A 族链球菌、百日咳杆菌、肺炎链球菌、流感嗜血杆菌、军团菌、肺炎克雷伯菌、曲霉菌、新型隐球菌、鹦鹉热衣原体和肺炎衣原体核酸的定性检测。</p> <p>2.规格：50 反应/盒</p> <p>3.试剂配制：采用1管全预混模式，无需配制反应体系即可完成多种病原体基因型的定性检测；</p> <p>4.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。</p> <p>5.病毒核酸检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5。</p> <p>6.最低检测限：500 copies/ml</p> <p>7.线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/mL；</p> <p>8.精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%；</p> <p>★9.反应全流程最快时长≤70mins；</p> <p>10.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、耶氏肺孢子菌、结核分枝杆菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>11.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，无需人工根据荧光通道判读结果，一键即可完成多种病原体的结果判读，判读界面应直观体现，阳性病原体名称、CT值、内标情况、灰区情况、扩增曲线等；软件可兼容ABI、宏石、伯乐等常见PCR仪的导出数据，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。（须提供多病原核酸判读结果软件截图证明）</p> <p>12.生产企业具有医疗器械生产企业许可证。</p> <p>13.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、Roche Light Cycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：Phosphate Buffered Saline (1X)缓冲液

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		即磷酸盐缓冲液，无菌，无蛋白酶，无核酸酶。pH为7.4，含0.01M磷酸盐的1XPBS溶液。
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称: pdmH1N1(HA)/H3N2(HA))/BV/BY亚型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>1.使用实时荧光PCR法，用于样本中甲型流感H1、H3；乙型流感Bv、By核酸的定性检测。对目的靶标各标本均能检出且与其他型别无交叉。</p> <p>2.保存条件及有效期：-20±5℃冷冻保存，试剂有效期12个月。</p> <p>3.包装规格：50T/盒。</p> <p>4.最低检出限500 copies/mL</p> <p>（有效期不低于10个月）2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。</p> <p>★5.试剂配制：采用1管全预混模式，无需配制反应体系即可完成多种病原体基因型的定性检测。</p> <p>6.检测通道：FAM、HEX/VIC/JOE、CY5和ROX。</p> <p>7.反应程序：预变性；变性；退火/延伸/检测荧光；共40次，在每次循环第二步收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在70分钟内完成。</p> <p>8.精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。</p> <p>9.适用机型：适用于ABI 7500、宏石SLANAN-96S/96P、QuantStudio 5/6/7、天隆96R/R/96E等实时荧光定量PCR仪。</p> <p>10.PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数45。</p> <p>11.同一品牌所有RNA类产品扩增程序一致，可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。</p> <p>12.qPCR分析软件：可兼容使用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≥流感四重核酸检测试剂盒。（提供计算机软件著作权登记证书扫描件）</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称: 脑膜炎奈瑟菌实时荧光PCR检测试剂盒

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

1	<p>1.本试剂盒用于鼻咽拭子、脑脊液等样本中脑膜炎奈瑟菌核酸的定性检测。</p> <p>2.规格：50 反应/盒。</p> <p>3.注意组成成分：核酸扩增反应液、脑膜炎奈瑟菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）</p> <p>4.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。</p> <p>5.病毒核酸检测通道：FAM、VIC</p> <p>6.最低检测限：500 copies/ml</p> <p>7.线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/ml；</p> <p>8.精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%；</p> <p>★9.反应全流程最快时长≤70mins；</p> <p>10.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（流感嗜血杆菌、葡萄球菌、肺炎链球菌、大肠杆菌、隐球菌）以及人的总核酸无交叉反应。</p> <p>11.生产企业具有医疗器械生产企业许可证。</p> <p>12.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、 Roche Light Cycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。	

 标的名称：脑膜炎奈瑟菌血清群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：A、B、C、W135、X、Y、Z、29E、H、L、K/I）

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

1		<p>1.使用实时荧光PCR法，用于样本中脑膜炎奈瑟菌A、B、C、W135、X、Y、Z、29E、H、L、K/I核酸的定性检测。</p> <p>2.保存条件及有效期：-20±5℃冷冻保存，试剂有效期12个月（有效期不低于10个月）。</p> <p>3.包装规格：50T/盒。</p> <p>4.试剂组成：PCR反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书。</p> <p>5.最低检出限500 copies/mL。</p> <p>★6.可提供预分装试剂，匹配0.1mL/0.2mL反应管的PCR仪，只需加样即可上机检测。PCR分装反应试剂的保存方法以及反应试剂盒有专利证书。</p> <p>7.检测通道：FAM</p> <p>★8.反应程序，50℃ 2min，95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）40个循环。仪器运行时间在65min内。</p> <p>9.精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。</p> <p>10.适用机型：适用于ABI 7500、宏石SLANAN-96S/96P、QuantStudio 5/6/7、天隆96R/R/96E等实时荧光定量PCR仪。</p> <p>11.PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数40。</p> <p>12.同一品牌DNA类产品扩增程序一致，可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。</p> <p>13.qPCR分析软件：可兼容使用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≥脑膜炎奈瑟菌的核酸检测试剂盒。（提供计算机软件著作权登记证书扫描件）</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：百日咳杆菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒

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

1	<p>1.本试剂盒用于咽拭子、痰液等样本中百日咳杆菌核酸的定性检测。</p> <p>2.规格：50 反应/盒。</p> <p>3.注意组成成分：核酸扩增反应液、百日咳杆菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）</p> <p>4.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。</p> <p>5.病毒核酸检测通道：FAM、VIC</p> <p>6.最低检测限：500 copies/ml</p> <p>7.线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/ml；</p> <p>8.精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%；</p> <p>★9.反应全流程最快时长≤70mins；</p> <p>10.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（肺炎链球菌、肺炎克雷伯菌、流感嗜血杆菌、嗜水气单胞菌、铜绿假单胞菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>11.生产企业具有医疗器械生产企业许可证。</p> <p>12.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、Roche Light Cycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。	

标的名称：白喉棒状杆菌tox毒力基因双重实时荧光PCR检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>1.本试剂盒用于咽拭子等样本中，白喉杆菌tox A/toxB毒素基因核酸的定性检测。</p> <p>2.规格：50 反应/盒。</p> <p>3.注意组成成分：核酸扩增反应液、白喉杆菌tox A/toxB毒素基因检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）</p> <p>4.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。</p> <p>5.病毒核酸检测通道：FAM、VIC、CY5</p> <p>6.最低检测限：500 copies/ml</p> <p>7.线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/ml；</p> <p>8.精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%；</p> <p>★9.反应全流程最快时长≤70mins；</p> <p>10.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（百日咳杆菌、流感嗜血杆菌、肺炎支原体、肺炎衣原体、军团菌、肺炎链球菌、肺炎克雷伯菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>11.生产企业具有医疗器械生产企业许可证。</p> <p>12.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、Roche Light Cycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：破伤风杆菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>1.本试剂盒用于深部伤口感染分泌物等样本中，破伤风杆菌核酸的定性检测。</p> <p>2.规格：50 反应/盒。</p> <p>3.注意组成成分：核酸扩增反应液、破伤风杆菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）</p> <p>4.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。</p> <p>5.病毒核酸检测通道：FAM、VIC</p> <p>6.最低检测限：500 copies/ml</p> <p>7.线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/ml；</p> <p>8.精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%；</p> <p>★9.反应全流程最快时长≤70mins；</p> <p>10.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（大肠杆菌、链球菌、创伤弧菌、副溶血弧菌、单增李斯特菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>11.生产企业具有医疗器械生产企业许可证。</p> <p>12.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、 Roche Light Cycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：腮腺炎病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒

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

1	<p>1.本试剂盒用于咽拭子等样本中，腮腺炎病毒核酸的定性检测。</p> <p>2.规格：50 反应/盒。</p> <p>3.主要组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、腮腺炎病毒检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）</p> <p>4.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。</p> <p>5.病毒核酸检测通道：FAM、VIC</p> <p>6.最低检测限：500 copies/ml</p> <p>7.线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/ml；</p> <p>8.精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%；</p> <p>★9.反应全流程最快时长≤80mins；</p> <p>10.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（人冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒、副流感病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>11.生产企业具有医疗器械生产企业许可证。</p> <p>12.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、 Roche Light Cycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。	

标的名称：鼠疫耶尔森氏菌实时荧光PCR检测试剂盒

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

1	<p>1.使用实时荧光PCR法，用于样本中鼠疫杆菌核酸的定性检测。荧光PCR法检测鼠疫耶尔森氏菌核酸；与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。</p> <p>2.保存条件及有效期：-20±5℃冷冻保存，试剂有效期12个月（有效期不低于10个月）。</p> <p>3.包装规格：25T/盒、50T/盒。</p> <p>★4.试剂组成：PCR反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书。</p> <p>5.最低检出限500 copies/mL。</p> <p>★6.可提供预分装试剂，匹配0.1mL/0.2mL反应管的PCR仪，只需加样即可上机检测。PCR分装反应试剂的保存方法以及反应试剂盒有专利证书。</p> <p>7.检测通道：FAM</p> <p>★8.反应程序，50℃ 2min，95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）40个循环。仪器运行时间在65min内。</p> <p>9.精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。</p> <p>10.适用机型：适用于ABI 7500、宏石SLANAN-96S/96P、QuantStudio 5/6/7、天隆96R/R/96E等实时荧光定量PCR仪。</p> <p>11.PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数40。</p> <p>12.同一品牌DNA类产品扩增程序一致，可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。</p> <p>13.qPCR分析软件：可兼容使用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≥鼠疫杆菌的核酸检测试剂盒。（提供计算机软件著作权登记证书扫描件）</p> <p>15.qPCR分析软件：可兼容宏石、ABI7500、Q5、博日等。（提供4种以上荧光PCR仪多病原核酸检测结果图片。）</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。	

标的名称：鼠疫耶尔森氏菌caf1/pla/chro392基因三重实时荧光PCR检测试剂盒

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

1	<p>1.本试剂盒用于血清、淋巴结穿刺液等样本中鼠疫杆菌pla基因、caf1基因和chro392基因核酸的定性检测。</p> <p>2.规格：50 反应/盒</p> <p>3.试剂配制：采用1管全预混模式，无需配制反应体系即可完成多种病原体基因型的定性检测；</p> <p>4.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。</p> <p>5.病毒核酸检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5</p> <p>6.最低检测限：500 copies/ml</p> <p>7.线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/mL；</p> <p>8.精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%；</p> <p>★9.反应全流程最快时长≤70mins；</p> <p>10.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（大肠杆菌、沙门氏菌、志贺氏菌、小肠结肠耶尔森菌、假结核耶尔森菌等）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>11.生产企业具有医疗器械生产企业许可证。</p> <p>12.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、Roche Light Cycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。	

标的名称：猴痘病毒核酸检测试剂盒/含内标（荧光PCR法）

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

1	<p>1.本试剂盒用于血清、皮疹、痂皮、疱液、口咽或鼻咽分泌物等样本中猴痘病毒核酸的定性检测。</p> <p>2.规格：50 反应/盒</p> <p>3.试剂配制：采用1管全预混模式，无需配制反应体系即可完成多种病原体基因型的定性检测；</p> <p>4.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。</p> <p>5.病毒核酸检测通道：FAM、VIC</p> <p>6.最低检测限：500 copies/ml</p> <p>7.线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/mL；</p> <p>8.精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%；</p> <p>★9.反应全流程最快时长≤70mins；</p> <p>10.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（麻疹病毒、风疹病毒、水痘-带状疱疹病毒、单纯疱疹病毒、EB病毒、巨细胞病毒、人类疱疹病毒6型、人类疱疹病毒7型、人类疱疹病毒8型）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>11.生产企业具有医疗器械生产企业许可证。</p> <p>12.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、Roche Light Cycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。	

标的名称：基孔肯亚热病毒核酸检测试剂（荧光PCR法）

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

1	<p>1.本试剂盒用于血清等样本中，基孔肯雅病毒核酸的定性检测。</p> <p>2.规格：50 反应/盒。</p> <p>3.试剂配制：采用1管全预混模式，无需配制反应体系即可完成多种病原体基因型的定性检测；</p> <p>4.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。</p> <p>5.病毒核酸检测通道：FAM、VIC</p> <p>6.最低检测限：500 copies/mL</p> <p>7.线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/ml；</p> <p>8.精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%；</p> <p>★9.反应全流程最快时长≤70mins；</p> <p>10.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（登革热病毒、麻疹病毒、风疹病毒、肠道病毒、脊髓灰质炎病毒、寨卡病毒、腮腺炎病毒、单纯疱疹病毒、汉城病毒、汉滩病毒、乙脑病毒）以及人的总核酸无交叉反应。</p> <p>11.生产企业具有医疗器械生产企业许可证。</p> <p>12.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、Roche Light Cycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。</p> <p>★13.提供同类型PCR产品近三年客户意见反馈表≥5份（使用单位加盖公章有效）</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。	

标的名称：流行性乙型脑炎病毒/新布尼亚病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）

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

1	<p>1.使用实时荧光PCR法，用于样本中流行性乙型脑炎病毒/新布尼亚病毒核酸的定性检测。</p> <p>2.保存条件及有效期：-20±5℃冷冻保存，试剂有效期12个月。</p> <p>3.包装规格：50T/盒。</p> <p>★4.组分包括qPCR预混液（含酶）、引物探针、阳性对照、阴性对照/说明书。总反应体系25μL。</p> <p>5.最低检出限500 copies/mL （有效期不低于10个月）2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。</p> <p>6.反应体系配置操作：操作简便，RNA类RT-PCR反应液，引物探针，模板，PCR反应试剂的保存方法以及反应试剂盒有专利证书。</p> <p>7.检测通道：FAM。</p> <p>★8.反应程序，50℃15min，95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。仪器运行时间在80min内。</p> <p>9.精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。</p> <p>10.适用机型：适用于ABI 7500、宏石SLANAN-96S/96P、QuantStudio 5/6/7、天隆96R/R/96E等实时荧光定量PCR仪。</p> <p>11.PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数45。</p> <p>12.同一品牌所有RNA类产品扩增程序一致，可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。</p> <p>13.qPCR分析软件：可兼容使用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≥基孔肯亚热病毒核酸检测试剂盒。（提供计算机软件著作权登记证书扫描件）</p> <p>14.qPCR分析软件：可兼容宏石、ABI7500、Q5、博日等。（提供4种以上荧光PCR仪多病原核酸检测结果图片。）</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。	

标的名称：炭疽杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）

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

1		<p>1.使用实时荧光PCR法，用于样本中炭疽杆菌核酸的定性检测。</p> <p>2.保存条件及有效期：-20±5℃冷冻保存，试剂有效期12个月（有效期不低于10个月）。</p> <p>3.包装规格：50T/盒。</p> <p>★4.试剂组成：PCR反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书。</p> <p>5.最低检出限500 copies/mL。</p> <p>6.可提供预分装试剂，匹配0.1mL/0.2mL反应管的PCR仪，只需加样即可上机检测。PCR分装反应试剂的保存方法以及反应试剂盒有专利证书。</p> <p>7.检测通道：FAM</p> <p>★8.反应程序，50℃ 2min，95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）40个循环。仪器运行时间在65min内。</p> <p>9.精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。</p> <p>10.适用机型：适用于ABI 7500、宏石SLANAN-96S/96P、QuantStudio 5/6/7、天隆96R/R/96E等实时荧光定量PCR仪。</p> <p>11.PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数40。</p> <p>12.同一品牌DNA类产品扩增程序一致，可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。</p> <p>13.qPCR分析软件：可兼容使用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≥炭疽杆菌的核酸检测试剂盒。（提供计算机软件著作权登记证书扫描件）</p> <p>14.qPCR分析软件：可兼容宏石、ABI7500、Q5、博日等。（提供4种以上荧光PCR仪多病原核酸检测结果图片。）</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：炭疽杆菌(pagA/cap)核酸检测试剂盒（荧光PCR法）

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

1		<p>1.使用实时荧光PCR法，用于样本中炭疽杆菌(pagA/cap核酸的定性检测。</p> <p>2.保存条件及有效期：-20±5℃冷冻保存，试剂有效期12个月（有效期不低于10个月）。</p> <p>3.包装规格：50T/盒。</p> <p>★4.试剂组份：qPCR预混液（含酶）、引物探针、阳性对照、阴性对照、说明书。</p> <p>5.最低检出限500 copies/mL。</p> <p>★6.可提供预分装试剂，匹配0.1mL/0.2mL反应管的PCR仪，只需加样即可上机检测。PCR分装反应试剂的保存方法以及反应试剂盒有专利证书。</p> <p>7.检测通道：FAM、HEX/VIC/JOE</p> <p>8.反应程序，50℃ 2min，95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）40个循环。仪器运行时间在65min内。</p> <p>9.精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。</p> <p>10.适用机型：适用于ABI 7500、宏石SLANAN-96S/96P、QuantStudio 5/6/7、天隆96R/R/96E等实时荧光定量PCR仪。</p> <p>11.PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数40。</p> <p>12.同一品牌DNA类产品扩增程序一致，可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。</p> <p>13.qPCR分析软件：可兼容使用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≥炭疽杆菌(pagA/cap的核酸检测试剂盒。（提供计算机软件著作权登记证书扫描件）</p> <p>14.qPCR分析软件：可兼容宏石、ABI7500、Q5、博日等。（提供4种以上荧光PCR仪多病原核酸检测结果图片。）</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：疟原虫通用型核酸实时荧光PCR检测试剂盒

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

1		<p>1.使用实时荧光PCR法，用于样本中疟原虫核酸的定性检测。</p> <p>2.保存条件及有效期：-20±5℃冷冻保存，试剂有效期12个月（有效期不低于10个月）。</p> <p>3.包装规格：50T/盒。</p> <p>★4.试剂组份：qPCR预混液（含酶）、引物探针、阳性对照、阴性对照/说明书。</p> <p>5.最低检出限500 copies/mL。</p> <p>★6.可提供预分装试剂，匹配0.1mL/0.2mL反应管的PCR仪，只需加样即可上机检测。PCR分装反应试剂的保存方法以及反应试剂盒有专利证书。</p> <p>7.检测通道：FAM</p> <p>8.反应程序，50℃ 2min，95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）40个循环。仪器运行时间在65min内。</p> <p>9.精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。</p> <p>10.适用机型：适用于ABI 7500、宏石SLANAN-96S/96P、QuantStudio 5/6/7、天隆96R/R/96E等实时荧光定量PCR仪。</p> <p>11.PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数40。</p> <p>12.同一品牌DNA类产品扩增程序一致，可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。</p> <p>13.qPCR分析软件：可兼容使用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≥疟原虫的核酸检测试剂盒。（提供计算机软件著作权登记证书扫描件）</p> <p>14.qPCR分析软件：可兼容宏石、ABI7500、Q5、博日等。（提供4种以上荧光PCR仪多病原核酸检测结果图片。）</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：三日疟原虫核酸实时荧光PCR检测试剂盒

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

1	<p>1.本试剂盒用于人全血样本、血斑或蚊虫样品中，三日疟原虫（Plasmodium malariae）核酸的定性检测。</p> <p>2.规格：50 反应/盒</p> <p>3.试剂配制：采用1管全预混模式，无需配制反应体系即可完成多种病原体基因型的定性检测；</p> <p>4.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。</p> <p>5.病毒核酸检测通道：FAM、VIC</p> <p>6.最低检测限：500 copies/ml</p> <p>7.线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/mL；</p> <p>8.精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%；</p> <p>★9.反应全流程最快时长≤70mins；</p> <p>10.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（弓形虫、嗜吞噬细胞无形体、布鲁氏菌、脑膜炎奈瑟菌、链球菌、钩端螺旋体、沙门氏菌、除三日疟原虫以外疟原虫其他型别）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>11.生产企业具有医疗器械生产企业许可证。</p> <p>12.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、Roche Light Cycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。	

标的名称：间日疟原虫核酸实时荧光PCR检测试剂盒

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

1		<p>1.本试剂盒用于人全血样本、血斑或蚊虫样品中，间日疟原虫（Plasmodium vivax）核酸的定性检测。</p> <p>2.规格：50 反应/盒</p> <p>3.试剂配制：采用1管全预混模式，无需配制反应体系即可完成多种病原体基因型的定性检测；</p> <p>4.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。</p> <p>5.病毒核酸检测通道：FAM、VIC</p> <p>6.最低检测限：500 copies/ml</p> <p>7.线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/mL；</p> <p>8.精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%；</p> <p>★9.反应全流程最快时长≤70mins；</p> <p>10.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（弓形虫、嗜吞噬细胞无形体、布鲁氏菌、脑膜炎奈瑟菌、链球菌、钩端螺旋体、沙门氏菌、除间日疟原虫以外疟原虫其他型别）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>11.生产企业具有医疗器械生产企业许可证。</p> <p>12.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、Roche Light Cycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：卵形疟原虫核酸实时荧光PCR检测试剂盒

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

1	<p>1.本试剂盒用于人全血样本、血斑或蚊虫样品中，卵形疟原虫（Plasmodium ovale）核酸的定性检测。</p> <p>2.规格：50 反应/盒</p> <p>3.试剂配制：采用1管全预混模式，无需配制反应体系即可完成多种病原体基因型的定性检测；</p> <p>4.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。</p> <p>5.病毒核酸检测通道：FAM、VIC</p> <p>6.最低检测限：500 copies/ml</p> <p>7.线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/mL；</p> <p>8.精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%；</p> <p>★9.反应全流程最快时长≤70mins；</p> <p>10.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（弓形虫、嗜吞噬细胞无形体、布鲁氏菌、脑膜炎奈瑟菌、链球菌、钩端螺旋体、沙门氏菌、除卵形疟原虫以外疟原虫其他型别）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>11.生产企业具有医疗器械生产企业许可证。</p> <p>12.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、 Roche Light Cycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。	

标的名称：恶性疟原虫核酸实时荧光PCR检测试剂盒

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

1	<p>1.本试剂盒用于人全血样本、血斑或蚊虫样品中，恶性疟原虫（Plasmodium falciparum）核酸的定性检测。</p> <p>2.规格：50 反应/盒</p> <p>3.试剂配制：采用1管全预混模式，无需配制反应体系即可完成多种病原体基因型的定性检测；</p> <p>4.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。</p> <p>5.病毒核酸检测通道：FAM、VIC</p> <p>6.最低检测限：500 copies/ml</p> <p>7.线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/mL；</p> <p>8.精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%；</p> <p>★9.反应全流程最快时长≤70mins；</p> <p>10.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（弓形虫、嗜吞噬细胞无形体、布鲁氏菌、脑膜炎奈瑟菌、链球菌、钩端螺旋体、沙门氏菌、除恶性疟原虫以外疟原虫其他型别）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>11.生产企业具有医疗器械生产企业许可证。</p> <p>12.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、Roche Light Cycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。</p>
---	--

打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

标的名称：诺如病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>1.本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，诺如病毒核酸的定性检测。</p> <p>2.规格：50 反应/盒。</p> <p>3.试剂配制：采用1管全预混模式，无需配制反应体系即可完成多种病原体基因型的定性检测；</p> <p>4.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。</p> <p>5.病毒核酸检测通道：FAM、VIC</p> <p>6.最低检测限：500 copies/mL</p> <p>7.线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/ml；</p> <p>8.精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%；</p> <p>★9.反应全流程最快时长≤70mins；</p> <p>10.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（星状病毒、腺病毒、致泻性大肠杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、霍乱弧菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>11.生产企业具有医疗器械生产企业许可证。</p> <p>12.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、Roche Light Cycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。</p>

打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

标的名称：诺如病毒GI/GII型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>1.本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，诺如病毒 GI/GII型核酸的定性检测。</p> <p>2.规格：50 反应/盒。</p> <p>3.试剂配制：采用1管全预混模式，无需配制反应体系即可完成多种病原体基因型的定性检测；</p> <p>4.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。</p> <p>5.病毒核酸检测通道：FAM、VIC、CY5。</p> <p>6.最低检测限：500 copies/mL</p> <p>7.线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/ml；</p> <p>8.精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%；</p> <p>★9.反应全流程最快时长≤70mins；</p> <p>10.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（轮状病毒、札如病毒、星状病毒、腺病毒、致泻性大肠杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、霍乱弧菌）以及人的总核酸无交叉反应。</p> <p>11.生产企业具有医疗器械生产企业许可证。</p> <p>12.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、 Roche Light Cycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。</p>

打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

标的名称：流行性出血热I型/II型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）

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

1		<p>1.使用实时荧光PCR法，用于样本中流行性出血热I型/II型核酸的定性检测。</p> <p>2.保存条件及有效期：-20±5℃冷冻保存，试剂有效期12个月。</p> <p>3.包装规格：50T/盒。</p> <p>★4.试剂配制：采用1管全预混模式，无需配制反应体系即可完成多种病原体基因型的定性检测。</p> <p>5.（有效期不低于10个月）2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。</p> <p>★6.采用全预混扩增反应体系，无需手工配置反应体系。</p> <p>7.检测通道：FAM、HEX/VIC/JOE</p> <p>★8.反应程序，50℃15min，95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。仪器运行时间在80min内。</p> <p>9.精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。</p> <p>10.适用机型：适用于ABI 7500、宏石SLANAN-96S/96P、QuantStudio 5/6/7、天隆96R/R/96E等实时荧光定量PCR仪。</p> <p>11.PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数45。</p> <p>12.同一品牌所有RNA类产品扩增程序一致，可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。</p> <p>13.qPCR分析软件：可兼容使用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≥流行性出血热I型/II型核酸检测试剂盒。（提供计算机软件著作权登记证书扫描件）</p> <p>14.qPCR分析软件：可兼容宏石、ABI7500、Q5、博日等。（提供4种以上荧光PCR仪多病原核酸检测结果图片。）</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：水痘-带状疱疹病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）

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

1		<p>1.本试剂盒用于血清等样本中，水痘-带状疱疹病毒核酸的定性检测。</p> <p>2.规格：50 反应/盒。</p> <p>3.主要组成成分：核酸扩增反应液、水痘-带状疱疹病毒检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）</p> <p>4.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。</p> <p>5.病毒核酸检测通道：FAM、VIC</p> <p>6.最低检测限：500 copies/ml</p> <p>7.线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/ml；</p> <p>8.精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%；</p> <p>★9.反应全流程最快时长≤70mins；</p> <p>10.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（单纯疱疹病毒1型、单纯疱疹病毒2型、人类疱疹病毒4型、肠道病毒、麻疹病毒、风疹病毒、登革热病毒）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p> <p>11.生产企业具有医疗器械生产企业许可证。</p> <p>12.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、 Roche Light Cycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：嗜肺军团菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）

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

1		<p>1.本试剂盒用于临床样本（如血液、痰液、鼻咽抽吸物等）和环境污染样本（如空调通风系统的冷却水、冷凝水和管道饮用水及其形成的沉淀物等）中嗜肺军团菌核酸的定性检测。</p> <p>2.规格：50 反应/盒。</p> <p>3.注意组成成分：核酸扩增反应液、嗜肺军团菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）</p> <p>4.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。</p> <p>5.病毒核酸检测通道：FAM、VIC</p> <p>6.最低检测限：500 copies/ml</p> <p>7.线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/ml；</p> <p>8.精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%；</p> <p>★9.反应全流程最快时长≤70mins；</p> <p>10.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（沙门氏菌、志贺氏菌、金黄色葡萄球菌、大肠杆菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、小肠结肠耶尔森菌、溶血性链球菌、霍乱弧菌、创伤弧菌、溶藻弧菌、阪崎肠杆菌、绿脓杆菌、嗜水气单胞菌、肺炎克雷伯菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人的总核酸无交叉反应。</p> <p>11.生产企业具有医疗器械生产企业许可证。</p> <p>12.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、 Roche Light Cycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：致病菌腹泻症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒

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

1		<p>1.本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，霍乱弧菌、副溶血弧菌、沙门氏菌、志贺菌、致泻性大肠杆菌（EPEC、STEC/EHEC、ETEC、EAEC、EIEC）、弯曲菌（空肠弯曲菌、结肠弯曲菌）、小肠结肠耶尔森菌、艰难梭菌、阪崎克罗诺杆菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌和河弧菌病原体核酸的定性检测。</p> <p>2.规格：50反应/盒。</p> <p>3.试剂配制：采用1管全预混模式，无需配制体系即可完成多种病原体基因型的定性检测。</p> <p>4.是否具有内标：试剂盒设置有内标，通过内标对待测样本的采集、运输和提取过程中进行监控，避免检测结果的假阴性。</p> <p>5.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。</p> <p>6.病毒核酸检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5。</p> <p>7.最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>8.线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/ml。</p> <p>9.精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%。</p> <p>★10.检测时间：最快反应时长≤60mins。</p> <p>11.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（轮状病毒、诺如病毒、肠道腺病毒、人星状病毒、札如病毒）以及人的总核酸无交叉反应。</p> <p>12.生产企业具有医疗器械生产企业许可证。</p> <p>13.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480II、Bio-Rad CFX96™、上海宏石 SLAN-96P/S 荧光定量 PCR 仪。提供说明书或检验报告等证明材料。</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：流行性出血热I型（汉滩病毒）、II型（汉城病毒）双重核酸检测试剂盒（荧光pcr法）

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

1		<p>1.使用实时荧光PCR法，用于样本中流行性出血热I型/II型核酸的定性检测。</p> <p>2.保存条件及有效期：-20±5℃冷冻保存，试剂有效期12个月。</p> <p>3.包装规格：50T/盒。</p> <p>★4.试剂配制：采用1管全预混模式，无需配制反应体系即可完成多种病原体基因型的定性检测。</p> <p>5.（有效期不低于10个月）2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。</p> <p>★6.采用全预混扩增反应体系，无需手工配置反应体系。</p> <p>7.检测通道：FAM、HEX/VIC/JOE</p> <p>★8.反应程序：预变性；变性；退火/延伸/检测荧光，整个反应时间在60分钟内完成。</p> <p>9.精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。</p> <p>10.适用机型：适用于ABI 7500、宏石SLANAN-96S/96P、QuantStudio 5/6/7、天隆96R/R/96E等实时荧光定量PCR仪。</p> <p>11.PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数45。</p> <p>12.同一品牌所有RNA类产品扩增程序一致，可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。</p> <p>13.qPCR分析软件：可兼容使用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≥流行性出血热I型/II型核酸检测试剂盒。（提供计算机软件著作权登记证书扫描件）</p> <p>14.qPCR分析软件：可兼容宏石、ABI7500、Q5、博日等。（提供4种以上荧光PCR仪多病原核酸检测结果图片。）</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：流行性乙型脑炎病毒/大别班达（新布尼亚）病毒

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

1		<p>1.使用实时荧光PCR法，用于样本中流行性乙型脑炎病毒/新布尼亚病毒核酸的定性检测。</p> <p>2.保存条件及有效期：-20±5℃冷冻保存，试剂有效期12个月。</p> <p>3.包装规格：50T/盒。</p> <p>★4.试剂组份：反应液、酶混合液、引物探针、阳性对照、阴性对照、说明书。</p> <p>5.最低检出限500 copies/mL</p> <p>（有效期不低于10个月）2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。</p> <p>6.检测通道：FAM。</p> <p>★7.荧光PCR反应程序：a) 逆转录；b) 预变性；c) 退火/延伸/检测荧光，循环40-45次。反应总时长≤80min。（提供说明书证明）</p> <p>8.精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。</p> <p>9.适用机型：适用于ABI 7500、宏石SLANAN-96S/96P、QuantStudio 5/6/7、天隆96R/R/96E等实时荧光定量PCR仪。</p> <p>10.PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数45。</p> <p>11.同一品牌所有RNA类产品扩增程序一致，可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。</p> <p>12.资质：生产企业具有医疗器械生产企业许可证，属于国家高新技术企业，通过ISO13485及ISO9001体系考核。拥有二级病原微生物实验室备案，连续三年获得省守合同重信用企业证书。拥有引物探针合成服务车间，通过环评认证资质，能对所投产品提供原料验证支撑(报价时提供证明文件)。</p> <p>13.qPCR分析软件：可兼容使用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≥基孔肯亚热病毒核酸检测试剂盒。（提供计算机软件著作权登记证书扫描件）</p> <p>14.qPCR分析软件：可兼容宏石、ABI7500、Q5、博日等。（提供4种以上荧光PCR仪多病原核酸检测结果图片。）</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：无菌液体石蜡

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>1.规格:1.7ml × 20支/盒</p> <p>2.用途：覆盖液体培养基，用于厌氧培养（隔绝氧气）。</p> <p>3.保质期：1 年;储存条件：室温、避光、干燥保存。</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：新型冠状病毒/甲型流感病毒/乙型流感病毒预混核酸检测试剂盒(荧光PCR法)

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

1		<p>1.样品种类：上呼吸道标本（包括咽拭子、鼻拭子、鼻咽抽取物、深咳痰液）；下呼吸道标本（包括呼吸道抽取物、支气管灌洗液、肺泡灌洗液、肺组织活检标本）；组织培养物等样品。</p> <p>2.适用机型：适用于ABI 7500、宏石SLANAN-96S/96P、QuantStudio 5/6/7、天隆96R/R/96E等实时荧光定量PCR仪。。</p> <p>3.检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对新型冠状病毒（ORF1ab/N）、甲型流感病毒（FluA）和乙型流感病毒（FluB）设计特异性引物和探针，通过荧光PCR扩增仪进行检测，实现对新型冠状病毒、甲型流感病毒和乙型流感病毒核酸的鉴别。</p> <p>4.本试剂盒采用全预混扩增反应体系，无需手工配置反应体系，操作便捷。</p> <p>5.主要组成成分：包含预混液1000μL*1管，阳性对照500μL*1管，阴性对照500μL*1管。</p> <p>6.反应体系：25μL反应体系，一步加样。预混液20μL,模板5μL。</p> <p>7.检测通道：FAM、VIC/HEX、ROX/TEXAS RED、CY5。</p> <p>8.结果判读：阴性：Ct值>40或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤38；可疑：扩增曲线呈S型，且38<Ct值≤40，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。</p> <p>9.最低检测限：500copies/mL。</p> <p>10.特异性：对目的靶标各标本均能检出且与其他型别无交叉。</p> <p>11.保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。</p>
---	--	---

打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

标的名称：肠道病毒（CA6、CA10、CA16、EV71）四重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>1.使用实时荧光PCR法，用于样本中肠道病毒（CA6、CA10、CA16、EV71）核酸的定性检测。</p> <p>2.保存条件及有效期：-20±5℃冷冻保存，试剂有效期12个月。</p> <p>3.包装规格：50T/盒。</p> <p>★4.试剂配制：扩增体系预混于一管，无需配制，直接分装即可添加模板，分装20μL/孔。</p> <p>5.最低检出限500 copies/mL</p> <p>（有效期不低于10个月）2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。</p> <p>6.检测通道：FAM、HEX/VIC/JOE、CY5、ROX</p> <p>7.反应程序，50℃15min，95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光） 45个循环。仪器运行时间在80min内。</p> <p>8.精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。</p> <p>9.适用机型：适用于ABI 7500、宏石SLANAN-96S/96P、QuantStudio 5/6/7、天隆96R/R/96E等实时荧光定量PCR仪。</p> <p>10.PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数45。</p> <p>11.同一品牌所有RNA类产品扩增程序一致，可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。</p> <p>12.qPCR分析软件：可兼容使用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≥肠道病毒（CA6、CA10、CA16、EV71）核酸检测试剂盒。（提供计算机软件著作权登记证书扫描件）</p>

打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

标的名称：发热伴出血症候群10种病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>1.本试剂盒用于人全血、血清等样本中，埃博拉病毒、马尔堡病毒、拉沙热病毒、马秋波病毒、鸠宁病毒、汉坦病毒、黄热病毒、裂谷热病毒、瓜纳瑞托病毒、萨比亚病毒共10种病原体核酸的定性检测</p> <p>2.规格：50 反应/盒。</p> <p>3.试剂配制：采用1管全预混模式，无需配制反应体系即可完成多种病原体基因型的定性检测；</p> <p>4.储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。</p> <p>5.病毒核酸检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5。</p> <p>6.最低检测限：500 copies/mL</p> <p>7.线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/ml；</p> <p>8.精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%；</p> <p>9.★反应全流程最快时长≤60mins；</p> <p>10.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（麻疹病毒、风疹病毒、肠道病毒、脊髓灰质炎病毒、新疆出血热病毒、大别班达病毒、单纯疱疹病毒、乙脑病毒）以及人的总核酸无交叉反应。</p> <p>11.生产企业具有医疗器械生产企业许可证。</p> <p>12.适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、Roche Light Cycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。</p>

打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

采购包2：合同包二

标的名称：超灵敏度新型冠状病毒全基因组 测序套装试剂盒（24人份）

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

1		<p>1、适用性：新型冠状病毒全基因组的扩增捕获，产物可用于后续高通量测序的建库，通过新一代高通量测序分析，准确发现新的变异，新的毒株、追踪病毒变异情况；</p> <p>2、样本量：24样本；3、灵敏度：仅需少量RNA（<0.5ng）；4、试剂形式：整合式试剂，可扩增得到新冠病毒全基因组；5、扩增子数目：≤40个；6、适用机型：兼容所有高通量测序平台（二代测序）和单分子测序平台（三代测序）；7、适合CT值≤33的新冠样本全，基因组捕获，捕获效率≥99%；8、拥有国家专利局专利证书；9、可提供同厂家的新冠病毒分析软件，自动完成序列拼接、变异查找和生成系统进化树；10、试剂盒搭配同品牌软件分析，可所提供的新冠病毒分析软件应包含新冠病毒序列的录入质控和分型；应标明序列数据在数据库中的存储位置便于查找、筛选和导出(按日期、型别、完整性等)；软件应根据指定序列进行进化分析并提供图形化展示；软件应提供稳定的框架，方便后期加入新的功能模块；11、经过科研研究机构验证，有科研论文引用验证；12、建库原理：转座酶切法建库，无需任何核酸打断设备；13、适用机型：illumina的测序平台适用；14、DNA片段化时间：5分钟内片段化DNA；15、文库构建类型：涵盖小基因组、PCR扩增、质粒、微生物基因组、串联扩增子、双联cDNA和单细胞RNA-Seq等测序文库构建；16、文库制备流程：标记基因组DNA、扩增、纯化、标准化、文库混合；17、建库时间：2.5小时；18、自带病原微生物样本的高通量测序序列标签；19、Index数量：24；20、使用机型：illumina的测序平台适用；21、测序原理：边合成边测序；22、测序模式：自动化双端或自动化单端测序；23、测序读长：2*150bp；24、Reads数：400万条；25、适用机型：illumina的测序平台适用；26、测序数据质量：Q30（测序准确度在999.9%以上）；27、套装中包括:新型冠状病毒全基因组捕获试剂盒（低载量）24人份、1套DNA建库试剂盒 (24人份)1盒、便携式高通量基因测序试剂盒,300-cycles 8套；</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：超灵敏度新型冠状病毒全基因组测序套装试剂盒（96人份）

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

1		<p>1、适用性：新型冠状病毒全基因组的扩增捕获，产物可用于后续高通量测序的建库，通过新一代高通量测序分析，准确发现新的变异，新的毒株、追踪病毒变异情况；2、样本量：96样本；3、灵敏度：仅需少量RNA（<0.5ng）；4、试剂形式：整合式试剂，可扩增得到新冠病毒全基因组；5、扩增子数目：≤40个；6、捕获扩增试剂适用机型：兼容所有高通量测序平台（二代测序）和单分子测序平台（三代测序）；7、适合CT值≤33的新冠样本全，基因组捕获，捕获效率≥99%；8、拥有国家专利局专利证书；9、可提供同厂家的新冠病毒分析软件，自动完成序列拼接、变异查找和生成系统进化树；10、试剂盒搭配同品牌软件分析，可所提供的新冠病毒分析软件应包含新冠病毒序列的录入质控和分型；应标明序列数据在数据库中的存储位置便于查找、筛选和导出(按日期、型别、完整性等)；软件应根据指定序列进行进化分析并提供图形化展示；软件应提供稳定的框架，方便后期加入新的功能模块；11、经过科研机构验证，有科研论文引用验证；12、建库原理：转座酶切法建库，无需任何核酸打断设备；13、建库试剂适用机型：主流的二代测序平台适用；14、DNA片段化时间：5分钟内片段化DNA；15、文库构建类型：涵盖小基因组、PCR扩增、质粒、微生物基因组、串联扩增子、双联cDNA和单细胞RNA-Seq等测序文库构建；16、文库制备流程：标记基因组DNA、扩增、纯化、标准化、文库混合；17、建库时间：2.5小时；18、自带病原微生物样本的高通量测序序列标签；19、Index数量：96；20、测序原理：边合成边测序；21、测序模式：自动化双端或自动化单端测序；22、测序读长：2*150bp；23、Reads数：1500万条；24、测序芯片试剂适用机型：illumina的测序平台适用；25、测序数据质量：Q30（测序准确度在999.9%以上）；26、套装中包括:新型冠状病毒全基因组捕获试剂盒（低载量）96人份、1套DNA建库试剂盒（96人份）1盒、PCR产物回收磁珠（5ml）4盒、核酸定量分析管500个反应1盒、核酸定量分析试剂盒，500反应1盒、高通量基因测序试剂盒,300-cycles 8套；</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：超灵敏度人偏肺病毒全基因组捕获试剂盒（24人份）

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

1		<p>1.适用性：人偏肺病毒全基因组的扩增捕获，产物可用于后续高通量测序的建库，通过新一代高通量测序分析，准确发现新的变异，新的毒株、追踪病毒变异情况；</p> <p>2.样本量：24；</p> <p>3.灵敏度：低至1ng核酸；</p> <p>4.试剂形式：整合试剂，涵盖人偏肺病毒全基因组</p> <p>5.适用机型：兼容高通量测序平台。</p> <p>6.样本类型：呼吸道标本包括鼻咽拭子、深咳痰液、肺泡灌洗液、肺组织活检标本等，以上标本经核酸提取后用于后续操作；</p> <p>7.操作时间：≤2小时；</p> <p>8.实验操作原理：多重PCR；</p> <p>9.实验流程：包括反应体系配置、RT-PCR反应。</p> <p>10.捕获特异性：通过人偏肺病毒的特异性引物设计，确保在复杂的样品中能够准确捕获目标病毒的全基因组序列，而不受其他病毒或污染物的干扰。</p> <p>11.全面的PCR反应体系，包括引物酶等，还包含了其他必要的试剂和缓冲液，确保PCR反应的稳定性和可靠性。</p> <p>12.完善的产品可追溯体系，对生产过程中的每一步进行记录和监控，以确保产品质量的一致性和可追溯性。</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：超灵敏度甲型流感全基因组捕获试剂盒（24人份）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>1.适用性：甲型流感病毒样本的高通量测序建库实验；</p> <p>2.样本量：24；</p> <p>3.检测限：总核酸起始量低至1ng核酸；</p> <p>4.试剂形式：整合试剂，涵盖全基因组基因组；</p> <p>5.建库原理：酶切法建库，无需任何核酸打断设备；</p> <p>6.适用机型：兼容高通量测序平台；</p> <p>7.经过科研机构验证，有科研论文引用验证。</p> <p>8.捕获和扩增为合一体系一个pcr流程即可完成逆转录和扩增。</p> <p>9.扩增子长度800-2000bp，适合多种测序平台；</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：超灵敏度乙型流感全基因组捕获试剂盒（24人份）

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

1		1.适用性：乙型流感病毒样本的高通量测序建库实验； 2.样本量：24； 3.检测限：总核酸起始量低至1ng核酸； 4.试剂形式：整合试剂，涵盖全基因组基因组； 5.建库原理：酶切法建库，无需任何核酸打断设备； 6.适用机型：兼容高通量测序平台； 7.经过科研机构验证，有科研论文引用验证， 8.捕获和扩增为合一体系一个pcr流程即可完成逆转录和扩增。 9.扩增子长度600bp，适合多种测序平台 10.逆转录反应后反应体系≥50ul，扩增后最终反应体系≥50ul；（提供说明书证明） 12.逆转录扩增理论总时长≤123min；（提供说明书证明）
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：超灵敏度肺炎支原体全基因组捕获试剂盒（24人份）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1.适用性：肺炎支原体全基因组的扩增捕获，产物可用于后续高通量测序的建库，通过新一代高通量测序分析，准确发现新的变异，新的毒株、追踪病毒变异情况； 2.样本量：24； 3.灵敏度：低至1ng核酸； 4.试剂形式：整合试剂，本试剂盒覆盖肺炎支原体全基因组的所有基因片段，包括P1、P2、P3、P4、P5等区域。 5.适用机型：兼容高通量测序平台。 6.样本类型：呼吸道标本包括鼻咽拭子、深咳痰液、肺泡灌洗液、肺组织活检标本等，以上标本经核酸提取后用于后续操作； 7.操作时间：≤2小时； 8.实验操作原理：多重PCR； 9.实验流程：包括反应体系配置、PCR反应。 10.捕获特异性：通过肺炎支原体的特异性引物设计，确保在复杂的样品中能够准确捕获目标病毒的全基因组序列，而不受其他病毒或污染物的干扰。 11.全面的PCR反应体系，包括引物酶等，还包含了其他必要的试剂和缓冲液，确保PCR反应的稳定性和可靠性。
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：超灵敏度多病原全基因组探针杂交捕获建库试剂盒（24T）

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

1		<p>1.适用性：多重病原体全基因组捕获建库实验；</p> <p>2.样本量：24</p> <p>3.原理：液态杂交探针捕获法；</p> <p>4.寡核苷酸杂交捕获——120bp叠瓦式寡核苷酸设计可完整覆盖每个基因组，实现WGS测序；</p> <p>5.一次实验即可获得19种病原的全基因组序列，探针捕获比非富集鸟枪宏基因组方法更具成本效益和敏感性；</p> <p>6.杂交捕获panel能够识别探针目标区域的变异，可以报告突变和密切相关的新型病毒变体；</p> <p>7.捕获的区段大，均一性好，兼容高通量测序平台；</p> <p>8.适用于多种样本类型：鼻咽（NP）、口咽（OP）、废水、表面等；</p> <p>9.杂交时间短，仅4小时就可完成杂交；</p> <p>10.覆盖19种病原，冠状病毒（229E/HKU1/NL63/OC43）、肠病毒（A/B/C/D组）、流感病毒（甲/乙）、人腺病毒（B/C/D/E组）、博卡病毒、偏肺病毒、副流感病毒（1/2/3/4型）、鼻病毒（A/B/C）、腮腺炎病毒、麻疹病毒、风疹病毒、新冠病毒、合胞病毒、水痘带状疱疹病毒、SARS病毒、诺如病毒、登革热病毒、轮状病毒、星状病毒；</p> <p>11.设计多对DNA探针，探针稳定，不易降解</p> <p>12.适用机型：兼容高通量二代测序平台。</p> <p>13.index片段长度大于等于10bp;</p>
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：超灵敏度副流感病毒全基因组捕获试剂盒（24人份）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		<p>1.适用性：无需病毒分离培养，副流感病毒样本的高通量测序实验；</p> <p>2.样本量：24；</p> <p>3.覆盖不同季节流行的4个亚型(HPIV1-4)；</p> <p>4.试剂形式：整合试剂，覆盖副流感病毒全基因组，包括HA、NA、NP、PB1、PB2、PA、M和NS等8个基因片段；</p> <p>5.适用机型：兼容高通量测序平台。</p> <p>6.样本类型：呼吸道标本包括鼻咽拭子、深咳痰液、肺泡灌洗液、肺组织活检标本等，以上标本经核酸提取后用于后续操作；</p> <p>7.操作时间：2小时；</p> <p>8.实验操作原理：多重PCR；</p> <p>9.实验流程：包括反应体系配置、RT-PCR反应。</p> <p>10.捕获特异性：通过副流感病毒的特异性引物设计，确保在复杂的样品中能够准确捕获目标病毒的全基因组序列，而不受其他病毒或污染物的干扰。</p> <p>11.本试剂盒在生产过程中严格遵循质量管理体系，确保产品质量的稳定性和可靠性。采用高质量的原材料，并通过严格的质量控制程序进行生产和加工。</p> <p>12.完善的产品可追溯体系，对生产过程中的每一步进行记录和监控，以确保产品质量的一致性和可追溯性。</p>

打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

标的名称：超灵敏度呼吸道合胞病毒全基因组捕获试剂盒（24人份）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1.适用性：呼吸道合胞病毒样本的高通量测序建库实验； 2.样本量：24； 3.灵敏度：低至1ng核酸； 4.试剂形式：整合试剂，涵盖全基因组基因组； 5.建库原理：酶切法建库，无需任何核酸打断设备； 6.适用机型：兼容高通量测序平台； 7.支持高Ct值样本，Ct值小于32可获得全基因组高覆盖结果。 8.样本类型：呼吸道标本包括鼻咽拭子、深咳痰液、肺泡灌洗液、肺组织活检标本等，以上标本经核酸提取后用于后续操作； 9.双反应体系，每个体系扩增后最终反应体系≥50ul；（提供说明书证明） 10.捕获和扩增为合一体系一个pcr流程即可完成逆转录和扩增，实验全流程≤4.5小时。 11.捕获特异性：通过合胞病毒的特异性引物设计，确保在复杂的样品中能够准确捕获目标病毒的全基因组序列，而不受其他病毒或污染物的干扰。 12.全面的PCR反应体系，包括引物酶等，还包含了其他必要的试剂和缓冲液，确保PCR反应的稳定性和可靠性； 13.试剂盒生产厂家需生产同品牌生信分析软件，可供选择采购，该软件可实现引物去除，精确获得合胞分型，合胞全基因组序列，突变位点和溯源信息；

打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

标的名称：超灵敏度腺病毒全基因组捕获试剂盒（24人份）

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

1		1.适用性：腺病毒样本的高通量测序建库实验； 2.样本量：24； 3.灵敏度：低至1ng核酸； 4.试剂形式：整合试剂，涵盖腺病毒BCE三组全基因组； 5.包含亚型1、2、3、4、7、11、55； 6.适用机型：兼容高通量测序平台； 7.包含不同长度的三组六对引物，扩增子长度800-1200 bp； 8.样本类型：呼吸道标本包括鼻咽拭子、深咳痰液、肺泡灌洗液、肺组织活检标本等，以上标本经核酸提取后用于全基因组； 9.实验流程：包括反应体系配置、RT-PCR反应，捕获扩增时间1小时。 10.捕获特异性：通过腺病毒的特异性引物设计，确保在复杂的样品中能够准确捕获目标病毒的全基因组序列，而不受其他病毒或污染物的干扰。 11.全面的PCR反应体系，包括引物酶等，还包含了其他必要的试剂和缓冲液，确保PCR反应的稳定性和可靠性。 12.完善的产品可追溯体系，对生产过程中的每一步进行记录和监控，以确保产品质量的一致性和可追溯性。
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：超灵敏度百日咳鲍特菌全基因组探针捕获建库试剂盒（24T）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1.适用性：百日咳鲍特菌全基因组捕获建库实验 2.样本量：24 3.原理：液相杂交探针捕获法 4.寡核苷酸杂交捕获：120bp叠瓦式寡核苷酸设计可完整覆盖全基因组，实现WGS测序。通过实验可获得百日咳鲍特菌全基因组序列 5.杂交捕获panel能够识别探针目标区域的变异，可全面解读基因组的变异信息 6.捕获的区段大，均一性好，兼容市面上常见的高通量测序平台 7.支持对不同来源的样本如鼻咽拭子或鼻咽抽吸物等进行测序 8.设计多对探针，探针稳定，不易降解；杂交时间短，操作简单 10.收到货物后需原厂授权工程师到场进行协助做实验验收
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：超灵敏军团菌全基因组探针捕获建库试剂盒（24人份）

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

1	<div>1.适用性：军团菌全基因组捕获建库实验</div> <div>2.样本量：24</div> <div>3.原理：液相杂交探针捕获法</div> <div>4.寡核苷酸杂交捕获：120bp叠瓦式寡核苷酸设计可完整覆盖全基因组，实现WGS测序。通过实验可获得军团菌全基因组序列</div> <div>5.杂交捕获panel能够识别探针目标区域的变异，可全面解读基因组的变异信息</div> <div>6.捕获的区段大，均一性好，兼容市面上常见的高通量测序平台</div> <div>7.支持对不同来源的样本如鼻咽拭子或鼻咽抽吸物等进行测序</div> <div>8.设计多对探针，探针稳定，不易降解；杂交时间短，操作简单</div> <div>10.收到货物后需原厂授权工程师到场进行协助做实验验收</div>
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 供应商应当提交的资格、资信证明文件

供应商应提交证明其有资格参加谈判和成交后有能力履行合同的相关文件，并作为其响应文件的一部分，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。如供应商是企业（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”；如供应商是事业单位，要提供有效的“事业单位法人证书”；供应商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；如供应商是个体工商户，要提供有效的“个体工商户营业执照”；如供应商是自然人，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供应商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、按照谈判文件要求，供应商应当提交的其他资格、资信证明文件。

第五章 评审

一.评审要求

1.评审方法

谈判结束后，谈判小组应当要求所有参加谈判的供应商在规定时间内进行最后报价，采购人从谈判小组提出的成交候选人中根据符合采购需求、质量和价格相等且报价最低的原则确定成交供应商。

2.评审原则

2.1谈判小组成员应当遵循客观、公正、审慎的原则，根据谈判文件规定的评审程序、评审方法和评审标准进行独立评审。

2.2具体评审事项由谈判小组负责，并按谈判文件规定的办法进行评审。

3.谈判小组

由采购人代表和评审专家两部分共3人组成，其中由评审专家库产生的评审专家2人，由采购人派出的采购人代表1人。达到公开招标数额标准的货物或者服务采购项目，或者达到招标规模标准的政府采购工程，竞争性谈判小组应当由5人以上单数组成。

3.1谈判小组由采购人代表和评审专家共3人以上单数组成，其中评审专家人数不得少于竞争性谈判小组成员总数的2/3。

3.2谈判小组成员有下列情形之一的，应当回避：

（1）参加政府采购活动前3年内，与供应商存在劳动关系，或者担任过供应商的董事、监事，或者是供应商的控股股东或实际控制人；

（2）与供应商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）与供应商有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系。

3.3谈判小组应当履行下列职责：

（1）确认或者制定谈判文件；

（2）从符合相应资格条件的供应商名单中确定不少于3家的供应商参加谈判；

（3）审查供应商的响应文件并作出评价；

（4）要求供应商解释或者澄清其响应文件；

（5）编写评审报告；

（6）告知采购人、采购代理机构在评审过程中发现的供应商的违法违规行为。

（7）法律法规规定的其他职责。

4.澄清

谈判小组在对响应文件的有效性、完整性和响应程度进行审查时，可以要求供应商对响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容等作出必要的澄清、说明或者更正。供应商的澄清、说明或者更正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。

谈判小组要求供应商澄清、说明或者更正响应文件应当以书面形式作出。供应商的澄清、说明或者更正应当由法定代表人或其授权代表签字或者加盖公章。由授权代表签字的，应当附法定代表人授权书。供应商为自然人的，应当由本人签字并附身份证明。

4.1谈判小组不接受供应商主动提出的澄清、说明或更正。

4.2谈判小组对供应商提交的澄清、说明或更正有疑问的，可以要求供应商进一步澄清、说明或更正。

5.有下列情形之一的，属于恶意串通，并追究法律责任：

（1）供应商直接或者间接从采购人或者采购代理机构处获得其他供应商的相关情况并修改其响应文件；

- (2) 供应商按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改响应文件；
- (3) 供应商之间协商报价、技术方案等响应文件的实质性内容；
- (4) 属于同一集团、协会、商会等组织成员的供应商按照该组织要求协同参加政府采购活动；
- (5) 供应商之间事先约定由某一特定供应商成交；
- (6) 供应商之间商定部分供应商放弃参加政府采购活动或者放弃成交；
- (7) 供应商与采购人或者采购代理机构之间、供应商相互之间，为谋求特定供应商成交或者排斥其他供应商的其他串通行为。

6. 响应无效的情形

- (1) 供应商未按照谈判文件要求提交保证金的，响应无效；
- (2) 在提交响应文件截止时间后递交响应文件的，响应无效；
- (3) 未实质性响应谈判文件的，响应无效；
- (4) 法律、法规和谈判文件规定的其他无效情形。

7. 终止的情形

出现下列情形之一的，采购人或者采购代理机构应当终止竞争性谈判采购活动，发布项目终止公告并说明原因，重新开展采购活动：

- (1) 因情况变化，不再符合规定的竞争性谈判采购方式适用情形的；
- (2) 出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- (3) 除《政府采购非招标采购方式管理办法》规定的情形外，在采购过程中符合竞争要求的供应商或者报价未超过采购预算的供应商不足3家的。
- (4) 法律、法规以及谈判文件规定的其他情形。

8. 成交

评审结束后，谈判小组根据采购人书面授权直接确定成交供应商或者由采购人从评审报告提出的成交候选供应商中按顺序确定成交供应商。

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，具体按照本谈判文件相关要求执行。

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，供应商提供的货物、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，供应商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					

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
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，供应商应提供《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》。供应商应当按照《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。

供应商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 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 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 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 投标人基本情况表 技术偏离表 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 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%	<p>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。</p> <p>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</p>	<p>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 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 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 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 投标人基本情况表 技术偏离表 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 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</p>
---	----------	--	--------	--	--

三.评审程序

1.资格审查

1.1谈判小组依据法律法规和谈判文件的规定，对响应文件中的资格证明文件等进行审查，以确定供应商是否具备响应资格。

1.2资格审查中有任意一项未通过的，审查结果为未通过，未通过资格审查的供应商按无效响应处理。

1.3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；

谈判小组应当按照查询渠道、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供应商将被拒绝参与政府采购活动。

资格审查表

采购包1：合同包一

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	审查供应商营业执照等证明文件或者身份证明。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	审查投标人提供的具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料(需提供2024年度或2025年度审计报告)
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	1.提供递交投标文件截止之日前一年内（至少一个月）的良好缴纳税收的相关凭据。（以税务机关提供的纳税凭据或银行入账单为准） 2.提供递交投标文件截止之日前一年内（至少一个月）缴纳社会保险的凭证。（以专用收据或社会保险缴纳清单为准） 注：其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据金额缴纳社保的凭据。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	审查供应商提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料。
5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	审查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。
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。
7	联合体响应（若有）	符合关于联合体响应的相关规定。

采购包2：合同包二

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	审查供应商营业执照等证明文件或者身份证明。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	审查投标人提供的具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料(需提供2024年度或2025年度审计报告)
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	1.提供递交投标文件截止之日前一年内（至少一个月）的良好缴纳税收的相关凭据。（以税务机关提供的纳税凭据或银行入账单为准） 2.提供递交投标文件截止之日前一年内（至少一个月）缴纳社会保险的凭证。（以专用收据或社会保险缴纳清单为准） 注：其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据金额缴纳社保的凭据。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	审查供应商提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料。
5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	审查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。
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。

7	联合体响应（若有）	符合关于联合体响应的相关规定。
---	-----------	-----------------

采购包1：合同包一

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

采购包2：合同包二

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

采购包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
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向供应商应当符合本采购包专门面向的企业类型。）

2.符合性审查

2.1谈判小组依据谈判文件的规定，从响应文件的有效性、完整性和对谈判文件的响应程度进行审查，以确定是否对谈判文件的实质性要求作出响应。

2.2符合性审查中有任何一项未通过的，评审结果为未通过，未通过符合性审查的供应商按无效响应处理。

符合性审查表

采购包1：合同包一

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	响应文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合谈判文件要求；响应文件文件的格式、文字、目录等符合谈判文件要求或对投标无实质性影响。
4	主要商务条款	审查供应商出具的“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.响应文件应当对谈判文件提出的要求和条件作出明确响应并满足谈判文件全部实质性要求。
6	其他要求	谈判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：合同包二

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	响应文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合谈判文件要求；响应文件文件的格式、文字、目录等符合谈判文件要求或对投标无实质性影响。
4	主要商务条款	审查供应商出具的“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.响应文件应当对谈判文件提出的要求和条件作出明确响应并满足谈判文件全部实质性要求。
6	其他要求	谈判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。

3.谈判

谈判小组所有成员应当集中与单一供应商分别进行谈判，并给予所有参加谈判的供应商平等的谈判机会。

在谈判过程中，谈判小组可以根据谈判文件和谈判情况实质性变动采购需求中的技术、服务要求以及合同草案条款，但不得变动谈判文件中的其他内容。实质性变动的内容，须经采购人代表确认。

对谈判文件作出的实质性变动是谈判文件的有效组成部分，谈判小组应当及时通过政府采购云平台同时通知所有参加谈判的供应商。

供应商应当按照谈判文件的变动情况和谈判小组的要求重新提交响应文件，并由其法定代表人或授权代表签字或者加盖公章。由授权代表签字的，应当附法定代表人授权书。供应商为自然人的，应当由本人签字并附身份证明。

4.最后报价

谈判结束后，谈判小组应当要求所有实质性响应的供应商在规定时间内提交最后报价。最后报价是供应商响应文件的有效组成部分。

已提交响应文件的供应商，在提交最后报价之前，可以根据谈判情况退出谈判。

未在最终轮次规定时间内进行响应的，视为不再参与该政府采购活动。

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	<p>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：</p> <p>（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%。</p> <p>（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%。</p> <p>（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%。</p> <p>（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。</p> <p>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。</p> <p>。</p>

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	<p>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：</p> <p>（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%。</p> <p>（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%。</p> <p>（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%。</p> <p>（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。</p> <p>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。</p> <p>。</p>
---	--------	--

5.政府采购政策功能落实

依据《政府采购促进中小企业发展管理办法》等规定，对符合条件的小微企业、监狱企业或残疾人福利性单位给予价格扣除。

6.汇总、排序

谈判小组应当从质量和服务均能满足谈判文件实质性响应要求的供应商中，按照最后报价由低到高的顺序提出3名以上成交候选人，并编写评审报告。

采购代理机构应当在评审结束后2个工作日内将评审报告送采购人确认。采购人应当在收到评审报告后5个工作日内，从评审报告提出的成交候选人中，根据质量和服务均能满足谈判文件实质性响应要求且最后报价最低的原则确定成交供应商，也可以书面授权谈判小组直接确定成交供应商。采购人逾期未确定成交供应商且不提出异议的，视为确定评审报告提出的最后报价最低的供应商为成交供应商。

公开招标的货物、服务采购项目，招标过程中提交投标文件或者经评审实质性响应招标文件要求的供应商只有两家时，采购人、采购代理机构按照《政府采购非招标采购方式管理办法》规定，经本级财政部门批准后可以与该两家供应商进行竞争性谈判采购。

第六章 合同与验收

一.合同

1.合同要求

1.1采购人应当自中标（成交）通知书发出之日起30日内，按照招标（磋商、谈判）文件或询价通知书和中标（成交）供应商投标（响应）文件的规定，与中标（成交）供应商签订书面合同。所签订的合同不得对招标（磋商、谈判）文件或询价通知书确定的事项作实质性修改。采购人、供应商不得提出任何不合理的要求作为签订合同的条件。

1.2政府采购合同应当包括采购人与中标（成交）供应商的名称和住所、标的、数量、质量、价款或者报酬、履行期限及地点和方式、验收要求、违约责任、解决争议的方法等内容。

1.3采购人与中标（成交）供应商应当根据合同的约定依法履行合同义务。政府采购合同的履行、违约责任和解决争议的方法等适用《中华人民共和国民法典》。政府采购合同的双方当事人不得擅自变更、中止或者终止合同。

1.4采购人应当自政府采购合同签订之日起2个工作日内，将政府采购合同在内蒙古自治区政府采购网（<https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn/>）公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。

1.5采购人应当自政府采购合同签订之日起7个工作日内，将合同副本向同级财政部门 and 有关部门备案。

2.合同格式及内容

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： <input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过，具体说明：
验收人员签字	年 月 日
采购人确认意见（注：采购人委托代理机构验收时适用）	<input type="checkbox"/> 同意验收结论。 <input type="checkbox"/> 不同意验收结论。具体说明： 年 月 日
备注	

采购人代表签字：

年 月 日

供应商代表签字：

年 月 日

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： <input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过，具体说明：
验收人员签字	年 月 日
采购人确认意见（注：采购人委托代理机构验收时适用）	<input type="checkbox"/> 同意验收结论。 <input type="checkbox"/> 不同意验收结论。具体说明： 年 月 日
备注	

采购人代表签字：

年 月 日

供应商代表签字：

年 月 日

政府采购工程履约验收书

(参考格式)

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

采购人代表签字：

年 月 日

供应商代表签字：

年 月 日

第七章 响应文件格式与要求

采购包1：合同包一

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

详见附件：缴纳投标保证金证明材料

详见附件：投标人基本情况表

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：中小企业声明函

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：技术偏离表

详见附件：联合体协议

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：投标人（供应商）应提交的相关证明

详见附件：投标人承诺函

详见附件：本国产品成本比例声明表

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：其他材料

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：关于符合本国产品标准的声明函

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：主要商务要求承诺书

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：项目组成人员一览表

详见附件：法定代表人授权委托书

详见附件：监狱企业证明文件

详见附件：残疾人福利性单位声明函

报价分册：

详见附件：分项报价表

详见附件：开标一览表

采购包2：合同包二

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

详见附件：缴纳投标保证金证明材料

详见附件：投标人基本情况表

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：中小企业声明函

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：技术偏离表

详见附件：联合体协议

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：投标人（供应商）应提交的相关证明

详见附件：投标人承诺函

详见附件：本国产品成本比例声明表

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：其他材料

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：关于符合本国产品标准的声明函

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：主要商务要求承诺书

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：项目组成人员一览表

详见附件：法定代表人授权委托书

详见附件：监狱企业证明文件

详见附件：残疾人福利性单位声明函

报价分册：

详见附件：分项报价表

详见附件：开标一览表