

艾防结防创新研究室试剂耗材药品等(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-260453-2

2026年06月

目录

第一章 投标邀请

第二章 投标人须知

第三章 招标内容与技术要求

第四章 投标人应当提交的资格、资信证明文件

第五章 评标

第六章 合同与验收

第七章 投标文件格式与要求

第一章 投标邀请

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 艾防结防创新研究室试剂耗材药品等（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：艾防结防创新研究室试剂耗材药品等(三次)
- 项目编号：NMGZC-G-H-260453-2
- 采购计划备案号：内政采计划[2026]15939
- 2.内容及划分采购包情况
- 采购包1：传染实验室检测能力提升试剂耗材
- 采购包预算金额（元）：537,100.00
- 采购包最高限价（元）：537,100.00
- 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	传染实验室检测能力提升试剂耗材	1.00	537,100.00	批	工业	是	否	否	否

- 采购包2：利福平异烟肼吡嗪酰胺乙胺丁醇固定剂量复合制剂
- 采购包预算金额（元）：1,166,318.40
- 采购包最高限价（元）：1,166,318.40
- 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	利福平等	1.00	1,166,318.40	批	工业	是	否	否	否

- 采购包3：利奈唑胺
- 采购包预算金额（元）：117,936.00
- 采购包最高限价（元）：117,936.00
- 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	利奈唑胺	1.00	117,936.00	批	工业	是	否	否	否

- 采购包4：乙胺丁醇
- 采购包预算金额（元）：172,800.00
- 采购包最高限价（元）：172,800.00
- 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	乙胺丁醇	1.00	172,800.00	批	工业	是	否	否	否

- 采购包5：贝达喹啉
- 采购包预算金额（元）：1,215,500.00
- 采购包最高限价（元）：1,215,500.00
- 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	贝达喹啉	1.00	1,215,500.00	批	工业	是	否	否	否

- 采购包6：结防试剂耗材
- 采购包预算金额（元）：334,764.00
- 采购包最高限价（元）：334,764.00
- 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	结防试剂耗材	1.00	334,764.00	批	工业	是	否	否	否

- 采购包7：艾防质控品考核品标准品试剂等
- 采购包预算金额（元）：1,772,880.00
- 采购包最高限价（元）：1,772,880.00
- 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	艾防质控品考核品标准品试剂等	1.00	1,772,880.00	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	传染实验室检测能力提升试剂耗材	传染实验室检测能力提升试剂耗材

采购包2：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	A07020199 其他抗菌素（抗感染药）	利福平等	利福平等

采购包3：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	A07020199 其他抗菌素（抗感染药）	利奈唑胺	利奈唑胺

采购包4：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	A07020199 其他抗菌素（抗感染药）	乙胺丁醇	乙胺丁醇

采购包5：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	A07020199 其他抗菌素（抗感染药）	贝达喹啉	贝达喹啉

采购包6：

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	结防试剂耗材	结防试剂耗材

采购包7：

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	艾防质控品考核品标准品试剂等	艾防质控品考核品标准品试剂等

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：传染实验室检测能力提升试剂耗材

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。

采购包2：利福平异烟肼吡嗪酰胺乙胺丁醇固定剂量复合制剂

1、特殊资格要求：供应商若为制造商须提供药品生产许可证；若为代理商须提供药品经营许可证及所投产品制造商的药品生产许可证（复印件加盖制造商公章）；同时提供药品注册证书

采购包3：利奈唑胺

1、特殊资格要求：供应商若为制造商须提供药品生产许可证；若为代理商须提供药品经营许可证及所投产品制造商的药品生产许可证（复印件加盖制造商公章）；同时提供药品注册证书

采购包4：乙胺丁醇

1、特殊资格要求：供应商若为制造商须提供药品生产许可证；若为代理商须提供药品经营许可证及所投产品制造商的药品生产许可证（复印件加盖制造商公章）；同时提供药品注册证书

采购包5：贝达喹啉

1、特殊资格要求：供应商若为制造商须提供药品生产许可证；若为代理商须提供药品经营许可证及所投产品制造商的药品生产许可证（复印件加盖制造商公章）；同时提供药品注册证书

采购包6：结防试剂耗材

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。

采购包7：艾防质控品考核品标准品试剂等

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内蒙古呼和浩特市赛罕区敕勒川大街6号
邮编： 010055
联系人： 王旭阳
联系电话： 18686062331 供应商对采购需求和评审结果的质疑，向采购人提出。
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： 010010
联系人： 巩雪菲
联系电话： 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 7 包
2	采购方式	公开招标
3	开标方式	远程开标
4	评标方式	现场网上评标
5	评标方法	采购包1：综合评分法 采购包2：综合评分法 采购包3：综合评分法 采购包4：综合评分法 采购包5：综合评分法 采购包6：综合评分法 采购包7：综合评分法
6	获取招标文件时间	详见招标公告
7	保证金缴纳截止时间（同投标文件提交截止时间）	详见招标公告
8	电子投标文件递交	加密的电子投标文件1份，电子投标文件在投标截止时间前上传至内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台。技术支持电话：400-0471-010转2键
9	投标文件数量	（1）加密的电子投标文件1份（需在投标截止时间前上传至“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”） （2）若现场无法使用系统进行电子开评标的，投标人须开标现场递交非加密电子版投标文件U盘（或光盘）0份。 （3）纸质投标文件（正本）0份；纸质投标文件（副本）0份。
10	中标人确定	甲方按照评审报告推荐的顺序确认中标（成交）供应商。
11	联合体投标	采购包1：不接受 采购包2：不接受 采购包3：不接受 采购包4：不接受 采购包5：不接受 采购包6：不接受 采购包7：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用
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%。 采购包2： 属于专门面向中小企业采购，预留比例为100%。 采购包3：不属于专门面向中小企业采购。 采购包4：不属于专门面向中小企业采购。 采购包5：不属于专门面向中小企业采购。 采购包6：不属于专门面向中小企业采购。 采购包7：不属于专门面向中小企业采购。
19	有效投标人家数	采购包1：3家 采购包2：3家 采购包3：3家 采购包4：3家 采购包5：3家 采购包6：3家 采购包7：3家

20	中标供应商数量	采购包1：1名 采购包2：1名 采购包3：1名 采购包4：1名 采购包5：1名 采购包6：1名 采购包7：1名
21	中标候选人数量	采购包1：3名 采购包2：3名 采购包3：3名 采购包4：3名 采购包5：3名 采购包6：3名 采购包7：3名
22	报价形式	详见第一章，“内容及划分采购包情况”。
23	现场踏勘	采购包1：组织现场踏勘：否 采购包2：组织现场踏勘：否 采购包3：组织现场踏勘：否 采购包4：组织现场踏勘：否 采购包5：组织现场踏勘：否 采购包6：组织现场踏勘：否 采购包7：组织现场踏勘：否
24	兼投不兼中规则	本项目可兼投7包，本项目可兼中7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	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： 巩雪菲 系电话： 4395884 邮寄或送达地址：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 自治区公共资源交易中心质疑咨询电话： 5332613

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分钟内完成全部已招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-政府采购业务指南”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证书完成全部已招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关注相关信息的责任。

五.投标文件

1.投标文件的构成

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

2.投标报价

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

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

2.3投标报价不得有选择性报价和附加条件的报价。

2.4投标文件报价出现前后不一致的，按下列规定修正：

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

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

2.5投标人应在“投标客户端”对【报价部分】进行填写，“投标客户端”软件将自动根据投标人填写信息生成“开标一览表（报价表）”、“分项报价表”，若在响应文件中出现非系统生成的“开标一览表（报价表）”、“分项报价表”，且与“投标客户端”生成的“开标一览表（报价表）”、“分项报价表”信息内容不一致，以“投标客户端”在线填写报价并生成的内容为准。

3.投标有效期

3.1投标有效期从提交投标文件的截止之日起算。投标文件中承诺的投标有效期应当不少于招标文件中载明的投标有效期。

3.2出现特殊情况需要延长投标有效期的，采购人以书面形式通知所有投标人延长投标有效期。同意延长投标有效期的投标人少于3个的，招标人应当重新招标。投标人同意延长的，应相应延长其投标保证金的有效期，但不得要求或被允许修改或撤销其投标文件；投标人拒绝延长的，其投标失效，但投标人有权收回其投标保证金。

4.投标文件的递交

投标人应当在投标截止时间前递交投标文件，否则视为自动放弃投标。

5.投标文件的修改和撤回

投标人在投标截止时间前，可以对所递交的投标文件进行补充、修改或者撤回。投标人应当在投标截止时间前上传加密的最终版电子投标文件至“内蒙古自治区政府采购网-政府采购云平台”。

在提交投标截止时间后，投标人不得补充、修改、替代或者撤回其投标文件。

6.样品

采购人、采购代理机构一般不得要求投标人提供样品，仅凭书面方式不能准确描述采购需求或者需要对样品进行主观判断以确认是否满足采购需求等特殊情况除外。

6.1招标文件规定投标人提交样品的，样品属于投标文件的组成部分。样品的生产、运输、安装、保全等一切费用由投标人自理。

6.2开标前，投标人应将样品送达至指定地点，并按要求摆放并做好展示。若需要现场演示的，投标人应提前做好演示准备（包括演示设备）。

6.3采购活动结束后，对于未中标投标人提供的样品，应当及时退还或者经未中标投标人同意后自行处理；对于中标投标人提供的样品，应当按照招标文件的规定进行保管、封存，并作为履约验收的参考。

六.开标、评标、中标公告、中标通知书

1.开标

1.1程序

- （1）宣布纪律；
- （2）宣布相关人员；
- （3）投标人对已提交的加密文件进行解密，由采购人或者采购代理机构工作人员宣布投标人名称、投标价格和招标文件规定需要宣布的其他内容（以开标一览表要求为准）

；

- （4）参加人员对开标结果进行确认；
- （5）开标结束。

1.2疑义

投标人代表对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避情形的，应当场提出询问或者回避申请。采购人、采购代理机构对投标人代表提出的询问或者回避申请应当及时处理。

投标人对远程不见面方式过程和开标记录有疑义，应在“政府采购云平台-远程开标大厅”中提出，采购代理机构应及时查看、回复。

1.3备注说明

1.3.1投标人不足3家的，不得开标。

1.3.2开标时,投标人使用CA证书参与投标文件解密，投标人用于解密的CA证书应为生成、加密、上传投标文件的同一CA证书。

2.资格审查

2.1公开招标采购项目开标结束后，采购人或者采购代理机构应当依法对投标人的资格进行审查，以确定投标人是否具备投标资格。

2.2资格审查中有任意一项未通过的，审查结果为未通过，未通过资格审查的投标人按无效投标处理。

2.3信用记录查询

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

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

采购人或采购代理机构应当按照查询渠道、查询时间节点、查询记录内容进行查询，并存档。对信用记录查询结果中显示被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单的投标人作无效投标处理。

资格审查表

一般资格要求

采购包1：传染实验室检测能力提升试剂耗材

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	具有独立承担民事责任的能力	审查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）

采购包2：利福平异烟肼吡嗪酰胺乙胺丁醇固定剂量复合制剂

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）

采购包3：利奈唑胺

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）

采购包4：乙胺丁醇

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）

采购包5：贝达喹啉

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）

采购包6：结防试剂耗材

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	具有独立承担民事责任的能力	审查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）

采购包7：艾防质控品考核品标准品试剂等

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：传染实验室检测能力提升试剂耗材

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。

采购包2：利福平异烟肼吡嗪酰胺乙胺丁醇固定剂量复合制剂

资格审查要求概况	评审点具体描述
特殊资格要求	供应商若为制造商须提供药品生产许可证；若为代理商须提供药品经营许可证及所投产品制造商的药品生产许可证（复印件加盖制造商公章）；同时提供药品注册证书

采购包3：利奈唑胺

资格审查要求概况	评审点具体描述
特殊资格要求	供应商若为制造商须提供药品生产许可证；若为代理商须提供药品经营许可证及所投产品制造商的药品生产许可证（复印件加盖制造商公章）；同时提供药品注册证书

采购包4：乙胺丁醇

资格审查要求概况	评审点具体描述
特殊资格要求	供应商若为制造商须提供药品生产许可证；若为代理商须提供药品经营许可证及所投产品制造商的药品生产许可证（复印件加盖制造商公章）；同时提供药品注册证书

采购包5：贝达喹啉

资格审查要求概况	评审点具体描述
特殊资格要求	供应商若为制造商须提供药品生产许可证；若为代理商须提供药品经营许可证及所投产品制造商的药品生产许可证（复印件加盖制造商公章）；同时提供药品注册证书

采购包6：结防试剂耗材

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。

采购包7：艾防质控品考核品标准品试剂等

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。）

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供应商应当符合本采购包专门面向的企业类型。）

采购包3：

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

采购包4：

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

采购包5：

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

采购包6：

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

采购包7：

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

3.评标

详见第五章

4.中标公告

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

5.中标通知书

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

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

七.询问、质疑与投诉

1.询问

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

2.质疑

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

2.6接收质疑函的方式。为了使提出的质疑事项在规定时间内得到有效答复、处理，质疑可以由法定代表人或授权代表亲自将质疑函递交至采购人或采购代理机构，也可以通过邮寄、快递等方式提交。质疑函以邮寄、快递方式递交的，以邮寄件上的截记日期、邮政快递件上的截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：艾防结防创新研究室试剂耗材药品等（三次）。项目编号：[NMGZC-G-H-260453-2]

本项目总预算资金：5317298.40元，采购方式为公开招标。本项目共分7包

第一包：传染实验室检测能力提升试剂耗材，采购预算资金：537100，本包核心产品为序号2：大别班达病毒 (SFTSV) IgM ELISA 试剂盒B

第二包：利福平异烟肼吡嗪酰胺乙胺丁醇固定剂量复合制剂，采购预算资金：1166318.40元

第三包：利奈唑胺，采购预算资金：117936.00元

第四包：乙胺丁醇，采购预算资金：172800.00元

第五包：贝达喹啉，采购预算资金：1215500.00元

第六包：结防试剂耗材，采购预算资金：334764，本包核心产品为序号2：罗氏固体培养基

第七包：质控品考核品标准品试剂等，采购预算资金1772880.00元：本包核心产品为序号23：人类免疫缺陷病毒（HIV）抗体酶联免疫诊断试剂盒（四代试剂）（初筛试剂）

二.主要商务要求、技术要求

1.主要商务要求

采购包1：传染实验室检测能力提升试剂耗材

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	合同签订后45个工作日内交货。
2		标的提供地点	内蒙古自治区疾病预防控制中心鸿盛园区
3		合同履约期限	签订合同后45个工作日内
4		合同履约地点	内蒙古自治区呼和浩特新城区鸿盛工业园区永平路内蒙古自治区疾病预防控制中心（内蒙古第四医院西侧），按约定时间与地点供货。
5		验收要求	到货试剂和耗材的有效期至少在该产品保质期的80%的有效时间内。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、40%以上金额的货物按运输条件送至要求地点验收合格，并开具发票，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的40.00% 2、全部货物按运输条件送至要求地点验收合格，并开具发票，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的60.00%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

采购包2：利福平异烟肼吡嗪酰胺乙胺丁醇固定剂量复合制剂

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	合同签订90个日历日内交货
2		标的提供地点	内蒙古自治区本级及全区十二个盟市，运费由中标商承担。
3		合同履约期限	2026年12月
4		合同履约地点	采购方要求地点(自治区和全区12个盟市)。所需快递运输及装卸入库等费用由中标供应商承担。
5		验收要求	乙方将标的物送达至甲方指定的地点后，由甲乙双方一同验收并签字确认。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10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及商定过程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。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、货物全部到货，验收入库后，达到付款条件起45日内，支付合同总金额的100.00%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

采购包3：利奈唑胺

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	合同签订90个日历日内交货
2		标的提供地点	内蒙古自治区本级及全区十二个盟市，运费由中标商承担。
3		合同履约期限	2026年12月
4		合同履约地点	采购方约定地点(自治区和全区12个盟市)。所需快递运输及装卸入库等费用由中标供应商承担。

5		验收要求	乙方将标的物送达至甲方指定的地点后，由甲乙双方一同验收并签字确认。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10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及商定过程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。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、货物全部到货，验收入库后，达到付款条件起45日内，支付合同总金额的100.00%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

采购包4：乙胺丁醇

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	合同签订90个日历日内交货
2		标的提供地点	内蒙古自治区本级及全区十二个盟市，运费由中标商承担。
3		合同履约期限	2026年12月
4		合同履约地点	采购方约定地点(自治区和全区12个盟市)。所需快递运输及装卸入库等费用由中标供应商承担。
5		验收要求	乙方将标的物送达至甲方指定的地点后，由甲乙双方一同验收并签字确认。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10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及商定过程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。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、货物全部到货，验收入库后，达到付款条件起45日内，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5：贝达喹啉

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	合同签订90个日历日内交货
2		标的提供地点	内蒙古自治区本级及全区十二个盟市，运费由中标商承担。
3		合同履约期限	2026年12月
4		合同履约地点	采购方约定地点(自治区和全区12个盟市)。所需快递运输及装卸入库等费用由中标供应商承担。
5		验收要求	乙方将标的物送达至甲方指定的地点后，由甲乙双方一同验收并签字确认。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10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及商定过程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。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、货物全部到货，验收入库后，达到付款条件起45日内，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6：结防试剂耗材

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	订货后30个日历日内交货。
2		标的提供地点	内蒙古自治区疾控中心，运费由中标商承担。
3		合同履约期限	具体按采购方要求日期供货。
4		合同履约地点	采购方约定地点。所需快递运输费用由中标供应商承担。
5		验收要求	货物包装完好无破损，试剂保存温度符合要求。
6		合同支付方式	1、供约30%金额的货物，验收入库后，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的30.00% 2、全部供完货物，验收入库，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的70.00%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

采购包7：艾防质控品考核品标准品试剂等

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	订货后30个日历日内交货。
2		标的提供地点	内蒙古十二盟市，运费由中标商承担
3		合同履约期限	合同签订后一年内
4		合同履约地点	内蒙古自治区疾控中心（内蒙古自治区预防医学科学院）和全区12盟市，按需方供货
5		验收要求	货物包装完好无破损，试剂保存温度符合要求。
6		合同支付方式	1、供约30%金额的货物，验收入库后，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的30.00% 2、供约70%金额的货物，验收入库后，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的70.00%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

2.技术标准与要求

采购包1：传染实验室检测能力提升试剂耗材
标的名称：传染实验室检测能力提升试剂耗材

序号	参数性质	技术参数与性能指标																																				
1		本包核心产品为序号2：大别班达病毒 (SFTSV) IgM ELISA 试剂盒B																																				
		<table><tr><th>序号</th><th>物品名称</th><th>技术参数</th><th>单位</th><th>数量</th><th>单价（元）</th><th>合计金额（元）</th></tr><tr><td>1</td><td>大别班达病毒 (SFTSV) IgM ELISA 试剂盒 A</td><td>方法学：IgM捕获法 ELISA；样本类型：人血清、EDTA抗凝血浆；规格：96T/盒，2-8℃保存，有效期≥12个月；样本用量：50 μL / 孔，稀释倍数 1:100；孵育条件：37℃，60 min + 30 min；显色10 min；性能指标：灵敏度 ≥98%，特异性 ≥99%，批内 CV ≤6%，批间 CV ≤8%；试剂盒组分完整：含酶标板、稀释液、洗涤液、酶结合物、显色液、终止液、阴/阳/临界质控品；交叉反应、无钩状效应，抗干扰能力强；适配 450 nm酶标仪，总时长≤2.5h；提供备案、授权、COA、验证报告；中文说明书+合格证+COA（批次质检报告）；★大别班达病毒(SFTSV)IgM ELISA试剂盒ABC必须为不同品牌。</td><td>盒</td><td>2</td><td>2800.00</td><td>5600.00</td></tr><tr><td>2</td><td>大别班达病毒 (SFTSV) IgM ELISA 试剂盒 B（本包核心产品）</td><td>方法：间接法 ELISA 样本用量：每孔 50μL 孵育条件：37℃恒温孵育 性能：灵敏度≥98%，特异性≥99%，批内 CV≤6%，批间 CV≤8% 总检测时长：≤2.5h 配套：试剂盒组分完整：含酶标板、稀释液、洗涤液、酶结合物、显色液、终止液、阴 / 阳 / 临界质控品 适用资质：医疗机构、疾控常规诊断上报 包装规格：96 人份 / 盒 ★ 大别班达病毒 (SFTSV) IgM ELISA 试剂盒ABC必须为不同品牌</td><td>盒</td><td>2</td><td>2800.00</td><td>5600.00</td></tr><tr><td>3</td><td>大别班达病毒 (SFTSV) IgM ELISA 试剂盒 C</td><td>方法：IgM 捕获法间接法 样本：人血清 / EDTA 血浆 规格：96T / 盒，2-8℃保存，有效期 12 个月 性能：灵敏度≥98%，特异性≥99%，批内 CV≤6%，批间 CV≤8% 配套：试剂盒组分完整：含酶标板、稀释液、洗涤液、酶结合物、显色液、终止液、阴 / 阳 / 临界质控品 总检测时长≤2.5h，适配 450nm 酶标仪 提供备案、授权、COA、验证报告 ★大别班达病毒 (SFTSV) IgM ELISA 试剂盒ABC必须为不同品牌</td><td>盒</td><td>2</td><td>2800</td><td>5600.00</td></tr><tr><td>4</td><td>大别班达病毒 (SFTSV) IgG ELISA 试剂盒 A</td><td>96T/盒（可拆卸8×12条）；样本类型：人血清、EDTA 抗凝血浆；用途：体外定性检测人血清 / 血浆中 SFTSV 特异性 IgG 抗体（既往感染 / 恢复期抗体、流调、血清流行病学、疾控备案）；储存条件：2～8℃ 冷藏，严禁冷冻；有效期：12 个月（未开封）；适用仪器：450 nm 单波长酶标仪；方法学：间接法 ELISA（包被重组 SFTSV-NP 抗原）；配套：试剂盒组分完整：含酶标板、稀释液、洗涤液、酶结合物、显色液、终止液、阴 / 阳 / 临界质控品；中文说明书 + 合格证 + COA；★大别班达病毒 (SFTSV) IgG ELISA 试剂盒ABC必须为不同品牌其他内容不变。</td><td>盒</td><td>2</td><td>2800.00</td><td>5600.00</td></tr></table>	序号	物品名称	技术参数	单位	数量	单价（元）	合计金额（元）	1	大别班达病毒 (SFTSV) IgM ELISA 试剂盒 A	方法学：IgM捕获法 ELISA；样本类型：人血清、EDTA抗凝血浆；规格：96T/盒，2-8℃保存，有效期≥12个月；样本用量：50 μL / 孔，稀释倍数 1:100；孵育条件：37℃，60 min + 30 min；显色10 min；性能指标：灵敏度 ≥98%，特异性 ≥99%，批内 CV ≤6%，批间 CV ≤8%；试剂盒组分完整：含酶标板、稀释液、洗涤液、酶结合物、显色液、终止液、阴/阳/临界质控品；交叉反应、无钩状效应，抗干扰能力强；适配 450 nm酶标仪，总时长≤2.5h；提供备案、授权、COA、验证报告；中文说明书+合格证+COA（批次质检报告）；★大别班达病毒(SFTSV)IgM ELISA试剂盒ABC必须为不同品牌。	盒	2	2800.00	5600.00	2	大别班达病毒 (SFTSV) IgM ELISA 试剂盒 B（本包核心产品）	方法：间接法 ELISA 样本用量：每孔 50μL 孵育条件：37℃恒温孵育 性能：灵敏度≥98%，特异性≥99%，批内 CV≤6%，批间 CV≤8% 总检测时长：≤2.5h 配套：试剂盒组分完整：含酶标板、稀释液、洗涤液、酶结合物、显色液、终止液、阴 / 阳 / 临界质控品 适用资质：医疗机构、疾控常规诊断上报 包装规格：96 人份 / 盒 ★ 大别班达病毒 (SFTSV) IgM ELISA 试剂盒ABC必须为不同品牌	盒	2	2800.00	5600.00	3	大别班达病毒 (SFTSV) IgM ELISA 试剂盒 C	方法：IgM 捕获法间接法 样本：人血清 / EDTA 血浆 规格：96T / 盒，2-8℃保存，有效期 12 个月 性能：灵敏度≥98%，特异性≥99%，批内 CV≤6%，批间 CV≤8% 配套：试剂盒组分完整：含酶标板、稀释液、洗涤液、酶结合物、显色液、终止液、阴 / 阳 / 临界质控品 总检测时长≤2.5h，适配 450nm 酶标仪 提供备案、授权、COA、验证报告 ★大别班达病毒 (SFTSV) IgM ELISA 试剂盒ABC必须为不同品牌	盒	2	2800	5600.00	4	大别班达病毒 (SFTSV) IgG ELISA 试剂盒 A	96T/盒（可拆卸8×12条）；样本类型：人血清、EDTA 抗凝血浆；用途：体外定性检测人血清 / 血浆中 SFTSV 特异性 IgG 抗体（既往感染 / 恢复期抗体、流调、血清流行病学、疾控备案）；储存条件：2～8℃ 冷藏，严禁冷冻；有效期：12 个月（未开封）；适用仪器：450 nm 单波长酶标仪；方法学：间接法 ELISA（包被重组 SFTSV-NP 抗原）；配套：试剂盒组分完整：含酶标板、稀释液、洗涤液、酶结合物、显色液、终止液、阴 / 阳 / 临界质控品；中文说明书 + 合格证 + COA；★大别班达病毒 (SFTSV) IgG ELISA 试剂盒ABC必须为不同品牌其他内容不变。	盒	2	2800.00	5600.00	
		序号	物品名称	技术参数	单位	数量	单价（元）	合计金额（元）																														
		1	大别班达病毒 (SFTSV) IgM ELISA 试剂盒 A	方法学：IgM捕获法 ELISA；样本类型：人血清、EDTA抗凝血浆；规格：96T/盒，2-8℃保存，有效期≥12个月；样本用量：50 μL / 孔，稀释倍数 1:100；孵育条件：37℃，60 min + 30 min；显色10 min；性能指标：灵敏度 ≥98%，特异性 ≥99%，批内 CV ≤6%，批间 CV ≤8%；试剂盒组分完整：含酶标板、稀释液、洗涤液、酶结合物、显色液、终止液、阴/阳/临界质控品；交叉反应、无钩状效应，抗干扰能力强；适配 450 nm酶标仪，总时长≤2.5h；提供备案、授权、COA、验证报告；中文说明书+合格证+COA（批次质检报告）；★大别班达病毒(SFTSV)IgM ELISA试剂盒ABC必须为不同品牌。	盒	2	2800.00	5600.00																														
		2	大别班达病毒 (SFTSV) IgM ELISA 试剂盒 B（本包核心产品）	方法：间接法 ELISA 样本用量：每孔 50μL 孵育条件：37℃恒温孵育 性能：灵敏度≥98%，特异性≥99%，批内 CV≤6%，批间 CV≤8% 总检测时长：≤2.5h 配套：试剂盒组分完整：含酶标板、稀释液、洗涤液、酶结合物、显色液、终止液、阴 / 阳 / 临界质控品 适用资质：医疗机构、疾控常规诊断上报 包装规格：96 人份 / 盒 ★ 大别班达病毒 (SFTSV) IgM ELISA 试剂盒ABC必须为不同品牌	盒	2	2800.00	5600.00																														
		3	大别班达病毒 (SFTSV) IgM ELISA 试剂盒 C	方法：IgM 捕获法间接法 样本：人血清 / EDTA 血浆 规格：96T / 盒，2-8℃保存，有效期 12 个月 性能：灵敏度≥98%，特异性≥99%，批内 CV≤6%，批间 CV≤8% 配套：试剂盒组分完整：含酶标板、稀释液、洗涤液、酶结合物、显色液、终止液、阴 / 阳 / 临界质控品 总检测时长≤2.5h，适配 450nm 酶标仪 提供备案、授权、COA、验证报告 ★大别班达病毒 (SFTSV) IgM ELISA 试剂盒ABC必须为不同品牌	盒	2	2800	5600.00																														
4	大别班达病毒 (SFTSV) IgG ELISA 试剂盒 A	96T/盒（可拆卸8×12条）；样本类型：人血清、EDTA 抗凝血浆；用途：体外定性检测人血清 / 血浆中 SFTSV 特异性 IgG 抗体（既往感染 / 恢复期抗体、流调、血清流行病学、疾控备案）；储存条件：2～8℃ 冷藏，严禁冷冻；有效期：12 个月（未开封）；适用仪器：450 nm 单波长酶标仪；方法学：间接法 ELISA（包被重组 SFTSV-NP 抗原）；配套：试剂盒组分完整：含酶标板、稀释液、洗涤液、酶结合物、显色液、终止液、阴 / 阳 / 临界质控品；中文说明书 + 合格证 + COA；★大别班达病毒 (SFTSV) IgG ELISA 试剂盒ABC必须为不同品牌其他内容不变。	盒	2	2800.00	5600.00																																

5	大别班达病毒 (SFTSV) IgG ELISA 试剂盒 B	规格：96人份/盒（可拆卸板条） 样本类型：人血清、EDTA/枸橼酸钠抗凝血浆，耐受轻微溶血、脂血样本 用途：体外定性检测人血清/血浆中大别班达病毒特异性IgG抗体；用于既往感染筛查、蜱传病流行病学调查、人群免疫水平评估、回顾性诊断 储存条件：2-8℃避光密封保存，严禁冷冻 有效期：未开封12个月；开封后液体组分4个月稳定 适用仪器：全自动/半自动酶标仪，主波长450nm，参考波长630nm 方法学：间接法ELISA，包被重组大别班达病毒N蛋白抗原，特异性强 酶标板：96孔高吸附可拆卸微孔板，重组病毒核蛋白抗原预包被 配套：试剂盒组分完整：含酶标板、稀释液、洗涤液、酶结合物、显色液、终止液、阴 / 阳 / 临界质控品 ★大别班达病毒 (SFTSV) IgG ELISA 试剂盒ABC必须为不同品牌	盒	2	2900. 00	5800. 00
6	大别班达病毒 (SFTSV) IgG ELISA 试剂盒 C	规格：96人份/盒（可拆卸8×12孔板） 样本类型：人血清、EDTA/枸橼酸钠/肝素抗凝血浆 用途：体外定性检测人血清/血浆中大别班达病毒特异性IgG抗体；适用于疾控监测、口岸筛查、回顾性血清学诊断、流行病学调研 储存条件：2-8℃避光密封保存，严禁冷冻 有效期：未开封12个月；开封后液体组分6个月稳定 适用仪器：全自动/半自动酶标仪，主波长450nm，参考波长630nm 方法学：间接法ELISA，重组大别班达病毒全长N蛋白抗原包被，批间稳定性好 酶标板：96孔可拆卸微孔板，高纯度重组抗原预包被，交叉反应极低 配套：试剂盒组分完整：含酶标板、稀释液、洗涤液、酶结合物、显色液、终止液、阴 / 阳 / 临界质控品 ★大别班达病毒 (SFTSV) IgG ELISA 试剂盒ABC必须为不同品牌	盒	2	2750. 00	5500. 00
7	基孔肯雅热(C HIKV)IgG ELI SA 试剂盒A	规格：96人份/盒（可拆卸8×12孔板）；样本类型：人血清、EDTA/枸橼酸钠/肝素抗凝血浆；用途：体外定性检测人血清/血浆中基孔肯雅热病毒IgG抗体，用于既往感染、血清流行病学调查、免疫水平评估； 储存条件：2-8℃避光密封保存，严禁冷冻；有效期：未开封12个月；开封后液体组分6个月稳定；适用仪器：全自动/半自动酶标仪，主波长450nm，参考波长630nm；方法学：间接法ELISA（重组病毒抗原包被）；酶标板：96孔可拆卸微孔板，包被重组基孔肯雅热E蛋白抗原 配套：试剂盒组分完整：含酶标板、稀释液、洗涤液、酶结合物、显色液、终止液、阴/阳/临界质控品；★基孔肯雅热(CHIKV)IgGELISA试剂盒ABC不能为同一品牌。	盒	2	3200. 00	6400. 00
8	基孔肯雅热(C HIKV)IgG ELI SA 试剂盒B	规格：96人份/盒（可拆卸板条） 样本类型：人血清、EDTA/枸橼酸钠抗凝血浆，耐受轻微溶血、脂血样本 用途：体外定性检测人血清/血浆中基孔肯雅热病毒IgG抗体，用于既往感染筛查、流行病学调查 储存条件：2-8℃避光保存，禁止冷冻 有效期：未开封12个月，开封后试剂4个月稳定 适用仪器：通用酶标仪，检测波长450nm 方法学：间接法ELISA，重组抗原包被，批次稳定性强 配套：试剂盒组分完整：含酶标板、稀释液、洗涤液、酶结合物、显色液、终止液、阴 / 阳 / 临界质控品 ★基孔肯雅热(CHIKV)IgG ELISA 试剂盒ABC不能为同一品牌	盒	2	3000. 00	6000. 00

9	基孔肯雅热(CHIKV)IgG ELISA 试剂盒C	规格：96人份/盒（整板/可拆卸板） 样本类型：人血清、各类抗凝血浆，兼容预处理全血样本 用途：体外定性检测人血清/血浆中基孔肯雅热病毒IgG抗体，用于精准血清学诊断、免疫水平评估、流行病学监测 储存条件：2-8℃避光密封保存 有效期：未开封12个月 适用仪器：全自动酶免分析仪、半自动酶标仪，450nm读数 方法学：双抗原夹心法ELISA，特异性优于普通间接法 酶标板：96孔预包被微孔板， 配套：试剂盒组分完整：含酶标板、稀释液、洗涤液、酶结合物、显色液、终止液、阴 / 阳 / 临界质控品 ★基孔肯雅热(CHIKV)IgG ELISA 试剂盒ABC不能为同一品牌	盒	2	2800.00	5600.00
10	基孔肯雅热(CHIKV)IgM ELISA 试剂盒A	规格：96人份/盒（可拆卸8×12孔板）；样本类型：人血清、EDTA/枸橼酸钠/肝素抗凝血浆；用途：体外定性检测人血清/血浆中基孔肯雅热病毒IgM抗体，用于急性感染早期筛查、近期感染辅助诊断； 储存条件：2-8℃避光密封保存，严禁冷冻；有效期：未开封12个月；开封后液体组分6个月稳定；适用仪器：全自动/半自动酶标仪，主波长450nm, 参考波长630nm;方法学:捕获法ELISA(抗人IgM μ链抗体包被，消除类风湿因子干扰)；酶标板：96孔可拆卸微孔板，包被抗人IgM抗体；配套：试剂盒组分完整：含酶标板、稀释液、洗涤液、酶结合物、显色液、终止液、阴/阳/临界质控品 ★基孔肯雅热(CHIKV)IgM ELISA试剂盒ABC不能为同一品牌。	盒	2	2800.00	5600.00
11	基孔肯雅热(CHIKV)IgM ELISA 试剂盒B	规格：96人份/盒（可拆卸板条） 样本类型：人血清、EDTA/枸橼酸钠抗凝血浆，耐受轻微溶血、脂血样本 用途：体外定性检测人血清/血浆中基孔肯雅热病毒IgM抗体，用于急性期感染初筛、基层/口岸快速检测 储存条件：2-8℃避光保存，禁止冷冻 有效期：未开封12个月，开封后试剂4个月稳定 适用仪器：通用酶标仪，检测波长450nm 方法学：捕获法ELISA，内置类风湿因子中和体系 酶标板：高吸附96孔可拆卸板，包被抗人IgM抗体 配套：试剂盒组分完整：含酶标板、稀释液、洗涤液、酶结合物、显色液、终止液、阴 / 阳 / 临界质控品 ★基孔肯雅热(CHIKV)IgM ELISA 试剂盒ABC不能为同一品牌	盒	2	3000.00	6000.00
12	基孔肯雅热(CHIKV)IgM ELISA 试剂盒C	规格：96人份/盒（整板/可拆卸板） 样本类型：人血清、各类抗凝血浆，兼容预处理全血样本 用途：体外定性检测人血清/血浆中基孔肯雅热病毒IgM抗体，用于口岸快速筛查、突发疫情应急检测、早期精准诊断 储存条件：2-8℃避光密封保存 有效期：未开封12个月 适用仪器：全自动酶免分析仪、半自动酶标仪，450nm读数 方法学：捕获法ELISA，重组E蛋白抗原，交叉反应极低 酶标板：96孔预包被微孔板，包被抗人IgM抗体 配套：试剂盒组分完整：含酶标板、稀释液、洗涤液、酶结合物、显色液、终止液、阴 / 阳 / 临界质控品 ★基孔肯雅热(CHIKV)IgM ELISA 试剂盒ABC不能为同一品牌	盒	2	3200.00	6400.00

13	肺炎支原体核 酸检测试剂盒 (荧光PCR法)	肺炎支原体（MP）核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法），至少提供 3 种不同品牌的试剂，每种不小于48人份，至少有2种品牌正规国械注准Ⅲ类注册证。 1.检测原理：采用实时荧光定量PCR技术、TaqMan特异性探针法，针对肺炎支原体保守基因设计引物探针，特异性扩增检测，杜绝非特异性扩增。 2、检测样本类型：可适配咽拭子、鼻咽拭子、痰液等临床常见呼吸道标本，满足门诊、住院、儿童患者不同采样需求。 3、检测通道：靶标基因采用FAM荧光通道检测，内置全程内标，可有效监控样本采集、核酸提取、扩增全过程，杜绝假阴性结果。 4、防污染体系：试剂盒内置UNG/UDG酶防污染系统，可有效降解PCR扩增产物，防止实验室气溶胶及产物污染，杜绝假阳性，符合PCR实验室质控要求。 5、最低检出限：产品最低检出限≤500 copies/mL，灵敏度高，可检出早期低载量感染样本，满足临床早期诊断需求。 6、线性范围：检测线性范围至少覆盖$5 \times 10^2 \sim 1 \times 10^8$ copies/mL，高低浓度样本检测结果精准， 7、特异性：对肺炎支原体检测特异性100%，与肺炎衣原体、流感病毒、副流感病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、百日咳杆菌等常见呼吸道病原体无交叉反应。 8、临床灵敏度：临床阳性样本检测灵敏度≥95%，阳性参考品符合率100%，阴性参考品符合率100%。 9、包装规格：主流规格支持24T/盒、32T/盒、50T/盒 10、储存及有效期：-20℃避光保存，避免反复冻融，产品有效期≥12个月，批次新鲜。 11、适配仪器：兼容主流国产及进口实时荧光定量PCR仪， 12、质量质保承诺：全批次试剂质保12个月，凡批次质量缺陷、试剂失效、检测异常等问题，无条件免费退换货，提供正式质保承诺书。	人份	144	30.00	4320.00
----	------------------------------	--	----	-----	-------	---------

14	沙门氏菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	沙门氏菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）至少提供3种不同品牌的试剂，每种不小于48人份，至少有2种品牌正规国械注准Ⅲ类注册证。 1、检测原理：采用实时荧光定量PCR技术、特异性TaqMan探针法，靶向沙门氏菌特异性保守基因设计引物探针，专一性扩增沙门氏菌核酸，精准区分菌种，无杂菌非特异性扩增干扰。 2、适用样本类型：可适配粪便、肛拭子、食品增菌液、环境涂抹样本、水体样本等多种标本类型，满足临床感染筛查、食品安全检测、环境消杀监测多场景使用需求。 3、荧光检测通道：靶标基因采用FAM荧光通道检测，配置全程体系内标，全程监控核酸提取、扩增全过程，有效排查样本抑制、操作失误等问题，杜绝假阴性结果。 4、防污染体系：试剂盒内置UNG/UDG酶防污染体系，可有效降解PCR扩增残留产物，杜绝实验室气溶胶污染、样本交叉污染，规避假阳性结果，完全符合PCR实验室标准化质控要求。 5、最低检出限：纯菌核酸检测最低检出限≤100 CFU/mL，增菌后样本可实现微量沙门氏菌检出，可满足早期低载量污染、轻症感染样本的精准检测需求。 6、检测特异性：对沙门氏菌属检测特异性100%，与大肠杆菌、志贺菌、金黄色葡萄球菌、副溶血性弧菌、李斯特菌等常见食源性、肠道致病菌无任何交叉反应，检测结果精准专一。 7、阴阳性符合率：国家参考品、临床/食品样本阳性符合率100%，阴性符合率100%，检测准确率稳定可靠。 8、检测时长：样本核酸扩增及检测全程时长≤60分钟，支持批量上机检测，适配疾控、食检大批量筛查工作场景。 9、扩增体系：单反应体系20μL~25μL，体系稳定性强，抗样本杂质干扰能力优异，适配复杂食品、粪便、环境样本检测。 10、设备兼容性：全面兼容主流荧光定量PCR仪，包含ABI7500、博日、天隆、宏石、伯乐CFX96、罗氏等国产、进口设备，无需专用配套仪器，适配性广。 11、精密度指标：高、中、低浓度梯度样本重复检测，Ct值变异系数CV≤5%，批内、批间检测差异小，实验重复性、稳定性优异。 12、包装规格：主流合规规格25T/盒、50T/盒， 13、储存条件及有效期：-20℃避光密封保存，严禁反复冻融；产品有效期12个月，供货批次新鲜。 14、试剂组分完整性：试剂盒含PCR反应液、引物探针混合液、UNG防污染酶、阳性对照、阴性对照、内标体系等全套组分，无需额外采购配套试剂，开箱即可上机检测。	人份	144	60.00	8640.00
15	副溶血性弧菌核酸检测试剂盒（PCR-探针法）	25T/盒；需同时提供三种不同品牌产品，要求检出限≤500copies/ml，每个品牌购买1盒	盒	3	1500	4500.00
16	金黄色葡萄球菌核酸检测试剂盒（PCR-探针法）	25T/盒；需同时提供三种不同品牌产品，要求检出限≤500copies/ml，每个品牌购买1盒	盒	3	1500	4500.00
17	福氏志贺氏菌核酸检测试剂盒（PCR-探针法）	25T/盒；需同时提供三种不同品牌产品，要求检出限≤500copies/ml，每个品牌购买1盒	盒	3	1500	4500.00

18	副溶血弧菌核酸检测标准品	1、包装规格：0.5 mL/支，6支/盒（灭活病原质控品的浓度 1000、2 000、10000 copies/ml各一支，核酸质控品的浓度500 、1000、5 000 copies/ml各一支）。 2、原料：灭活病原、提取的核酸。 3、适用性：适用于国家标准公布的引物。适用不同检测平台、不同检测方法学，包括Q-PCR、恒温扩增技术、RNA捕获探针法、测序等方法学。 4、*质量：使用不少于三种方法学（微滴法、微滴芯片法）平台的数字PCR，对质控品进行定值，并溯源至有证标准物质，并且提供三种方法学定值的数据图表加盖投标人公章，出厂质控含三种数字PCR平台定值结果。 5、特异性：在常见干扰物质存在下测定偏差$\leq\pm 10\%$，与类似物无明显非特异性反应，满足特异性要求。 6、灵敏度：低值质控品浓度接近定量限，批内 CV$\leq 10\%$，批间 CV$\leq 15\%$，回收率 90%~110%；最低检出限质控品符合 LOD$\leq$厂家声明值。 7、稳定性：-20℃保存，1年有效期。 8、多种浓度适配多种不同检测方法，支持浓度定制。	盒	3	1800	5400.00
19	金黄色葡萄球菌核酸检测标准品	1、包装规格：0.5 mL/支，6支/盒（灭活病原质控品的浓度 1000、2 000、10000 copies/ml各一支，核酸质控品的浓度500 、1000、5 000 copies/ml各一支）。 2、原料：灭活病原、提取的核酸。 3、适用性：适用于国家标准公布的引物。适用不同检测平台、不同检测方法学，包括Q-PCR、恒温扩增技术、RNA捕获探针法、测序等方法学。 4、*质量：使用不少于三种方法学（微滴法、微滴芯片法）平台的数字PCR，对质控品进行定值，并溯源至有证标准物质，并且提供三种方法学定值的数据图表加盖投标人公章，出厂质控含三种数字PCR平台定值结果。 5、特异性：在常见干扰物质存在下测定偏差$\leq\pm 10\%$，与类似物无明显非特异性反应，满足特异性要求。 6、灵敏度：低值质控品浓度接近定量限，批内 CV$\leq 10\%$，批间 CV$\leq 15\%$，回收率 90%~110%；最低检出限质控品符合 LOD$\leq$厂家声明值。 7、稳定性：-20℃保存，1年有效期。 8、多种浓度适配多种不同检测方法，支持浓度定制。	盒	3	1800	5400.00
20	福氏志贺菌核酸检测标准品	1、包装规格：0.5 mL/支，6支/盒（灭活病原质控品的浓度 1000、2 000、10000 copies/ml各一支，核酸质控品的浓度500 、1000、5 000 copies/ml各一支）。 2、原料：灭活病原、提取的核酸。 3、适用性：适用于国家标准公布的引物。适用不同检测平台、不同检测方法学，包括Q-PCR、恒温扩增技术、RNA捕获探针法、测序等方法学。 4、质量：使用不少于三种方法学（微滴法、微滴芯片法）平台的数字PCR，对质控品进行定值，并溯源至有证标准物质，并且提供三种方法学定值的数据图表加盖投标人公章，出厂质控含三种数字PCR平台定值结果。 5、特异性：在常见干扰物质存在下测定偏差$\leq\pm 10\%$，与类似物无明显非特异性反应，满足特异性要求。 6、灵敏度：低值质控品浓度接近定量限，批内 CV$\leq 10\%$，批间 CV$\leq 15\%$，回收率 90%~110%；最低检出限质控品符合 LOD$\leq$厂家声明值。 7、稳定性：-20℃保存，1年有效期。 8、多种浓度适配多种不同检测方法。	盒	3	1800	5400.00
21	无酶无菌水	超纯的去离子水经DEPC处理后，再经过高压灭菌而来。经检测无核酸酶和蛋白酶活性，可用于cDNA合成、体外转录、RNA提取等对核酸酶敏感的分子生物学试验；100mL/瓶	瓶	3	100	300.00

22	HIV-1抗体检测试剂1（胶体金）	1.产品要求：经国家药品监督管理局批准，获得产品注册证 2.功能要求：定性检测人血清、血浆或全血中的人类免疫缺陷病毒（HIV1+2型）抗体 3.检测原理：胶体金免疫层析法 4.产品规格：1人份/盒，10人份/盒，50人份/盒，100人份/盒。 5.储存条件及有效期：2-30℃干燥处保存，有效期不少于（可包含）18个月 6.判定时间：30min内可以进行结果判定。	人份	100	1	100.00
23	HIV-1抗体检测试剂2（胶体金）	1.产品要求：经国家药品监督管理局批准，获得产品注册证 2.功能要求：定性检测人血清、血浆或全血中的人类免疫缺陷病毒（HIV1+2型）抗体 3.检测原理：胶体金免疫层析法 4.产品规格：1人份/盒，10人份/盒，50人份/盒，100人份/盒。 5.储存条件及有效期：2-30℃干燥处保存，有效期不少于（可包含）18个月 6.判定时间：30min内可以进行结果判定 7.与HIV-1抗体检测试剂1（胶体金）为不同品牌	人份	100	1	100.00
24	HIV血清盘1（HIV抗体220009）	1.用途：由人类免疫缺陷病毒抗体阳性的感染者血浆、HIV 相关病毒（如 HBV、HCV等）感 染者血浆、正常人血浆等制成；适用于采用酶联免疫法的HIV抗体诊断试剂和 HIV抗原抗体诊断试剂的质量控制和评价。 2.组成和规格：本参考品共 48 支样品，组成如下：HIV 抗体阴性参考品：0.5mL/支，20支； HIV-1 型阳性参考品：0.5mL/支，18支； HIV-2 型阳性参考品：0.5mL/支，2支；最低检出限参考品：0.5mL/支，6支；精密性参考品：1mL/支，2支。 3.本参考品使用时，应满足：阴性参考品符合率：阳性反应不得多于 2 份，阴性 符合率（-/-）应≥18/20；阳性参考品符合率：（1）HIV-1 型阳性参考品符合率：应全部为阳性反应，HIV-1 型阳性符合率（+/+）应为 18/18；P11、P12 号样品的吸光度值（A 值）均应≥2.0 且 AP12 ≥AP11；（2）HIV-2 型阳性参考品符合率：应全部为阳性反应，HIV-2 型阳性符合率（+/+）应为 2/2；最低检出限参考品：阳性反应不得少于 3 份（≥3/6）且基质血清 S1 为阴性反应；精密性参考品：平行检测 10 孔，变异系数（CV 值）应≤15%。 4.包装：白色冻存管。 5.贮藏：-20℃或以下。	套	2	6000	12000.00

25	新型冠状病毒2019-nCoV核酸检测试剂盒(双重荧光PCR法)	1.本试剂盒用于体外定性检测新型冠状病毒肺炎疑似病例、疑似聚集性病例患者、其他需要进行新型冠状病毒感染诊断或鉴别诊断者的咽拭子、鼻咽拭子和痰液等样本中的新型冠状病毒的ORFlab和N基因。 2.试剂检验原理:采用实时荧光PCR技术,以新型冠状病毒的ORFlab和N基因设计特异性引物和Taqman探针,通过荧光定量PCR仪进行扩增,在同一反应管中同时检测新型冠状病毒的ORFlab和N基因。试剂为先对标本进行抽提核酸、而后对核酸抽提物进行检测的核酸检测试剂。 3.试剂盒主要组成成分:核酸扩增反应液1管、酶混合液1管、ORFlab/新型冠状病毒N反应液1管,阴性对照和阳性对照各1管。 4.反应体系:反应体系总体积<25μl/管,终体积<30μl/管,加入模板量≤5μl/管。试剂盒设置检测内标(RNaseP),对待检样本的采集、运输、核酸提取过程进行质控。检测试剂内含内标检测引物和探针,提取核酸时不需要再次加入内标;检测通道为FAM、VIC、HEX、ROX、CY5中任意3个的组合。 5.性能:检测限≤500拷贝/ml;对同一份精密性参考品重复检测的Ct值变异系数(CV,%)≤5%;与其它呼吸道病原体、人类基因组DNA无交叉反应。血液、黏蛋白、鼻腔分泌物等干扰物质对检测结果无影响。 6.检测试剂要经国家药品监督管理部门批准具备医疗器械注册证编号。 7.收到货物时货物有效期:≥10个月。 8.需提供满足上述1-7要求的3种品牌的试剂,供应数量比为1:1:1。	人份	150	5	750
26	呼吸道腺病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	荧光PCR法检测呼吸道腺病毒核酸;最低检测限约1000copies/ml,线性检测范围约≥2000copies/ml,与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。收到货物时货物有效期:≥10个月。需提供满足上述参数要求的三种品牌的试剂,供应数量比为1:1:1。	人份	150	26	3900
27	大别班达病毒S基因/L基因/M基因核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	三重荧光PCR法检测大别班达病毒的S基因、L基因、M基因;最低检测限约1000copies/ml,线性检测范围约≥2000copies/ml,与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应;收到货物时货物有效期:≥10个月。需提供满足上述参数要求的三种品牌的试剂,供应数量比为1:1:1。	人份	150	64	9600
28	新型冠状病毒质控品	1.以灭活的新冠病毒培养物或人工构建的假病毒为原料制备而成。 2.质控标准品应为液体状态(直接使用状态)。 3.采用数字PCR方法进行量值确定。 4.具备国家有证标准物质或国家参考品或国家级权威机构认证编号。 5.基因拷贝数浓度值(copies/μL)为2000。 6.稳定性:自定值日期起,在(-20±5)°C环境有效期至少为12个月。 7.规格:0.5ml/管。	管	5	1000	5000
29	人腺病毒7型(ADV7)标准物质	1.以灭活的人腺病毒7型(ADV7)培养物或人工构建的假病毒为原料制备而成。 2.质控标准品应为液体状态(直接使用状态)。 3.采用数字PCR方法进行量值确定。 4.具备国家有证标准物质或国家参考品或国家级权威机构认证编号。 5.基因拷贝数浓度值(copies/μL)为1.1X10³。 6.稳定性:自定值日期起,在(-20±5)°C环境有效期至少为12个月。 7.规格:1ml/管。	管	5	1000	5000
30	发热伴血小板减少综合征核酸室内质控	1.以灭活的大别班病毒培养物或人工构建的假病毒为原料制备而成。 2.质控标准品应为液体状态(直接使用状态)。 3.采用数字PCR方法进行量值确定。 4.具备国家有证标准物质或国家参考品或国家级权威机构认证编号。 5.基因拷贝数浓度值(copies/μL)为1.7X10³。 6.稳定性:自定值日期起,在(-20±5)°C环境有效期至少为12个月。 7.规格:1ml/管。	管	2	2500	5000

31	肺炎支原体脱氧核糖核酸(MP DNA)液体室内质控品	1.检测项目：MP DNA，灭活。 2.规格：液态，0.5mL/管，每套包含3支阳性质控（涵盖高、中、低浓度），2支阴性质控；规格可提供个性化定制。 3.预期用途：质控品适用于实验室进行CP DNA室内质量控制及实验室能力验证等。 4.浓度要求：可提供16000copies/mL-1600000copies/mL区间范围内浓度的产品。 5.稳定性：2℃~8℃环境中，可稳定 6 个月；（-20±5）℃环境中，可稳定 36个月。 6.适用性：适用于不同检测方法，不同试剂品牌，不同检测系统。 7.即用性要求：可直接使用，无需稀释，安全快捷。 8.生产厂商具备有效期内的ISO13485及ISO9001质量体系符合标准物质及第三方质控品认可范围的认证证书，并提供对应体系认证证书复印件； 9.生产厂商进行二级病原微生物实验室备案，可出具相应证明文件。	盒	30	1500	45000
32	沙门氏菌脱氧核糖核酸液体室内质控品	1.检测项目：沙门氏菌，灭活菌株。 2.规格：液态，0.5mL/管，每套包含3支阳性质控（涵盖高、中、低浓度），2支阴性质控；规格可提供个性化定制。 3.预期用途：质控品适用于实验室进行沙门氏菌室内质量控制及实验室能力验证等。 4.浓度要求：可提供600copies/mL-600000copies/mL区间范围内低、中、高等多个浓度的产品，浓度可提供个性化定制。 5.稳定性：2℃~8℃环境中，可稳定 6 个月；（-20±5）℃环境中，可稳定 36个月。 6.适用性：适用于不同检测方法，不同试剂品牌，不同检测系统。 7.即用性要求：可直接使用，无需稀释，安全快捷。 8.生产厂商具备有效期内的ISO13485及ISO9001质量体系符合标准物质及第三方质控品认可范围的认证证书，并提供对应体系认证证书复印件； 9.生产厂商进行二级病原微生物实验室备案，可出具相应证明文件。	盒	30	1500	45000
33	未受精蛔虫卵虫卵液	包含受精蛔虫卵的无色液体，虫密度为10000-20000个/ML	ML	40	500	20000
34	鞭虫虫卵液	包鞭虫虫卵的无色液体，虫密度为10000-20000个/ML	ML	40	400	16000
35	钩虫虫卵液	包钩虫虫卵的无色液体，虫密度为10000-20000个/ML	ML	40	500	20000
36	大别班达病毒IgM &IgG抗体阳性模拟样本基孔肯雅病毒IgM &IgG抗体阳性模拟样本	1. 内容：大别班达病毒IgM &IgG抗体阳性模拟样本基孔肯雅病毒IgM &IgG抗体阳性模拟样本 2. 规格：液态，0.4mL/管，每套共15管，包含10支阳性质控（5支大别班达病毒抗体阳性模拟样本和5支基孔肯雅病毒抗体阳性模拟样本，分别涵盖高、低抗体浓度），5支阴性质控。 3. 预期用途：本质质控品适用于实验室进行大别班达病毒和基孔肯雅病毒抗体检测室内质量控制及实验室能力验证等。 4. 浓度要求：可提供0.1ng/mL-1mg/mL区间范围内浓度的产品。 5. 稳定性：2℃~8℃环境中，可稳定 6 个月；（-20±5）℃环境中，可稳定 36个月。 6. 适用性：适用于不同检测方法，不同试剂品牌，不同检测系统。 7. 即用性要求：可直接使用，无需稀释，安全快捷。 8. 生产厂商进行二级病原微生物实验室备案，可出具相应证明文件。	套	140	450	63000
37	移液器枪头	10ul加长型；进口pp材质，99.9%纯度；医用级原料，灭菌带滤芯，无Human DNA，已灭菌，无RNase/DNase酶，无热源，低吸附，可耐受高温高压灭菌，96支/盒。	盒	50	50	2500
38	移液器枪头	20ul加长型；进口pp材质，99.9%纯度；医用级原料，灭菌带滤芯，无Human DNA，已灭菌，无RNase/DNase酶，无热源，低吸附，可耐受高温高压灭菌，96支/盒。	盒	50	50	2500
39	移液器枪头	200ul加长型；进口pp材质，99.9%纯度；医用级原料，灭菌带滤芯，无Human DNA，已灭菌，无RNase/DNase酶，无热源，低吸附，可耐受高温高压灭菌，96支/盒。	盒	50	50	2500

40	移液器枪头	50ul加长型；进口pp材质，99.9%纯度；医用级原料，灭菌带滤芯，无Human DNA，已灭菌，无RNase/DNase酶，无热源，低吸附，可耐受高温高压灭菌，96支/盒。	盒	50	50	2500
41	移液器枪头	100ul加长型；进口pp材质，99.9%纯度；医用级原料，灭菌带滤芯，无Human DNA，已灭菌，无RNase/DNase酶，无热源，低吸附，可耐受高温高压灭菌，97支/盒。	盒	50	50	2500
42	移液器枪头	1000ul加长型，量程50-1250ul；进口pp材质，99.9%纯度；医用级原料，灭菌带滤芯，无Human DNA，已灭菌，无RNase/DNase酶，无热源，低吸附，可耐受高温高压灭菌，96支/盒。	盒	50	55	2750
43	DEPC处理水	1ML/支，20支/袋，超纯的去离子水经DEPC处理后，再经过高压灭菌而来。经检测无核酸酶和蛋白酶活性，可用于cDNA合成、体外转录、RNA提取等对核酸酶敏感分子生物学试验；	袋	10	90	900
44	pbs缓冲液	1、要求pH 7.2-7.4范围内；2、磷酸盐缓冲液；3、要求级别达到细胞培养科研级；4、容量：500ml/瓶	瓶	5	80	400
45	预装提取管	1、无菌包装；100支/袋；保质期1年；2、与新纵科高效组织细胞样品处理仪器配套使用，与新纵科研磨仪相配对NZK-M16012-02，适配新纵科DS1000设备；；3、规格为2.0ml;5mmX1+3mmX10氧化锆破珠；4、适用于小鼠肝，小鼠肺，小鼠尾巴，猴子肾，人肺，蚊虫，水稻叶子，绿藻，白僵菌，硅酸盐，苏云金芽孢杆菌的样本处理；5、要求无需低温下运转。	袋	10	500	5000
46	96孔PCR板	透明无裙边96孔PCR板,PP材质，99.9%纯度，符合原料标准,薄壁设计，要求具有较好的导热性能，能提高PCR扩增灵敏度和特异性,可匹配8/12联管盖、PCR封板膜或硅胶密封盖,无Human DNA、无RNase酶，无热源;包装：5块/包，5包/盒，4盒/箱。200ul	箱	1	1200	1200
47	核酸清除剂	500ml/瓶，主要应用于对PCR实验室室内环境、仪器及耗材等的核酸清除作用，可有效降低核酸分子对PCR实验准确性的干扰。无毒无害，对人体、环境无干扰。无腐蚀性不损伤仪器设备。	瓶	10	500	5000
48	Surface Disinfectant Spray环境除菌喷雾	≥250ml/瓶，起效作用快、针对多种微生物、安全无味、无设备腐蚀性的喷洒试剂，可用于减少和清除细胞房CO2培养箱、生物安全柜、操作台等设备表面的细菌、真菌、支原体以及部分病毒等污染物，保持细胞房环境的洁净，有效预防细胞污染。应用于清除实验室台面、环境、墙壁、仪器中的细菌、真菌、支原体、部分病毒等。	瓶	5	240	1200

49	0.2ml荧光定量PCR（qPCR）实验专用透明八联排管及盖	1、产品形态：八联排管（每排8个反应管）与配套的八联排超透明盖一体化设计，以12排为一标准套件，符合ANSI/SLAS 96孔微孔板标准规格。 2、管体特性：管体为透明聚丙烯材质，便于实验观察；管壁厚度均匀且薄壁设计，确保优异的导热性能，使样品快速达到热循环温度，提高反应效率。 3、管盖设计：配套盖为超透明平顶盖，光学透过率极高，无气泡、无划痕，不干扰荧光信号采集，完美适配荧光定量PCR检测。盖体末端设计有便于机械或手工操作的拉片，可通过拉片一次性闭合或揭开整排盖子。盖与盖之间设计有微小的撕拉点，可轻松分离为单条或多条使用，避免浪费。 4、密封结构：管口具有凸缘设计，与管盖配合紧密，形成可靠的密封。可有效防止PCR反应过程中的样品蒸发和交叉污染。 5、适配仪器：产品尺寸需精确适配Gentier96E和博日FQD-96A系列实时荧光定量PCR仪的标准96孔反应模块。 6、反应体系：0.2 mL的反应体系。 7、兼容性：管盖可单独使用，并兼容市场上主流品牌的0.2 mL单管、八联排管、48孔及96孔PCR板（标准板和矮版）。 8、基础材质：薄壁高透光 PP，采用高品质医疗级聚丙烯（PP）原料制成，管体坚固，不易破裂。耐候性：能够耐受PCR反应过程中的高温变性（如95℃以上）和低温保存（-20℃）的反复冻融。生物洁净度：产品必须无DNase、无RNase、无热源、无DNA污染，确保无PCR抑制剂残留，保障实验准确性。 9、包装规格：盒装，包含配套的八联排管及八联排盖，平盖。最低数量：每盒包含不少于 120排 八联排管及盖，即总反应孔数不少于 120排 × 8孔/排 = 960孔。 10、包装完好，标识清晰，产品批号可追溯。供应商需提供产品符合上述洁净度及材质要求的第三方检测报告或制造商的质量合格声明。	盒	5	900	4500
50	Green Taq Mix高效稳定、性能强的Taq酶预混液	反应类型：常规 PCR（非荧光定量） 酶系统：热稳定 Taq DNA 聚合酶，含 dNTP、Mg²⁺、优化缓冲液、绿色上样染料 浓度：2× 预混液；推荐20 μL 体系：10 μL Mix + 引物 + 模板 + 水 扩增片段：常规≤3 kb；质粒 /λDNA≤5 kb 模板兼容性：基因组 DNA、菌液、组织裂解液、cDNA 等复杂模板 特异性：优化缓冲体系，抑制非特异扩增与引物二聚体 稳定性：可反复冻融≥30 次；-20℃保存24 个月 质控：无 DNase/RNase、无热源、无 PCR 抑制剂 产物特性：3'端带 A，可直接 T 载体克隆	袋	1	1500	1500

51	2 × Phanta U niFi Master Mix (Dye Plu s) 通用退火超 高保真酶预混 液	1、适用于需要高保真度PCR扩增的实验，如基因克隆、基因测序、基因合成、定点突变等。产品需能以预混液形式，简化操作流程。2、产品名称：高保真DNA聚合酶预混液（含电泳指示剂）3、主要技术指标：提供2 × 浓度的即用型预混液，必须预混有高保真DNA聚合酶、dNTPs、Mg ²⁺ 以及优化反应缓冲液；预混液中必须包含电泳指示剂，PCR扩增结束后，产物可直接进行琼脂糖凝胶电泳上样，无需额外添加DNA上样缓冲液；要求具有超高保真度。以普通Taq DNA聚合酶为基准，采用公认的测序或报告基因方法评估，该酶的保真度需显著高于普通Taq酶达到其200倍以上。4、具备通用退火能力。对于绝大多数引物（例如上下游引物Tm值均高于50℃），可采用统一的退火温度（如60℃）进行扩增，无需针对每对引物分别优化退火温度。能够在一台PCR仪上，使用同一程序，同时成功扩增多段长度不同、引物Tm值不同的靶标基因。5、具备长片段扩增能力：能有效扩增长度≥17 kb的基因组DNA（gDNA）和≥18 kb的质粒DNA。6、GC含量兼容性：能稳定扩增GC含量在24% - 79%范围内的靶标，并能处理局部GC含量高达100%的复杂模板。7、样本兼容性：除纯化DNA外，应能兼容粗制样本的直接扩增，例如鼠尾/植物组织裂解液、全血等。8、具备多重扩增能力，可在一管内同时稳定扩增多重靶标。对于长度<10 kb的片段，扩增速度应≤15秒/kb；对于长度≥10 kb的片段，扩增速度应≤30秒/kb。9、稳定性：可在室温条件下配制反应体系。配制完成的完整反应体系，在室温（25℃左右）放置24小时后，其扩增性能（产量、特异性）不应发生明显下降。10、规格与组成：2×高保真DNA聚合酶预混液（含电泳指示剂）1 ml/支，15支/袋；产品说明书。11、要求同一产品不同批次间性能应稳定。能提供完整、清晰的说明书，包含详细的性能数据、操作步骤、注意事项等。	袋	3	3700	11100
52	1st Strand c DNA Synthes is Kit (+gDN A wiper)高效 的第二代全长c DNA一链合成 试剂盒（去基 因组）	1.量：（20 μl/rxn）；逆转录；cDNA一链合成（含gDNA去除）；PCR；qPCR；可靠的逆转录效率：高效的HiScript II Reverse Transcriptase具有较强的温度耐受能力，确保在高温条件下能打开RNA 复杂二级结构，得到更长的cDNA · 宽泛的模板起始量：从10 pg-5 μg 总RNA，可扩增片段长达15 kb 以上 · cDNA合成效率高：Anchored Oligo(dT) 23 VN 设计结合位点锚定，特异性高，保证第一链cDNA 合成效率和成功率 · 灵活选择引物： 针对不同实验设计可灵活使用不同类型的逆转录引物 · 带有基因组去除模块：可有效清除高达500 ng基因组DNA 本产品是含有基因组DNA去除步骤的cDNA一链合成专用试剂盒，包含有一链cDNA 合成所需的全部试剂。试剂盒中的4 × gDNA wiper可在逆转录步骤前2 min快速去除基因组污染，提高实验结果的可信度；HiScript II Reverse Transcriptase 具有更高的cDNA 合成效率及模板的杂质耐受度，更加适合具有复杂二级结构或低丰度的RNA模板的逆转录；Anchored Oligo(dT) 23 VN设计结合位点锚定，特异性高，保证第一链cDNA 合成效率和成功率。试剂盒中包含单组分逆转录引物Oligo (dT)23VN、Random hexamers，既可合成用于克隆的全长cDNA（可达20 kb），又可合成用于qPCR的各个位置逆转录效率均一的cDNA，用户可根据后续实验需要灵活选择逆转录引物。	袋	3	1100	3300

53	HiScript II U + One Step qRT-PCR Probe Kit	一步法探针法 qRT-PCR (TaqMan) 5000rxn/盒 酶系统: 逆转录: HiScript II Reverse Transcriptase qPCR: 热启动 Champagne Taq 防污染: Heat-labile UDG + dUTP (室温降解 carryover 污染; 55 °C 逆转录时 UDG 失活, 不影响扩增) 灵敏度: ≤0.1 pg 总 RNA 或 <10 拷贝 RNA 模板 (动检 / 病毒检测级) 多重检测: 支持多色荧光探针 (FAM/VIC/HEX/Cy5 等) 反应体系: 20 μL / 反应 (推荐) 组分包括: 2× One Step U+ Mix (含 dNTP/dUTP、Mg²⁺、缓冲液) One Step U+ Enzyme Mix (RT 酶、热启动 Taq、RNase 抑制剂、热敏感 UDG) 50× ROX1、50× ROX2 (荧光校正) RNase-free ddH₂O 仪器适配: ABI、Bio-Rad、Roche、Eppendorf、天隆等主流 qPCR 仪 储存 / 运输: -30°C~-15°C; 运输≤0°C 有效期: 12 个月 (自收货日) 质控: 无 DNase/RNase、无热源、无 PCR 抑制剂	盒	1	24490	24490
54	Animal Detection U+ Probe qPCR Super PreMix	800 rxn / 盒, 反应体系: 20 μL / 反应 酶: 升级热启动 Taq 酶, 高灵敏度、低拷贝检出 防污染: 内置dUTP/UDG 防污染系统, 防止产物 carryover 污染 预混稳定性: 支持引物探针全预混, 低温可长期存放 灵敏度高, 动检最高级 程序兼容: 适配快速 PCR, 可缩短检测时长 仪器适配: ABI、Bio-Rad、Roche、Eppendorf 等主流 qPCR 仪 储存条件: -30°C~-15°C; 运输≤0°C 有效期: 12 个月 (自收到货起) 质控标准: 无 DNase/RNase、无热源、无 PCR 抑制剂 适用样本: 血液、组织、拭子、细胞等动物样本	盒	5	2500	12500
55	琼脂糖预染预制胶电泳试剂盒	浓度1%; NA-Red, 适用电泳液TAE;25孔; 10块/盒预制胶; 4、琼脂糖预染预制胶电泳过程无需电泳液染色或后染色, 可即开即用; 5、适用电压80~120V; 6、琼脂糖预染预制胶为TAE体系, 与实验室常规自制的TAE琼脂糖胶完全一致; 7、内含: 专适6×DNA Loading Buffer一支, 规格: 400μl; TAE速溶颗粒二袋, 规格: 包; 专适Marker一支, 规格: 80μl。8、DNA Marker范围由100bp、250bp、500bp、750bp、1000bp、2000bp共6条线状双链DNA片段组成; 9、电泳时可肉眼监控DNA的迁移;	盒	5	200	1000
56	琼脂糖预染预制胶电泳试剂盒	浓度1%; NA-Red, 适用电泳液TAE;50孔; 10块/盒预制胶; 4、琼脂糖预染预制胶电泳过程无需电泳液染色或后染色, 可即开即用; 5、适用电压80~120V; 6、琼脂糖预染预制胶为TAE体系, 与实验室常规自制的TAE琼脂糖胶完全一致; 7、内含: 专适6×DNA Loading Buffer一支, 规格: 400μl; TAE速溶颗粒二袋, 规格: 包; 专适Marker一支, 规格: 80μl。8、DNA Marker范围由100bp、250bp、500bp、750bp、1000bp、2000bp共6条线状双链DNA片段组成; 9、电泳时可肉眼监控DNA的迁移;	盒	5	200	1000
57	不锈钢眼科镊	优秀不锈钢材质, 夹持紧密, 产品规格: 总长度10cm; 产品型号: 弯头有钩有齿。眼科镊头部细小、圆滑, 头部内面为细浅圆顶头齿, 在通常情况下, 直头用于夹持表层软组织, 每一把镊子独立包装, 镊身上打有厂家名和型号。10把/盒	盒	2	500	1000
58	不锈钢眼科剪	优秀不锈钢材质, 10cm眼用剪, 直尖头。用于剪切眼内组织, 优秀不锈钢材质, 锋利耐用, 夹持紧密, 精致连接, 阻尼适中, 精细打磨无毛刺。头部精细手柄光滑, 主要用于切割组织、修剪血管或吻合伤口。由一对中间连接的叶片组成, 头部有刃口。采用不锈钢或钛合金等材料制成。每一把剪刀独立包装, 剪刀上打有厂家名和型号。10把/盒	盒	2	800	1600

59	细胞冻存管	材质：聚丙烯 PP（医用级）参数：2.0ml，带书写区域、刻度清晰、加厚管壁、密封垫圈、可耐低温产品，外径：约 12.5-12.8 mm，总高（带盖）：约 45-48 mm，底部：可立圆底 / 圆锥底（自立）用途：主要用于低温环境下样品的保存，耐温：-196℃（液氮）~ 121℃（灭菌）离心：最高 20,000 × g（无裂解）可液氮气象储存，2mL内旋管，无菌，50个/袋，	袋	100	120	12000
60	细胞冻存管	材质：聚丙烯 PP（医用级）参数：2.0ml，带书写区域、刻度清晰、加厚管壁、密封垫圈、可耐低温产品，外径：约 12.5-12.8 mm，总高（带盖）：约 45-48 mm，底部：可立圆底 / 圆锥底（自立）用途：主要用于低温环境下样品的保存，耐温：-196℃（液氮）- 121℃（灭菌）离心：最高 20,000 × g（无裂解）可液氮气象储存，2mL外旋管，无菌，50个/袋，	袋	100	120	12000
61	细胞冻存管	产品材质：聚丙烯（PP），参数：带书写区域、刻度清晰、加厚管壁、密封垫圈、可耐低温产品用途：主要用于低温环境下样品的保存，耐-80℃~121℃，可液氮气象储存，5mL内旋管，无菌，50个/袋，	袋	5	150	750
62	细胞冻存管	产品材质：聚丙烯（PP），参数：带书写区域、刻度清晰、加厚管壁、密封垫圈、可耐低温产品用途：主要用于低温环境下样品的保存，耐-80℃~121℃，可液氮气象储存，5mL外旋管，无菌，50个/袋，	袋	5	150	750
63	96孔板封孔膜	适用于长期保存样品，防蒸发性能好，可达到样品几乎无蒸发的要求。双边膜切设计，揭取方便。用于96孔PCR板的粘性密封等。封板膜可最大程度的防止蒸发，防止溢出和孔间污染。工作温度范围:-20℃-+110℃ 产品材质:非渗透性软膜，要求粘合剂为医用级强力粘合剂。胶膜厚度:0.1mm产品规格:146mmx81mm产品包装:100张/包,10包/盒	盒	1	1000	1000
64	一次性丁腈手套	一次性丁腈手套，合成橡胶，耐酸碱，抗油污，防滑耐磨，防静电，适合长时间穿戴，≥50只/盒，≥20盒/箱，M码	箱	1	600	600
65	实验室擦拭纸巾	多用途工业用擦拭纸，绿色环保、可水洗、无尘纸、吸油吸水、强效去污、不掉毛屑，耐用有机组合材料，55%纤维素+45%聚酯纤维，采用无污染技术，可配溶液使用，抗酸碱，20*30cm，≥500张/卷	卷	5	60	300
66	PE手套	医用灭菌级，一次性使用检查手套，≥100只/袋，≥100袋/箱。	袋	10	6	60
67	高压灭菌指示条贴	压力灭菌指示胶带；压力蒸汽灭菌指示胶粘带，规格19mm*50m；	盒	5	20	100
68	洗瓶	500mL，主体材质：PE 聚乙烯（耐酸碱、耐低温、耐缓冲液） 喷头 / 出液嘴：硬质塑料导流嘴 特性：无毒无味、不析出杂质、不吸附蛋白、不影响 ELISA 显色，瓶身高度：约 185mm 瓶口内径：标准通用口径 出液方式：细直流柱状出水，水流柔和不冲脱包被抗原抗体 挤压出液：单手按压即可匀速出液 瓶身高度：约 185mm 瓶口内径：标准通用口径 出液方式：细直流柱状出水，水流柔和不冲脱包被抗原抗体 挤压出液：单手按压即可匀速出液 品名：实验室塑料挤压洗瓶 容量：500mL 材质：食品级 PE 塑料 颜色：透明 / 白色 用途：ELISA 酶联免疫实验洗板专用 特点：细嘴出水、防冲击、耐缓冲液腐蚀、无生物污染 包装：单个独立包装	个	3	10	30

69	改良加藤片试剂盒	复合透明染液：1 瓶 × 50 mL 成分：甘油、孔雀绿（或亚甲基蓝）、去离子水；用于玻璃纸透明与染色 定量板（加藤板）：100 块 材质：食品级硬质塑料；尺寸：约 30×40×1 mm；中央圆台孔：上底 φ≈6 mm、下底 φ≈8 mm、高 1 mm；容积≈38.75 mm ³ ，容粪量≈41.67 mg，符合国标定量要求 塑料刮片 / 刮棒：100 支 尺寸：约 60×6×2 mm；一端平头、一端斜切面；适配定量板取样 尼龙绢（尼龙网）：100 张 规格：80 目，尺寸 80×80 mm；用于粪便过滤除渣 亲水透明玻璃纸：≥200 张 尺寸：25×40 mm；厚度≈40 μm；亲水性好、透明均匀、无划痕、无荧光干扰 说明书：1 份（含操作步骤、EPG 计算、质量控制）	盒	1	650	650
70	医疗废物专用包装袋	颜色：淡黄色（Y06），整袋色泽均匀 包装：50 只 / 卷（包） 用途：盛装感染性医疗废物 材质：全新 PE（LDPE/LLDPE/HDPE），严禁 PVC 拉伸强度（纵 / 横）：≥20 MPa 断裂伸长率（纵 / 横）：≥250% 热合强度：≥10 N/15 mm（袋底热合） 落镖冲击：130 g 无破裂 跌落：装满 3/4，1 m 跌落无破裂、无渗漏 漏水性：无渗漏 耐穿刺：不易被锐器刺破 明显位置印：医疗废物警示标志（国标）+ “医疗废物”“感染性废物”字样 字体清晰、油墨环保无毒、不易脱落 尺寸：45×50 cm 厚度：≥0.05 mm（50 μm） 容量：≈20 L 适用：台面、小垃圾桶	包	2	300	600
71	医疗废物专用包装袋	颜色：淡黄色（Y06），整袋色泽均匀 包装：50 只 / 卷（包） 用途：盛装感染性医疗废物 材质：全新 PE（LDPE/LLDPE/HDPE），严禁 PVC 拉伸强度（纵 / 横）：≥20 MPa 断裂伸长率（纵 / 横）：≥250% 热合强度：≥10 N/15 mm（袋底热合） 落镖冲击：130 g 无破裂 跌落：装满 3/4，1 m 跌落无破裂、无渗漏 漏水性：无渗漏 耐穿刺：不易被锐器刺破 明显位置印：医疗废物警示标志（国标）+ “医疗废物”“感染性废物”字样 字体清晰、油墨环保无毒、不易脱落 尺寸：60×70 cm 厚度：≥0.08 mm（80 μm）（HDPE）/ ≥0.15 mm（150 μm）（LLDPE/LDPE） 容量：≈50 L 适用：标准脚踏桶、最常用	包	2	300	600
72	PC冷管收纳盒	50孔/个，5个/套，-80℃~ 121℃，适配2ml冻存管。145mm*75mm*50mm，内孔尺寸13mm。全色每套。	套	200	25	5000

73	动物组织总 RNA 提取试剂盒	动物组织 ** 总 RNA (含病毒 RNA) ** 提取, 纯度高。样本量: ≤50 mg 组织 时长: 30-40 min / 批 纯度: A260/A280=1.9-2.1, 含 DNase I 去 gDNA 洗脱: 50-100 μL 无酶水, 浓度可达 μg 级 储存: 室温 15-30°C, 15 个月; DNase I 2-8°C 组分: 裂解液、去蛋白液、漂洗液、蛋白酶 K、吸附柱、无酶水 专用组织裂解, 脂肪 / 肌肉样本效果好 无酚 / 氯仿, 适配 RT-qPCR、Northern Blot 50 次/盒	盒	2	1400	2800
74	磁珠法病毒 DNA/RNA 提取试剂盒	1.基本信息: 规格: 50 次 / 盒; 适用样本: 动物组织 (≤100mg)、血清、血浆、拭子、体液等, 可同步提取病毒 DNA/RNA; 提取原理: 超顺磁珠吸附法, 无酚、无氯仿、无 β- 巯基乙醇, 低毒安全 2.试剂盒组分: 裂解液 RLCK、漂洗液 PWC、漂洗液 PWE Carrier RNA (310μg/50 次): 提升微量病毒核酸回收率 蛋白酶 K、磁珠悬浮液 G、无酶水 (RNase-Free ddH₂O) 配套离心管 / 收集管, 无 DNase/RNase、无热源 3.核心性能参数 手动提取时长: ≤45 min / 批 (96 样) 自动化适配: 兼容 Eppendorf、Thermo、Beckman 等高通量核酸提取仪, 自动程序≤25 min / 批 核酸纯度: A260/A280=1.8-2.1; A260/A230≥2.0 病毒核酸回收率: ≥85%, 适配低载量病毒样本 gDNA 残留: 极低, 产物可直接用于 RT-qPCR、qRT-PCR、测序 重复性: 批内 / 批间 CV≤5% 4.储存与有效期 (必须满足) 常规试剂: 15-30°C 避光保存, 有效期≥12 个月 Carrier RNA: 2-8°C 冷藏, 避免反复冻融 5.商务与售后要求 (招标必写) 提供原厂授权书 + 售后服务承诺 + 中文说明书 + COA 质检报告 质保期: 验收合格后 **≥12 个月 **, 质量问题无条件换货 / 退款 技术支持: 7×24 小时咨询, 48 小时内响应问题	盒	10	1400	14000
75	双头防酒精马克笔	1.类型: 双头油性记号笔 (Twin Tip), 实验室防酒精款; 笔尖规格: 双头, 超细头约为 0.5mm, 粗头约为 1.0mm 包装: 12 支 / 盒, 原装纸盒 2.核心性能: 墨水: 油性、速干、防水、防褪色; 防酒精: 耐受 75% 酒精喷洒消毒 (不可用力擦拭), 适合实验室 / 医疗环境; 适用表面: 玻璃、塑料、金属、陶瓷、橡胶、纸张等绝大多数材质; 环保认证: AP 无毒认证、符合 RoHS, 可提供 SGS 报告; 书写寿命: 连续书写 ≥ 1500 米 3.外观与结构: 笔杆: 灰白 / 白色笔杆, 带品牌标识; 笔帽: 防干设计, 拔帽即用; 出墨: 均匀、不断墨、不晕染 4.颜色与规格 (常用) 5.黑色、红色、蓝色各 1 盒	盒	3	150	450

76	实验室标签打印机	1.打印方式：热转印（非热敏），字迹长效8-10 年不褪色 2.用途：实验室低温样本、采血管、冻存管、试剂瓶标签打印 3.外观：便携式手持，带显示屏 + 按键，机身紧凑 4.打印精度：300dpi（高清，小字体 / 二维码清晰） 5.打印宽度：20-50mm，最大打印宽度 **≥48mm** 6.打印速度：≥50mm/s；纸仓：无轴纸仓，自动居中，防偏移、防卡纸；碳带：热转印碳带，长度≥24m，分离式设计 7.连接方式：蓝牙 5.0 + USB TypeC，支持手机 电脑双端编辑 8.电池：内置锂电池≥2000mAh，充电 3-4 小时，满电连续打印≥4 小时 9.尺寸 / 重量：约178×108×74mm，≤770g，便携单手操作 10.实验室关键性能（必须满足）标签兼容性：支持低温标签（-80℃、-196℃液氮）、耐酒精 / 耐化学腐蚀标签、亚银 / 白色 / 透明标签；打印内容：文本、数字、一维码、二维码、日期、符号，支持自定义模板；智能识别：RFID 自动识别标签规格 / 材质，自适应打印浓度；耐候性：打印成品耐 75% 酒精擦拭、耐低温 - 196℃、耐高温 100℃；软件：云打印 APP（安卓 /iOS）+ PC 端软件（Windows / 国产系统） 11.耗材与包装：标配：主机 ×1、碳带 ×1、Type-C 充电线 ×1、说明书、可选耗材：-80℃低温标签、-196℃液氮标签、试剂标签、彩色标签 12.商务与售后：提供原厂授权书、中文说明书、质检合格证明、耗材兼容性证明；供货周期：合同签订后 ≤5 个工作日 到货，质保期：主机≥24 个月，耗材≥12 个月，质量问题无条件换货	台	2	1100	2200
77	实验室标签打印机碳带	1.基本参数要求：适配机型：精臣 M2 热转印标签打印机；碳带类型：树脂基（全树脂），实验室 / 低温专用；外观结构：一体式墨盒式碳带，带防伪 / 识别芯片；宽度：50 mm（适配 M2 最大打印宽度）；长度：24 m / 卷（足米，可打印约 3 卷常规标签）；卷芯 / 安装：M2 专用卡口，免轴、自动识别 2.耐性：耐 75% 酒精反复擦拭（实验室消毒）；耐低温：-80℃长期、-196℃液氮短时不脱落、不褪色；耐高温：≥100℃** 不化墨 3.保存年限：打印字迹 8-10 年长效不褪色 4.分辨率适配：300 dpi，细字 / 二维码清晰、边缘锐利 5.墨层：高密度树脂墨，耐刮、耐磨、耐化学腐蚀 6.包装：1 卷 / 盒 黑色	盒	10	60	600
78	实验室标签打印机碳带	1.基本参数要求：适配机型：精臣 M2 热转印标签打印机；碳带类型：树脂基（全树脂），实验室 / 低温专用；外观结构：一体式墨盒式碳带，带防伪 / 识别芯片；宽度：50 mm（适配 M2 最大打印宽度）；长度：24 m / 卷（足米，可打印约 3 卷常规标签）；卷芯 / 安装：M2 专用卡口，免轴、自动识别 2.耐性：耐 75% 酒精反复擦拭（实验室消毒）；耐低温：-80℃长期、-196℃液氮短时不脱落、不褪色；耐高温：≥100℃** 不化墨 3.保存年限：打印字迹 8-10 年长效不褪色 4.分辨率适配：300 dpi，细字 / 二维码清晰、边缘锐利 5.墨层：高密度树脂墨，耐刮、耐磨、耐化学腐蚀 6.包装：1 卷 / 盒 红色 蓝色，红色蓝色各3卷	盒	6	60	360
79	液氮标签	适用于液氮保存 25*9.5mm+9.5*9.5 385张/卷 白色	卷	5	200	1000
80	液氮标签	适用于液氮保存 25*9.5mm+9.5*9.5 385张/卷 黄色	卷	5	200	1000
81	低温标签	适用于低温保存 25*9.5mm+9.5*9.5 490张/卷 白色	卷	5	60	300
82	低温标签	适用于低温保存 25*9.5mm+9.5*9.5 490张/卷 黄色	卷	5	60	300

83	核酸提取试剂（磁珠法） 原总核酸提取试剂盒（磁珠法）	适配硕世生物 SSNP-9600A 96 通量磁棒式全自动磁珠法核酸提取仪，包装与分装规格上，主包装标准规格为包装与分装规格上，主包装标准规格为 包装与分装规格上，主包装标准规格为 96 人份 / 盒，内含 1×96 孔预分装板，单孔试剂体积标准为裂解液 200-800μL / 孔，结合液 200μL / 孔，洗涤液 1/2 各 500μL / 孔，洗脱液 50-200μL / 孔，也可根据样本类型和仪器程序自定义调整。配套耗材标准为 96 孔深孔板，2.2mL / 孔，无酶无热源，同时配套 96 孔 PCR 洗脱板、一次性磁棒套，96 根 / 套，完全匹配 SSNP-9600A 的磁棒规格，（磁珠法）/ 病另外还有密封膜、无酶吸头、离心管等可选耗材。人份 / 盒，内含 1×96 孔预分装板，也可选 4×96 人份 / 盒、10×96 人份 / 盒、16 人份 / 板、8 人份 / 板的规格。单孔试剂体积标准为裂解液 200-800μL / 孔，结合液 200μL / 孔，洗涤液 1/2 各 500μL / 孔，洗脱液 50-200μL / 孔。样本需覆盖动物组织，包括新鲜、冻存、FFPE 固定的各类组织，同时兼容细胞、血液等样本，可满足鼠、兔、猪、人等动物的肝、脾、肾、脑、肌肉、肿瘤等各类组织的提取需求。提取产物为总核酸，也就是基因组 DNA + 总 RNA 共提取，同时支持单独 DNA 或 RNA 提取，满足动物组织总核酸提取的核心需求。核酸完整性要求基因组 DNA 片段长度≥20kb，总 RNA 无明显降解，提取产物可直接用于 PCR、qPCR、NGS、酶切、杂交等各类下游实验。	盒	10	1910	19100
84	一次性无菌手术反穿衣	面料材质为聚丙烯粘布（PP）、S MS 复合无纺布、SM MS 超柔复合无纺布，是一次性手术衣的主流合规材质。面料克重常规款 30-50g /m ² ，加厚款 60-80g/m ² ，高防护款 100-120g/m ² ，符合 GB/T 4669 标准。纤维细度控制在 1.5-2.5 旦尼尔，兼顾面料的柔软度和拉伸强度。织物结构为粘层 + 熔喷层 + 粘粘层的三层复合结构，其中熔喷层为核心过滤层，可有效阻隔体液、微生物和粉尘。裂强力经向≥25N，纬向≥20N，符合 GB/T 3923.1 标准；梯形撕裂强力≥6N，符合 ASTM D5587 标准。静水压基础款≥17cmH ₂ O，高防护款≥30cmH ₂ O，符合 GB/T 4744 标准，可有效阻隔体液、生理盐水的渗透。水蒸气透过率≥2500g/m ² /24h，符合 GB/T 12704.1 标准，保证穿戴的透气性，避免长时间穿戴出现闷热不适。微生物阻隔性能方面，细菌过滤效率≥95%，高防护款≥99%，符合 GB 19082 标准。抗静电性能表面电阻值≤10 ¹¹ Ω，符合 GB 12014 标准，可避免静电火花引发的易燃易爆风险。同时面料无荧光剂、无皮肤刺激性，符合 GB 18401 A 类婴幼儿安全标准。常规为均码设计，可适配 150-185cm 身高的绝大多数人群，也可选 S/M/L/XL 分码款，分码款的尺寸规格与可重复使用款完全一致。常规均码衣长 120-140cm，袖长 50-70cm，胸围 100-120cm，可全面覆盖身体，保证无死角防护效果。无菌级别为环氧乙烷灭菌，无菌保证水平 SAL=10 ⁻⁶ ，符合 GB 18279 医疗产品灭菌标准。灭菌后密封包装，有效期 2 年。合规标准符合 GB 19082《医用一次性防护服技术要求》、YY/T 0506 系列手术衣标准、GB 18401 A 类安全标准。包装规格常规为 1 件 / 袋，无菌真空包装，50 袋 / 箱。	箱	2	600	1200
85	耐高温高湿灭菌袋	耐121℃（标准湿热灭菌），可重复使用，带自封压条，材质：食品级PP（聚丙烯）复合膜，耐 121℃湿热、耐拉伸、耐酸碱 耐受压力：1.05 kg/cm ² （常规高压灭菌锅压力） 耐受时间：121℃，30 min 不爆、不漏、不变形 适用灭菌方式：高压蒸汽灭菌（湿热） 重复使用：可多次灭菌，无明显老化、脆化 透明度：高透明，可视内部物品 密封方式：自带自封压条（密封线宽≥8 mm），无需热封机 安全等级：医用级 / 食品级，无热源、无毒性 20×32 cm 100 个 / 袋	袋	10	120	1200

1			物品名称	技术参数	单位	数量	单价（元）	合计金额（元）
		1	利福平 异烟肼 吡嗪酰胺 乙醇固 定剂量 复合制 剂（二 者选一 ）	每片含利福平 75mg、异烟肼 37.5mg、吡嗪酰胺 200mg、盐酸乙胺丁醇 137.55mg	片	1196224	0.975	1166318.40
				或每片含利福平 150mg、异烟肼 75mg、吡嗪酰胺 400mg、盐酸乙胺丁醇 275mg	片	598112	1.95	
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。								

采购包3：利奈唑胺
标的名称：利奈唑胺

序号	参数性质	技术参数与性能指标						
1		序号	物品名称	技术参数	单位	数量	单价（元）	合计金额（元）
		1	利奈唑胺片	600mg/片	片	28080	4.2	117936
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。								

采购包4：乙胺丁醇
标的名称：乙胺丁醇

序号	参数性质	技术参数与性能指标						
1								
		序号	物品名称	技术参数	单位	数量	单价（元）	合计金额（元）
		1	乙胺丁醇(E)	250mg/片	片	1440000	0.12	172800
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5：贝达喹啉
标的名称：贝达喹啉

序号	参数性质	技术参数与性能指标						
1		序号	物品名称	技术参数	单位	数量	单价（元）	合计金额（元）
		1	贝达喹啉片	100mg/片	片	4050	300.1234	1215499.77
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6：结防试剂耗材
标的名称：结防试剂耗材

序号	参数性质	技术参数与性能指标						
1		本包核心产品为序号2：罗氏固体培养基						
		序号	物品名称	技术参数	单位	数量	单价（元）	合计金额（元）

1	中性分枝杆菌药敏罗氏培养基	1.产品经国家或当地相关部门审核、注册，质量标准符合国家标准或国际通用标准。应提供产品合格证等相关资质证明。 2.用于分枝杆菌药敏试验。使用螺旋盖为无毒、无菌、透明的培养管。 3.培养管90℃加热60分钟后不变形，仍保持原有的透明度。培养管直径为24±2mm，长度为80±2mm，容积约为25—30ml，管壁厚度不得低于1mm，瓶盖内有垫片可密闭，每管培养基分装量为7—9毫升，斜面占培养管长度的2/3-4/5。 4.培养基成品表面平滑，触之有一定韧度，背面气泡不得多于3个。 5.含药培养基内药物种类为：异烟肼：0.2μg/ml，链霉素：4μg/ml，利福平：40μg/ml，乙胺丁醇：2μg/ml，卡那霉素：30μg/ml，氧氟沙星：2μg/ml，阿米卡星：30μg/ml，卷曲霉素：40μg/ml，丙硫异烟肼：40μg/ml，对氨基水杨酸钠：1μg/ml；对硝基苯甲酸：500μg/ml，噻吩-2-羧酸胍：5μg/ml。根据客户需要提供含不同药物组合的培养基。含药培养基有效期时间为3个月，根据客户需求分批提供产品。6.包装规格：22支盒装，盒内必须有隔板防止倾倒。 7.运输条件：在2℃～8℃环境保存（可在8℃～25℃温度范围7天内短时运输）。此条件需在产品注册证中明确说明。	盒	23	242	5324
2	罗氏固体培养基（本包核心产品）	1.产品经国家或当地相关部门审核、注册，质量标准符合国家标准或国际通用标准。应提供产品合格证等相关资质证明。 2.中性改良罗氏培养基适用于分枝杆菌分离培养。使用螺旋盖为无毒、无菌、透明的培养管。 3.培养管90℃加热60分钟后不变形，仍保持原有的透明度。主要成分为磷酸二氢钾、硫酸镁、丙三醇、孔雀绿、鸡卵液等。培养管需用专用试管，具有透气、防污染的功能。培养管容积约为25—30ml，管壁厚度不得低于1mm，瓶盖内有垫片可密闭，每管培养基分装量为7—9毫升，斜面占培养管长度的2/3-4/5。 4.培养基成品表面平滑，触之有一定韧度，背面气泡不得多于3个。 5.每只培养基上注明培养基种类及生产日期，效期不低于3个月。完整的外包装，防潮，防破碎。 6.包装规格：50支盒装，盒内必须有隔板防止倾倒。 7.运输条件：在2℃～8℃环境保存（可在8℃～25℃温度范围7天内短时运输）。此条件需在产品注册证中明确说明。	盒	50	600	30000
3	结核菌药敏测试板	1、产品用途：用于结核分枝杆菌测试。 2、产品规格：2测试/96孔板。10板/盒 3、结核分枝杆菌药物种类：包含14种药物——异烟肼，链霉素，利福平，乙胺丁醇，卡那霉素，氧氟沙星，阿米卡星，卷曲霉素，丙硫异烟肼，对氨基水杨酸钠，左氧氟沙星，莫西沙星，利福布丁，吡嗪酰胺。所有药物必须全部具备二类医疗器械产品注册证，所有药物具体名称需明确体现在注册证中。 4、药物浓度多样化：2测试/96孔板每种药物3-4个。 5、培养液：配套包含在试剂盒组成内，包括专门用于吡嗪酰胺的酸性培养液。 6、生物安全：100ul/孔加样量，保证拿取时不易溢出，同时菌液与包被药物充分接触。 7、防脱处理：96孔板经过特殊防脱处理。 *8、运输条件：可在8℃～30℃温度范围7天内短时运输。（必须在注册证中明确体现） 9、有效期：12个月。	盒	15	3000	45000
4	结核菌定制新药药敏测试板	1、产品用途：用于药敏测试。 2、产品规格：3测试/96孔板。10板/盒。 3、结核分枝杆菌药物种类：包含4种药物——贝达喌啉，德拉马尼，氯法齐明，利奈唑胺。 4、药物浓度：3测试/96孔板每种药物7个浓度。 5、培养液：配套包含在试剂盒组成内。 6、生物安全：100ul/孔加样量，保证拿取时不易溢出，同时菌液与包被药物充分接触。 7、防脱处理：96孔板经过特殊防脱处理。 8、运输条件：可在8℃～30℃温度范围7天内短时运输。 9、有效期：12个月。	盒	11	3000	33000

5	结核菌药敏测试板(考核用)	1、产品用途：用于结核分枝杆菌药敏测试。 2、产品规格：1测试/96孔板，10板/盒。 3、结核分枝杆菌药物种类：包含14种药物——异烟肼，链霉素，利福平，乙胺丁醇，卡那霉素，氧氟沙星，阿米卡星，卷曲霉素，丙硫异烟肼，对氨基水杨酸钠，左氧氟沙星，莫西沙星，利福布汀，吡嗪酰胺。 4、药物浓度多样化：每种药物6-8个药物浓度。 5、培养液：配套包含在试剂盒组成内，包括专门用于吡嗪酰胺的酸性培养液。 6、生物安全：100ul/孔加样量，保证拿取时不易溢出，同时菌液与包被药物充分接触。 7、防脱处理：96孔板经过特殊防脱处理。 8、运输条件：可在 8℃~30℃温度范围7天内短时运输。（必须在注册证中明确体现） 9、有效期：12个月。	盒	3	3000	9000
6	4%氢氧化钠	500ml/瓶	瓶	5	50	250
7	比浊管（麦氏浓度0.5, 1.0,2.0,4.0）	4支/盒	盒	2	50	100
8	比浊管（麦氏浓度1.0）	5支/盒	盒	2	50	100
9	分枝杆菌菌悬液配置套组	5T/盒	盒	80	100	8000
10	结核分枝杆菌和利福平/异烟肼耐药突变检测试剂盒（实时荧光 PCR 法）	1、选用 IS6110 作为结核分枝杆菌复合群核酸的检测靶点，还能检测 rpoB 基因 513、516、522、526、531、533 等常见突变位点的点突变引起的利福平耐药，亦能检测 rpoB 基因 510/511/512、517/518 等常见突变位点的缺失突变引起的利福平耐药。本产品选用 inhA、ahpC、katG 作为异烟肼耐药突变检测靶点，能检测 inhA-15、inhA -8、ahpC -12、ahpC -6、katG 315 位点的点突变引起的异烟肼耐药。 2、结核分枝杆菌的最低检测限为10个菌/mL，利福平耐药突变检测的最低检测限为 1×10³ 个菌/mL； 3、结核分枝杆菌符合率：检测国家参考品或企业参考品中的阴/阳性参考品，结果应符合国家参考品或企业参考品的要求。 4、利福平耐药符合率：检测国家参考品或企业参考品中的敏感/耐药参考品，结果应符合国家参考品或企业参考品的要求。 5、异烟肼耐药符合率：检测国家参考品或企业参考品中的敏感/耐药参考品，结果应符合国家参考品或企业参考品的要求。 6、精密度：批内/批间、日内/日间、不同操作者之间、不同实验室之间的 Ct 值变异系数均不大于10%。 7、临床验证：本产品在 3 家临床机构完成临床试验，其中： 1) 结核分枝杆菌复合群：与对比试剂（赛沛）阳性符合率为 99.61%；阴性符合率为 89.14%；总符合率为 94.53%；Cohen's kappa 系数为 0.890，P<0.001，具有较好的一致性； 2) 利福平耐药基因突变：与对比试剂（赛沛）阳性符合率为 96.61%；阴性符合率为 97.63%；总符合率为 97.28%，Cohen's kappa 系数为 0.940，P<0.001，具有较好的一致性。与利福平药敏（DST）的阳性（耐药）符合率为 97.46%；阴性（敏感）符合率为95.36%；总符合率为 96.06%。Cohen's kappa 系数为 0.913，P<0.001，具有较好的一致性； 3) 异烟肼耐药基因突变：与核酸序列测定的阳性（耐药）符合率为 99.48%；阴性（敏感）符合率为 100.00%；总符合率为 99.83%；Cohen's kappa 系数为 0.996，P<0.001，具有较好的一致性。与对比试剂的阳性（耐药）符合率为 96.30%；阴性（敏感）符合率为 100.00%；总符合率为 98.89%。Cohen's kappa 系数为 0.973，P<0.001，具有较好的一致性。与异烟肼药敏（DST）的阳性（耐药）符合率为 86.09%；阴性（敏感）符合率为98.75%；总符合率为 94.65%。Cohen's kappa 系数为 0.874，P<0.001，具有较好的一致性。 8、检测效率：在获得痰液样本后，3小时内完成检测； 9、一体机检测全程关门操作，减少气溶胶污染的可能性； 10、PCR扩增与产物分析仪器自动完成，无需PCR后处理，仪器自动给出结果； 11、软件自动判读结果，结果直观，易于判读； 12、需取得NMPA的三类体外诊断试剂注册证。24人份/盒。有效期12个月。	盒	10	6000	60000

11	萋尼氏染液	1.包装规格：4*250ml，包括石碳酸复红溶液250ml1瓶，盐酸酒精250ml2瓶，亚甲蓝250ml1瓶。 2.石碳酸复红溶液符合：《痰涂片镜检标准化操作及质量保证手册》（由卫生部疾病预防控制中心和中国疾病预防控制中心编写）和《结核病诊断实验室检验规程》（由中国防痨协会基础专业委员会编写）的内容所规定的，对其中所含复红生物染料的浓度或吸光值的要求。石碳酸复红染液用10%乙醇稀释5000倍后，置545nm的吸光度峰值，OD值在0.23以上。 3.石碳酸复红溶液中碱性品红（分子式C19H18NC1），使用含量不低于88%的进口生物染色剂，石碳酸（分子式C6H6O），使用熔点为40.5℃的分析纯试剂，配置浓度为0.8%石碳酸复红溶液。 4.亚甲基蓝溶液中亚甲蓝（分子式C16H18C1N3S），使用染料含量超过82%的生物染色剂，配置浓度为0.06%亚甲蓝溶液。 5.盐酸酒精溶液，主要成分为盐酸、乙醇，配置浓度成5%盐酸酒精脱色液。 6.硬质塑料瓶包装，每瓶配有滴盖及托盘，方便操作。滴盖可随时方便关闭。并提供分装小瓶。 7.有效期2年，在有效期内不产生沉渣。 8.染色效果：在淡蓝色背景下，抗酸菌呈红色，其他细菌和细胞呈蓝色。抗酸菌体内，异染颗粒着色深。	盒	1	360	360
12	结核分枝杆菌抗酸染色涂片镜检考核用质控品	开展考核用	要求有注册证，资质证明，10片/套	150	500	75000.00
13	75%医用酒精免洗手消毒液	500ml/瓶、带喷嘴	瓶	20	26.00	520.00
14	1.5ML离心管无菌无DNA酶RNA酶无热源离心管	无菌无DNA酶RNA酶无热源，50个/包，10包/盒	盒	3	100.00	300.00
15	1.5ml外旋螺口可立无菌无酶冻存管，带盖，盖内带O型圈。	盖子已在管子上拧好，并包装在一袋内。无菌，无DNA酶，无热源，无RNA酶。100个/包，5包/盒	盒	10	1000.00	10000.00
16	0.2mlPCR8联排管+盖（平盖）透明无菌无酶	管125排/盒，盖125排/盒。无DNA酶，无RNA酶，无热源。适用于实时荧光定量PCR实验。适用于伯乐实时荧光定量PCR仪。	盒	1	1200.00	1200.00
17	100微升带滤芯无菌吸头	96支/盒，无菌、无酶、无热原。适用大龙移液器。	盒	50	80.00	4000.00
18	200微升带滤芯无菌吸头	96支/盒，无菌、无酶、无热原。适用大龙移液器。	盒	100	80.00	8000.00
19	10微升带滤芯无菌吸头（加长）	96支/盒，无菌、无酶、无热原。适用大龙移液器。	盒	40	80.00	3200.00
20	1000微升带滤芯无菌吸头	100支/盒，无菌、无酶、无热原。适用大龙移液器。	盒	30	80.00	2400.00
21	20微升带滤芯无菌吸头	96支/盒，无菌、无酶、无热原。适用大龙移液器。	盒	30	80.00	2400.00
22	15ml尖底无菌离心管	锥形底 平底盖 PP（聚丙烯）材质 灭菌，带泡沫架，50支/包	包	4	120.00	480.00
23	3ml无菌单支独立包装吸管	PE，一次性刻度塑料滴管吸管3ml加长，独立灭菌包装，500支/箱	箱	2	400.00	800.00
24	耐高温尼龙扎带	100条/包，加长，可耐高温不小于121℃，齿槽深而清晰，扎带韧性强，不易脆断，卡舌加厚，不易脱扣。设计止退功能。	包	5	50.00	250.00
25	高压灭菌指示条	适用于121摄氏度灭菌，150片/盒	盒	1	50.00	50.00
26	紫外线检测指示卡	100片/盒	盒	1	200.00	200.00
27	压力蒸汽灭菌自含式生物指示剂	30支/盒，嗜热脂肪杆菌（ATCC 7953）芽孢菌片、恢复培养基溶液和外管组成。菌片回收菌量为5×10 ⁵ -5×10 ⁶ CFU/片。生物指示剂的抗力符合国际标准和国家标准的规定：在121℃饱和蒸汽条件下，存活时间≥3.9 min，杀灭时间≤19 min，D10值1.3 min~1.9 min。	盒	1	480.00	480.00
28	压力灭菌化学指示胶带	整卷长度大于等于50米，用圆珠笔或记号笔可以在胶带上做记号，容易撕开。	卷	5	50.00	250.00
29	载玻片盒	大于等于50片装,透明盖。	个	5	8.00	40.00
30	木制玻璃试管夹	最大夹持宽度20毫米，长度大于等于18厘米	个	5	2.00	10.00
31	分枝杆菌菌种保存管	0.5ml 100只/盒。保质期两年。适用于分枝杆菌菌种的保存。	盒	20	700.00	14000.00
32	一次性使用无菌手术衣	45g, S MS C型加强款, L号；三抗（抗酒精、抗血液、抗油渍）；独立包装，EO灭菌；针织螺纹袖口，全包围式，前后绑带；50件/箱	箱	4	1000.00	4000.00
33	结核培养专用试管架	SUS316不锈钢材质，角度可调节（≤45度），试管架可叠加。	个	10	340.00	3400.00

序号	物品名称	技术参数	单位	数量	单价（元）	合计金额（元）
1	HIV考核血清1	1、运输储存条件及有效期：-15℃以下稳定保存2年； 2、规格要求：每支0.5mL，5支/套； 3、质控品包括抗HIV-1不同浓度水平，详细浓度组成包括抗HIV-1：0.2、0.5、1、2、4、8 NCU/mL； 4、状态：液体； 5、定值方法：采用不少于5家国内外厂商试剂进行检测，量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质，具有良好的稳定性和均一性（以说明书为准）； 6、即用性要求：要求可直接使用，无需稀释，安全快捷； 7、适用于酶联免疫和化学发光法。	套	700	225	157500
2	HIV考核血清2	1、运输储存条件及有效期：-15℃以下稳定保存2年； 2、规格要求：每支0.5mL，2支/套； 3、质控品包括抗HIV-1不同浓度水平； 4、状态：液体； 5、定值方法：采用不少于5家国内外厂商试剂进行检测，量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质，具有良好的稳定性和均一性（以说明书为准）； 6、即用性要求：要求可直接使用，无需稀释，安全快捷； 7、适用于快速检测方法。	套	500	90	45000
3	HCV考核血清	1、运输储存条件及有效期：-15℃以下稳定保存2年； 2、规格要求：每支0.5mL，5支/套； 3、质控品包括抗HCV不同浓度水平，详细浓度组成至少包括抗HCV：4、8 NCU/mL； 4、状态：液体； 5、定值方法：采用不少于5家国内外厂商试剂进行检测，量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质，具有良好的稳定性和均一性（以说明书为准）； 6、即用性要求：要求可直接使用，无需稀释，安全快捷； 7、适用于快速、酶联免疫和化学发光法。	套	30	225	6750
4	梅毒考核血清	1、运输储存条件及有效期：-15℃以下稳定保存2年； 2、规格要求：每支0.5mL，5支/套； 3、制备要求：按照使用方要求制备梅毒特异性/非特异性阳性或阴性； 4、产品适用性：适用于各个厂家血液筛查试剂特异性、诊断灵敏度、分析灵敏度、精密度等性能评估； 5、即用性要求：要求可直接使用，无需稀释，安全快捷。	套	600	500	300000

5	HIV-1病毒载量考核品	1、适用于市场常用HIV-1病毒载量检测平台。 2、为避免基质效应的问题，要求采用人血清或血浆作为基质稀释液。 3、即用性要求:核酸外部质控品为工作液，可直接使用，无需稀释，安全快捷。 4、定值方法:量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质，具有良好的稳定性和均一性。 5、浓度:50IU/≤浓度≤50000IU/ml，4阳1阴。 6、规格:1ml/支。 7、收货时实际有效期≥10个月，运输过程要求低温干冰冷链。	套	25	1350	33750
6	沙眼衣原体DNA质控品（低值）	1、运输或储存条件：2～8℃低温环境可保存6个月，-20±5℃低温环境中可保存24个月。 2、规格要求：每管0.5mL，20管/盒。 3、质控品要求以200μL样本量进行核酸提取，经过荧光定量PCR检测和统计计算沙眼衣原体DNA浓度水平为2.00E+03 copies/mL（浓度范围1.00E+03～1.00E+04）。 4、状态：液体。 5、质控品应均匀性好、量值稳定、与临床样本具有良好的互通性等特点。 6、即用性要求：要求可直接使用，无需稀释，安全快捷。 7、适用于市面上的快速提取法（如样本释放剂）、磁珠法和柱提法提取试剂。	盒	2	5000	10000
7	沙眼衣原体DNA质控品（中值）	1、运输或储存条件：2～8℃低温环境可保存6个月，-20±5℃低温环境中可保存24个月。 2、规格要求：每管0.5mL，20管/盒。 3、质控品要求以200μL样本量进行核酸提取，经过荧光定量PCR检测和统计计算沙眼衣原体DNA浓度水平为2.00E+04 copies/mL（浓度范围1.00E+04～1.00E+05）。 4、态：液体。 5、质控品应均匀性好、量值稳定、与临床样本具有良好的互通性等特点。 6、即用性要求：要求可直接使用，无需稀释，安全快捷。 7、适用于市面上的快速提取法（如样本释放剂）、磁珠法和柱提法提取试剂。	盒	2	5000	10000
8	沙眼衣原体DNA质控品（阴性）	1、运输或储存条件：2～8℃低温环境可保存6个月，-20±5℃低温环境中可保存24个月。 2、规格要求：每管0.5mL，20管/盒 3、质控品要求以200μL样本量进行核酸提取，经过荧光定量PCR检测和统计计算沙眼衣原体DNA浓度水平为0 copies/mL 4、状态：液体 5、质控品应均匀性好、量值稳定、与临床样本具有良好的互通性等特点。 6、即用性要求：要求可直接使用，无需稀释，安全快捷。 7、适用于市面上的快速提取法（如样本释放剂）、磁珠法和柱提法提取试剂。	盒	1	5000	5000

9	淋球菌DNA 质控品（低值）	1、运输或储存条件：2~8℃低温环境可保存6个月，-20±5℃低温环境中可保存24个月。 2、规格要求：每管0.5mL，20管/盒。 3、质控品要求以200μL 样本量进行核酸提取，经过荧光定量 PCR 检测和统计计算淋球菌DNA浓度水平为 2.00E+04 copies/mL（浓度范围1.00E+04~1.00E+05）。 4、状态：液体。 5、质控品应均匀性好、量值稳定、与临床样本具有良好的互通性等特点。 6、即用性要求：要求可直接使用，无需稀释，安全快捷。 7、适用于市面上的快速提取法（如样本释放剂）、磁珠法和柱提法提取试剂。	盒	2	5000	10000
10	淋球菌DNA 质控品（中值）	1、运输或储存条件：2~8℃低温环境可保存6个月，-20±5℃低温环境中可保存24个月。 2、规格要求：每管0.5mL，20管/盒。 3、质控品要求以200μL 样本量进行核酸提取，经过荧光定量 PCR 检测和统计计算淋球菌DNA浓度水平为 2.00E+05 copies/mL（浓度范围1.00E+05~1.00E+06）。 4、状态：液体。 5、质控品应均匀性好、量值稳定、与临床样本具有良好的互通性等特点。 6、即用性要求：要求可直接使用，无需稀释，安全快捷。 7、适用于市面上的快速提取法（如样本释放剂）、磁珠法和柱提法提取试剂。	盒	2	5000	10000
11	淋球菌DNA 质控品（阴性）	1、运输或储存条件：2~8℃低温环境可保存6个月，-20±5℃低温环境中可保存24个月。 2、规格要求：每管0.5mL，20管/盒 3、质控品要求以200μL 样本量进行核酸提取，经过荧光定量 PCR 检测和统计计算淋球菌DNA浓度水平为 0 copies/mL 4、状态：液体 5、质控品应均匀性好、量值稳定、与临床样本具有良好的互通性等特点。 6、即用性要求：要求可直接使用，无需稀释，安全快捷。 7、适用于市面上的快速提取法（如样本释放剂）、磁珠法和柱提法提取试剂。	盒	1	5000	5000
12	HIV-1抗体标准品	1. 获得国家质量监督检验检疫总局颁发国家二级标准物质定级证书； 2. 溯源性：HIV溯源至国家一级标准物质GBW09166； 3. 物理性能：液体制剂，微黄色清亮透明，无沉淀或絮状物，无包装破损； 4. 基质效应：血清基质标准物质，无基质效应影响； 5. 稳定性：室温（18-25℃，相对湿度40-60%）可稳定2周；2-8℃环境中，可稳定4周；-15℃以下环境中，可稳定30个月； 6. 均匀性：随机抽取30支检测，计算变异系数(CV)，要求CV值≤10%。 7. 适用范围：适用于体外诊断试剂（包括酶联免疫法、胶体金法或化学发光法）； 8. 能提供抗HIV-1的不同浓度水平(1、2、4、8 NCU/mL等) 供客户自由选择，根据客户所用的检测试剂选择相匹配的浓度。 规格：每支≥0.5ml。	支	5	130	650

13	梅毒标准品	1.获得国家质量监督检验检疫总局颁发国家二级标准物质定级证书； 2.溯源性：TP溯源至国家一级标准物质GBW09158、GBW09159； 3.物理性能：液体制剂，微黄色清亮透明，无沉淀或絮状物，无包装破损； 4.基质效应：血清基质标准物质，无基质效应影响； 5.稳定性：室温（18-25℃，相对湿度40-60%）可稳定2周；2-8℃环境中，可稳定4周；-15℃以下环境中，可稳定30个月； 6.均匀性：随机抽取30支检测，计算变异系数(CV),要求CV值≤10%。 7.适用范围：适用于体外诊断试剂（包括酶联免疫法、胶体金法、化学发光法、凝集法）； 8.能提供抗TP的不同浓度水平（2.5、5、10、20、200、400mIU/mL等）供客户自由选择，根据客户所用的检测试剂选择相匹配的浓度。 9.规格：每支≥0.5ml。	支	5	40	200
14	人类免疫缺陷病毒I型核酸测定试剂盒（RT-PCR荧光探针法）（适用于丽珠机型）	1、证书资质：产品获取三类医疗器械注册证，符合相关注册、生产要求。 2、检测灵敏度：≤30IU/ml（以说明书为准） 3、定量线性范围：100~2.0E+8IU/mL，定量下限不高于150IU/ml（以说明书为准） 4、核酸纯化方式：磁珠法纯化 5、扩增体系：≥50ul，不含磁珠扩增，避免磁珠影响检测荧光值 6、样本进样用量：≤500ul 7、定量方式：内标定量，每次实验无需制作定量外标准曲线 8、扩增靶标：≥2个基因靶位进行扩增，加强突变检出（以说明书为准） 9、涵盖基因型：涵盖M组中中国常见流行亚型，及O组、N组相关亚型 10、防污染措施：具备dUTP/UNG酶防污染体系，矿物油液面封盖防气溶胶技术 11、批内及批间检测浓度对数值的变异系数（CV%）：精密度CV%<5% 12、包装规格：48人份/套 13、包装形式：PCR反应体系为免配液预分装设计，操作过程PCR反应液无需人工或设备进行分装配置 14、有效期及稳定性：有效期不低于12个月，试剂在2-37摄氏度条件下稳定性不低于5天。（以说明书或出厂检测报告为准） 15、适配检测设备：宏石slan96系列PCR仪器 16、每盒试剂配套5个质控包	套	3	21000	63000
15	HIV新近感染（亲和法）检测试剂	1物品名称：HIV新近感染（亲和法）检测试剂； 2规格：192人份/盒； 3原理：酶联免疫反应； 4检测范围：可以识别HIV新近感染与长期感染； 5试剂盒酶标板，缓冲液，底物，终止液可在2-8℃保存。阴阳性对照物，校准品及生物素抗原肽必须为冰冻包装，保存在-20℃以下； 6实验的可重复性R2>0.9； 7包装规格为在推荐的保存温度下试剂盒至少6个月内稳定。	盒	45	7000	315000

16	人类免疫缺陷病毒（HIV1+2）抗体免疫印迹试剂盒	1.检测方法为蛋白印迹法，包装规格48人份/盒。2.检测带必须同时含HIV-1和HIV-2型阳性质控带；HIV-1抗体为全病毒条带，包括：gp41、gp120、gp160、P24、P55、P17、P66、P51、P31、P39。3.质控血清应分别含强阳性、弱阳性和阴性质控血清，其中强阳性质控血清必须同时含HIV-1和HIV-2质控物。4.封闭液为检测时现配，以防造成不必要的浪费。5.HIV 1+2 确证试剂必须经国家食品药品监督管理局注册批准。6.必需配备检测所需试剂反应板（槽），并应适合用户现有各型全自动蛋白印迹仪器使用。7.试剂实验方法有快速法和过夜法二种，能有效处理弱阳性标本，提供试剂使用说明书证明。	盒	2	10250	20500
17	病毒核酸提取试剂盒（适用于硕世设备）	1.名称：病毒核酸提取试剂盒（磁珠法）； 2.包装规格：48人份/盒； 3.用途：用于血清、血浆、病毒培养液、脑脊液、尿液、拭子洗液、粪便上清液等样本的病毒核酸（DNA和RNA）提取纯化，纯化后的核酸可用于下游分子生物学实验； 4.提取原理：采用磁珠和缓冲系统，与核酸提取仪配合使用，从样本中分离纯化高质量病毒核酸。特殊包被的磁珠，在一定条件对样本中核酸具有很强的亲和力，当条件改变时磁珠释放吸附的核酸，从而能够达到快速提取纯化的样本中的核酸； 5.适用仪器：江苏硕世生物科技股份有限公司生产的全自动核酸提取仪。	盒	5	1000	5000
18	梅毒TPPA试剂	1、用途：梅毒螺旋体血清学试验，用于梅毒抗体检测； 2、方法原理：明胶颗粒凝集法，明胶颗粒上包被梅毒螺旋体抗原，和检测样本中的梅毒螺旋体抗体产生凝集反应，根据凝集情况判读结果； 3、每盒试剂均带有阳性对照，主要成分冻干包装，使用时按需配制。 4、储存温度：2-8℃，冷链运输，提供运输温度记录； 5、标本类型：血清、血浆； 6、有效期：12个月； 7、规格：100人份/盒； 8、具有中国国家食品药品监督管理局颁发的医疗器械注册证；	盒	1	1000	1000
19	沙眼衣原体核酸检测试剂	1.荧光PCR法； 2. 型号规格：24人份/盒 3. 主要组成成分：核酸抽提液，沙眼衣原体核酸荧光PCR检测混合液，酶（Taq+UNG），H2O，沙眼衣原体阳性对照品（含目的片段的缺陷性病毒）； 4. 对人体尿道、生殖道分泌物中沙眼衣原体（Chlamydia Trachomatis, CT）的特异性DNA核酸片段进行荧光PCR定性检测；	盒	2	500	1000
20	淋球菌核酸检测试剂	1.荧光PCR法； 2. 型号规格：24人份/盒 3. 主要组成成分：核酸抽提液、NG核酸荧光PCR检测混合液、酶（Taq+UNG）、H2O、NG阳性对照品。 4. 对人尿道、生殖道分泌物中淋球菌（Neisseria Gonococcus,NG）的特异性DNA核酸片段进行荧光PCR定性检测。	盒	2	500	1000
21	淋病奈瑟球菌检测试剂盒	1.包装规格：20人份/盒2.预期用途：用于体外检测女性宫颈拭子和男性尿道拭子样本中的淋病奈瑟球菌抗原。3.性能指标：灵敏度不低于1*10 ⁵ CFU/ml。阳性阴性质控品试验符合率为100%。	盒	2	4200	8400
22	沙眼衣原体抗原检测试剂盒（乳胶法）	用于定性检测临床女性宫颈标本或男性尿道标本中是否含有沙眼衣原体抗原	盒	1	270	270

23	人类免疫缺陷病毒（HIV）抗体酶联免疫诊断试剂盒（四代试剂）（初筛试剂） （本包核心产品）	1.产品要求：经国家药品监督管理局批准，获得产品注册证； 2.产品用途：定性检测人血清或血浆中的人类免疫缺陷病毒抗体的 HIV-1型和（或）HIV-2型抗体和P24 抗原； 3.检测原理：双抗原夹心法和双抗体夹心法，借助生物素-亲和素级联放大原理； 4.储存条件及有效期：2-8℃避光保存，有效期不少于（可包含）12 个月； 5.产品规格：96人份/盒； 6.产品性能：P24抗原的最低抗原检出浓度不高于1.25 IU/ml。 7.最低检出限：HIV-1型抗体的分析灵敏度最低检出限达到中检院国家盘S4； 8.特异性：特异性不低于99.8%；。	盒	171	420	71820
24	人类免疫缺陷病毒（HIV）抗体酶联免疫诊断试剂盒（四代试剂）（复检试剂）	1.产品要求：经国家药品监督管理局批准，获得产品注册证； 2.产品用途：定性检测人血清或血浆中的人类免疫缺陷病毒抗体的 HIV-1型和（或）HIV-2型抗体和P24 抗原； 3.检测原理：双抗原夹心法和双抗体夹心法，借助生物素-亲和素级联放大原理； 4.储存条件及有效期：2-8℃避光保存，有效期不少于（可包含）12 个月； 5.产品规格：96人份/盒； 6.产品性能：P24抗原的最低抗原检出浓度不高于1.25 IU/ml。 7.最低检出限：HIV-1型抗体的分析灵敏度最低检出限达到中检院国家盘S4； 8.特异性：特异性不低于99.8%； 9.与初筛试剂不同品牌。	盒	40	420	16800
25	丙型肝炎病毒抗体检测试剂-1（ELISA法）	1.产品要求：需取得国家CFDA的批准文号，具有国药监注册药品证书编号； 2.功能要求：特异性检测人血清或血浆中的丙型肝炎病毒抗体； 3.检测原理：双抗原夹心法。 4. 储存条件及有效期：试剂盒于冷藏温度（2-8℃）避光保存时，有效期不少于（可包含）12个月； 5. 抗体检测类型：可同时检测IgM、IgG类抗体； 6. 借助生物素-亲和素级联放大原理，加样量达到50μL，最低检出限可达0.05NCU/ml，灵敏度提高，减少试验误差； 7. 反应模式-两步法：样本（温育60min）+酶结合物（温育30min）+显色（30min） 8.抗干扰性强：常见的干扰因素如类风湿因子、ALT升高均不会造成假阳性；可检测黄疸、高脂血、溶血样本，其中胆红素、甘油三酯和血红蛋白含量分别低于1.71mmol/L、170mmol/L、2000mg/L对结果判定无影响。	盒	171	180	30780

26	丙型肝炎病毒抗体检测试剂-2（ELISA法）	1.产品要求：需取得国家CFDA的批准文号，具有国食药监注册药品证书编号； 2.功能要求：特异性检测人血清或血浆中的丙型肝炎病毒抗体； 3.检测原理：双抗原夹心法。 4. 储存条件及有效期：试剂盒于冷藏温度（2-8℃）避光保存时，有效期不少于（可包含）12个月； 5. 抗体检测类型：可同时检测IgM、IgG类抗体； 6. 借助生物素-亲和素级联放大原理，加样量达到50μL，最低检出限可达0.05NCU/ml，灵敏度提高，减少试验误差； 7. 反应模式-两步法：样本（温育60min）+酶结合物（温育30min）+显色（30min） 8.抗干扰性强：常见的干扰因素如类风湿因子、ALT升高均不会造成假阳性；可检测黄疸、高脂血、溶血样本，其中胆红素、甘油三酯和血红蛋白含量分别低于1.71mmol/L、170mmol/L、2000mg/L对结果判定无影响； 9.与丙型肝炎病毒抗体检测试剂—1（ELISA法）不同品牌。	盒	40	180	7200
27	梅毒螺旋体抗体酶联免疫诊断试剂盒（双抗原夹心酶联免疫法）	1.产品要求：经国家药品监督管理局批准，获得产品注册证； 2.产品用途：定性检测人血清或血浆中的梅毒螺旋体抗体； 3.检测原理：双抗原夹心酶联免疫法 4.产品规格：96人份/盒； 5.储存条件及有效期：2-8℃避光保存时，有效期不少于（可包含）12个月。	盒	171	180	30780
28	梅毒非特异性抗体检测试剂RPR/TRUST	1.产品要求：经国家药品监督管理局批准，获得产品注册证； 2.包被抗原：VDRL抗原； 3.可检样本：血清、血浆； 4.指示物：碳微粒或甲苯胺红，显示黑色或红色； 5.方法：纸片法； 6.120人份/盒	盒	41	120	4920
29	乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂（ELISA法）	1.产品要求：经国家药品监督管理局批准，获得产品注册证； 2.检测原理：酶联免疫法； 3.储存条件及有效期：2-8℃避光保存时，有效期不少于（可包含）12个月。	盒	171	80	13680
30	HIV-1抗体检测试剂（胶体金）	1.产品要求：经国家药品监督管理局批准，获得产品注册证。 2.功能要求：定性检测人血清、血浆或全血中的人类免疫缺陷病毒（HIV1+2型）抗体（以说明书内容为准）。 3.检测原理：双抗原夹心法。 4.产品规格：1人份/盒，10人份/盒，50人份/盒。 5.储存条件及有效期：2-30℃干燥处保存，有效期不少于（可包含）18个月。 6.判定时间：30min内可以进行结果判定。 7.性能考评：《全国艾滋病病毒抗体诊断试剂临床质量评估报告》中灵敏度≥100%，特异性≥99.3%，功效率≥99.5%。	人份	200	4	800

31	一步法梅毒抗体检测试剂（免疫层析法）	1.产品要求：需取得国家CFDA的批准文号，具有国食药监注册证书编号； 2.功能要求：检测人血清、血浆或全血样本中的梅毒螺旋体抗体； 3.检测方法：双抗原夹心法。 4. 储存条件及有效期：试纸条可于2-30℃干燥处保存，有效期不少于（可包含）18个月； 5. 判定时间：30min内可以进行结果判定；	人份	200	5	1000
32	丙肝抗体快速检测试剂	1.产品要求：经国家药品监督管理局批准，获得产品注册证； 2.功能要求：定性检测人血清、血浆或静脉全血中的丙型肝炎病毒抗体； 3.检测原理：双抗原夹心法原理，胶体金免疫层析法； 4.储存条件及有效期：2-30℃温度保存，有效期不少于（可包含）18个月； 5.加样量：加样量不低于50μL，灵敏度提高，减少试验误差； 6.检测时间：判读时间不多于15分钟； 7.抗干扰性强：可检测黄疸、高脂、溶血样本，其中胆红素、甘油三酯和血红蛋白含量分别低于1.7mmol/L、170mmol/L、400mg/L可对实验结果无影响；	人份	200	5	1000
33	猴痘病毒核酸检测试剂盒1(荧光PCR法)	1.检测原理：采用荧光探针法（TaqMan探针法）实时荧光PCR技术。 2.包装规格：25人份/盒。 3.适用样本:皮肤病变拭子（皮疹表面/渗出物）、咽拭子、水疱液、脓疱液、全血、血清等。 4.储存条件：-20℃避光保存，避免反复冻融。 5.有效期：12个月。	盒	2	800	1600
34	猴痘病毒核酸检测试剂盒2(荧光PCR法)	1.检测原理：采用荧光探针法（TaqMan探针法）实时荧光PCR技术。2.包装规格：25人份/盒。3.最低检出限为200copies/ml；4.以猴痘病毒F3L基因为检测靶基因；5.对天花病毒、牛痘病毒、痘苗病毒等无交叉；6.有效期：12个月；7.与序号33为不同品牌。	盒	4	1050	4200
35	HIV DNA 检测试剂（PCR-荧光探针法）	1.经NMPA注册获批。 2.检测HIV-1 DNA拷贝数和细胞数、可用于提取血液中有核细胞基因组DNA。 3.适配仪器：适用于ABI 7500荧光PCR检测仪，ABI QuantStudioTM Dx 实时荧光定量PCR仪，ABI ViiA 7 Dx 实时荧光定量PCR仪，宏石SLAN-96实时荧光定量PCR仪，BIO-RAD CFX96 实时荧光定量PCR仪。 4.试剂盒包装：48测试/盒。	人份	240	800	192000

36	乙型肝炎病毒DNA检测试剂盒	1.预期用途：定量检测血液样本中HBV DNA，适用于乙肝患者抗病毒治疗应答和治疗效果的监测； 2.最高检测灵敏度：<5IU/ml； 3.定量线性范围：定量下限浓度不高于10IU/ml，定值溯源至WHO国际标准品； 4.核酸纯化方式：磁珠法纯化，可适配科室现有提取仪设备条件； 5.扩增体系：≥50ul，不含磁珠扩增，避免磁珠影响检测荧光值； 6.核酸提取样本用量：支持0.2ml和0.5ml两种进样量方式； 7.定量检测方法：内标法，无需参比荧光做荧光背景校正及定量校准品； 8.扩增靶标：2个基因靶位点进行扩增，加强突变检出； 9.涵盖基因型：涵盖中国常见流行亚型； 10.防污染措施：具备dUTP/UNG酶防污染体系，“液面油封盖”防污染技术； 11.反应体系均一性保障：核酸PCR扩增过程采用“液面油封盖”技术； 12.批内及批间差：精密度CV%<5%； 13.质控对照：试剂盒内质控对照或校准品≤3个； 14.包装形式：PCR扩增试剂为全组份预混单人份包装，即开即用，无需冻融； 15.有效期及稳定性：试剂在37摄氏度条件下稳定性不低于5天； 16.试剂运输和储存条件：扩增试剂和提取试剂储存条件一致，试剂效期不低于12个月； 17.适用于科室现有的Auto NA96全自动核酸提取仪（无需改动硬件和软件）和PCR仪进行检测。 18.试剂盒包装：48测试/盒。	盒	1	7400	7400
----	----------------	---	---	---	------	------

			1.试剂采用金标准Sanger测序法。 2.包含用于人类免疫缺陷病毒1型（HIV-1）RNA提取、逆转录、PCR试剂、引物和检测用耗材等。 3.检测性能要求：特异性扩增中国所特有的M组HIV-1亚型，覆盖所有蛋白酶和逆转录酶的耐药位点。 4.检测灵敏度：对于病毒载量大于400copies/ml样本，目的片段的扩增阳性率达90%以上。 5.样本类型：EDTA抗凝血浆。 6.扩增片段长度：目的片段长度大于1600bp，包括HIV-1蛋白酶区域和逆转录酶区域，其中逆转录酶区必须包含第318和348氨基酸位点（须提供证明材料）。 7.至少使用6条正反向引物对目的片段进行测定，至少有两条测序信息覆盖可能发生耐药位点的区域。拼接所有序列并判断混合碱基，在一条终序列中表示；混合碱基判断标准严格按照《HIV耐药监测策略和检测技术》执行。 8.测序质量：正常成功反应能保证测序色谱图文件，峰形清晰地长度≥600bp。 9.须提供具有NMPA认证的HIV耐药检测试剂盒用以完成试剂比对，同时如果检验结果不准确，可提供获得NMPA批准的试剂盒再次检测，以确保结果的准确性。需要并提供试剂注册证和厂家相关资质和厂家授权。 10.试剂性能包括基因包容性、最低检出限、突变检测能力、特异性、精密度等性能，均经过权威第三方确认，并提供经由中国中检院或各省医疗器械检验所出具的注册检验报告。 11.试剂的企业参考品使用灭活病毒的真实样本，提供样本溯源证据，比如和医院或者疾控等单位签署的科研合作合同，合同必须真实有效，同时符合《中华人民共和国人类遗传资源管理条例》和《人类遗传资源管理条例实施细则》的相并规定。 12.产品总效期不低于12个月，到货产品效期不低于10个月。 13.试剂先进性要求：根据客户需求，部分产品可提供整合酶检测试剂，目的片段扩增长度大于1100bp，包含整合酶区1-288氨基酸位点，至少使用4条正反向引物对目的片段进行测定，至少有两条测序信息覆盖可能发生耐药位点的区域。 14.试剂先进性要求：使用高保真的反转录酶，和进口的大bigdye（赛默飞品牌）和Hi-di原材料（赛默飞品牌），可提供原材料厂家的供货使用授权作为证据。 15.提供HIV基因检测分析管理系统（要求Sanger测序法，提供软件说明书或操作手册）并且软件拥有自主知识产权，获得计算机软件著作权登记证书 16.HIV基因检测分析管理系统支持多序列拼接、编辑，拼接界面具备测序峰图显示，可突出显示低质量不一致区域碱基与峰图供审核编辑，并能显示标准氨基酸序列，高亮显示突变耐药位点。 17.HIV基因检测分析管理系统基于最新数据库，精准识别病毒亚型与耐药突变，覆盖目的序列≥2700bp，包含≥100个耐药位点，并可自动分析生成报告。 18.1.企业业绩：提供2022年-2025年试剂成交的业绩（终端客户须为医疗机构或者疾控。通过代理商成交的，可提供代理商和终端客户成交的证据），成交双方的盖章合同和发票或者网上公开的中标记录为一个有效业绩。 19.试剂发货保证全程冷链物流，物流供应商具备相关冷链运输资质，同时提供冷链运输温度记录。 20.试剂生产厂家具有医疗器械生产许可证。	人份	1400	250	350000
--	--	--	--	----	------	-----	--------

		38	CD3/CD4/CD45检测抗体试剂（适用于FACS calibur340383）（附带配套试剂：绝对计数管、三色微球、溶血素）	1. 试剂盒组成： 三色试剂：CD3FITC/CD4PE/CD45PERCP； 带绝对计数管。 2. 检测准确度： ≤5.0%； 3. 检测线性范围： CD4 1-2000 cells/μl； 4. 检测重现性： ≤5.0%； 5. 规格： 50人份/盒； 6. 包含配套的溶血素及三色微球； 7. 其他要求： (1) 已在国内注册，具有中国国家药品监督管理部门颁发的注册证； (2) 提供中国药品生物制品检定所统计报告； (3) 试剂需提供国家权威机构出具的批批检定报告或进口检验报告。	套	1	9500	9500
		39	一步法RNA扩增试剂盒	1、规格： 50实验人次/盒 2、试剂盒需包含 - AMV RTase XL (5 U/μL) : 50 μL -AMV-Optimized Taq (5U/μL) : 50 μL - RNase Inhibitor (40 U/μL) : 50 μL - 10×One Step RNA PCR Buffer: 250 μL - dNTP Mixture (各10 mM) : 250 μL - MgCl₂ (25 mM) : 500 μL - RNase Free dH₂O: 1 mL×2 - 对照引物 (Control F-1/R-1)、阳性对照RNA 3、包含RNA酶抑制剂4、有效期10个月以上	盒	5	1900	9500
		40	重组耐热DNA聚合酶（Ex Taq DNA Polymerase）	1、浓度:5 U/μL 2、保真度:错误率比普通Taq低 3、试剂盒组分（250 U） - Ex Taq酶 (5 U/μL) : 50 μL (250 U) - 10×Ex Taq Buffer(Mg²⁺+plus, 20 mM):1 mL - dNTP Mixture (各2.5 mM) : 800 μL 4. MgCl₂ 溶液独立包装5、有效期10个月以上	盒	8	360	2880
		41	病毒核酸提取试剂盒（手提试剂盒）	1、规格： 50人份/盒2、原理：硅胶膜特异性吸附核酸（柱式法） 3、回收率：RNA≥70%、DNA≥80%；微量(10拷贝)回收率≥60% 4、灵敏度:最低可检测10-50拷贝/反应病毒核酸5、纯度：OD260/280=1.8-2.1；	盒	2	4000	8000
				无蛋白酶、RNase、DNase污染6、有效期10个月以上				

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。

3	★	1、投标人在投标客户端填写开标一览表及分项报价表，同时必须按照下列格式在投标文件中另行制作采购物品明细报价表并放置在投标文件中。 若仅填写投标客户端的分项报价表，没有在投标文件中提供采购物品明细报价表，则为无效投标。 2、若投标产品单包、箱、盒、捆等包装规格与采购文件规定不一致，须保证实际供货总数量足额，报价明细表中的数量严格按照采购文件给定数量填报，规格换算情况及相关说明在规格型号栏内详细注明。 3、投标人的投标报价不得超过每包采购预算金额，否则为无效投标。 采购物品明细报价表 项目编号： 项目名称： 包号： 投标人名称：货币及单位：人民币/元 <table><tr><th>序号</th><th>货物名称</th><th>规格型号</th><th>品牌</th><th>产地</th><th>制造商名称</th><th>单价</th><th>数量</th><th>总价</th></tr><tr><td>1</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>2</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>...</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table> 投标人（盖章）： 日期：	序号	货物名称	规格型号	品牌	产地	制造商名称	单价	数量	总价	1									2									...								
序号	货物名称	规格型号	品牌	产地	制造商名称	单价	数量	总价																														
1																																						
2																																						
...																																						
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。																																						

第四章 投标人应当提交的资格、资信证明文件

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

一、法人或者其他组织的营业执照等证明文件，自然人的身份证明。

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

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

二、财务状况报告，依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料（详见资格审查表）。

三、具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料。

四、参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。

五、按照招标文件要求，投标人应当提交的其他资格、资信证明文件。

第五章 评标

一.评标要求

1.评标方法

详见须知前附表

2.评标原则

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

2.2具体评标事项由评标委员会负责，并按招标文件规定的办法进行评审。

2.3合格投标人不足三家的，不得评标。

3.评标委员会

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

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

3.2评标委员会成员有下列情形之一的，应当回避：

- （1）参加采购活动前3年内,与投标人存在劳动关系,或者担任投标人的董事、监事,或者是投标人的控股股东或实际控制人；
- （2）与投标人的法定代表人或者负责人有夫妻、直系血亲、三代以内旁系血亲或者近姻亲关系；
- （3）与投标人有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系。

3.3评标委员会负责具体评标事务，并独立履行下列职责：

- （1）审查、评价投标文件是否符合招标文件的商务、技术等实质性要求；
- （2）要求投标人对投标文件有关事项作出澄清或者说明；
- （3）对投标文件进行比较和评价；
- （4）确定中标候选人名单，以及根据采购人委托直接确定中标人；
- （5）向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评标中发现的违法行为；
- （6）法律法规规定的其他职责。

4.澄清

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

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

4.1评标委员会不接受投标人主动提出的澄清、说明或补正。

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

5.有下列情形之一的，视为投标人串通投标，其投标无效：

- （1）不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制，包括但不限于不同投标人上传的投标文件项目内部识别码一致的情形；
- （2）不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；
- （3）不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；
- （4）不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；
- （5）不同投标人的投标文件相互混装；
- （6）不同投标人的投标保证金从同一单位或个人的账户转出；

6.有下列情形之一的，属于恶意串通投标，其投标无效，并追究法律责任：

- （1）投标人直接或者间接从采购人或者采购代理机构处获得其他投标人的相关情况并修改其投标文件；
- （2）投标人按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改投标文件；
- （3）投标人之间协商报价、技术方案等投标文件的实质性内容；
- （4）属于同一集团、协会、商会等组织成员的投标人按照该组织要求协同参加政府采购活动；
- （5）投标人之间事先约定由某一特定投标人中标、成交；
- （6）投标人之间商定部分投标人放弃参加政府采购活动或者放弃中标、成交；
- （7）投标人与采购人或者采购代理机构之间、投标人相互之间，为谋求特定投标人中标、成交或者排斥其他投标人的其他串通行为。

7.投标无效的情形

投标人存在下列情况之一的，投标无效：

- （1）未按照招标文件的规定提交投标保证金的；
- （2）投标文件未按招标文件要求签署、盖章的；
- （3）不具备招标文件中规定的资格要求的；
- （4）报价超过招标文件中规定的预算金额或者最高限价的；
- （5）投标文件含有采购人不能接受的附加条件的；
- （6）法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

8.废标的情形

出现下列情形之一的，应予以废标。

- （1）符合专业条件的投标人或者对招标文件作实质响应的投标人不足3家；或参与竞争的核心产品品牌不足3个的；
- （2）出现影响采购公正的违法、违规行为的；

(3) 投标人的报价均超过了采购预算的；

(4) 因重大变故，采购任务取消的；

9.定标

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

二.落实政府采购政策

1.节约能源、保护环境

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

2.促进中小企业发展

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

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

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

(1) 在货物采购项目中，货物由中小企业制造，即货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标；

(2) 在工程采购项目中，工程由中小企业承建，即工程施工单位为中小企业；

(3) 在服务采购项目中，服务由中小企业承接，即提供服务的人员为中小企业依照《中华人民共和国劳动合同法》订立劳动合同的从业人员。

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

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

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

采购包1：

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

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					

采购包3：

序号	评审内容	适用情形	扣除比例	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表

采购包4：

序号	评审内容	适用情形	扣除比例	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表

采购包5：

序号	评审内容	适用情形	扣除比例	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表

采购包6：

序号	评审内容	适用情形	扣除比例	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表

采购包7：

序号	评审内容	适用情形	扣除比例	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表

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

投标人应当对提供材料的真实性负责，若有虚假，将追究其法律责任。

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 分项报价表

采购包2：

序号	评审内容	适用情形	扣除比例	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	实施本国产品标准	本国产品标准适用于货物，包括政府采购货物项目和服务项目中涉及的货物。适用本国产品标准的货物具体是指《政府采购品目分类目录》中的货物类产品，但不包括其中的房屋和构筑物，文物和陈列品，图书和档案，特种动植物，农林牧渔业产品，矿与矿物，电力、城市燃气、蒸汽和热水、水，食品、饮料和烟草原料，无形资产	20.00%	政府采购活动中既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，依法对本国产品给予价格评审优惠，对本国产品的报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。当采购项目或者采购包中含有多种产品，供应商为该采购项目或者采购包提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该供应商提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上时，依法对该供应商提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该供应商提供的全部产品的总报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审	开标一览表 分项报价表

采购包3：

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 分项报价表

采购包4：

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

采购包5：

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 分项报价表

采购包6：

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 分项报价表

采购包7：

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 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：传染实验室检测能力提升试剂耗材

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
2	投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
3	投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
4	主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。
5	技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
6	其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

采购包2：利福平异烟肼吡嗪酰胺乙胺丁醇固定剂量复合制剂

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

采购包3：利奈唑胺

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

采购包4：乙胺丁醇

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
2	投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
3	投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
4	主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。
5	技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
6	其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

采购包5：贝达喹啉

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
2	投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
3	投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
4	主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”， 且进行盖章。
5	技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
6	其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

采购包6：结防试剂耗材

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
2	投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
3	投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
4	主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。
5	技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
6	其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

采购包7：艾防质控品考核品标准品试剂等

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
	技术参数响应	本项目采购包内含87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30分。全部货物技术参数均无负偏离的，计满分；★参数为实质性条款，共12类，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效；一般参数75类，每核查发现一类货物存在参数负偏离，扣减0.4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及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。	30.0000	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

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

应急预案	根据投标人提供的应急预案进行评审。包含1.运输过程中造成意外损坏处理方案；2.耗材破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理方案。3.应急团队人员配备全面合理；4.应急处置程序及流程等4个方面进行评价，总分6分，每缺一项扣1.5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1.5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
------	---	--------	----	---

技术评审	售后服务方案	根据投标人提供的售后方案进行评审。包含1.售后服务内容；2.售后保障措施；3.临期产品的退换方案；4.故障响应时间及故障处理措施等4个方面进行评价，总分6分，每缺一项扣1.5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1.5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

产品质量	响应产品质量包括但不限于：①技术先进成熟、质量可靠②社会信誉度好、受用户认可。根据生产厂家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。以上2项内容满分6分，每一项内容满分为3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
------	---	--------	----	---

	规范标准	响应产品包装规范规格及标识符合国家规范标准： 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，满足要求的得6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2分，最多扣6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。）	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

商务评审	业绩	近3年（2023年7月1日至今）完成的类似业绩，每提供一个得2分，最多得10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）。	10.0000	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
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 分项报价表

采购包2：

评审内容		评审标准			
分值构成		技术部分30.00分 商务部分10.00分 报价得分60.00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
	供货方案	根据投标人提供的供货方案进行综合评审，包括但不限于：1.产品包装方式； 2.供货运输计划； 3.运输风险预防及损坏处理； 4.配送作业流程及配送人员安排； 5.到货交接方案等。 本项最高得7.5分。 每缺少一项内容扣1.5分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1.5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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	7.5000	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

质量保证方案	根据投标人提供的质量保证方案进行综合评审，包括但不限于： 1 .质量控制制度及措施； 2.产品选材、选型及参数配置； 3.产品性能佐证材料及真实性承诺； 4.质保期内备品备件、易损件的供应及价格优惠； 5.应急保障措施。 本项最高得7.5分。每缺少一项内容扣1.5分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1.5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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	7.5000	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

投标产品包装外观、投标产品行业内使用效果等	根据投标人提供的产品的外观进行评审，包括但不限于：1、组成成分、含量、纯度、配方及功效等各方面品质优良、安全可靠；2、投标产品包装外观、包装材质、包装质量满足采购人需求；3、投标产品行业内使用效果好、产品成熟可靠性，提供相关证明。本项最高得4.5分。每缺少一项内容扣1.5分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1.5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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	4.5000	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
-----------------------	---	--------	----	---

响应产品生产企业能力	根据投标人提供的产品生产厂家企业能力证明，包括但不限于：1、生产厂家的生产场地；2、生产加工设备；3、检测设备；4、厂家生产工艺流程；5、厂家质量管理体系；本项最高得7.5分。每缺少一项内容扣1.5分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1.5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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	7.5000	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
------------	---	--------	----	---

	运输设施设备方案	根据投标人提供的运输设施设备方案进行综合评审，包括但不限于：1、整体运输方案；2、仓储；3、产品包装的保护措施；本项最高得3分。每缺少一项内容扣1分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	3.0000	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

	业绩	近3年（2023年7月1日至今）完成的类似业绩，每提供一个得1分，最多得6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）。	6.0000	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	根据投标人提供的售后服务方案进行评审：1.售后服务内容及保障措施；2.售后人员配备及联系方式； 3.产品质保期； 4.故障响应时间及故障处理措施。 本项最高得4分。每缺少一项内容扣1分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	4.0000	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。	60.0000	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
------	------	--	---------	----	---

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 分项报价表

采购包3：

采购包3：

评审内容	评审标准
分值构成	技术部分30.00分 商务部分10.00分 报价得分60.00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
	供货方案	根据投标人提供的供货方案进行综合评审，包括但不限于：1.产品包装方式； 2.供货运输计划； 3.运输风险预防及损坏处理； 4.配送作业流程及配送人员安排； 5.到货交接方案等。 本项最高得7.5分。 每缺少一项内容扣1.5分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1.5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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	7.5000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和技术能力的声明函 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

质量保证方案	根据投标人提供的质量保证方案进行综合评审，包括但不限于： 1 .质量控制制度及措施； 2.产品选材、选型及参数配置； 3.产品性能佐证材料及真实性承诺； 4.质保期内备品备件、易损件的供应及价格优惠； 5.应急保障措施。 本项最高得7.5分。每缺少一项内容扣1.5分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1.5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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	7.5000	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

投标产品包装外观、投标产品行业内使用效果等	根据投标人提供的产品的外观进行评审，包括但不限于：1、组成成分、含量、纯度、配方及功效等各方面品质优良、安全可靠；2、投标产品包装外观、包装材质、包装质量满足采购人需求；3、投标产品行业内使用效果好、产品成熟可靠性，提供相关证明。本项最高得4.5分。每缺少一项内容扣1.5分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1.5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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	4.5000	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
-----------------------	---	--------	----	---

响应产品生产企业能力	根据投标人提供的产品生产厂家企业能力证明，包括但不限于：1、生产厂家的生产场地；2、生产加工设备；3、检测设备；4、厂家生产工艺流程；5、厂家质量管理体系；本项最高得7.5分。每缺少一项内容扣1.5分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1.5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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	7.5000	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
------------	---	--------	----	---

	运输设施设备方案	根据投标人提供的运输设施设备方案进行综合评审，包括但不限于：1、整体运输方案；2、仓储；3、产品包装的保护措施；本项最高得3分。每缺少一项内容扣1分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	3.0000	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）完成的类似业绩，每提供一个得1分，最多得6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）。	6.0000	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	根据投标人提供的售后服务方案进行评审：1.售后服务内容及保障措施；2.售后人员配备及联系方式；3.产品质保期；4.故障响应时间及故障处理措施。本项最高得4分。每缺少一项内容扣1分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	4.0000	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。	60.0000	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 分项报价表

2	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表
---	-----------------------	------------------	--------	---	----------------

采购包4：

采购包4：

评审内容		评审标准			
分值构成		技术部分30.00分 商务部分10.00分 报价得分60.00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
	供货方案	根据投标人提供的供货方案进行综合评审，包括但不限于： 1.产品包装方式； 2.供货运输计划； 3.运输风险预防及损坏处理； 4.配送作业流程及配送人员安排； 5.到货交接方案等。 本项最高得7.5分。 每缺少一项内容扣1.5分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1.5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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	7.5000	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

质量保证方案	根据投标人提供的质量保证方案进行综合评审，包括但不限于： 1 .质量控制制度及措施； 2.产品选材、选型及参数配置； 3.产品性能佐证材料及真实性承诺； 4.质保期内备品备件、易损件的供应及价格优惠； 5.应急保障措施。 本项最高得7.5分。每缺少一项内容扣1.5分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1.5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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	7.5000	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

投标产品包装外观、投标产品行 业内使用效果等	根据投标人提供的产品的外观进行评审，包括但不限于：1、组成成分、含量、纯度、配方及功效等 各方面品质优良、安全可靠；2、投标产品包装 外观、包装材质、包装质量满足采购人需求；3、 投标产品行业内使用效果好、产品成熟可靠性，提 供相关证明。本项最高得4.5分。每缺少一项内容 扣1.5分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整 或不符合项目实际情况的最多扣1.5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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际 情况，不利于采购人实施。）	4.5000	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
---------------------------	---	--------	----	---

响应产品生产企业能力	根据投标人提供的产品生产厂家企业能力证明，包括但不限于：1、生产厂家的生产场地；2、生产加工设备；3、检测设备；4、厂家生产工艺流程；5、厂家质量管理体系；本项最高得7.5分。每缺少一项内容扣1.5分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1.5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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	7.5000	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
------------	---	--------	----	---

	运输设施设备方案	根据投标人提供的运输设施设备方案进行综合评审，包括但不限于：1、整体运输方案；2、仓储；3、产品包装的保护措施；本项最高得3分。每缺少一项内容扣1分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	3.0000	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）完成的类似业绩，每提供一个得1分，最多得6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）。	6.0000	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	根据投标人提供的售后服务方案进行评审：1.售后服务内容及保障措施；2.售后人员配备及联系方式；3.产品质保期；4.故障响应时间及故障处理措施。本项最高得4分。每缺少一项内容扣1分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	4.0000	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。	60.0000	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 分项报价表

2	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表
---	-----------------------	------------------	--------	---	----------------

采购包5：

采购包5：

评审内容		评审标准			
分值构成		技术部分30.00分 商务部分10.00分 报价得分60.00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
	供货方案	根据投标人提供的供货方案进行综合评审，包括但不限于：1.产品包装方式； 2.供货运输计划； 3.运输风险预防及损坏处理； 4.配送作业流程及配送人员安排； 5.到货交接方案等。本项最高得7.5分。每缺少一项内容扣1.5分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1.5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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	7.5000	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

质量保证方案	根据投标人提供的质量保证方案进行综合评审，包括但不限于： 1 .质量控制制度及措施； 2.产品选材、选型及参数配置； 3.产品性能佐证材料及真实性承诺； 4.质保期内备品备件、易损件的供应及价格优惠； 5.应急保障措施。 本项最高得7.5分。每缺少一项内容扣1.5分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1.5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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	7.5000	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

投标产品包装外观、投标产品行 业内使用效果等	根据投标人提供的产品的外观进行评审，包括但不限于：1、组成成分、含量、纯度、配方及功效等 各方面品质优良、安全可靠；2、投标产品包装 外观、包装材质、包装质量满足采购人需求；3、 投标产品行业内使用效果好、产品成熟可靠性，提 供相关证明。本项最高得4.5分。每缺少一项内容 扣1.5分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整 或不符合项目实际情况的最多扣1.5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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际 情况，不利于采购人实施。）	4.5000	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
---------------------------	---	--------	----	---

响应产品生产企业能力	根据投标人提供的产品生产厂家企业能力证明，包括但不限于：1、生产厂家的生产场地；2、生产加工设备；3、检测设备；4、厂家生产工艺流程；5、厂家质量管理体系；本项最高得7.5分。每缺少一项内容扣1.5分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1.5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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	7.5000	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
------------	---	--------	----	---

	运输设施设备方案	根据投标人提供的运输设施设备方案进行综合评审，包括但不限于：1、整体运输方案；2、仓储；3、产品包装的保护措施；本项最高得3分。每缺少一项内容扣1分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	3.0000	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）完成的类似业绩，每提供一个得1分，最多得6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）。	6.0000	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	根据投标人提供的售后服务方案进行评审：1.售后服务内容及保障措施；2.售后人员配备及联系方式；3.产品质保期；4.故障响应时间及故障处理措施。本项最高得4分。每缺少一项内容扣1分，每有一处存在缺陷或不足、内容不完整或不符合项目实际情况的最多扣1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；不符合项目实际情况指内容脱离了实际情况，不利于采购人实施。）	4.0000	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。	60.0000	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 分项报价表

2	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表
---	-----------------------	------------------	--------	---	----------------

采购包6：

采购包6：

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
	技术参数响应	本项目采购包内含40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20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 0.5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。	20.0000	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

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12分，每缺一项扣2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2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。）	12.0000	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
------	---	---------	----	---

应急预案	根据投标人提供的应急预案进行评审。包含1.运输过程中造成意外损坏处理方案；2.耗材破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理方案。3.应急团队人员配备全面合理；4.应急处置程序及流程等4个方面进行评价，总分8分，每缺一项扣2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2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。）	8.0000	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	售后服务方案	根据投标人提供的售后方案进行评审。包含1.售后服务内容；2.售后保障措施；3.临期产品的退换方案；4.故障响应时间及故障处理措施等4个方面进行评价，总分8分，每缺一项扣2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2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。）	8.0000	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，满足要求的得6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2分，最多扣6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。）	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	响应产品质量包括但不限于：①技术先进成熟、质量可靠②社会信誉度好、受用户认可。根据生产厂家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。以上2项内容满分6分，每一项内容满分为3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

商务评审	业绩	近3年（2023年7月1日至今）完成的类似业绩，每提供一个得2分，最多得10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）。	10.0000	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
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 分项报价表

2	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表
---	-----------------------	------------------	--------	---	----------------

采购包7：

采购包7：

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
	技术参数响应	本项目采购包内含41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20.5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 0.5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。	20.5000	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

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12分，每缺一项扣2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2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。）	12.0000	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
------	---	---------	----	---

应急预案	根据投标人提供的应急预案进行评审。包含1.运输过程中造成意外损坏处理方案；2.耗材破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理方案。3.应急团队人员配备全面合理；4.应急处置程序及流程等4个方面进行评价，总分8分，每缺一项扣2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2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。）	8.0000	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

售后服务方案	根据投标人提供的售后方案进行评审。包含1.售后服务内容；2.售后保障措施；3.临期产品的退换方案；4.故障响应时间及故障处理措施等4个方面进行评价，总分8分，每缺一项扣2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2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。）	8.0000	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，满足要求的得5.5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2分，最多扣5.5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。）	5.5000	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	响应产品质量包括但不限于：①技术先进成熟、质量可靠②社会信誉度好、受用户认可。根据生产厂家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。以上2项内容满分6分，每一项内容满分为3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

商务评审	业绩	近3年（2023年7月1日至今）完成的类似业绩，每提供一个得2分，最多得10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）。	10.0000	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
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 分项报价表

2	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 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。

采购包2：

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

采购包3：

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。
---	--------	---

采购包4：

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。

采购包5：

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。

采购包6：

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。

采购包7：

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、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。

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服务的前提下,本合同总金额为_____元(小写)_____ (大写)。

七、付款时间及条件

(一)付款时间:_____

(二)付款条件:_____

(三)乙方账户信息

乙方名称:_____

开户银行:_____

银行账号:_____

八、知识产权

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

九、违约条款

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

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

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

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

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

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

十、不可抗力

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

十一、争议的解决方式

合同发生纠纷时，双方应协商解决，协商不成，可以采用下列方式解决：

- (一) 提交_____仲裁委员会仲裁。
- (二) 向_____人民法院起诉。

十二、合同保存

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

十三、合同附件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分，与本合同具有同等法律效力：

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

十四、双方约定的其他事宜

_____。

十五、合同未尽事宜，双方另行签订补充协议，补充协议是合同的组成部分。

十六、本合同由甲乙双方盖章生效。

甲方名称：（章）
甲方法定代表人或负责人：（签字）
年 月 日
乙方名称：（章）
乙方法定代表人或负责人：（签字）
年 月 日

政府采购合同

(工程类合同参考文本)

合同编号：

甲方：*** (填写采购单位名称)

地址：*** (填写详细地址)

乙方：*** (填写中标、成交供应商名称)

地址：*** (填写详细地址)

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

一、工程项目的的基本情况

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

(二)工程项目的名称、建设地点、工程技术规范及要求、工程量等具体内容,乙方提供的材料及设备名称、规格型号、品牌、单价、产地以及与工程、材料、设施设备相关的服务等详细内容,见合同附件—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有关证明材料	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：传染实验室检测能力提升试剂耗材

通用分册：

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

报价分册：

- 详见附件：开标一览表
- 详见附件：分项报价表

采购包2：利福平异烟肼吡嗪酰胺乙胺丁醇固定剂量复合制剂

通用分册：

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

报价分册：

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

采购包3：利奈唑胺

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

详见附件：具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函

详见附件：具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

详见附件：其他材料

详见附件：技术偏离表

详见附件：项目组成人员一览表

详见附件：关于符合本国产品标准的声明函

详见附件：联合体协议

详见附件：中小企业声明函

详见附件：投标人承诺函

详见附件：缴纳投标保证金证明材料

详见附件：本国产品成本比例声明表

详见附件：投标人（供应商）应提交的相关证明

详见附件：依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

详见附件：具有独立承担民事责任的能力证明文件

详见附件：主要商务要求承诺书

详见附件：参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：投标人基本情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

详见附件：法定代表人授权委托书

详见附件：监狱企业证明文件

详见附件：残疾人福利性单位声明函

报价分册：

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

采购包4：乙胺丁醇

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

详见附件：具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函

详见附件：具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

详见附件：其他材料

详见附件：技术偏离表

详见附件：项目组成人员一览表

详见附件：关于符合本国产品标准的声明函

详见附件：联合体协议

详见附件：中小企业声明函

详见附件：投标人承诺函

详见附件：缴纳投标保证金证明材料

详见附件：本国产品成本比例声明表

详见附件：投标人（供应商）应提交的相关证明

详见附件：依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

详见附件：具有独立承担民事责任的能力证明文件

详见附件：主要商务要求承诺书

详见附件：参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：投标人基本情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

详见附件：法定代表人授权委托书

详见附件：监狱企业证明文件

详见附件：残疾人福利性单位声明函

报价分册：

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

采购包5：贝达喹啉

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

详见附件：具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函

详见附件：具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

详见附件：其他材料

详见附件：技术偏离表

详见附件：项目组成人员一览表

详见附件：关于符合本国产品标准的声明函

详见附件：联合体协议

详见附件：中小企业声明函

详见附件：投标人承诺函

详见附件：缴纳投标保证金证明材料

详见附件：本国产品成本比例声明表

详见附件：投标人（供应商）应提交的相关证明

详见附件：依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

详见附件：具有独立承担民事责任的能力证明文件

详见附件：主要商务要求承诺书

详见附件：参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：投标人基本情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

详见附件：法定代表人授权委托书

详见附件：监狱企业证明文件

详见附件：残疾人福利性单位声明函

报价分册：

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

采购包6：结防试剂耗材

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

详见附件：具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函

详见附件：具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

详见附件：其他材料

详见附件：技术偏离表

详见附件：项目组成人员一览表

详见附件：关于符合本国产品标准的声明函

详见附件：联合体协议

详见附件：中小企业声明函

详见附件：投标人承诺函

详见附件：缴纳投标保证金证明材料

详见附件：本国产品成本比例声明表

详见附件：投标人（供应商）应提交的相关证明

详见附件：依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

详见附件：具有独立承担民事责任的能力证明文件

详见附件：主要商务要求承诺书

详见附件：参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：投标人基本情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

详见附件：法定代表人授权委托书

详见附件：监狱企业证明文件

详见附件：残疾人福利性单位声明函

报价分册：

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

采购包7：艾防质控品考核品标准品试剂等

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