

2026年微生物检验室试剂耗材采购项目

公开招标文件

采购单位名称：通辽市疾病预防控制中心

采购代理机构名称：内蒙古璟骞工程项目管理有限公司

项目编号：TLSZCS-G-H-260106

2026年07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

内蒙古璟骞工程项目管理有限公司 受 通辽市疾病预防控制中心 委托，采用公开招标方式组织采购 2026年微生物检验室试剂耗材采购项目 。欢迎符合资格条件的投标人参加投标。

一.项目概述

1.名称与编号

项目名称： 2026年微生物检验室试剂耗材采购项目

项目编号： TLSZCS-G-H-260106

采购计划备案号： 150500[2026]02658

2.内容及划分采购包情况

采购包1： 微生物检验室试剂耗材采购包1

采购包预算金额（元）： 1,364,500.00

采购包最高限价（元）： 1,364,500.00

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	沙门显色琼脂平板	10.00	1,400.00	盒	工业	否	否	否	否
2	弧菌显色琼脂平板	10.00	1,600.00	盒	工业	否	否	否	否
3	营养琼脂平板	100.00	10,000.00	盒	工业	否	否	否	否
4	五种致泻大肠埃希氏菌（DEC）核酸检测试剂盒	20.00	120,000.00	盒	工业	否	否	否	否
5	一次性医用口罩	20.00	500.00	盒	工业	否	否	否	否
6	无粉丁腈手套（大）	10.00	500.00	盒	工业	否	否	否	否
7	3%氯化钠三糖铁(TSI)管	4.00	640.00	盒	工业	否	否	否	否
8	三糖铁管	4.00	640.00	盒	工业	否	否	否	否
9	3%氯化钠碱性蛋白胨水（APW）	10.00	1,600.00	盒	工业	否	否	否	否
10	细菌提取试剂盒	6.00	3,000.00	盒	工业	否	否	否	否

11	SBG增菌液	10.00	2,400.00	盒	工业	否	否	否	否
12	麦康凯琼脂平板（MAC）	40.00	6,000.00	盒	工业	否	否	否	否
13	无核酸酶水	5.00	400.00	瓶	工业	否	否	否	否
14	1N液体NaOH	4.00	400.00	瓶	工业	否	否	否	否
15	pH试纸	10.00	100.00	盒	工业	否	否	否	否
16	0.85%生理盐水管	110.00	13,200.00	盒	工业	否	否	否	否
17	细菌采样管	8.00	4,800.00	盒	工业	否	否	否	否
18	一次性无菌采样拭子	8.00	800.00	袋	工业	否	否	否	否
19	菌种保存管	2.00	1,600.00	盒	工业	否	否	否	否
20	细菌基因组提取试剂盒	2.00	840.00	盒	工业	否	否	否	否
21	MH血平板	10.00	1,800.00	盒	工业	否	否	否	否
22	血琼脂平板	35.00	4,900.00	盒	工业	否	否	否	否
23	XLD琼脂平板	5.00	750.00	盒	工业	否	否	否	否
24	TCBS平板培养基	2.00	240.00	盒	工业	否	否	否	否
25	碱性蛋白胨水	2.00	240.00	盒	工业	否	否	否	否
26	腹泻症候群样本多病原核酸筛查试剂盒	16.00	172,800.00	盒	工业	否	否	否	否
27	22种腹泻病病原体（含分型）预混核酸检测试剂盒（荧光PCR法）预制版	5.00	26,500.00	盒	工业	否	否	否	否
28	呼吸道症候群样本多病原核酸筛查试剂盒	2.00	22,000.00	盒	工业	否	否	否	否
29	12种呼吸道症候群致病菌预混核酸检测试剂盒（预制版/荧光PCR法）	3.00	11,400.00	盒	工业	否	否	否	否
30	沙门氏菌血清型分子鉴定试剂盒	2.00	9,000.00	盒	工业	否	否	否	否

31	7.5%氯化钠肉汤	40.00	6,800.00	盒	工业	否	否	否	否
32	沙氏琼脂（含氯霉素）平板	60.00	7,200.00	盒	工业	否	否	否	否
33	Baird-Parker琼脂平板	5.00	600.00	盒	工业	否	否	否	否
34	GVPC 琼脂平板	10.00	3,000.00	盒	工业	否	否	否	否
35	BCYE平板	15.00	3,600.00	盒	工业	否	否	否	否
36	BCYE-Cys平板	15.00	3,600.00	盒	工业	否	否	否	否
37	乳糖蛋白胨培养液（双料）	10.00	2,100.00	盒	工业	否	否	否	否
38	乳糖蛋白胨培养液（单料）	20.00	3,600.00	盒	工业	否	否	否	否
39	乳糖胆盐发酵培养液（双料）	15.00	3,150.00	盒	工业	否	否	否	否
40	军团菌核酸检测试剂盒	2.00	2,800.00	盒	工业	否	否	否	否
41	嗜肺军团菌LP1型核酸检测试剂盒	2.00	2,800.00	盒	工业	否	否	否	否
42	军团菌生化鉴定试剂盒	10.00	3,500.00	盒	工业	否	否	否	否
43	BIOLOGIX一次性无菌平皿	2.00	1,000.00	箱	工业	否	否	否	否
44	物表采样管（含氯类中和剂）	6.00	2,400.00	盒	工业	否	否	否	否
45	物表采样管（含醇类中和剂）	8.00	3,200.00	盒	工业	否	否	否	否
46	沙氏琼脂粉	2.00	300.00	瓶	工业	否	否	否	否
47	营养琼脂粉	2.00	300.00	瓶	工业	否	否	否	否
48	5cm*5cm无菌规格板	2.00	300.00	袋	工业	否	否	否	否
49	细菌总数测试纸片	7.00	37,520.00	箱	工业	否	否	否	否
50	即用型煌绿乳糖胆盐肉汤（BGLB）（含小倒管）	2.00	400.00	盒	工业	否	否	否	否

51	即用型月桂基硫酸盐胰蛋白胨（LST）肉汤（含小倒管）（双料）	5.00	1,000.00	盒	工业	否	否	否	否
52	一次性移液管（10毫升）	14.00	770.00	包	工业	否	否	否	否
53	总大肠菌群测试盒	2.00	3,360.00	箱	工业	否	否	否	否
54	无菌水样采集袋	2.00	1,240.00	箱	工业	否	否	否	否
55	EC-MUG培养基管	1.00	300.00	盒	工业	否	否	否	否
56	H1N1核酸检测试剂盒	7.00	9,800.00	盒	工业	否	否	否	否
57	H3N2核酸检测试剂盒	7.00	21,000.00	盒	工业	否	否	否	否
58	BV/BY双通道核酸检测试剂盒	5.00	15,000.00	盒	工业	否	否	否	否
59	甲型流感病毒/乙型流感病毒/新型冠状病毒四通道核酸检测试剂盒	63.00	176,400.00	盒	工业	否	否	否	否
60	甲型流感病毒核酸检测试剂盒	2.00	2,800.00	盒	工业	否	否	否	否
61	禽流感病毒H5亚型核酸检测试剂盒	2.00	2,800.00	盒	工业	否	否	否	否
62	禽流感病毒H7亚型核酸检测试剂盒	2.00	2,800.00	盒	工业	否	否	否	否
63	禽流感病毒H9亚型核酸检测试剂盒	2.00	2,800.00	盒	工业	否	否	否	否
64	禽流感病毒H10亚型核酸检测试剂盒	2.00	2,800.00	盒	工业	否	否	否	否
65	禽流感病毒N2亚型核酸检测试剂盒	2.00	2,800.00	盒	工业	否	否	否	否
66	禽流感病毒N6亚型核酸检测试剂盒	2.00	2,800.00	盒	工业	否	否	否	否
67	禽流感病毒N9亚型核酸检测试剂盒	2.00	2,800.00	盒	工业	否	否	否	否
68	新型冠状病毒核酸检测试剂盒	7.00	1,260.00	盒	工业	否	否	否	否
69	水痘-带状疱疹病毒核酸检测试剂盒	12.00	17,400.00	盒	工业	否	否	否	否
70	诺如病毒核酸(双通道)	7.00	17,500.00	盒	工业	否	否	否	否

71	肠道通用病毒扩增试剂	12.00	16,800.00	盒	工业	否	否	否	否
72	柯萨奇病毒A6/A10/A16/EV71核酸四重检测试剂盒	10.00	45,000.00	盒	工业	否	否	否	否
73	MV-IgM 抗体检测试剂	12.00	6,000.00	盒	工业	否	否	否	否
74	RV-IgM 抗体检测试剂	12.00	6,000.00	盒	工业	否	否	否	否
75	麻疹/风疹病毒核酸双重检测试剂盒	10.00	25,000.00	盒	工业	否	否	否	否
76	腮腺炎病毒核酸检测试剂盒	6.00	7,200.00	盒	工业	否	否	否	否
77	无水乙醇(分析纯)	5.00	100.00	瓶	工业	否	否	否	否
78	吐温20	6.00	300.00	瓶	工业	否	否	否	否
79	无尘纸	6.00	180.00	盒	工业	否	否	否	否
80	百日咳杆菌核酸检测试剂盒	5.00	15,000.00	盒	工业	否	否	否	否
81	一次性使用灭菌橡胶外科手套6.5	100.00	7,000.00	盒	工业	否	否	否	否
82	一次性使用灭菌橡胶外科手套7	100.00	7,000.00	盒	工业	否	否	否	否
83	移液器吸头（200ul）	1,000.00	10,000.00	盒	工业	否	否	否	否
84	医用折叠式擦手纸	50.00	500.00	包	工业	否	否	否	否
85	移液器吸头（10ul）	1,000.00	10,000.00	盒	工业	否	否	否	否
86	0.2ml八联管(管盖分离)	100.00	10,000.00	包	工业	否	否	否	否
87	医用针头	100.00	50.00	支	工业	否	否	否	否
88	医用纸胶带	5.00	15.00	卷	工业	否	否	否	否
89	75%酒精消毒液	30.00	10,500.00	箱	工业	否	否	否	否

90	84消毒液	4.0 0	800.00	箱	工业	否	否	否	否
91	医用脱脂纱布块	10. 00	1,000. 00	箱	工业	否	否	否	否
92	发热伴出疹11种病原体超多重核酸检测试剂盒	30. 00	66,000 .00	盒	工业	否	否	否	否
93	汉坦病毒/新型布尼亚病毒/钩端螺旋体/巴尔通体快速多重核酸检测试剂盒	8.0 0	36,000 .00	盒	工业	否	否	否	否
94	1*PBS缓冲液	2.0 0	160.00	瓶	工业	否	否	否	否
95	龙胆紫血液琼脂基础	5.0 0	850.00	瓶	工业	否	否	否	否
96	鼠疫杆菌4重荧光PCR试剂盒	2.0 0	12,000 .00	盒	工业	否	否	否	否
97	螺口试剂瓶	20. 00	400.00	瓶	工业	否	否	否	否
98	鼠疫菌抗原快速检测试剂（胶体金）	3.0 0	6,750. 00	盒	工业	否	否	否	否
99	鼠疫菌抗体快速检测试剂（胶体金）	3.0 0	6,750. 00	盒	工业	否	否	否	否
100	人类免疫缺陷病毒抗体（HIV1+2 型）检测试剂盒(胶体金法)	600 .00	180,00 0.00	盒	工业	是	否	否	否
101	丙型肝炎病毒抗体检测试剂盒(胶体金法)	100 .00	30,000 .00	盒	工业	否	否	否	否
102	乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂（胶体金法）	22. 00	4,400. 00	盒	工业	否	否	否	否
103	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒(胶体金法)	100 .00	30,000 .00	盒	工业	否	否	否	否
104	离心管	5.0 0	5,540. 00	箱	工业	否	否	否	否
105	N95口罩	100 .00	200.00	个	工业	否	否	否	否
106	医用一次性防护服	100 .00	5,000. 00	套	工业	否	否	否	否
107	医用隔离面罩	100 .00	1,200. 00	支	工业	否	否	否	否
108	医用隔离鞋套	100 .00	30.00	双	工业	否	否	否	否
109	酒精喷壶	30. 00	900.00	个	工业	否	否	否	否

110	消毒液喷壶	30.00	900.00	个	工业	否	否	否	否
111	压力蒸汽灭菌化学指示卡	5.00	125.00	盒	工业	否	否	否	否
112	压力蒸汽灭菌生物指示剂（菌种：嗜热脂肪芽孢杆菌）	4.00	3,200.00	盒	工业	否	否	否	否

采购包2：微生物检验室试剂耗材采购包2

采购包预算金额（元）：1,588,500.00

采购包最高限价（元）：1,588,500.00

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	超灵敏度新型冠状病毒全基因组测序套装试剂盒（96人份）	400	1,112,000.00	套	工业	否	否	否	否
2	细菌全基因组套装试剂盒（v2,300）	300	294,900.00	套	工业	否	否	否	否
3	细菌全基因组测序套装试剂盒（v3,600）	100	76,000.00	套	工业	否	否	否	否
4	超灵敏度诺如病毒全基因组捕获试剂盒（GI型）	200	17,600.00	盒	工业	否	否	否	否
5	超灵敏度诺如病毒全基因组捕获试剂盒（GII型）	300	26,400.00	盒	工业	否	否	否	否
6	超灵敏度轮状病毒全基因组捕获试剂盒	300	26,400.00	盒	工业	是	否	否	否
7	超灵敏度札如病毒全基因组捕获试剂盒（24人份）	100	8,800.00	盒	工业	否	否	否	否
8	超灵敏度星状病毒全基因组捕获试剂盒	100	8,800.00	盒	工业	否	否	否	否

9	超灵敏度腺病毒全基因组捕获试剂盒	2.00	17,600.00	盒	工业	否	否	否	否
---	------------------	------	-----------	---	----	---	---	---	---

3.是否涉及本国产品

采购包1:

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	A07026603 微生物培养基	沙门显色琼脂平板	沙门显色琼脂平板
2	A07026603 微生物培养基	弧菌显色琼脂平板	弧菌显色琼脂平板
3	A07026603 微生物培养基	营养琼脂平板	营养琼脂平板
4	A07026507 诊断用生物试剂盒	五种致泻大肠埃希氏菌（DEC）核酸检测试剂盒	五种致泻大肠埃希氏菌（DEC）核酸检测试剂盒
5	A02323000 防疫、防护卫生装备及器具	一次性医用口罩	一次性医用口罩
6	A02323000 防疫、防护卫生装备及器具	无粉丁腈手套（大）	无粉丁腈手套（大）
7	A07026603 微生物培养基	3%氯化钠三糖铁(TSI)管	3%氯化钠三糖铁(TSI)管
8	A07026603 微生物培养基	三糖铁管	三糖铁管
9	A07026603 微生物培养基	3%氯化钠碱性蛋白胨水（APW）	3%氯化钠碱性蛋白胨水（APW）
10	A07026507 诊断用生物试剂盒	细菌提取试剂盒	细菌提取试剂盒
11	A07026603 微生物培养基	SBG增菌液	SBG增菌液
12	A07026603 微生物培养基	麦康凯琼脂平板（MAC）	麦康凯琼脂平板（MAC）
13	A07089900 其他基础化学品及相关产品	无核酸酶水	无核酸酶水
14	A07089900 其他基础化学品及相关产品	1N液体NaOH	1N液体NaOH
15	A07089900 其他基础化学品及相关产品	pH试纸	pH试纸
16	A07026603 微生物培养基	0.85%生理盐水管	0.85%生理盐水管
17	A07089900 其他基础化学品及相关产品	细菌采样管	细菌采样管
18	A07089900 其他基础化学品及相关产品	一次性无菌采样拭子	一次性无菌采样拭子
19	A07089900 其他基础化学品及相关产品	菌种保存管	菌种保存管
20	A07026507 诊断用生物试剂盒	细菌基因组提取试剂盒	细菌基因组提取试剂盒
21	A07026603 微生物培养基	MH血平板	MH血平板

22	A07026603 微生物培养基	血琼脂平板	血琼脂平板
23	A07026603 微生物培养基	XLD琼脂平板	XLD琼脂平板
24	A07026603 微生物培养基	TCBS平板培养基	TCBS平板培养基
25	A07026699 其他生物制剂	碱性蛋白胨水	碱性蛋白胨水
26	A07026507 诊断用生物试剂盒	腹泻症候群样本多病原核酸筛查试剂盒	腹泻症候群样本多病原核酸筛查试剂盒
27	A07026507 诊断用生物试剂盒	22种腹泻病病原体（含分型）预混核酸检测试剂盒（荧光PCR法）预制版	22种腹泻病病原体（含分型）预混核酸检测试剂盒（荧光PCR法）预制版
28	A07026507 诊断用生物试剂盒	呼吸道症候群样本多病原核酸筛查试剂盒	呼吸道症候群样本多病原核酸筛查试剂盒
29	A07026507 诊断用生物试剂盒	12种呼吸道症候群致病菌预混核酸检测试剂盒（预制版/荧光PCR法）	12种呼吸道症候群致病菌预混核酸检测试剂盒（预制版/荧光PCR法）
30	A07026507 诊断用生物试剂盒	沙门氏菌血清型分子鉴定试剂盒	沙门氏菌血清型分子鉴定试剂盒
31	A07026603 微生物培养基	7.5%氯化钠肉汤	7.5%氯化钠肉汤
32	A07026603 微生物培养基	沙氏琼脂（含氯霉素）平板	沙氏琼脂（含氯霉素）平板
33	A07026603 微生物培养基	Baird-Parker琼脂平板	Baird-Parker琼脂平板
34	A07026603 微生物培养基	GVPC 琼脂平板	GVPC 琼脂平板
35	A07026603 微生物培养基	BCYE平板	BCYE平板
36	A07026603 微生物培养基	BCYE-Cys平板	BCYE-Cys平板
37	A07026603 微生物培养基	乳糖蛋白胨培养液（双料）	乳糖蛋白胨培养液（双料）
38	A07026603 微生物培养基	乳糖蛋白胨培养液（单料）	乳糖蛋白胨培养液（单料）
39	A07026603 微生物培养基	乳糖胆盐发酵培养液（双料）	乳糖胆盐发酵培养液（双料）
40	A07026507 诊断用生物试剂盒	军团菌核酸检测试剂盒	军团菌核酸检测试剂盒
41	A07026507 诊断用生物试剂盒	嗜肺军团菌LP1型核酸检测试剂盒	嗜肺军团菌LP1型核酸检测试剂盒
42	A07026507 诊断用生物试剂盒	军团菌生化鉴定试剂盒	军团菌生化鉴定试剂盒
43	A07026603 微生物培养基	BIOLOGIX一次性无菌平皿	BIOLOGIX一次性无菌平皿
44	A07026603 微生物培养基	物表采样管（含氯类中和剂）	物表采样管（含氯类中和剂）
45	A07026603 微生物培养基	物表采样管（含醇类中和剂）	物表采样管（含醇类中和剂）
46	A07026603 微生物培养基	沙氏琼脂粉	沙氏琼脂粉
47	A07026603 微生物培养基	营养琼脂粉	营养琼脂粉
48	A07026603 微生物培养基	5cm*5cm无菌规格板	5cm*5cm无菌规格板

49	A07026603 微生物培养基	细菌总数测试纸片	细菌总数测试纸片
50	A07026603 微生物培养基	即用型煌绿乳糖胆盐肉汤（BGLB）（含小倒管）	即用型煌绿乳糖胆盐肉汤（BGLB）（含小倒管）
51	A07026603 微生物培养基	即用型月桂基硫酸盐胰蛋白胨（LST）肉汤（含小倒管）（双料）	即用型月桂基硫酸盐胰蛋白胨（LST）肉汤（含小倒管）（双料）
52	A07089900 其他基础化学品及相关产品	一次性移液管（10毫升）	一次性移液管（10毫升）
53	A07026507 诊断用生物试剂盒	总大肠菌群测试盒	总大肠菌群测试盒
54	A07089900 其他基础化学品及相关产品	无菌水样采集袋	无菌水样采集袋
55	A07089900 其他基础化学品及相关产品	EC-MUG培养基管	EC-MUG培养基管
56	A07026507 诊断用生物试剂盒	H1N1核酸检测测试剂盒	H1N1核酸检测测试剂盒
57	A07026507 诊断用生物试剂盒	H3N2核酸检测测试剂盒	H3N2核酸检测测试剂盒
58	A07026507 诊断用生物试剂盒	BV/BY双通道核酸检测测试剂盒	BV/BY双通道核酸检测测试剂盒
59	A07026507 诊断用生物试剂盒	甲型流感病毒/乙型流感病毒/新型冠状病毒四通道核酸检测测试剂盒	甲型流感病毒/乙型流感病毒/新型冠状病毒四通道核酸检测测试剂盒
60	A07026507 诊断用生物试剂盒	甲型流感病毒核酸检测测试剂盒	甲型流感病毒核酸检测测试剂盒
61	A07026507 诊断用生物试剂盒	禽流感病毒H5亚型核酸检测测试剂盒	禽流感病毒H5亚型核酸检测测试剂盒
62	A07026507 诊断用生物试剂盒	禽流感病毒H7亚型核酸检测测试剂盒	禽流感病毒H7亚型核酸检测测试剂盒
63	A07026507 诊断用生物试剂盒	禽流感病毒H9亚型核酸检测测试剂盒	禽流感病毒H9亚型核酸检测测试剂盒
64	A07026507 诊断用生物试剂盒	禽流感病毒H10亚型核酸检测测试剂盒	禽流感病毒H10亚型核酸检测测试剂盒
65	A07026507 诊断用生物试剂盒	禽流感病毒N2亚型核酸检测测试剂盒	禽流感病毒N2亚型核酸检测测试剂盒
66	A07026507 诊断用生物试剂盒	禽流感病毒N6亚型核酸检测测试剂盒	禽流感病毒N6亚型核酸检测测试剂盒
67	A07026507 诊断用生物试剂盒	禽流感病毒N9亚型核酸检测测试剂盒	禽流感病毒N9亚型核酸检测测试剂盒

68	A07026507 诊断用生物试剂盒	新型冠状病毒核酸检测试剂盒	新型冠状病毒核酸检测试剂盒
69	A07026507 诊断用生物试剂盒	水痘-带状疱疹病毒核酸检测试剂盒	水痘-带状疱疹病毒核酸检测试剂盒
70	A07026507 诊断用生物试剂盒	诺如病毒核酸(双通道)	诺如病毒核酸(双通道)
71	A07026507 诊断用生物试剂盒	肠道通用病毒扩增试剂	肠道通用病毒扩增试剂
72	A07026507 诊断用生物试剂盒	柯萨奇病毒A6/A10/A16/EV71核酸四重检测试剂盒	柯萨奇病毒A6/A10/A16/EV71核酸四重检测试剂盒
73	A07026699 其他生物制剂	MV-IgM 抗体检测试剂	MV-IgM 抗体检测试剂
74	A07026699 其他生物制剂	RV-IgM 抗体检测试剂	RV-IgM 抗体检测试剂
75	A07026507 诊断用生物试剂盒	麻疹/风疹病毒核酸双重检测试剂盒	麻疹/风疹病毒核酸双重检测试剂盒
76	A07026507 诊断用生物试剂盒	腮腺炎病毒核酸检测试剂盒	腮腺炎病毒核酸检测试剂盒
77	A07089900 其他基础化学品及相关产品	无水乙醇(分析纯)	无水乙醇(分析纯)
78	A07089900 其他基础化学品及相关产品	吐温20	吐温20
79	A05040599 其他清洁用品	无尘纸	无尘纸
80	A07026507 诊断用生物试剂盒	百日咳杆菌核酸检测试剂盒	百日咳杆菌核酸检测试剂盒
81	A02323000 防疫、防护卫生装备及器具	一次性使用灭菌橡胶外科手套6.5	一次性使用灭菌橡胶外科手套6.5
82	A02323000 防疫、防护卫生装备及器具	一次性使用灭菌橡胶外科手套7	一次性使用灭菌橡胶外科手套7
83	A07089900 其他基础化学品及相关产品	移液器吸头 (200ul)	移液器吸头 (200ul)
84	A05040599 其他清洁用品	医用折叠式擦手纸	医用折叠式擦手纸
85	A07089900 其他基础化学品及相关产品	移液器吸头 (10ul)	移液器吸头 (10ul)
86	A07089900 其他基础化学品及相关产品	0.2ml八联管(管盖分离)	0.2ml八联管(管盖分离)
87	A07089900 其他基础化学品及相关产品	医用针头	医用针头
88	A07089900 其他基础化学品及相关产品	医用纸胶带	医用纸胶带
89	A07089900 其他基础化学品及相关产品	75%酒精消毒液	75%酒精消毒液

90	A07089900 其他基础化学品及相关产品	84消毒液	84消毒液
91	A07089900 其他基础化学品及相关产品	医用脱脂纱布块	医用脱脂纱布块
92	A07026507 诊断用生物试剂盒	发热伴出疹11种病原体超多重核酸检测试剂盒	发热伴出疹11种病原体超多重核酸检测试剂盒
93	A07026507 诊断用生物试剂盒	汉坦病毒/新型布尼亚病毒/钩端螺旋体/巴尔通体快速多重核酸检测试剂盒	汉坦病毒/新型布尼亚病毒/钩端螺旋体/巴尔通体快速多重核酸检测试剂盒
94	A07089900 其他基础化学品及相关产品	1*PBS缓冲液	1*PBS缓冲液
95	A07026603 微生物培养基	龙胆紫血液琼脂基础	龙胆紫血液琼脂基础
96	A07026507 诊断用生物试剂盒	鼠疫杆菌4重荧光PCR试剂盒	鼠疫杆菌4重荧光PCR试剂盒
97	A07089900 其他基础化学品及相关产品	螺口试剂瓶	螺口试剂瓶
98	A07026603 微生物培养基	鼠疫菌抗原快速检测试剂（胶体金）	鼠疫菌抗原快速检测试剂（胶体金）
99	A07026603 微生物培养基	鼠疫菌抗体快速检测试剂（胶体金）	鼠疫菌抗体快速检测试剂（胶体金）
100	A07026507 诊断用生物试剂盒	人类免疫缺陷病毒抗体（HIV1+2 型）检测试剂盒(胶体金法)	人类免疫缺陷病毒抗体（HIV1+2 型）检测试剂盒(胶体金法)
101	A07026507 诊断用生物试剂盒	丙型肝炎病毒抗体检测试剂盒(胶体金法)	丙型肝炎病毒抗体检测试剂盒(胶体金法)
102	A07026507 诊断用生物试剂盒	乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂（胶体金法）	乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂（胶体金法）
103	A07026507 诊断用生物试剂盒	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒(胶体金法)	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒(胶体金法)
104	A07089900 其他基础化学品及相关产品	离心管	离心管
105	A02323000 防疫、防护卫生装备及器具	N95口罩	N95口罩
106	A02323000 防疫、防护卫生装备及器具	医用一次性防护服	医用一次性防护服
107	A02323000 防疫、防护卫生装备及器具	医用隔离面罩	医用隔离面罩
108	A02323000 防疫、防护卫生装备及器具	医用隔离鞋套	医用隔离鞋套
109	A05040599 其他清洁用品	酒精喷壶	酒精喷壶

110	A05040599 其他清洁用品	消毒液喷壶	消毒液喷壶
111	A07026603 微生物培养基	压力蒸汽灭菌化学指示卡	压力蒸汽灭菌化学指示卡
112	A07026603 微生物培养基	压力蒸汽灭菌生物指示剂（菌种：嗜热脂肪芽孢杆菌）	压力蒸汽灭菌生物指示剂（菌种：嗜热脂肪芽孢杆菌）

采购包2：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	A07026507 诊断用生物试剂盒	超灵敏度新型冠状病毒全基因组测序套装试剂盒（96人份）	超灵敏度新型冠状病毒全基因组测序套装试剂盒（96人份）
2	A07026507 诊断用生物试剂盒	细菌全基因组套装试剂盒(v2,300)	细菌全基因组套装试剂盒(v2,300)
3	A07026507 诊断用生物试剂盒	细菌全基因组测序套装试剂盒(v3,600)	细菌全基因组测序套装试剂盒(v3,600)
4	A07026507 诊断用生物试剂盒	超灵敏度诺如病毒全基因组捕获试剂盒（GI型）	超灵敏度诺如病毒全基因组捕获试剂盒（GI型）
5	A07026507 诊断用生物试剂盒	超灵敏度诺如病毒全基因组捕获试剂盒（GII型）	超灵敏度诺如病毒全基因组捕获试剂盒（GII型）
6	A07026507 诊断用生物试剂盒	超灵敏度轮状病毒全基因组捕获试剂盒	超灵敏度轮状病毒全基因组捕获试剂盒
7	A07026507 诊断用生物试剂盒	超灵敏度札如病毒全基因组捕获试剂盒（24人份）	超灵敏度札如病毒全基因组捕获试剂盒（24人份）
8	A07026507 诊断用生物试剂盒	超灵敏度星状病毒全基因组捕获试剂盒	超灵敏度星状病毒全基因组捕获试剂盒
9	A07026507 诊断用生物试剂盒	超灵敏度腺病毒全基因组捕获试剂盒	超灵敏度腺病毒全基因组捕获试剂盒

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：微生物检验室试剂耗材采购包1

1、特定资格要求：根据所投产品分类，如为一类医疗器械，投标供应商为生产厂商时须提供备案证明，若供应商为代理商，无需提供备案证明;如为二类医疗器械，供应商必须提供有效的第二类医疗器械经营备案凭证;如为三类医疗器械，供应商必须提供有效的医疗器械经营许可证。

采购包2：微生物检验室试剂耗材采购包2

1、特定资格要求：根据所投产品分类，如为一类医疗器械，投标供应商为生产厂商时须提供备案证明，若供应商为代理商，无需提供备案证明;如为二类医疗器械，供应商必须提供有效的第二类医疗器械经营备案凭证;如为三类医疗器械，供应商

必须提供有效的医疗器械经营许可证。

三.获取招标文件的时间、地点、方式

详见招标公告

其他要求：

无

四.招标文件售价

本次招标文件的售价为0元人民币。

五.提交投标文件截止时间、开标时间和地点

详见招标公告

六.联系方式

采购代理机构名称： 内蒙古璟骞工程项目管理有限公司

地址： 通辽市经济技术开发区荣升广场B座9楼901

邮编： 028000

联系人： 李慧

联系电话： 15560554828

采购单位名称： 通辽市疾病预防控制中心

地址： 通辽市建国路13号

邮编： 028000

联系人： 郑辑

联系电话： 04758231079

第二章 投标人须知

一.前附表

序号	条款名称	内容及要求
1	划分采购包情况	共 2 包
2	采购方式	公开招标
3	开标方式	远程开标
4	评标方式	现场网上评标
5	评标方法	采购包1：最低评标价法 采购包2：最低评标价法
6	获取招标文件时间	详见招标公告
7	保证金缴纳截止时间（同投标文件提交截止时间）	详见招标公告
8	电子投标文件递交	加密的电子投标文件1份，电子投标文件在投标截止时间前上传至内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台。技术支持电话：400-0471-010转2键
9	投标文件数量	（1）加密的电子投标文件1份（需在投标截止时间前上传至“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”） （2）若现场无法使用系统进行电子开评标的，投标人须开标现场递交非加密电子版投标文件U盘（或光盘）0份。 （3）纸质投标文件（正本）0份；纸质投标文件（副本）0份。
10	中标人确定	甲方授权评标委员会（非招标采购，如谈判、磋商、协商、询价小组）按照采购文件规定的方式确定中标（成交）供应商。
11	联合体投标	采购包1：不接受 采购包2：不接受
12	采购代理机构代理费用	本项目收取代理服务费 代理服务费用收取对象：中标/成交供应商 代理服务费收费标准：中标金额的0.9%计算
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： 属于专门面向小微企业采购，预留比例为100%。
19	有效投标人家数	采购包1：3家 采购包2：3家
20	中标供应商数量	采购包1：1名 采购包2：1名
21	中标候选供应商数量	采购包1：3名 采购包2：3名
22	报价形式	详见第一章，“内容及划分采购包情况”。
23	现场踏勘	采购包1：组织现场踏勘：否 采购包2：组织现场踏勘：否
24	兼投不兼中规则	本项目可兼投2包，本项目可兼中2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	优化营商环境政策：1.优化流程服务，压减办理时限。即：严格执行《通辽市政府采购“一压三降”工作方案》相关规定，推行政府采购“4个1日办”，即：采购代理机构评审结束后 1日内将评审报告送交采购人；采购人收到评审报告后1日内确定采购结果，向中标单位发出中标或成交通知书；合同签订后1日内完成合同备案；采购人在供应商提出验收申请 1个工作日内完成验收；合同签订时间压缩至10日／7个工作日内（以实际最优计算）；投诉处理从接到投诉后10个工作日内做出处理。切实加快采购项目执行；2.推进府购合同融资“政采贷”政策：凡在自治区政府采购“云平台”注册成为供应商的中小企业，可凭政府采购合同，通过政府采购“云平台”上的“政府采购金融服务”模块，直接向有关银行机构申请融资贷款。提供服务的银行机构不得要求中小企业提供财产质押、第三方担保或附加其它任何形式的担保条件；3.双向承诺：严格落实通财购〔2023〕195号 关于印发《通辽市政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知；4.采购人严格按照《通辽市财政局关于进一步规范政府采购项目履约验收工作的通知》要求，及时履约验收；5.采购人在收到发票后1个工作日内将资金支付到供应商账户，特种商品或合同另有约定的除外，最长不超过5个工作日；6.投标企业可选择使用金融产品替代投标保证金或履约保证金。

二.投标须知

1.投标方式采用网上投标，流程如下：

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

-投标人登录内蒙古自治区政府采购网页面，点击“政府采购云平台”，输入用户名、密码、验证码完成登录后，点击左侧“

交易执行—应标—项目应标”，在未参与项目列表中选择要投标的项目，点击项目的“未参与项目”按钮，进入项目投标信息页面，在右侧选择要投标的采购包，填写“联系人姓名”、“联系人手机号”、“联系人邮箱”等信息点击“确认参与”按钮后，获取所投项目招标文件，并按照招标文件的要求制作、上传电子投标文件。

2.投标保证金

2.1投标保证金缴纳（如需缴纳保证金）

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

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

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

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

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

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

2.2投标保证金的退还

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

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

2.3有下列情形之一的，投标保证金将不予退还：

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

3.全流程电子化交易

各投标人应当在内蒙古自治区政府采购云平台开展与本项目有关的政府采购活动。

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

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

3.1远程不见面方式（投标人无需到现场）

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

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

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

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

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

3.2现场网上方式（投标人需到现场）

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

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

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

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

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

三.说明

1.总则

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

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

本次公开招标项目，是以招标公告的方式邀请非特定的投标人参加投标。

2.适用范围

本招标文件仅适用于本次招标公告中所涉及的项目和内容。

3.相关费用

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

4.各参与方

4.1“采购人”是指依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织。本招标文件的采购人特指通辽市疾病预防控制中心。

4.2“采购代理机构”是指集中采购机构和集中采购机构以外的采购代理机构。本招标文件的采购代理机构特指内蒙古璟骞工程项目管理有限公司。

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

4.4“评标委员会”由采购人代表和评审专家组成。

4.5“中标人”是指取得与采购人签订合同资格的投标人。

5.合格的投标人

5.1符合本招标文件规定的资格要求，并按照要求提供相关证明材料。

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

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

6.以联合体形式进行政府采购的，应符合以下规定：

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

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

6.3联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。

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

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

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

6.7如要求缴纳保证金，以联合体牵头人名义缴纳，对联合体各方均具有约束力。

7.语言文字以及计量单位

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

7.2所有计量均采用中华人民共和国法定的计量单位。

7.3所有报价一律使用人民币，货币单位：元。

8.现场踏勘

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

8.2投标人自行承担踏勘现场发生的责任、风险和自身费用。

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

9.其他条款

无论中标与否，投标人递交的投标文件均不予退还。

四.招标文件的澄清或者修改

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

五.投标文件

1.投标文件的构成

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

2. 投标报价

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

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

2.3 投标报价不得有选择性报价和附加条件的报价。

2.4 投标文件报价出现前后不一致的，按下列规定修正：

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

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

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

3. 投标有效期

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

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

4. 投标文件的递交

投标人应当在投标截止时间前递交投标文件，否则视为自动放弃投标。

5. 投标文件的修改和撤回

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

在提交投标截止时间后，投标人不得补充、修改、替代或者撤回其投标文件。

6. 样品

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

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

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

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

六. 开标、评标、中标公告、中标通知书

1. 开标

1.1 程序

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

1.2疑义

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

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

1.3备注说明

1.3.1投标人不足3家的，不得开标。

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

2.资格审查

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

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

2.3信用记录查询

查询渠道：通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)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：微生物检验室试剂耗材采购包1

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	具有独立承担民事责任的能力	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商在投标(响应)时，按照通辽市财政局关于印发《通辽市政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知(通财购〔2023〕195号)文件规定，提供《通辽市政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。

3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	供应商在投标(响应)时,按照通辽市财政局关于印发《通辽市政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知(通财购〔2023〕195号)文件规定,提供《通辽市政府采购供应商信用承诺函》(格式详见公告附件),无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标(成交)供应商提供相关证明材料以核实中标(成交)供应商承诺事项的真实性。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	供应商在投标(响应)时,按照通辽市财政局关于印发《通辽市政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知(通财购〔2023〕195号)文件规定,提供《通辽市政府采购供应商信用承诺函》(格式详见公告附件),无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标(成交)供应商提供相关证明材料以核实中标(成交)供应商承诺事项的真实性。
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	供应商在投标(响应)时,按照通辽市财政局关于印发《通辽市政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知(通财购〔2023〕195号)文件规定,提供《通辽市政府采购供应商信用承诺函》(格式详见公告附件),无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标(成交)供应商提供相关证明材料以核实中标(成交)供应商承诺事项的真实性。
6	信用记录	供应商在投标(响应)时,按照通辽市财政局关于印发《通辽市政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知(通财购〔2023〕195号)文件规定,提供《通辽市政府采购供应商信用承诺函》(格式详见公告附件),无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标(成交)供应商提供相关证明材料以核实中标(成交)供应商承诺事项的真实性。
7	联合体投标(若有)	符合关于联合体投标的相关规定。

采购包2:微生物检验室试剂耗材采购包2

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	具有独立承担民事责任的能力	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商在投标(响应)时,按照通辽市财政局关于印发《通辽市政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知(通财购〔2023〕195号)文件规定,提供《通辽市政府采购供应商信用承诺函》(格式详见公告附件),无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标(成交)供应商提供相关证明材料以核实中标(成交)供应商承诺事项的真实性。
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	供应商在投标(响应)时,按照通辽市财政局关于印发《通辽市政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知(通财购〔2023〕195号)文件规定,提供《通辽市政府采购供应商信用承诺函》(格式详见公告附件),无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标(成交)供应商提供相关证明材料以核实中标(成交)供应商承诺事项的真实性。

4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	供应商在投标(响应)时，按照通辽市财政局关于印发《通辽市政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知(通财购〔2023〕195号)文件规定，提供《通辽市政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
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	供应商在投标(响应)时，按照通辽市财政局关于印发《通辽市政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知(通财购〔2023〕195号)文件规定，提供《通辽市政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
6	信用记录	供应商在投标(响应)时，按照通辽市财政局关于印发《通辽市政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知(通财购〔2023〕195号)文件规定，提供《通辽市政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

特定资格要求

采购包1：微生物检验室试剂耗材采购包1

资格审查要求概况	评审点具体描述
特定资格要求	根据所投产品分类，如为一类医疗器械，投标供应商为生产厂商时须提供备案证明，若供应商为代理商，无需提供备案证明;如为二类医疗器械，供应商必须提供有效的第二类医疗器械经营备案凭证;如为三类医疗器械，供应商必须提供有效的医疗器械经营许可证。

采购包2：微生物检验室试剂耗材采购包2

资格审查要求概况	评审点具体描述
特定资格要求	根据所投产品分类，如为一类医疗器械，投标供应商为生产厂商时须提供备案证明，若供应商为代理商，无需提供备案证明;如为二类医疗器械，供应商必须提供有效的第二类医疗器械经营备案凭证;如为三类医疗器械，供应商必须提供有效的医疗器械经营许可证。

落实政府采购政策的资格要求

采购包1：

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

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。）

3.评标

详见第五章

4.中标公告

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

5.中标通知书

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

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

七.询问、质疑与投诉

1.询问

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

2.质疑

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

接收质疑函的联系部门、联系电话、通讯地址（详见第一章 投标邀请）。

3. 投诉

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

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

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

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

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

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

第三章 招标内容与技术要求

一.项目概况

2026年微生物检验室试剂耗材采购项目

二.主要商务要求、技术要求

1.主要商务要求

采购包1：微生物检验室试剂耗材采购包1

序号	参数性质	类型	要求
1	★	标的提供时间	接到甲方通知5日内供货
2	★	标的提供地点	采购人要求地点
3	★	合同履约期限	自合同签订起至合同价款全部支付完毕，产品质量问题依照合同售后及质量保证条款执行
4	★	合同履约地点	采购人要求地点
5	★	验收要求	符合国家行业相关规定及采购人要求
6	★	合同支付方式	1、 合同签订后支付预付款（付款前提供同等金额的预付款保函），达到付款条件起5日内，支付合同总金额的30.0% 2、 验收合格后，达到付款条件起5日内，支付合同总金额的70.0%
7	★	履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳
8	★	其他	质保期：一年
9	★	其他	采购人有权在签订合同前要求中标供应商提供相关证明材料以核实中标供应商承诺事项的真实性。相关证明材料包括： 1.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.投标人2024或2025年度经会计师事务所出具的财务审计报告或其基本开户银行出具的近一年内的银行资信证明。 3.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） 4.提供递交响应文件截止之日前一年内（至少一个月）缴纳社会保险的凭证。（以专用收据或社会保险缴纳清单为准） 5.到提交响应文件的截止时间，供应商未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。 注：其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据金额缴纳社保的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的供应商，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。

采购包2：微生物检验室试剂耗材采购包2

序号	参数性质	类型	要求
1	★	标的提供时间	接到甲方通知5日内供货
2	★	标的提供地点	采购人要求地点
3	★	合同履约期限	自合同签订起至合同价款全部支付完毕，产品质量问题依照合同售后及质量保证条款执行

4	★	合同履行地点	采购人要求地点
5	★	验收要求	符合国家行业相关规定及采购人要求
6	★	合同支付方式	1、 合同签订后支付预付款（付款前提供同等金额的预付款保函），达到付款条件起5日内，支付合同总金额的30.0% 2、 验收合格后，达到付款条件起5日内，支付合同总金额的70.0%
7	★	履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳
8	★	其他	质保期：一年
9	★	其他	采购人有权在签订合同前要求中标供应商提供相关证明材料以核实中标供应商承诺事项的真实性。相关证明材料包括： 1.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.投标人2024或2025年度经会计师事务所出具的财务审计报告或其基本开户银行出具的近一年内的银行资信证明。 3.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） 4.提供递交响应文件截止之日前一年内（至少一个月）缴纳社会保险的凭证。（以专用收据或社会保险缴纳清单为准） 5.到提交响应文件的截止时间，供应商未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。 注：其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据金额缴纳社保的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的供应商，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。

2.技术标准与要求

采购包1：微生物检验室试剂耗材采购包1

标的名称：沙门显色琼脂平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、平皿侧面有产品名称标识； 2、收货时效期不能少于120天。 3、20皿/盒
打“★"号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：弧菌显色琼脂平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、平皿侧面有产品名称标识； 2、收货时效期不能少于120天。 3、20皿/盒
打“★"号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：营养琼脂平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、平皿侧面有产品名称标识； 2、收货时效期不能少于120天。 3、20皿/盒

打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

标的名称：五种致泻大肠埃希氏菌（DEC）核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、★适用范围：适用于纯培养的菌株种致泻大肠埃希氏菌（DEC）核酸检测，可检测EPEC、EHEC、ETEC、EIEC、EAEC，需要提供说明书； 2、储存条件及有效期：-20℃保存条件下，保质期≥12个月，收货有效期大于10个月； 3、适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 4、50人/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：一次性医用口罩

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		采用三层无纺布结构，成人常规尺寸 17.5cm×9.5cm，配备弹性耳挂与可塑型鼻梁条，不要独立包装的，要抽提式的，无菌，有效期 2 年。50只/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：无粉丁腈手套（大）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		（不要独立包装的，要抽提式的）100只/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：3%氯化钠三糖铁(TSI)管

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、按需求按批次发货；2、收货时效期不能少于120天。3、9mL*20支/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：三糖铁管

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、按需求按批次发货；2、收货时效期不能少于120天；3、9mL*20支/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：3%氯化钠碱性蛋白胨水（APW）

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

1		1、按需求按批次发货； ★2、外螺口帽，可有效防止漏液；单手操作，操作方便； 3、有泡沫试管托，可以当试管架使用； 4、可单手操作； 5、试管高度130mm； 6、开启闭合时有两个档位，在培养过程中可与外界保持一定通透性，满足好氧菌培养需求； 7、泡罩包装； 8、收货时效期不能少于120天； 9、9mL*20支/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：细菌提取试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、含溶菌酶(革兰氏阳性菌)、无水乙醇、溶菌酶缓冲液(20 mM Tris, pH8.0 ; 2 mM Na2-EDTA ; 1.2%Triton-100)； 2、既适用于革兰氏阴性菌基因组 DNA 的提取，也可适用于革兰氏阳性菌基因组 DNA 的提取,也可用于食品致病菌(微生物)基因组提取，如：金黄色葡萄球菌、霍乱弧菌、出血性大肠杆菌 O157：H7、单增李斯特、沙门氏菌、阪崎肠肝菌等。可从1-5 ml细菌培养液中，快速提取纯化10-40μg纯净的基因组 DNA，所得基因组 DNA 可直接用作PCR 模板、酶切、杂交等分子生物学实验。收货时有效期大于8个月。 3、50T/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：SBG增菌液

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、储存条件:2℃~8℃避光保存 2、产品用途:用于沙门氏菌的选择性增菌培养 3、收货时效期不能少于60天。 4、9ml/支*20/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：麦康凯琼脂平板（MAC）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、平皿侧面有产品名称标识； 2、收货时效期不能少于120天。 3、10皿/包×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。		

标的名称：无核酸酶水

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		无蛋白酶、无 RNase、无 DNase，分子生物学级、收货时效期不能少于1年。500ml

打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

标的名称：1N液体NaOH

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		c(NaOH)= 1mol/L 收货时效期不能少于6个月。500ml
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：pH试纸

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		广范试纸（pH1-14），收货时效期不能少于30个月。80条/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：0.85%生理盐水管

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、★外螺旋螺口帽，可有效防止漏液；单手操作，操作方便； 2、有泡沫试管托，可以当试管架使用； 3、可单手操作； 4、试管高度130mm，方便安全柜中操作； 5、开启闭合时有两个档位，在培养过程中可与外界保持一定通透性，满足好氧菌培养需求； 6、保质期≥3个月，10月中旬发货。 7、9mL*20支/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：细菌采样管

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		不含抗生素、非灭活；管内容物为液体培养基，含Amies采样液；用于人鼻咽部、伤口、直肠、粪便等部位病菌的采集，常见呼吸道，肠道病菌的采集及运送。收货时效期不能少于12个月。50支/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：一次性无菌采样拭子

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		150mm,无菌，独立包装，可用于采集咽拭子，收货时效期不能少于12个月；100支/袋
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：菌种保存管

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		2mL冷冻管、天然多孔瓷珠、冷冻保存液用于样本保存，收货有效期大于12个月；80支/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：细菌基因组提取试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		★1、含溶菌酶(革兰氏阳性菌)、无水乙醇、溶菌酶缓冲液(20 mM Tris, pH8.0 ; 2 mM Na2-EDTA ; 1.2%Triton-100); ★2、既适用于革兰氏阴性菌基因组 DNA 的提取, 也可适用于革兰氏阳性菌基因组 DNA 的提取; ★3、可从1-5 ml细菌培养液中, 快速提取纯化10-40μg纯净的基因组 DNA, 所得基因组 DNA 可直接用作 PCR 模板、酶切、杂交等分子生物学实验。 ★4、收货时有效期大于8个月。 ★5、50次/盒
打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：MH血平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、平皿侧面有产品名称标识; 2、收货时效期不能少于120天。 3、20皿/盒
打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：血琼脂平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、平皿侧面有产品名称标识; 2、收货时效期不能少于120天。 3、20皿/盒
打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：XLD琼脂平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、平皿侧面有产品名称标识; 2、收货时效期不能少于120天。 3、20皿/盒
打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：TCBS平板培养基

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、平皿侧面有产品名称标识; 2、收货时效期不能少于120天。 3、20皿/盒
打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：碱性蛋白胨水

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

1		1、平皿侧面有产品名称标识； 2、收货时效期不能少于120天。 3、9mL*20支/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：腹泻症候群样本多病原核酸筛查试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、★检测范围：不少于18种病原体，至少包括霍乱弧菌、副溶血弧菌、沙门菌、志贺菌、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、小肠结肠耶尔森菌、艰难梭菌、阪崎克罗诺杆菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、河弧菌、诺如病毒GI、诺如病毒GII、轮状病毒A组、轮状病毒B组、轮状病毒C组、轮状病毒H组、星状病毒、札如病毒、肠道腺病毒等，不少于33重检测靶。 2、反应体系：试剂盒共用同一套反应体系及扩增程序，每管反应体系≤20ul。 3、检测条件：1个反应管包含10种或以上目标病原体鉴别检测。 4、检测性能：最低检出限500 copies/mL,与其它病原菌无交叉反应； 5、检测效率：全预混液，仅需分装、加模板即可上机； 6、判断依据：根据各病原体在不同荧光检测通道中的扩增曲线Ct值并结合熔点温度Tm不同，对样品中的病原体进行鉴别检测。 7、自动判读：针对所有适配机型均配备有专用的判读辅助软件，直接报告结果的阴阳性和CT值；也可查看原始曲线，进行结果判读。 8、★判读软件：一键式导入数据，一键判读结果阴阳性和Ct值，可导出Excel结果汇总表，汇总样本序号、靶标名称、结果阴阳性等信息适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 9、符合国家致病菌识别网监测方案要求，-20℃保存条件下，保质期≥12个月，收货有效期大于10个月。 10、50T/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：22种腹泻病病原体（含分型）预混核酸检测试剂盒（荧光PCR法）预制版

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、★检测目标包括：霍乱弧菌、沙门氏菌、致泻性大肠杆菌(12种毒力基因)、副溶血弧菌、志贺氏菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、小肠结肠耶尔森菌、艰难梭菌、阪崎克罗诺杆菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、河弧菌、轮状病毒A/B/C/H型、诺如病毒I/II型、札如病毒、星状病毒、肠道腺病毒。设置内源性内标（IC）对照； 2、最低检测限：500copies/mL。 3、采用全预混扩增反应体系，无需手工配置反应体系，同时可提供十二连管和96孔板规格包装； 4、可提供多病原分析软件，PCR下机数据可以直接上传且可以分析出CT值； 5、符合国家致病菌识别网监测方案要求，-20℃保存条件下，保质期≥12个月，收货有效期大于10个月。 6、16人份/盒

打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

标的名称：呼吸道症候群样本多病原核酸筛查试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 2、★检测病原范围：肺炎链球菌、流感嗜血杆菌、百日咳鲍特菌、A 族链球菌、肺炎克雷伯菌、肺炎支原体、肺炎衣原体、鹦鹉热衣原体、军团菌、隐球菌、曲霉菌、肺孢子菌 3、检测性能：最低检出限500 copies/mL,与其它病原菌无交叉反应； 4、检测效率：全预混液，仅需分装、加模板即可上机； 5、质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定； 6、符合国家致病菌识别网监测方案要求，-20℃保存条件下，保质期≥12个月;收货有效期大于10个月 7、50T
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：12种呼吸道症候群致病菌预混核酸检测试剂盒（预制版/荧光PCR法）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、检测目标包括：肺炎链球菌、流感嗜血杆菌、百日咳杆菌、A 组链球菌、肺炎克雷伯菌、肺炎支原体、肺炎衣原体、鹦鹉热衣原体、军团菌、隐球菌、曲霉菌、肺孢子菌； 2、最低检测限：500copies/mL； 3、采用全预混扩增反应体系，无需手工配置反应体系，同时可提供八连管和96孔板规格包装； 4、可提供多病原分析软件，PCR下机数据可以直接上传且可以分析出CT值； 5、符合国家致病菌识别网监测方案要求，-20℃保存条件下，保质期≥12个月，收货有效期大于10个月。 6、24人份/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：沙门氏菌血清型分子鉴定试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1.检测原理：采用实时荧光PCR技术，针对沙门氏菌血清特异性基因设计引物探针； 2.★可检测血清型范围：伤寒沙门菌、甲型副伤寒沙门菌、乙型副伤寒沙门菌、丙型副伤寒沙门菌、肠炎沙门菌、鼠伤寒沙门菌、1,4,[5],12:i;-、猪霍乱沙门菌、德尔卑沙门菌、伦敦沙门菌、斯坦利沙门菌、山夫登堡沙门菌、阿贡纳沙门菌、汤卜逊沙门菌、罗森沙门菌等； 3.检测效率：全预混液，无需配置体系，检测时间≤90min； 4.产品质保期：-20℃保存条件下，保质期≥12个月，收货有效期大于10个月； 5.检测性能：检测灵敏度5-10copies/mL； 6.结果判读方式：APP程序判读，无需手动或其它办公软件判读。 7、25T/盒

打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

标的名称：7.5%氯化钠肉汤

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、★螺口帽，可有效防止漏液；单手操作，操作方便； 2、有泡沫试管托，可以当试管架使用； 3、可单手操作； 4、试管高度130mm，方便安全柜中操作； 5、开启闭合时有两个档位，在培养过程中可与外界保持一定通透性，满足好氧菌培养需求； 保质期≥3个月，10月中旬发货。 6、9mL*20支/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：沙氏琼脂（含氯霉素）平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、血平板 10皿/包，含有纸质框架，有吸水及固定的作用。 2、保质期≥3个月，10月中旬发货。 3、20皿/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：Baird-Parker琼脂平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、血平板 10皿/包，含有纸质框架，有吸水及固定的作用。 2、保质期≥3个月，10月中旬发货。 3、20皿/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：GVPC 琼脂平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、血平板 10皿/包，含有纸质框架，有吸水及固定的作用。 2、保质期≥3个月，10月中旬发货。 3、20皿/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：BCYE平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、血平板 10皿/包，含有纸质框架，有吸水及固定的作用。 2、保质期≥3个月，10月中旬发货。 3、20皿/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：BCYE-Cys平板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、血平板 10皿/包，含有纸质框架，有吸水及固定的作用。 2、保质期≥3个月，10月中旬发货。 3、20皿/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：乳糖蛋白胨培养液（双料）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、★螺口帽，可有效防止漏液；单手操作，操作方便； 2、有泡沫试管托，可以当试管架使用； 3、可单手操作； 4、试管高度130mm，方便安全柜中操作； 5、开启闭合时有两个档位，在培养过程中可与外界保持一定通透性，满足好氧菌培养需求； 6、泡罩包装增强了包装结构对试管的保护，提升运输过程中密封性，与泡沫托或珍珠棉托包装相比体积更小。 保质期≥3个月，10月中旬发货。 7、1mL*20支/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：乳糖蛋白胨培养液（单料）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、★螺口帽，可有效防止漏液；单手操作，操作方便； 2、有泡沫试管托，可以当试管架使用； 3、可单手操作； 4、试管高度130mm，方便安全柜中操作； 5、开启闭合时有两个档位，在培养过程中可与外界保持一定通透性，满足好氧菌培养需求； 6、泡罩包装增强了包装结构对试管的保护，提升运输过程中密封性，与泡沫托或珍珠棉托包装相比体积更小。 保质期≥3个月，10月中旬发货。 7、1mL*20支/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：乳糖胆盐发酵培养液（双料）

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

1		1、★螺口帽，可有效防止漏液；单手操作，操作方便； 2、有泡沫试管托，可以当试管架使用； 3、可单手操作； 4、试管高度130mm，方便安全柜中操作； 5、开启闭合时有两个档位，在培养过程中可与外界保持一定通透性，满足好氧菌培养需求； 6、泡罩包装增强了包装结构对试管的保护，提升运输过程中密封性，与泡沫托或珍珠棉托包装相比体积更小。 保质期≥3个月，10月中旬发货。 7、1mL*18支/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：军团菌核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、使用实时荧光PCR法，用于样本中军团菌核酸的定性检测。 2、保存条件及有效期：-20±5℃冷冻保存，试剂有效期12个月（收货有效期大于10个月）。 3、试剂组成：PCR反应液、混合酶液、DNA提取液、阴性对照、阳性对照、说明书。 4、最低检出限500 copies/mL。 5、可提供预分装试剂，匹配0.1mL/0.2mL反应管的PCR仪，只需加样即可上机检测。 6、检测通道：FAM 7、精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。 8、50T/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：嗜肺军团菌LP1型核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、使用实时荧光PCR法，用于样本中嗜肺军团菌LP1型核酸的定性检测。 2、保存条件及有效期：-20±5℃冷冻保存，试剂有效期12个月（收货有效期大于10个月）。 3、试剂组成：PCR反应液、混合酶液、DNA提取液、阴性对照、阳性对照、说明书。 4、最低检出限500 copies/mL。 5、可提供预分装试剂，匹配0.1mL/0.2mL反应管的PCR仪，只需加样即可上机检测。 6、检测通道：FAM 7、精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。 8、50T/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：军团菌生化鉴定试剂盒

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

1		1、应包含鉴定生化反应的7种试剂各10瓶、配套试剂各1瓶(茆三酮试剂、硝酸盐还原试剂甲、乙液),无菌生理盐水10瓶、0.5 McFarland的浊度管1瓶、一次性吸管10支。糖发酵阴性(—)含葡萄糖、乳糖、麦芽糖,硝酸盐还原阴性(—),尿素酶阴性(—),明胶液化阳性(+),水解马尿酸(+)。收货时效期不能少于10个月; 2、7*10次/盒
打“★"号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：BIOLOGIX一次性无菌平皿

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		10个/包，50包/箱，医用级聚苯乙烯制成，辐射灭菌，厚度均匀，高度透明便于显微镜观察，可叠放。收货时效期不能少于12个月
打“★"号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：物表采样管（含氯类中和剂）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、到货时保质期至少≥3个月 2、9ml*50支/盒
打“★"号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：物表采样管（含醇类中和剂）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、到货时保质期至少≥3个月 2、9ml*50支/盒
打“★"号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：沙氏琼脂粉

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、含氯霉素，用于真菌菌落总数的测定。115℃高压灭菌15min，保质期三年。2、250g/瓶
打“★"号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：营养琼脂粉

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、用于菌落总数的测定（该培养基不含糖）；用于菌种的保存、传代及纯培养；也可用作血琼脂基础（GB 标准）121℃高压灭菌15min，保质期三年。 2、250g/瓶
打“★"号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：5cm*5cm无菌规格板

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、5cm*5cm,收货时效期不能少于12个月 2、100个/袋
打“★"号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：细菌总数测试纸片

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、红色指示剂使读数更方便准确；纸片包含标准培养基；上层膜添加TTC菌落指示剂；培养时叠放片数可致20片；35±1℃, 48±3 h培养；合理计数范围30~300；纸片方格设计便于计数；同时适用于乳酸菌检测；48小时确认菌落总数值；未拆封包请冷藏於2~8℃，并在保存期限内使用完。在高湿度的环境中可能出现冷凝水，在拆封前将整包回温至室温。已开封时，将封口以胶带封紧，贮放于25℃／湿度50%以下，并于一个月内使用完。【保质期】一年。 2、50片/袋，20袋/箱
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：即用型煌绿乳糖胆盐肉汤（BGLB）（含小倒管）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、★外螺旋螺口帽，可有效防止漏液；单手操作，操作方便；2、有泡沫试管托，可以当试管架使用；3、可单手操作；4、试管高度130mm，方便安全柜中操作；5、开启闭合时有两个档位，在培养过程中可与外界保持一定通透性，满足好氧菌培养需求；6、泡罩包装增强了包装结构对试管的保护，提升运输过程中密封性，与泡沫托或珍珠棉托包装相比体积更小。保质期≥3个月。 7、10mL*支×20
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：即用型月桂基硫酸盐胰蛋白胨（LST）肉汤（含小倒管）（双料）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、★外螺旋螺口帽，可有效防止漏液；单手操作，操作方便； 2、有泡沫试管托，可以当试管架使用； 3、可单手操作； 4、试管高度130mm，方便安全柜中操作； 5、开启闭合时有两个档位，在培养过程中可与外界保持一定通透性，满足好氧菌培养需求； 6、泡罩包装增强了包装结构对试管的保护，提升运输过程中密封性，与泡沫托或珍珠棉托包装相比体积更小。保质期≥3个月。 7、10mL*支×20
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：一次性移液管（10毫升）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50支/包，无菌无酶带刻度塑料吸管（直管）；单支独立包装；具有聚烯烃过滤芯。收货时效期不能少于12个月
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：总大肠菌群测试盒

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

1		10份/盒，10盒/箱，到货有效期≥10个月
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：无菌水样采集袋

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		500ml/袋，10袋/包，10包/箱，500ml,含硫代硫酸钠，一次性无菌采样袋。 到货有效期≥10个月
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：EC-MUG培养基管

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		10ml/支 20支/盒，用于大肠埃希氏菌检验，瓶盖上自带接种环，到货有效期≥10个月
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：H1N1核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5×10 ² -2×10 ¹⁰ copies/ml；特异性：对甲型流感H1N1亚型流感病毒以外的其他流感病毒以及呼吸道病原体均不能检出。要求流感试剂要同一品牌。 合同签订发4盒，10月份发3盒，收货有效期大于10个月；50人份/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：H3N2核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5×10 ² -2×10 ¹⁰ copies/ml；特异性：对甲型流感H3N2亚型流感病毒以外的其他流感病毒以及呼吸道病原体均不能检出。要求流感试剂要同一品牌。 合同签订发4盒，10月份发3盒，收货有效期大于10个月 50人份/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：BV/BY双通道核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5×10 ² -2×10 ¹⁰ copies/ml；特异性：对乙型流感victoria系、yamagata系流感病毒以外的其他流感病毒以及呼吸道病原体均不能检出。 合同签订发3盒，10月份发2盒，收货有效期大于10个月
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：甲型流感病毒/乙型流感病毒/新型冠状病毒四通道核酸检测试剂盒

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

1		最低检出限：500copies/ml；线性检测范围 5×10^2 - 2×10^{10} copies/ml；特异性：对甲型/乙型流感病毒，新型冠状病毒N基因和ORF基因以外的其他流感病毒以及呼吸道病原体均不能检出。要求流感试剂要同一品牌。合同签订发33盒，10月份发30盒；50人份/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：甲型流感病毒核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		最低检出限：500copies/ml；线性检测范围 5×10^2 - 2×10^{10} copies/ml；特异性：对甲型流感病毒以外的其他流感病毒以及呼吸道病原体均不能检出。要求流感试剂要同一品牌。 收货有效期大于10个月；50人份/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：禽流感病毒H5亚型核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		最低检出限：500copies/ml；线性检测范围 $5\times 10^2\sim 2\times 10^{10}$ copies/mL；特异性：与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。要求流感试剂要同一品牌。 收货有效期大于10个月；50人份/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：禽流感病毒H7亚型核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		最低检出限：500copies/ml；线性检测范围 $5\times 10^2\sim 2\times 10^{10}$ copies/mL；特异性：与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。要求流感试剂要同一品牌。 收货有效期大于10个月；50人份/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：禽流感病毒H9亚型核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		最低检出限：500copies/ml；线性检测范围 $5\times 10^2\sim 2\times 10^{10}$ copies/mL；特异性：与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。要求流感试剂要同一品牌。 收货有效期大于10个月；50人份/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：禽流感病毒H10亚型核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		最低检出限：500copies/ml；线性检测范围 $5\times 10^2\sim 2\times 10^{10}$ copies/mL；特异性：与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。要求流感试剂要同一品牌。 收货有效期大于10个月；50人份/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：禽流感病毒N2亚型核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		最低检出限：500copies/ml；线性检测范围 $5\times 10^2\sim 2\times 10^{10}$ copies/mL；特异性：与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。要求流感试剂要同一品牌。 收货有效期大于10个月；50人份/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：禽流感病毒N6亚型核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		最低检出限：500copies/ml；线性检测范围 $5\times 10^2\sim 2\times 10^{10}$ copies/mL；特异性：与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。要求流感试剂要同一品牌。 收货有效期大于10个月；50人份/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：禽流感病毒N9亚型核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		最低检出限：500copies/ml；线性检测范围 $5\times 10^2\sim 2\times 10^{10}$ copies/mL；特异性：与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。要求流感试剂要同一品牌。 收货有效期大于10个月；50人份/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：新型冠状病毒核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		最低检出限:500copies/ml；线性范围: $5\times 10^2\sim 2\times 10^{10}$ copies/mL；特异性：与感染症状相似的其他病原体无交叉反应。检测方法：荧光定量RT-PCR法。试剂为械准字。 合同签订发4盒，10月份发3盒，发货时效期大于10个月；50人份/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：水痘-带状疱疹病毒核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		最低检出限：500copies/ml；线性检测范围 $5\times 10^2\sim 2\times 10^{10}$ copies/mL；特异性：与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 合同签订发6盒，10月份发6盒，收货有效期大于10个月；50人份/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：诺如病毒核酸(双通道)

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		最低检出限：1000copies/ml；线性检测范围 $10^3\sim 2\times 10^{10}$ copies/mL；特异性：与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 合同签订发4盒，10月份发3盒，收货有效期大于10个月；50人份/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：肠道通用病毒扩增试剂

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

1		最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5×10^2 -2×10^{10} copies/ml；特异性：与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 检测方法：荧光定量RT-PCR法；与分型试剂（柯萨奇病毒A6/A10/A16/EV71）核酸四重及麻疹/风疹病毒核酸双重检测试剂同品牌，且荧光PCR循环条件一致。 合同签订发6盒，10月份发6盒 收货有效期大于10个月；50人份/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：柯萨奇病毒A6/A10/A16/EV71核酸四重检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5×10^2 -2×10^{10} copies/ml；特异性：与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 检测方法：荧光定量RT-PCR法；与肠道通用试剂及麻疹/风疹病毒核酸双重检测试剂同品牌，且荧光PCR循环条件一致。 合同签订发5盒，10月份发5盒， 收货有效期大于10个月
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：MV-IgM 抗体检测试剂

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		灵敏度$\geq 97.6\%$；特异度$\geq 89\%$；精密度：批内变异系数CV%不高于15%（n=10）。 试剂为械准字；与RV-IgM 抗体检测试剂同品牌，样品稀释浓度为1:100，检测波长450nm和630nm。 合同签订发6盒，10月份发6盒， 收货有效期大于10个月；48人份/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：RV-IgM 抗体检测试剂

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		灵敏度$\geq 98.3\%$；特异度$\geq 98.9\%$；精密度：批内变异系数CV%不高于15%（n=10）。 试剂为械准字；与MV-IgM 抗体检测试剂同品牌，样品稀释浓度为1:100，检测波长450nm和630nm。 合同签订发6盒，10月份发6盒 收货有效期大于10个月；48人份/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：麻疹/风疹病毒核酸双重检测试剂盒

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

1		最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5×10^2 -2×10^{10} copies/ml；特异性：与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 检测方法：荧光定量RT-PCR法；与肠道通用及分型（柯萨奇病毒A6/A10/A16/EV71）试剂同品牌，且荧光PCR循环条件一致。 合同签订发5盒，10月份发5盒， 收货有效期大于10个月；50人份/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：腮腺炎病毒核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		最低检出限：500copies/ml；线性检测范围5×10^2 -2×10^{10} copies/mL；特异性：与感染部位或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 检测方法：荧光定量RT-PCR法；与肠道通用及分型（柯萨奇病毒A6/A10/A16/EV71）试剂同品牌，且荧光PCR循环条件一致。 合同签订发5盒，10月份发5盒， 收货有效期大于10个月；50人份/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：无水乙醇(分析纯)

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		分析纯；AR≥99.7%,收货时效期不能少于1年；500ml
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：吐温20

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		无色至淡黄色粘稠液体 纯度96%，收货时效期不能少于1年；100ml
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：无尘纸

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		单张尺寸: 11.0cm*21.3cm 280张/盒，收货时效期不能少于1年
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：百日咳杆菌核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		最低检出限：500copies/ml；特异性：对百日咳杆菌以外的其他呼吸道病原体均不能检出。预分装检测试剂盒；检测方法：核酸提取过程为全自动提取仪采用商品化试剂盒提取；荧光定量RT-PCR法。 收货有效期大于10个月；48人次/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：一次性使用灭菌橡胶外科手套6.5

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

1		单副独立无菌包装，灭菌后无菌检验合格，无粉，收货时效期大于20个月；50副/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：一次性使用灭菌橡胶外科手套7

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		单副独立无菌包装，灭菌后无菌检验合格，无粉，收货时效期大于20个月；50副/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：移液器吸头（200ul）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		要求带滤芯，不影响移液，无DNase/RNase、无热原、无内毒素、无PCR抑制剂，可高温高压灭菌，适配主流移液器，收货时效期大于30个月；96只/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：医用折叠式擦手纸

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		230mm*225mm*1ply，收货时效期大于30个月；200抽/包
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：移液器吸头（10ul）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		要求带滤芯，不影响移液，无DNase/RNase、无热原、无内毒素、无PCR抑制剂，可高温高压灭菌，适配主流移液器，收货时效期大于30个月；96只/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：0.2ml八联管(管盖分离)

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		采用100%纯聚丙烯制造 平盖、透明 适用于市场上主流品牌PCR仪及实时PCR仪，通用性高 超薄壁设计，有效提高热传导率，使管内反应液温度控制更加快速和准确 八连排管盖匹配性好，密封性优良，有效降低蒸发率 最大反应容积250μl 无人类DNA、DNA酶、RNA酶、PCR抑制物 复合膜自封袋包装，便于使用和保存 可高温高压灭菌（121℃,20min） 收货时效期大于30个月； 125条/包
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：医用针头

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		一次性无菌，0.6*25mm，收货时效期大于30个月；

打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

标的名称：医用纸胶带

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		2cm*4m，收货时效期大于20个月
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：75%酒精消毒液

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		收货有效期大于20个月；500ml*30瓶/箱
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：84消毒液

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		收货有效期>10个月；500ml*30瓶/箱
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：医用脱脂纱布块

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		无菌、80mmx100mm 3片/袋 100袋/箱 收货时效期大于20个月
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：发热伴出疹11种病原体超多重核酸检测试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 2.★检测目标：肠道病毒、麻疹病毒、风疹病毒、水痘-带状疱疹病毒、人类疱疹病毒6型、伤寒沙门菌、副伤寒沙门菌、A族链球菌、回归热螺旋体、伯氏疏螺旋体和普氏立克次体 共11个靶标基因。 3.检测条件：提供除酶以外1管预混液体系包装，也可提供可拆卸的96孔板0.1ml或0.2ml包装（提供说明书和反应完成截图证明） 4.质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。 5.自动分析：厂家应免费提供分析软件进行多病原核酸检测结果判读，一键即可完成多种病原体的结果判读，（提供多病原核酸判读结果截图）收货有效期>10个月；10T/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：汉坦病毒/新型布尼亚病毒/钩端螺旋体/巴尔通体快速多重核酸检测试剂盒

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

1		1、★使用实时荧光PCR法，用于样本中汉坦病毒、新型布尼亚病毒、钩端螺旋体、巴尔通体核酸的定性检测。 2、保存条件及有效期：-20±5℃冷冻保存，试剂到货有效期》10个月。 3、试剂盒组份：预分装八联管（含PCR反应所需成分）、阴性对照、阳性对照、说明书。总反应体系25μL。 4、最低检出限500 copies/mL。 5、精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。 6、开放性机型 7、qPCR分析软件：可兼容使用多病原核酸检测结果判读软件，一键即可完成多种病原体的结果判读，判读的试剂盒种类应覆盖≥汉坦病毒、新型布尼亚病毒、钩端螺旋体、巴尔通体的核酸检测试剂盒 8、qPCR分析软件：中标者免费提供分析软件。（提供4种以上荧光PCR仪多病原核酸检测结果图片。） 9、50T/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：1*PBS缓冲液

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		PBS缓冲液 PH7.4 NaCl (137mM) KCl (2.7mM)KH₂PO₄ (1.8mM)Na₂HPO₄*12H₂O (10mM) 1*PBS缓冲液，收货有效期>10个月；500ml/瓶
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：龙胆紫血液琼脂基础

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、用于鼠疫杆菌的选择性培养； 2、收货时效期不能少于120天。3、250g/瓶
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：鼠疫杆菌4重荧光PCR试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、★使用实时荧光PCR法，用于样本中鼠疫杆菌四重核酸的定性检测。 2、保存条件及有效期：-20±5℃冷冻保存，试剂到货有效期》10个月。合同签订发1盒，10月份发1盒 3、试剂盒组份：预分装八联管（含PCR反应所需成分）、阴性对照、阳性对照、说明书。总反应体系25μL。 4、最低检出限500 copies/mL。 5、预分装试剂，匹配0.1mL/0.2mL反应管的PCR仪，只需加样即可上机检测。 6、精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。 7、开放性机型 8、qPCR分析：提供荧光PCR仪4重核酸检测结果图片。 9、48人/盒

打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

标的名称：螺口试剂瓶

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1000ml /瓶，GL45 标准瓶口，中性硼硅玻璃， 密封螺盖并配有硅胶密封圈， 瓶身带刻度，可 121℃高压灭菌
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：鼠疫菌抗原快速检测试剂（胶体金）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1.用途：本试剂盒为体外诊断试剂，用于定性检测人血清样本中的鼠疫菌F1抗原。 2.检验原理：本产品采用胶体金免疫层析法及双抗体夹心法原理，定性检测样本中是否含有鼠疫菌F1抗原。 3.主要组成成分：检测试纸主要由包被有抗鼠疫菌F1抗原单克隆抗体及抗鼠IgG 的硝酸纤维素膜和胶体金标记的另一抗鼠疫菌F1抗原单克隆抗体包被的聚酯膜、样品垫及吸水纸组成。 4.产品性能指标： 最低检出量：用浓度为1ng/ mL 的鼠疫菌F1抗原检测，应为阳性。 特异性：本品与假结核杆菌、布氏菌、小肠结肠炎耶尔森氏菌、土拉菌、伤寒沙门氏菌、大肠杆菌、变形杆菌的10⁸菌／mL悬液及正常人血清、褐家鼠血清样本，无交叉反应。 5.产品有效期：≥12个月，验收后保质期≥6个月； 6、15T/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：鼠疫菌抗体快速检测试剂（胶体金）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1.用途：本试剂盒为体外诊断试剂，用于定性检测人血清样本中的鼠疫菌F1抗体，作为人鼠疫菌感染的辅助诊断。 2.检验原理：本产品采用胶体金免疫层析法及双抗原夹心法原理，定性检测样本中是否含有鼠疫菌F1抗体。 3.主要组成成分：检测试纸主要由包被有鼠疫菌F1抗原及抗鼠疫菌F1抗原多克隆抗体的硝酸纤维素膜和胶体金标记的鼠疫菌F1抗原包被的聚酯膜、样品垫及吸水纸组成。 4.产品性能指标： 最低检出量：血凝效价为1:2560的兔抗F1血清，用生理盐水稀释至1:5120，应呈阳性。 特异性：本品与正常人血清，正常兔血清，兔抗假结核杆菌及布氏菌血清，无交叉反应。 5、产品有效期：≥12个月，验收后保质期≥6个月。 6、15T/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：人类免疫缺陷病毒抗体（HIV1+2 型）检测试剂盒(胶体金法)

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		50人/盒，国械注准证书 1.板式，符合艾滋病检测生物安全操作要求;2.可定性检测血清、血浆及全血样本中的人类免疫缺陷病毒（HIV1+2 型）； 3.整个检测过程在30分钟内出结果;4.最新年度《全国HIV抗体诊断试剂临床质量评估报告》评估结果中敏感性、特异性、功效率分别达到99%、≥98%、≥98%； 5.储存条件为2-30℃干燥保存，验货时有效期不低于18个月 6.50人/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：丙型肝炎病毒抗体检测试剂盒(胶体金法)

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1.包装规格:50人/盒，★板式; 2.具有国械注准证书; 3.可定性检测血清、血浆及全血样本中的丙型肝炎病毒; 4.可在30分钟内判读结果; 5.储存条件为2-30℃干燥保存，验货时有效期不低于18个月。
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂（胶体金法）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1.包装规格:25人/盒，★板式; 2.具有国械注准证书; 3.可定性检测血清、血浆及全血样本中的乙型肝炎病毒表面抗原; 4.可在30分钟内判读结果; 5.储存条件为2-30℃干燥保存，验货时有效期不低于18个月。
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：梅毒螺旋体抗体检测试剂盒(胶体金法)

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1.包装规格:50人/盒，★板式。 2.具有国械注准证书; 3.可定性检测血清、血浆及全血样本中的梅毒螺旋体抗体; 4.可在30分钟内判读结果。 5.储存条件为2-30℃干燥保存，验货时有效期不低于18个月。
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：离心管

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

1		微量离心管采用优质聚丙烯（PP）制成，主要用于样品的储存、运转、离心。配合微量移液器适用，用于少量液体的储存、运转、离心。 ·采用优质聚丙烯（PP）材质 ·RCF：14000xg ·管体刻度线清晰 ·可承受121℃/15psi高温高压灭菌 ·每个包装都有独立的货号批号标识，便于质量追踪和溯源 ·无DNA,无RNA酶，无热源； 1.5ml/1.5ml 250个/盒,10盒/箱
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：N95口罩

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1. 产品名称：医用防护口罩（N95级），头戴式、无呼气阀、成人标准号 2. 执行标准：符合GB 19083-2010（或2023版）《医用防护口罩技术要求》 3. 过滤效率：对0.3μm非油性颗粒物过滤效率≥95%（N95级） 4. 佩戴要求：头戴式（双根及以上弹力头带），禁止挂耳式，头带可调节、连接处断裂强力≥10N 5. 口罩体：无纺布多层结构，白/蓝色，无破损、污渍、异味，贴合面部 6. 鼻夹：内置可弯曲金属/塑料鼻夹，可调节贴合鼻梁 7. 灭菌要求：EO灭菌、无菌，环氧乙烷残留量≤10μg/g 8. 包装与有效期：独立密封包装，灭菌后有效期≥24个月，收货剩余有效期≥20个月 9. 资质要求：供应商、生产企业及产品需具备对应医疗器械相关资质及检测报告； 10.10支/包
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：医用一次性防护服

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、材质为覆膜无纺布。 2、连帽连体结构（不含鞋套）。 3、拉链不外露，带自锁拉头，袖口、脚踝、冒口、腰部有弹性收口。 4、外观干燥、清洁、无霉斑、无破损；解封处热合密封，平整无气泡。 5、规格：纸塑独立包装，50套/箱。6、执行GB19082-2023标准。
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：医用隔离面罩

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

1		1. 产品：医用隔离面罩，一次性使用，无菌 2. 执行标准：符合YY/T 0469-2011《医用外科口罩》相关要求（隔离面罩通用关联标准） 3. 结构：透明面罩+弹性头带/耳挂，面罩可覆盖口鼻及眼部，配备防雾涂层 4. 材质：面罩采用PET透明材质，厚度≥0.2mm，无划痕、无雾度，透光率≥90% 5. 佩戴：头带/耳挂弹力适中，可调节，佩戴舒适不勒头，贴合面部无松动 6. 防护要求：可阻隔飞沫、粉尘、体液，防雾效果持久，不易起雾、变形 7. 包装：独立密封包装，标识清晰，灭菌产品需标注灭菌批号及有效期 8.收货剩余有效期≥20个月； 9.10支/包
打“★"号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：医用隔离鞋套

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、鞋套材料静水压应不低于1.47KPa. 2、鞋套表面具有抗湿性。 3、筒高不低于40cm，筒口有弹性收口。50双/包
打“★"号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：酒精喷壶

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		材质 瓶身：高透明 PET/HDPE 医用级塑料，耐 75% 乙醇、耐腐蚀、不溶出、无异味，壁厚≥0.8mm。 喷头：PP + 耐腐蚀密封圈，弹簧为304 不锈钢，长期接触酒精不生锈、不漏水。 外观：透明无色 / 半透明，无杂质、无气泡、无变形。 规格容量 标称容量：满口容量≥300ml。 尺寸：方便灌装与清洗。款式：手压式（扳机式），人体工学设计，握持舒适。 核心性能 耐醇性：长期盛装 75% 酒精不变形、不龟裂、不渗漏，喷头无堵塞、无滴漏。 密封性：瓶身与喷头螺纹配合紧密，倒置 / 摇晃24h 无漏液。 雾化效果：喷头可调节雾状 / 柱状，雾滴细腻均匀（5-20μm），无大水珠、无滴水。 耐疲劳：连续按压≥5000 次，喷头回弹正常、喷雾稳定。 抗跌落：1.2m 高度跌落（空瓶 / 半瓶），不破裂、不漏水。 卫生与安全 生物安全：无皮肤刺激、无致敏，重金属（铅 / 镉）迁移量符合 GB 4806.7。 阻燃性：材质阻燃，离火自熄，适配酒精易燃环境 收货有效期大于20个月 提供产品说明书及照片； 300ml

打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

标的名称：消毒液喷壶

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		材质 瓶身：HDPE/PP 医用级塑料，耐含氯消毒液、耐酸碱、耐腐蚀、不溶出、无异味，壁厚$\geq 1.0\text{mm}$（比酒精壶更厚，抗腐蚀更强）。 喷头：PP + 三元乙丙橡胶（EPDM）耐腐蚀密封圈，弹簧为316 不锈钢，长期接触含氯消毒液不生锈、不漏水。 外观：白色 / 半透明，无杂质、无气泡、无变形。 规格容量 标称容量：满口容量$\geq 300\text{ml}$。 尺寸：人体工学设计，握持舒适。 核心性能 耐腐蚀性：长期盛装含氯消毒液（$\leq 5000\text{mg/L}$）、季铵盐消毒液不变形、不龟裂、不渗漏，喷头无堵塞、无滴漏。 密封性：瓶身与喷头螺纹配合紧密，倒置 / 摇晃24h 无漏液。 雾化效果：喷头可调节雾状 / 柱状，雾滴细腻均匀（$5\text{--}20\mu\text{m}$），无大水珠、无滴水。 耐疲劳：连续按压≥ 5000 次，喷头回弹正常、喷雾稳定。 抗跌落：1.2m 高度跌落（空瓶 / 半瓶），不破裂、不漏水。 卫生与安全 生物安全：无皮肤刺激、无致敏，重金属（铅 / 镉）迁移量符合 GB 4806.7。 收货有效期大于20个月 提供产品说明书及照片； 300ml；
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：压力蒸汽灭菌化学指示卡

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		在 $121(\pm 2)^{\circ}\text{C}$ 的温度范围内，指示卡达到标准黑色以上，表示符合灭菌条件，低于标准黑色则表示不符合灭菌条件。收货有效期大于20个月；200片/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：压力蒸汽灭菌生物指示剂（菌种：嗜热脂肪芽孢杆菌）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		用于 121°C 下排气压力蒸汽和 132°C - 134°C 预真空压力蒸汽灭菌效果生物监测。收货有效期大于20个月；50支/盒
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

采购包2：微生物检验室试剂耗材采购包2

标的名称：超灵敏度新型冠状病毒全基因组测序套装试剂盒（96人份）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		套装中包括： 1盒超灵敏度新型冠状病毒全基因组捕获试剂盒（低载量96人份）； 1盒 超灵敏DNA建库试剂盒 (96人份)； 4盒PCR产物回收磁珠（5ml）； 1盒核酸定量分析管(500反应)； 1盒核酸定量分析试剂盒(500反应)； 8盒高通量基因测序上机试剂盒（v2,300-cycles） 技术要求： 1、样本量:96样本； 2、建库原理:转座酶切法建库，无需任何核酸打断设备； 3、灵敏度:仅需少量RNA(<0.5ng)，适合CT值≤33的新冠样本全基因组捕获，捕获效率≥99%； 4、试剂形式:预先混合的整合式试剂，可扩增得到新冠病毒全基因组； 5、建库试剂DNA片段化时间:5分钟内片段化DNA ★6、扩增子数目:≥40个，病原捕获双反应体系，每个体系扩增后最终反应体系≥50μL（提供说明书证明）； ★7、逆转录核酸体积至少16μL，全基因组扩增单管核酸体积至少5μL(提供说明书证明)； ★8、提供超过5篇用户文献支持产品可行性（提供文献原文）； 9.试剂盒生产厂家具备生信分析软件，可供选择采购，同时需要满足实验过程中的数据分析要求，该软件可实现下机数据质量控制，精确获得样本全基因组序列，突变位点和溯源信息；(制造商需提供软件分析报告)； 10、文库构建类型:涵盖小基因组、PCR扩增、质粒、微生物基因组、串联扩增子、双联cDNA和单细胞RNA-Seq等测序文库构建:文库制备流程:标记基因组DNA、扩增、纯化、标准化、文库混合，反转录扩增最长时间≤120min建库时间:≤2.5小时： ★11.测序试剂配置RFID条码，可与测序系统进行智能交互。 12、自带病原微生物样本的高通量测序序列标签； 13、Index数量:96;搭配对应的核酸定量试剂盒、定量分析管以及纯化需要用到的磁珠； 测序原理:边合成边测序;适用性:兼容所有高通量测序平台(二代测序)和单分子测序平台(三代测序) 主流二代的测序平台适用 ★14、标签试剂盒能在测序仪LRM软件或者IEM软件上直接对应选择及进行相关的测序参数设置（提供标签在LRM软件或IEM软件上的导入设置方案）。 15、测序模式:自动化双端或自动化单端测序;测序读长:≥2*150bp;Reads数:≥1500万条;数据质量:Q30(测序准确度在99.9%以上),要求效期新，质保期要求至少一年 高通量基因测序芯片试剂盒(v2,300-cycles)要求一个季度发货一次，其余试剂半年发货一次;能够提供测序的相关技术服务支持，必要时需派工程师现场指导。 16.制造商拥有国家专利局专利证书；（提供证书扫描件）
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：细菌全基因组套装试剂盒(v2,300)

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1、适用性：病原微生物样本的高通量测序建库实验； 2、灵敏度：低至1ng核酸； 3、试剂形式：预先混合的整合试剂，减少移液等手工操作； 4、建库原理：转座酶切法建库，无需任何核酸打断设备； 5、适用机型：现有的测序平台适用； 6、DNA片段化时间：5分钟内片段化DNA； 7、文库构建类型：涵盖小基因组、PCR扩增、质粒、微生物基因组、串联扩增子、双联cDNA和单细胞RNA-Seq等测序文库构建； 8、文库制备流程：标记基因组DNA、扩增、纯化、标准化、文库混合；含样本均一化组份，无需定量即可完成建库流程； 9、建库时间：2.5小时； 10、自带病原微生物样本的高通量测序序列标签； 11、Index数量：24； 12、测序原理：边合成边测序； 13、测序模式：自动化双端或自动化单端测序； 14、测序读长：2*300bp； 15、Reads数：1500万条； 16、测序数据质量：Q30（测序准确度在99.9%以上）； 17、搭配对应的核酸定量试剂盒、定量分析管以及纯化需要用到的磁珠。 18、质保期要求至少一年，收货有效期大于8个月； 19、能够提供测序的相关技术服务支持，必要时需派工程师现场指导。 ★20.提供测序平台原厂授权文件，保证售后服务和质量； ★21.测序试剂配置RFID条码，可与测序系统进行智能交互。 ★22.标签试剂盒能在测序仪LRM软件或者IEM软件上直接对应选择及进行相关的测序参数设置（提供标签在LRM软件或IEM软件上的导入设置方案）。
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：细菌全基因组测序套装试剂盒(v3,600)

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

1	1、适用性：病原微生物样本的高通量测序建库实验； 2、灵敏度：低至1ng核酸； 3、试剂形式：预先混合的整合试剂，减少移液等手工操作； 4、建库原理：转座酶切法建库，无需任何核酸打断设备； 5、适用机型：现有的测序平台适用； 6、DNA片段化时间：5分钟内片段化DNA； 7、文库构建类型：涵盖小基因组、PCR扩增、质粒、微生物基因组、串联扩增子、双联cDNA和单细胞RNA-Seq等测序文库构建； 8、文库制备流程：标记基因组DNA、扩增、纯化、标准化、文库混合；含样本均一化组份，无需定量即可完成建库流程； 9、建库时间：2.5小时； 10、自带病原微生物样本的高通量测序序列标签； 11、Index数量：24； 12、测序原理：边合成边测序； 13、测序模式：自动化双端或自动化单端测序； 14、测序读长：2*300bp； 15、Reads数：2500万条； 16、测序数据质量：Q30（测序准确度在99.9%以上）； 17、搭配对应的核酸定量试剂盒、定量分析管以及纯化需要用到的磁珠。 18、质保期要求至少一年，收货有效期大于8个月； 19、能够提供测序的相关技术服务支持，必要时需派工程师现场指导。 ★20.提供测序平台原厂授权文件，保证售后服务和质量； ★21.测序试剂配置RFID条码，可与测序系统进行智能交互。 ★22.标签试剂盒能在测序仪LRM软件或者IEM软件上直接对应选择及进行相关的测序参数设置（提供标签在LRM软件或IEM软件上的导入设置方案）。
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。	

标的名称：超灵敏度诺如病毒全基因组捕获试剂盒（GI型）

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

1		1、适用性：诺如病毒样本的高通量测序建库实验； 2、样本量：8； 3、灵敏度：低至1ng核酸； 4、试剂形式：整合试剂，涵盖全基因组； 5、建库原理：酶切法建库，无需任何核酸打断设备； 6、适用机型：兼容高通量测序平台； 7、使用多对扩增引物，应用One-Step RT-PCR扩增体系，仅需少量RNA便可方便快捷的扩增出诺如病毒的全基因组； 8、实验操作简单高效，只需配制一管体系，即可进行PCR扩增； 9、标本类型：人肠道标本包括肛拭子、粪便、呕吐物、环境涂抹样等标本，以上标本经核酸提取后用于全基因组捕获； ★10.病原捕获采用双反应体系，每个体系扩增后最终反应体系$\geq 50\mu\text{L}$（提供说明书证明）； ★11、逆转录核酸体积至少10uL(提供说明书证明)； ★12.试剂盒生产厂家具备生信分析软件，可供选择采购，同时需要满足实验过程中的数据分析要求，实现诺如病毒一代、二代数据分析，蛋白结构分析展示，精确获得样本全基因组序列，突变位点和溯源信息；(制造商需提供软件分析报告)； 13.提供用户文献支持产品可行性（提供文献原文）；
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：超灵敏度诺如病毒全基因组捕获试剂盒（GII型）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1.适用性：诺如病毒样本的高通量测序建库实验； 2、样本量：8； 3、灵敏度：低至1ng核酸； 4、试剂形式：整合试剂，涵盖全基因组基因组； 5、建库原理：酶切法建库，无需任何核酸打断设备； 6、适用机型：兼容高通量测序平台； 7、使用多对扩增引物，应用One-Step RT-PCR扩增体系，仅需少量RNA便可方便快捷的扩增出诺如病毒的全基因组； 8、实验操作简单高效，只需配制一管体系，即可进行PCR扩增； 9、标本类型：人肠道标本包括肛拭子、粪便、呕吐物、环境涂抹样等标本，以上标本经核酸提取后用于全基因组捕获； ★10.病原捕获采用双反应体系，每个体系扩增后最终反应体系$\geq 50\mu\text{L}$（提供说明书证明）； ★11、逆转录核酸体积至少10μL(提供说明书证明)； ★12.试剂盒生产厂家具备同品牌生信分析软件，可供选择采购，同时需要满足实验过程中的数据分析要求，实现诺如病毒一代、二代数据分析，蛋白结构分析展示，精确获得样本全基因组序列，突变位点和溯源信息；(制造商需提供软件分析报告)； 13.提供用户文献支持产品可行性（提供文献原文）；

打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

标的名称：超灵敏度轮状病毒全基因组捕获试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1. 适用性：轮状病毒全基因组的扩增子捕获，产物可用于后续高通量测序的建库，通过新一代高通量测序分析，准确发现新的变异，新的毒株、追踪病毒变异情况； 2.样本量：8； 3.灵敏度：叠瓦式引物池，低至1ng核酸； 4.试剂形式：扩增子整合试剂，涵盖轮状病毒全基因组； 5.适用机型：兼容高通量测序平台； 6.样本类型：人肠道标本包括肛拭子、粪便、呕吐物、环境涂抹样等标本，以上标本经核酸提取后用于全基因组捕获； 7.实验操作原理：多重PCR； 8.实验流程：包括反应体系配置、RT-PCR反应。 9.捕获特异性：通过轮状病毒的特异性引物设计，确保在复杂的样品中能够准确捕获目标病毒的全基因组序列，而不受其他病毒或污染物的干扰。 10.全面的PCR反应体系，包括引物酶等，还包含了其他必要的试剂和缓冲液，确保PCR反应的稳定性和可靠性。 11.完善的产品可追溯体系，对生产过程中的每一步进行记录和监控，以确保产品质量的一致性和可追溯性。 ★12.病原捕获采用双反应体系，每个体系扩增后最终反应体系≥50μL（提供说明书证明）； 13、逆转录扩增全流程≤2.5小时(提供说明书证明)； 14.试剂盒生产厂家具备生信分析软件，可供选择采购，同时需要满足实验过程中的数据分析要求，对轮状病毒11个区段分别进行变异分析，分组展示变异位点信息；(提供软件分析报告)；

打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

标的名称：超灵敏度札如病毒全基因组捕获试剂盒（24人份）

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

1		1、适用性： 札如病毒全基因组的扩增捕获，产物可用于后续高通量测序的建库，通过新一代高通量测序分析，准确发现新的变异，新的毒株、追踪病毒变异情况； 2、样本量： 8样本； 3、灵敏度： 仅需少量RNA（<0.5ng）； 4、试剂形式： 整合式试剂，可扩增得到札如病毒（1型-4型）全基因组； 5、实验原理： 叠瓦式引物池，扩增子长度≥3K； 6、适用机型： 兼容所有高通量测序平台； 7、试剂盒搭配软件分析，可所提供的札如病毒分析软件应包含札如病毒序列的录入、质控和分型、明确序列数据在数据库中的存储位置便于查找、筛选和导出(按日期、型别、完整性等);对札如病毒进行变异分析、建立札如病毒样本序列与参考库的系统发育树、对札如病毒样本序列进行重组分析，生成simplot图并展示；(提供软件分析报告)； 8、病原捕获采用≥4组反应体系，逆转录反应后反应体系≥20ul； 9、逆转录时长≤25min，扩增后最终反应体系≥25ul；（提供说明书）； 10、逆转录核酸体积至少16μL，全基因组扩增单管核酸体积至多2μL(提供说明书证明)；
打“★"号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：超灵敏度星状病毒全基因组捕获试剂盒

序号	参数性质	技术参数与性能指标
1		1. 适用性： 星状病毒样本的高通量测序捕获实验； 2.样本量： 8； 3.灵敏度： 低至1ng核酸； 4.试剂形式： 整合试剂，涵盖星状病毒全基因组； 5.适用机型： 兼容高通量测序平台。 6.无需进行病毒分离培养，可以从患者的粪便样本直接扩增富集星状病毒普通1-8型别和MLB1-3型别的基因片段； 7、病原捕获采用≥4组反应体系，每个体系扩增后最终反应体系≥50μL（提供说明书证明）；
打“★"号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

标的名称：超灵敏度腺病毒全基因组捕获试剂盒

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

1		1、适用性：腺病毒样本的高通量测序建库实验； 2、样本量：8； 3、灵敏度：低至1ng核酸； 4、试剂形式：整合试剂，涵盖腺病毒41型全基因组； ★5、包含亚型40、41； 6、适用机型：兼容高通量测序平台； 7、包含不同长度的三组六对引物，扩增子长度800-1200 bp； 8、样本类型：人肠道标本包括肛拭子、粪便、呕吐物、环境涂抹样等标本，以上标本经核酸提取后用于全基因组捕获； 9、实验流程：包括反应体系配置、RT-PCR反应，捕获扩增时间1小时。 10、捕获特异性：通过腺病毒的特异性引物设计，确保在复杂的样品中能够准确捕获目标病毒的全基因组序列，而不受其他病毒或污染物的干扰。 11、全面的PCR反应体系，包括引物酶等，还包含了其他必要的试剂和缓冲液，确保PCR反应的稳定性和可靠性。 12、完善的产品可追溯体系，对生产过程中的每一步进行记录和监控，以确保产品质量的一致性和可追溯性。 ★13、病原捕获采用≥3组反应体系，每个体系扩增后最终反应体系≥50μL（提供说明书证明）； 14、逆转录扩增全流程≤1小时(提供说明书证明)； 15、试剂盒生产厂家具备生信分析软件，可供选择采购，同时需要满足实验过程中的数据分析要求，可对腺病毒的数据质控、基因组组装和型别鉴定；(提供软件分析报告)；
打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。		

第四章 投标人应当提交的资格、资信证明文件

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

一、法人或者其他组织的营业执照等证明文件，自然人的身份证明。

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

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

二、财务状况报告，依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料（详见资格审查表）。

三、具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料。

四、参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。

五、按照招标文件要求，投标人应当提交的其他资格、资信证明文件。

第五章 评标

一.评标要求

1.评标方法

详见须知前附表

2.评标原则

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

2.2具体评标事项由评标委员会负责，并按招标文件规定的办法进行评审。

2.3合格投标人不足三家的，不得评标。

3.评标委员会

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

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

3.2评标委员会成员有下列情形之一的，应当回避：

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

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

（3）与投标人有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系。

3.3评标委员会负责具体评标事务，并独立履行下列职责：

（1）审查、评价投标文件是否符合招标文件的商务、技术等实质性要求；

（2）要求投标人对投标文件有关事项作出澄清或者说明；

（3）对投标文件进行比较和评价；

（4）确定中标候选人名单，以及根据采购人委托直接确定中标人；

（5）向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评标中发现的违法行为；

（6）法律法规规定的其他职责。

4.澄清

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

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

4.1评标委员会不接受投标人主动提出的澄清、说明或补正。

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

5.有下列情形之一的，视为投标人串通投标，其投标无效：

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

（2）不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；

（3）不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

（4）不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

(5) 不同投标人的投标文件相互混装；

(6) 不同投标人的投标保证金从同一单位或个人的账户转出；

6.有下列情形之一的，属于恶意串通投标，其投标无效，并追究法律责任：

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

(2) 投标人按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改投标文件；

(3) 投标人之间协商报价、技术方案等投标文件的实质性内容；

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

(5) 投标人之间事先约定由某一特定投标人中标、成交；

(6) 投标人之间商定部分投标人放弃参加政府采购活动或者放弃中标、成交；

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

7.投标无效的情形

投标人存在下列情况之一的，投标无效：

(1) 未按照招标文件的规定提交投标保证金的；

(2) 投标文件未按招标文件要求签署、盖章的；

(3) 不具备招标文件中规定的资格要求的；

(4) 报价超过招标文件中规定的预算金额或者最高限价的；

(5) 投标文件含有采购人不能接受的附加条件的；

(6) 法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

8.废标的情形

出现下列情形之一的，应予以废标。

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

(2) 出现影响采购公正的违法、违规行为的；

(3) 投标人的报价均超过了采购预算的；

(4) 因重大变故，采购任务取消的；

9.定标

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

二.落实政府采购政策

1.节约能源、保护环境

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

2.促进中小企业发展

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

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

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

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

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

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

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

采购包1：

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

采购包2：

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

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

投标人应当对提供材料的真实性负责，若有虚假，将追究其法律责任。

3.对本国产品的支持政策的相关要求

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

本国产品应当在中国境内生产，即在中华人民共和国关境内实现从原材料、组件到产品的属性改变。从具体情形看，在国内保税区、综合保税区等海关特殊监管区域生产的产品，属于在中国境内生产的产品；对医疗器械产品，取得药品监督管理部门授予的准字号医疗器械注册证的，属于在中国境内生产的产品；对其他产品，根据实际情况判断是否在中国境内生产。

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

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

3.3供应商出具符合要求的《关于符合本国产品标准的声明函》、《本国产品成本比例声明表》（格式附后，不可修改）或有关证明文件的，该产品视为本国产品，采购人、采购代理机构不得再要求供应商提供其他证明材料。供应商提供虚假《关

于符合本国产品标准的声明函》、《本国产品成本比例声明表》、虚假证明文件谋取中标、成交的，依照《中华人民共和国政府采购法》等法律法规规定追究相应责任。

符合本国产品的支持政策的相关要求的，按照以下比例进行扣除：

采购包1：

序号	评审内容	适用情形	扣除比例	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	实施本国产品标准	本国产品标准适用于货物，包括政府采购货物项目和服务项目中涉及的货物。适用本国产品标准的货物具体是指《政府采购品目分类目录》中的货物类产品，但不包括其中的房屋和构筑物，文物和陈列品，图书和档案，特种动植物，农林牧渔业产品，矿与矿物，电力、城市燃气、蒸汽和热水、水，食品、饮料和烟草原料，无形资产	20.00%	政府采购活动中既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，依法对本国产品给予价格评审优惠，对本国产品的报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。当采购项目或者采购包中含有多种产品，供应商为该采购项目或者采购包提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该供应商提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上时，依法对该供应商提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该供应商提供的全部产品的总报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审	开标一览表 法定代表人授权委托书 分项报价表 封面 缴纳投标保证金证明材料 其他材料 联合体协议 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 技术偏离表 投标人基本情况表 投标人（供应商）应提交的相关证明 项目组成人员一览表 中小企业声明函 监狱企业证明文件 目录 具有独立承担民事责任的能力证明文件 投标人承诺函 主要商务要求承诺书 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 残疾人福利性单位声明函 关于符合本国产品标准的声明函 本国产品成本比例声明表 投标人业绩情况表

采购包2：

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

1	实施本国产品标准	本国产品标准适用于货物，包括政府采购货物项目和服务项目中涉及的货物。适用本国产品标准的货物具体是指《政府采购品目分类目录》中的货物类产品，但不包括其中的房屋和构筑物，文物和陈列品，图书和档案，特种动植物，农林牧渔业产品，矿与矿物，电力、城市燃气、蒸汽和热水、水，食品、饮料和烟草原料，无形资产	20.00%	政府采购活动中既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，依法对本国产品给予价格评审优惠，对本国产品的报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。当采购项目或者采购包中含有多种产品，供应商为该采购项目或者采购包提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该供应商提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上时，依法对该供应商提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该供应商提供的全部产品的总报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审	开标一览表 法定代表人授权委托书 分项报价表 封面 缴纳投标保证金证明材料 其他材料 联合体协议 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 技术偏离表 投标人基本情况表 投标人（供应商）应提交的相关证明 项目组成人员一览表 中小企业声明函 监狱企业证明文件 目录 具有独立承担民事责任的能力证明文件 投标人承诺函 主要商务要求承诺书 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 残疾人福利性单位声明函 关于符合本国产品标准的声明函 本国产品成本比例声明表 投标人业绩情况表
---	----------	---	--------	--	---

三.评标程序

1.符合性审查

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

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

符合性审查表

采购包1：微生物检验室试剂耗材采购包1

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）

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

采购包2：微生物检验室试剂耗材采购包2

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

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	开标一览表 分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 关于符合本国产品标准的声明函 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 本国产品成本比例声明表 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书

				予20%的价格扣除， 用扣除后的价格参与 评审	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
--	--	--	--	-------------------------------	--

序号	评审因素	评审价格权 重	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文 件
无				

采购包2：

采购包2：

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
		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		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 包中包含多种产品	开标一览表 分项报价表 封面 目录 具备履行合同所必需 设备和专业技术能力 的声明函 具有良好的商业信誉 和健全的财务会计制 度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 关于符合本国产品标 准的声明函 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明

1	实施本国产品标准	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%	巴中召有多种产品，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	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
---	----------	--	--------	---	--

序号	评审因素	评审价格权重	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无				

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。 。
---	--------	--

6.汇总、排序

最低评标价法：评标结果按投标报价由低到高顺序排列。投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求且投标报价最低的投标人为排名第一的中标候选人。

综合评分法：评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为排名第一的中标候选人。

8.确定中标人

采购人或者评标委员会按照中标候选人名单顺序确定中标人。中标候选人并列的，按采购人授权评标委员会按照评审原则直接确定中标（成交）人。招标文件未规定的，采取随机抽取的方式确定。

第六章 合同与验收

一.合同

1.合同要求

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

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

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

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

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

2.合同内容及格式

政府采购合同

(货物类合同参考文本)

合同编号：

甲方：*** (填写采购单位名称)

地址：*** (填写详细地址)

乙方：*** (填写中标、成交供应商名称)

地址：*** (填写详细地址)

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

一、甲方向乙方采购的货物基本情况

(一)根据招标(磋商、谈判)文件或询价通知书及中标(成交)结果公告,甲方所采购的货物、服务(如有)基本情况如下: _____。

(二)货物名称、数量、规格型号、生产厂家、品牌、单价、与货物相关的服务等详细内容,见合同附件-货物清单。

二、乙方交付货物的时间及地点

(一)交付时间: _____

(二)交付地点: _____ (填写详细地址)

(三)交付货物的名称及数量: _____

(四)乙方交付货物代表及联系电话: _____ (填写姓名和联系电话)

(五)甲方接收货物代表及联系电话: _____ (填写姓名和联系电话)

注:货物为多批次交付的,应详细列明每批次交付的内容、数量、交付时间、交付地点等。

三、乙方交付货物的质量

(一)乙方交付的货物应同时满足:1.符合国家法律法规和规范性文件对货物的质量要求;2.符合甲方招标(磋商、谈判)文件或询价通知书对货物的质量要求;3.符合乙方在投标(响应)文件中或磋商、谈判过程中对货物质量作出的书面承诺、声明或保证。上述质量要求作为甲方对乙方货物质量的验收依据。

(二)乙方应根据国家法律法规和规范性文件的规定、招标(磋商、谈判)文件或询价通知书的相关要求、投标(响应)文件及乙方承诺、声明或保证,向甲方提供相应的货物质量证明文件。

四、乙方交付货物的包装及标识

(一)乙方交付货物的包装和标识应同时满足:1.符合国家法律法规和规范性文件对产品包装及标识的要求;2.符合甲方招标(磋商、谈判)文件或询价通知书对货物包装及标识的要求;3.符合乙方在投标(响应)文件中对货物包装及标识作出的承诺、声明或保证;4.符合绿色环保、运输及安全性等要求。

(二)货物的包装费用由乙方承担。

五、货物的运输要求

(一)运输方式及运输线路: _____。

(二)运输、保险及其他相关费用由乙方承担。

六、甲方对货物的验收

(一)乙方将货物送达至甲方指定的地点,应及时通知甲方。在甲方收到到货通知并在货物到达指定地点后 _____ 日

内，由甲乙双方及第三方（如有）对货物的数量、规格型号、生产厂家、品牌、外观进行验收，在条件允许的情况下，可以同步对货物质量进行初步验收，甲乙双方应签署书面验收记录，作为本项目的履行文件留存。

（二）在甲方收到货物_____日内，如发现质量问题，甲方应在_____日内向乙方提出书面异议，甲方逾期提出的，视为乙方所交付的货物质量符合合同的约定。乙方在收到甲方关于质量问题的书面异议后，应当在_____日内负责解决处理。

（三）乙方提交的货物数量、规格型号及质量不符合本合同要求的，甲方应在验收记录中作出明确记载，保留相关的证据，并有权拒绝接受货物，解除合同且不承担任何法律责任。

七、合同金额

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

八、付款时间、金额及条件

（一）付款时间及付款金额：_____

（二）付款条件：_____

（三）乙方账户信息

乙方名称：_____

开户银行：_____

银行账号：_____

九、货物质量保证及售后服务

招标（磋商、谈判）文件或询价通知书对货物质量保证期及售后服务作出明确要求的，适用招标（磋商、谈判）文件或询价通知书对保证期和售后服务的规定，如乙方在投标（响应）文件及磋商、谈判过程中对货物质量保证期和售后服务作出更优的承诺、声明或保证的，适用乙方的承诺、声明或保证。

十、知识产权

乙方保证其提供的货物的全部及部分，均不存在任何侵犯第三方知识产权的情形。否则，乙方应向甲方承担违约责任及赔偿由此给甲方造成的名誉及经济损失。

十一、违约条款

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

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

（三）乙方逾期交付货物的，每延期一日，乙方应按照合同总金额的_____承担违约责任。延期达到_____日，甲方有权解除合同，拒付延期部分货物的相应货款，并要求乙方赔偿甲方的经济损失。

（四）乙方交付的货物不符合质量约定或乙方未履行相应的质量保证责任及售后服务义务、或存在侵权行为的，甲方有权退货，并要求乙方支付合同总金额_____%的违约金，违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

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

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

十二、不可抗力

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

十三、争议的解决方式

合同发生纠纷时，双方应协商解决，协商不成，可以采用下列方式解决：

（一）提交_____仲裁委员会仲裁。

（二）向_____人民法院起诉。

十四、合同保存

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

十五、合同附件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的组成部分，其内容与本合同具有同等的法律效力：

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

十六、双方约定的其他条款

_____。

十七、本合同未尽事宜，由双方另行签订补充协议，补充协议是本合同的组成部分。

十八、本合同由甲乙双方盖章生效。

甲方名称：（章）

甲方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

乙方名称：（章）

乙方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

政府采购合同

(服务类合同参考文本)

合同编号:

甲方:*** (填写采购单位名称)

地址:*** (填写详细地址)

乙方:*** (填写中标、成交供应商名称)

地址:*** (填写详细地址)

甲乙双方根据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《中华人民共和国民法典》等相关法律法规、规范性文件以及_____项目(填写项目名称)_____ (填写政府采购项目编号)的中标(成交)结果、招标(磋商、谈判)文件、投标(响应)文件等文件的相关内容,经平等自愿协商一致,就如下合同条款达成一致意见。

一、乙方向甲方提供的服务内容

(一)根据招标(磋商、谈判)文件及中标(成交)结果公告,乙方向甲方提供的服务、货物(如有)内容如下:_____

_____。

(二)服务项目名称、服务具体内容、服务方式、服务要求、服务成果及与之相关的货物等详细内容,见合同附件—服务清单。

二、乙方服务成果的交付时间、地点

(一)服务期限:_____

(二)服务成果的交付时间和交付要求(如有):_____

(三)服务地点:_____ (填写详细地址)

(四)乙方代表及联系电话:_____ (填写姓名和联系电话)

(五)甲方代表及联系电话:_____ (填写姓名和联系电话)

注:服务成果分阶段交付的,应分别列明各阶段的交付时间、交付内容。

三、乙方提供服务成果的质量

(一)乙方提供的服务应同时满足:1.符合国家法律法规和规范性文件对服务质量的要求;2.符合甲方招标(磋商、谈判)文件对服务的质量要求;3.符合乙方在投标(响应)文件中或磋商、谈判过程中对服务质量作出的书面承诺、声明或保证。上述质量要求作为甲方对乙方服务质量的验收依据。

(二)乙方应根据国家法律法规和规范性文件的规定、招标(磋商、谈判)文件的相关要求、投标(响应)文件及乙方承诺、声明或保证,向甲方提供相应的服务质量证明文件。

四、乙方服务成果的交付方式及载体

乙方交付服务成果方式及载体应符合国家法律法规和规范性文件的要求,并符合甲方招标(磋商、谈判)文件的要求、乙方在投标(响应)文件中对服务成果交付方式及载体作出的承诺。

五、甲方对乙方服务的监督

甲方对乙方提供的服务有权进行监督,当乙方服务质量、服务内容不符合约定时,甲方有权要求乙方及时整改,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整改，对乙方拒不改正或整改不到位的，甲方有权随时解除合同，并根据具体情况扣除部分或全部工程费用。

八、质量保证及售后服务

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

九、违约条款

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

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

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

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

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

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

十、不可抗力条款

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

十一、争议的解决方式

合同发生纠纷时，双方应协商解决，协商不成，可以采用下列方式_____解决：

（一）提交_____仲裁委员会仲裁。

（二）向_____人民法院起诉。

十二、合同保存

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

十三、合同附件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分，与本合同具有同等法律效力：

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

5.乙方响应文件

6.甲乙双方商定的其他文件

十四、双方约定的其他事宜

_____。

十五、本合同未尽事宜，双方另行签订补充协议，补充协议是合同的组成部分。

十六、本合同由甲乙双方盖章生效。

甲方名称：（章）

甲方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

乙方名称：（章）

乙方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

二.验收

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

政府采购货物履约验收书

（参考格式）

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

采购人代表签字：

年 月 日

供应商代表签字：

年 月 日

政府采购服务履约验收书

(参考格式)

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

采购人代表签字：

年 月 日

供应商代表签字：

年 月 日

政府采购工程履约验收书

(参考格式)

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

采购人代表签字：

年 月 日

供应商代表签字：

年 月 日

第七章 响应文件格式与要求

采购包1：微生物检验室试剂耗材采购包1

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：微生物检验室试剂耗材采购包2

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