## 采购需求

说明：

1.本招标文件所称中小企业必须符合《政府采购促进中小企业发展暂行办法》第二条规定。按照《财政部、司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68号）之规定，监狱企业视同小型、微型企业。按照《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》（财库〔2017〕141号）之规定，残疾人福利性单位视同小型、微型企业。

2.小型和微型企业产品的价格给予6%-10%的扣除，用扣除后的价格参与评审，具体扣除比例请以第四章《评标办法及评标标准》的规定为准。

3.小型、微型企业提供中型企业制造的货物的，视同为中型企业。

4.小型、微型企业提供大型企业制造的货物的，视同为大型企业。

5.**根据财库〔2019〕9号及财库〔2019〕19号文件规定，节能产品政府采购品目清单内标注“★”的品目，属于政府强制采购节能产品。若采购货物属于以上品目清单的产品时，投标人的投标货物必须使用政府强制采购的节能产品，投标人必须在投标文件中提供由国家确定的认证机构出具的处于有效期之内的节能产品认证证书复印件（加盖投标人公章或自然人加盖手指指印），否则相应投标无效。**

**6.本项目不接受进口产品（即通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品）参与投标，如有此类产品参与投标的做投标无效处理。**

7.供应商必须自行为其投标产品侵犯其他供应商或专利人的专利成果承担相应法律责任；同时，具有产品专利的供应商应在其投标文件中提供与其自有产品专利相关的有效证明材料，否则，不能就其产品的专利在本项目投标过程中被侵权问题提出异议。

8.本一览表的品牌型号、技术参数及其性能（配置）仅起参考作用，投标人可选用其他品牌型号替代，但这些替代的品牌型号要实质上相当于或优于参考品牌型号及其技术参数性能（配置）要求；

9.本一览表中参考品牌型号规格及技术参数不明确或有误的，或投标人选用其他品牌型号替代的，请以详细、正确的品牌型号、技术参数（配置）同时填写投标报价表和技术规格偏离表。

**10.凡在“技术参数及性能（配置）要求”中表述为“标配”或“标准配置”的设备，投标人应在投标报价表中将其标配参数详细列明，否则该投标无效。**

**11.本项目标注“▲”号的条款为实质性条款，必须满足或优于，否则投标无效。**

**001分标**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **货物名称** | | **数量及单位** | **技术参数及性能（配置）要求** |
| 1 | 1.5ml EP管 | | 10盒 | 规格：500个/盒，低吸附，无RNA酶，无DNA酶，无热源，有效期：36个月。 |
| 2 | PCR八连管（平盖） | | 5盒 | 1.有效期：36个月，规格：125排/盒。 2.荧光定量PCR仪专用。 3.承受压力大，不变形，防止样品蒸发。 |
| 3 | 细胞冻存液 | | 1瓶 | 1.以FBS、DMSO为主要原材料配制。 2.适用于是各种哺乳动物原代细胞，传代细胞系和杂交瘤细胞等的冻存保种。 3.储存稳定，使用方便，细胞存活率高。 4.规格：100ml/瓶。 |
| 4 | 6孔细胞培养板 | | 1箱 | 1.用光学透明纯聚苯乙烯制造，处理后达到最佳细胞吸附状态，规格：50包/箱。 2.γ射线灭菌，无热源认证。 3.所有板子有统一脚标，凸出的小珠以助堆放，有字母提供孔的识别，单向盖子以减少污染。 |
| 5 | 登革热病毒核酸检测试剂盒 | | 1盒 | 1.主要用于血清样本中登革热病毒核酸的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.登革热病毒通用型核酸检测通道FAM。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 7.最低检测限：1×103 copies/ml。 8.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 9.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（麻疹病毒、风疹病毒、汉城病毒、汉滩病毒、单疱病毒 6型、伤毒寒沙门菌、链球菌、肠道病毒 71 型、柯萨奇病毒 A6型、A10 型和 A16 型）和人类白细胞的总 RNA 无交叉反应。 ▲10.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。  11.机型要求：ABI 系列、LightCycler480 等荧光定量PCR 仪。 |
| 6 | 创伤弧菌检测试剂盒 | | 1盒 | 1.用于疱液、粪便、海产品等样本中，创伤弧菌的核酸的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.创伤弧菌核酸检测通道FAM。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 7.最低检测限：1×103 copies/ml。 8.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 9.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（大肠杆菌、沙门氏菌、志贺氏菌、小肠结肠耶尔森菌、霍乱弧菌、 副溶血弧菌、 肠道腺病毒） 以及人类白细胞的总RNA无交叉反应。 ▲10.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。  11.机型要求：ABI 系列、LightCycler480 等荧光定量PCR 仪。 |
| 7 | 副溶血弧菌核酸检测试剂盒 | | 1盒 | 1.用于粪便、呕吐物、肛拭子样本中，副溶血弧菌的核酸的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.副溶血弧菌病毒核酸检测通道FAM。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 7.最低检测限：1×103 copies/ml。 8.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 9.特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。 ▲10.投标时需提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，产品性能稳定、质量可靠。 11.机型要求：ABI7500、Roche LightCycler480等荧光定量 PCR 仪。 |
| 8 | 单增李斯特菌检测试剂盒 | | 1盒 | 1.用于粪便、呕吐物、肛拭子样本中，单增李斯特菌的核酸的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.单增李斯特菌酸检测通道FAM。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 7.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 9.特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、副溶血弧菌、小肠结肠炎耶尔森菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。 ▲10.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。  11.机型要求：ABI7500、Roche LightCycler480等荧光定量 PCR 仪。 |
| 9 | 霍乱弧菌检测试剂盒 | | 1盒 | 1.用于粪便等样本中，霍乱弧菌核酸的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.病毒核酸检测通道FAM。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 7.最低检测限：1×103 copies/ml。 8.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 9.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（致泻性大肠杆菌、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、拟态弧菌、副溶血弧菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌、溶藻弧菌）以及人的总核酸无交叉反应。 ▲10.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。  11.机型要求：ABI 系列、LightCycler480 等荧光定量PCR 仪。 |
| 10 | 金黄色葡萄球菌检测试剂盒 | | 1盒 | 1.用于伤口脓液或渗出液、粪便、呕吐物、肛拭子或污染食品等样本中，金黄色葡萄球菌的核酸的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.金黄色葡萄球菌核酸检测通道FAM。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 7.最低检测限：1×103 copies/ml。 8.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 9.特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。 ▲10.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。 11.机型要求：ABI7500、Roche LightCycler480等荧光定量 PCR 仪。 |
| 11 | 铜绿假单胞菌检测试剂盒 | | 1盒 | 1.用于检测伤口脓液、渗出液、全血或尿液等样本中铜绿假单胞杆菌 DNA 的定性检测，用于绿脓杆菌感染的辅助诊断及流行病学调查。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.铜绿假单胞杆菌核酸检测通道FAM。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 7.最低检测限：1×103 copies/ml。 8.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 9.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（甲型流感病毒、乙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体）以及人类白细胞的总RNA无交叉反应。 ▲10.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。 11.机型要求：ABI 系列、LightCycler480 等荧光定量PCR 仪。 |
| 12 | 蜡样芽孢杆菌检测试剂盒 | | 1盒 | 1.用于粪便、呕吐物或食品样本中，蜡样芽孢杆菌核酸的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.蜡样芽孢杆菌核酸检测通道FAM。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 7.最低检测限：1×103 copies/ml。 8.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 9.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（大肠杆菌、志贺氏菌、霍乱弧菌、副溶血弧菌、小肠结肠耶尔森菌、空肠弯曲菌、溶血性链球菌、创伤弧菌、单增李斯特菌、阪崎肠杆菌、金黄色葡萄球菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 ▲10.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。  11.机型要求：ABI 系列、LightCycler480 等荧光定量PCR 仪。 |
| 13 | 产肠毒素大肠杆菌检测试剂盒 | | 1盒 | 1.用于粪便、肛拭、食品和水等样本中，肠产毒性大肠杆菌核酸的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.核酸检测通道FAM。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 7.最低检测限：1×103 copies/ml。 8.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 9.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（沙门氏菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、副溶血弧菌、轮状病毒、诺如病毒、札如病毒）。 ▲10.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。 11.机型要求：ABI 系列、LightCycler480 等荧光定量PCR 仪。 |
| 14 | 阪崎肠杆菌检测试剂盒 | | 1盒 | 1.用于粪便样本中，阪崎肠杆菌的核酸的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.核酸检测通道FAM。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 7.最低检测限：1×103 copies/ml。 8.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 9.特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。 ▲10.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。 11.机型要求：ABI7500、Roche LightCycler480 等荧光定量 PCR 仪。 |
| 15 | 流行性乙型脑炎病毒检测试剂盒 | | 1盒 | 1.用于血清、血浆、脑脊液等样本中乙型脑炎病毒核酸的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.乙型脑炎病毒核酸检测试剂盒检测通道为FAM。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 7.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（肠道病毒、脊髓灰质炎病毒、登革热病毒、基孔肯雅病毒、腮腺炎病毒、单纯疱疹病毒、汉城病毒、汉滩病毒、新疆出血热病毒）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 ▲8.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。 9.机型要求：ABI 系列、LightCycler480 等荧光定量PCR 仪。 |
| 16 | 空肠弯曲菌检测试剂盒 | | 1盒 | 1.用于粪便样本中，空肠弯曲菌的核酸的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.检测通道FAM。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 7.最低检测限：1×103 copies/ml。 8.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 9.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（结肠弯曲菌、大肠杆菌、沙门氏菌、志贺氏菌、小肠结肠耶尔森菌、创伤弧菌、霍乱弧菌、嗜水气单胞菌、肠道腺病毒、轮状病毒）以及人类白细胞的总RNA无交叉反应。 ▲10.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。  11.机型要求：ABI 系列、LightCycler480 等荧光定量PCR 仪。 |
| 17 | 25cm²斜颈细胞培养瓶 | | 1箱 | 1.有效期：36个月，规格：200个/箱。 2.直角斜颈透气盖，PS材质，灭菌，大包装。 |
| 18 | 1.8ml冻存管 | | 50包 | 1.规格：50支/包。 2.圆底，自立式，外旋密封PP材质。 3.散装，硅胶垫圈。 |
| 19 | 5ml冻存管 | | 50包 | 1.规格：50支/包。 2.圆底，自立式，外旋密封PP材质。 3.散装，硅胶垫圈。 |
| 20 | DMEM | | 10瓶 | 1.用于疫苗生产和各种初代病毒宿主细胞的细胞培养及单一细胞培养。 2.规格：500ml,2-8℃避光保存，保质期一年。 |
| 21 | DPBS | | 10瓶 | 1.液体，不含钙、镁和酚红。过滤除菌。PH值范围 7.2-7.4 。 2.规格：500ml/瓶,室温保存，保质期一年。 |
| 22 | FBS | | 1瓶 | 1.液体，本产品用于分子克隆及细胞培养等。PH值范围 7.2-7.4 。 2.规格：500ml/瓶,-18℃保存，保质期五年。 |
| 23 | TE缓冲液 | | 1瓶 | 规格：500ml/瓶 |
| 24 | 250µ1带滤芯吸头 | | 50盒 | 1.有效期：36个月，规格：96支/盒，PC材质，高精度-低吸附，带滤芯已消毒。 2.可适用于不同品牌的移液器。 |
| 25 | 2-25µ1带滤芯吸头 | | 50盒 | 1.有效期：36个月，规格：96支/盒，PC材质，高精度-低吸附，带滤芯已消毒。 2.可适用于不同品牌的移液器。 |
| 26 | 1000μl带滤芯吸头 | | 50盒 | 1.有效期：36个月，规格：96支/盒，PC材质，高精度-低吸附，带滤芯已消毒。 2.可适用于不同品牌的移液器。 |
| 27 | 100微升带滤芯吸头 | | 100盒 | 1.有效期：36个月，规格：96支/盒，PC材质，高精度-低吸附，带滤芯已消毒。 2.可适用于不同品牌的移液器。 |
| 28 | 一次性滴管（3ml） | | 10包 | 长度155mm, 规格：250支/袋，袋装，单独包装，灭菌。 |
| 29 | 15ml螺口管（尖底） | | 50包 | 1.有效期：36个月，规格：100支/包。 2.密封盖，PP材质，灭菌。 |
| 30 | 一次性96孔V型血凝反应板 | | 20包 | 有效期：36个月，PS材质，规格：10片/包。 |
| 31 | 1200ul吸头 | | 30盒 | 1.有效期：36个月，规格：96支/盒，PC材质，高精度-低吸附，带滤芯已消毒。 2.可适用于不同品牌的移液器。 |
| 32 | 五种致泻性大肠杆菌核酸检测试剂盒 | | 1盒 | 1.用于粪便、肛拭、食品和水等样本中，肠致病性大肠杆菌(EPEC)、肠侵袭性大肠杆菌(EIEC)、肠产毒性大肠杆菌(ETEC)、肠出血性大肠杆菌(EHEC)、肠集聚性大肠杆菌(EAEC)的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.检测通道FAM、VIC、ROX、CY5。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 7.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（沙门氏菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、副溶血弧菌、轮状病毒、若如病毒、札如病毒）； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%。 ▲8.投标时需提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，产品性能稳定、质量可靠。 9.机型要求：ABI7500、Roche LightCycler480等荧光定量 PCR 仪。 |
| 33 | 防护服 | | 10件 | 1.产品符合国标GB 19082-2009《医用一次性防护服技术要求》。 2.经消毒处理，柔软、轻便、透气性好，透湿量7154克/平方米。 3.表面抗湿性达到4级。 4.规格：中号。 |
| 34 | 防护服 | | 10件 | 1.产品符合国标GB 19082-2009《医用一次性防护服技术要求》。 2.经消毒处理，柔软、轻便、透气性好，透湿量7154克/平方米。 3.表面抗湿性达到4级。 4.规格：大号。 |
| 35 | 防水靴套 | | 10包 | 1.具有防尘，防水，透气，抗静电，简便等特点，用于实验室，机房及一些需要足部隔离防护的场所。 2.规格：10副/包。 |
| 36 | 无粉绿色芦荟乳胶手套 | | 30盒 | 1.100%天然乳胶制成，具有极强的抗化学性。 2.要求光滑内表面及卷边易于穿戴。 3.要求具有良好的拉力强度和伸长率,避免在穿戴时撕裂。 4.规格：30双/盒。 |
| 37 | 洗手液 | | 10瓶 | 规格：450ML/瓶 |
| 38 | 甲型/乙型流感病毒核酸检测试剂盒 | | 20盒 | 1.用于咽拭子样本中， 甲型/乙型流感病毒核酸的定性检测； 2.优先选择多通道试剂。荧光PCR法，探针为Taqman探针，双通道检测，甲型/乙型流感病毒要求双通道检测，操作方便。 3.具备内标、阳性对照和阴性对照等试剂内部质控设置。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口，反应体系:不超过20µ1。 6.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 7.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 8.最低检测限：1×103 copies/ml。 9.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 ▲10.投标产品需获得行政主管部门颁发的《医疗器械注册证》，且投标时需提供证书复印件材料。 ▲11.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。  12.机型要求：ABI 7500等荧光定量PCR 仪。 |
| 39 | 中东呼吸综合征冠状病毒核酸检测试剂盒 | | 1盒 | 1.用于咽拭子样本中，中东呼吸综合征冠状病毒核酸的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.检测通道：FAM、VIC。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口，反应体系:不超过20µ1。  7.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 8.最低检测限：1×103 copies/ml。 9.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 10.特异性： 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（HCoV-229E、HCoV-HKU1、HCoV-OC43、HCoV-NL63、甲型流感病毒、乙型流感病毒、副流感病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 ▲11.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。  12.机型要求机型要求：ABI 系列、Qiagen Rotor-Gene 等荧光定量PCR 仪。 |
| 40 | 禽流感病毒H5N6核酸检测试剂盒 | | 1盒 | 1.本试剂盒用于人鼻拭子、咽拭子及鼻咽部吸取物混悬液或禽类咽喉拭子、泄殖腔拭子吸取物混悬液样本中，禽流感病毒H5N6亚型核酸的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.流感病毒新型H5N6检测通道FAM、VIC。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口，反应体系:不超过20ul。 6.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 7.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 8.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（流感病毒H3N2亚型、流感病毒H7N2亚型、流感病毒H7N7亚型、流感病毒H9N2亚型、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 ▲9.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》，产品性能稳定、质量可靠。 10.机型要求：ABI7500、Qiagen Rotor-Gene荧光定量PCR仪。 |
| 41 | 核酸提取试剂盒 | | 20盒 | 1.有效期：12个月，规格：32T/盒。 2.样品类型：鼻咽拭子、血清、血浆、尿液、细胞培养上清液。 3.样品量：140µl-560µl。  4.洗脱体积为50µl-100µl。 5.最低纯化量极限： DNA病毒最低能提取到10 copies/ml（HBV），RNA病毒最低能提取到25IU/ml（HCV）。 6.重复性强，产量高，核酸回收率>90%。  7.灵敏度高。 ▲8.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。 |
| 42 | 副溶血弧菌TDH基因核酸检测试剂盒 | | 1盒 | 1.用于粪便、污染物样本中，副溶血弧菌 TDH 基因核酸的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.检测通道FAM。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 7.最低检测限：1×103 copies/ml。 8.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 9.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（致泻性大肠杆菌、霍乱弧菌 O1 群、霍乱弧菌 O139 群、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、拟态弧菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌、溶藻弧菌）以及人的总核酸无交叉反应。 ▲10.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。 11.机型要求：ABI 系列、LightCycler480 等荧光定量PCR 仪。 |
| 43 | 副溶血弧菌TRH基因核酸检测试剂盒 | | 1盒 | 1.用于粪便、污染物样本中，副溶血弧菌 TRH 基因核酸的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.检测通道FAM。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 7.最低检测限：1×103 copies/ml。 8.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 9.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（致泻性大肠杆菌、霍乱弧菌 O1 群、霍乱弧菌 O139 群、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、拟态弧菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌、溶藻弧菌）以及人的总核酸无交叉反应。 ▲10.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。 11.机型要求：ABI 系列、LightCycler480 等荧光定量PCR 仪。 |
| 44 | 副溶血弧菌TLH基因核酸检测试剂盒 | | 1盒 | 1.用于粪便、污染物样本中，副溶血弧菌 TLH 基因核酸的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.检测通道FAM。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 7.最低检测限：1×103 copies/ml。 8.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 9.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（致泻性大肠杆菌、霍乱弧菌 O1 群、霍乱弧菌 O139 群、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、拟态弧菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌、溶藻弧菌）以及人的总核酸无交叉反应。 ▲10.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。 11.机型要求：ABI 系列、LightCycler480 等荧光定量PCR 仪。 |
| 45 | 禽流感病毒H5/H9亚型核酸检测试剂盒 | | 3盒 | 1.用于人鼻拭子、咽拭子及鼻咽部吸取物混悬液或禽类畜类咽喉拭子、泄殖腔拭子吸取物混悬液等样本中，禽流感病毒H5和H9亚型核酸检测试剂盒的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 4.试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口，反应体系:不超过20µ1。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 7.最低检测限：1×103 copies/ml。 8.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 ▲9.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。 10.机型要求：ABI 系列、Qiagen Rotor-Gene 等荧光定量PCR 仪。 ▲11.可提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。 ▲12.试剂在使用过程中，如有任何质量问题，1小时内答复，8小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。 |
| 46 | H7N9禽流感病毒核酸检测试剂盒（双重实时荧光） | | 2盒 | 1.用于咽拭子、痰液样本中 H7N9 禽流感病毒核酸的定性检测。 2.H7N9 禽流感病毒核酸检测通道FAM、VIC、ROX。 3.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 4.试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口，反应体系:不超过20µ1。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.最低检测限： 检测H7N9企业参考品为1×103copies/ml。 ▲7.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。  ▲8.投标产品需获得行政主管部门颁发的《医疗器械注册证》，且投标时需提供证书复印件材料。 9.机型要求：ABI 7500等荧光定量PCR 仪。 |
| 47 | 肠道病毒通用型核酸检测试剂盒 | | 3盒 | 1.有效期：6个月，规格：50人份/盒。 2.用于咽拭子样本中，肠道病毒71型，柯萨奇病毒A9、A16、B2、B5，埃可病毒30型等肠道病毒核酸的定性检测。 3.荧光PCR法，探针为Taqman探针。 4.肠道病毒通用型检测通道FAM。 5.试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口，反应体系:不超过20µ1。 6.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 7.灵敏度：使用CCID50标定法为2.0×10～2 CCID 50 /0.1ml；与感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病毒（腺病毒、轮状病毒、巨细胞病毒、流感病毒、EBV、单纯疱疹病毒、VZV、HHV-6、 HHV-7、风疹病毒、麻疹病毒、腮腺炎病毒、副流感病毒、B群链球菌、人类白细胞的总RNA）无交叉反应。 ▲8.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。 9.机型要求：ABI7500、Qiagen Rotor Gene等荧光定量PCR仪。 |
| 48 | 柯萨奇病毒A16型核酸检测试剂盒 | | 3盒 | 1.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 2.样本类型：咽拭子、疱疹液或肛拭子等样本。 3.荧光PCR法，探针为Taqman探针。 4.柯萨奇病毒A16 型核酸检测通道FAM。 5.试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口，反应体系:不超过20µ1。 6.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 7.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 8.灵敏度：使用CCID50标定法为2.0×10-2 CCID50 /0.1ml；与感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病毒（腺病毒、轮状病毒、巨细胞病毒、流感病毒等）无交叉反应。 ▲9.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。  10.机型要求：ABI 系列、Qiagen Rotor-Gene等荧光定量 PCR 仪。 |
| 49 | 肠道病毒71型核酸检测试剂盒 | | 3盒 | 1.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 2.样本类型：咽拭子、疱疹液或肛拭子等样本。 3.荧光PCR法，探针为Taqman探针。 4.肠道病毒71型检测通道FAM。 5.试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口，反应体系:不超过20µ1。 6.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 7.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 8.灵敏度：使用CCID50标定法为2.0×10-2 CCID50 /0.1ml；与感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病毒（腺病毒、轮状病毒、巨细胞病毒、流感病毒等）无交叉反应。 ▲9.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。  10.机型要求：ABI系列、Qiagen Rotor Gene 等荧光定量PCR仪。 |
| 50 | 甲型流感病毒核酸检测试剂盒 | | 5盒 | 1.用于咽拭子样本中，甲型流感病毒核酸的定性检测； 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.甲型流感病毒通用核酸检测通道FAM。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口，反应体系:不超过20µ1。 6.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 7.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 8.最低检测限：1×103 copies/ml。 9.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 ▲10.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。  11.机型要求：ABI 系列、Roche LightCycler480等荧光定量PCR 仪。 |
| 51 | 甲型H1N1/季节性H3亚型流感病毒核酸检测试剂盒 | | 6盒 | 1.用于人鼻拭子、咽拭子及鼻咽部吸取物混悬液或禽类畜类咽喉拭子、泄殖腔拭子吸取物混悬液等样本中，甲型H1N1(2009)和季节性流感病毒H3亚型核酸的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.检测通道FAM、VIC。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口，反应体系:不超过20µ1。 6.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 7.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 8.最低检测限：1×103 copies/ml。 9.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 ▲10.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。 11.机型要求：ABI 系列、Qiagen Rotor-Gene 等荧光定量PCR 仪。 |
| 52 | 禽流感病毒H5型核酸检测试剂盒 | | 3盒 | 1.用于人鼻拭子、咽拭子及鼻咽部吸取物混悬液或禽类咽喉拭子、泄殖腔拭子吸取物混悬液样本中，禽流感病毒H5亚型核酸的定性检测。 2.有效期：12个月 ；规格：50人份/盒。 3.禽流感病毒H5亚型检测通道FAM。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口。试剂盒组成成分包括RT-PCR反应液375μl×1管，酶混合液250μl×1管，病毒反应液200μl×1管，阳性参考品50μl×1管，去RNA酶水（空白对照）250μl×1管。 6.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 7.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 8.最低检测限：1×103 copies/ml。 9.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 ▲10.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。 11.机型要求：ABI 系列、 Roche LightCycler480等荧光定量PCR 仪。 |
| 53 | 禽流感病毒H7型核酸检测试剂盒 | | 3盒 | 1.用于咽拭子样本中， 禽流感病毒H7亚型核酸的定性检测。  2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.禽流感病毒H7检测通道FAM。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口，反应体系:不超过20µ1。 6.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 7.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 8.最低检测限：1×103 copies/ml。 9.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 ▲10.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。  11.机型要求：ABI 系列、Qiagen Rotor-Gene 等荧光定量PCR 仪。 |
| 54 | 200ul滤芯吸头 | | 200盒 | 1.有效期：36个月，规格：96支/盒，PC材质，高精度-低吸附，带滤芯已消毒。 2.可适用于不同品牌的移液器。 |
| 55 | 200ul加长吸头 | | 50盒 | 1.有效期：36个月，规格：96支/盒，PC材质，高精度-低吸附，带滤芯已消毒。 2.可适用于不同品牌的移液器。 |
| 56 | 20ul滤芯吸头 | | 50盒 | 1.有效期：36个月，规格：96支/盒，PC材质，高精度-低吸附，带滤芯已消毒。 2.可适用于不同品牌的移液器。 |
| 57 | 10ul滤芯吸头 | | 100盒 | 1.有效期：36个月，规格：96支/盒，PC材质，高精度-低吸附，带滤芯已消毒。 2.可适用于不同品牌的移液器。 |
| 58 | 甲型/H7型病毒核酸检测试剂盒 | | 2盒 | 1.用于人鼻拭子、咽拭子及鼻咽部吸取物混悬液或禽类畜类咽喉拭子、泄殖腔拭子吸取物混悬液等样本中，甲型流感病毒和禽流感病毒H7亚型核酸的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 4.试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口，反应体系:不超过20µ1。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 7.最低检测限：1×103 copies/ml。 8.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 ▲9.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。 10.机型要求：ABI 系列、Qiagen Rotor-Gene 等荧光定量PCR 仪。 |
| 59 | 诺如病毒GI/GII型核酸检测试剂盒 | | 2盒 | 1.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 2.用于粪便样本中，诺如病毒GI和GII的病毒核酸的定性检测。 3.诺如病毒GI/GII 核酸检测通道FAM、VIC。 4.荧光PCR法，探针为Taqman探针，双通道检测，操作方便。 5.试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口，反应体系:不超过20µ1。 6.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 7.特异性： 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（轮状病毒、肠道腺病毒、札如病毒、星状病毒、沙门氏菌、志贺氏菌、致泻性大肠杆菌、小肠结肠耶尔森菌、空肠弯曲菌、嗜水气单胞菌）以及人类白细胞的总RNA无交叉反应。 ▲8.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。  9.机型要求：ABI 系列、Qiagen Rotor-Gene等荧光定量PCR 仪。 |
| 60 | 柯萨奇病毒A16型、肠道病毒71型和肠道病毒通用型核酸检测试剂盒（核心产品） | | 20盒 | 1.样本类型：咽拭子、疱疹液或肛拭子等样本。 2.荧光PCR法，探针为Taqman探针。 3.肠道病毒通用型、柯萨奇病毒A16 型和肠道病毒71 型核酸检测检测通道FAM、VIC、ROX、CY5。 4.试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口，反应体系:不超过20µ1。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 7.最低检测限：1×103 copies/ml。 8.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 ▲9.投标产品需获得行政主管部门颁发的《医疗器械注册证》，且投标时需提供证书复印件材料。  ▲10.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。  11.机型要求：ABI 7500系等荧光定量PCR 仪。 |
| 61 | 麻疹/风疹病毒核酸检测试剂盒（核心产品） | | 3盒 | 1.用于咽拭子样本中麻疹病毒和风疹病毒核酸的定性检测。 2.具备内标、阳性对照和阴性对照等试剂内部质控设置。 3.采用双通道检测麻疹病毒和风疹病毒，探针为Taqman探针。FAM通道检测麻疹病毒，VIC通道检测风疹病毒。 4.试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口，反应体系:不超过20µ1。 5.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 6.FAM通道结果判读：待测样本检测结果Ct≤36.6，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞36.6或未检出，且内标的Ct≤35，结果判断为阴性。VIC通道结果判读：待测样本检测结果Ct≤36.3，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞36.3或未检出，且内标的Ct≤35，结果判断为阴性。 7.最低检测限：麻疹病毒为10TCID 50 /ml、风疹病毒为20TCID 50 /ml。 ▲8.投标产品需获得行政主管部门颁发的《医疗器械注册证》，且投标时需提供证书复印件材料。  ▲9.投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。  10.机型要求：ABI 7500 等荧光定量 PCR 仪。 |
| 62 | 乙型流感病毒Victoria/Yamagata核酸检测试剂盒 | | 2盒 | 1.用于咽拭子样本中，乙型流感病毒Victoria/Yamagata 的病毒核酸的定性检测。 2.有效期：12个月，规格：50人份/盒。 3.乙型流感病毒Victoria/Yamagata 核酸检测检测通道FAM、VIC。 4.试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 5.试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口，反应体系:不超过20µ1。 6.PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥45。 7.结果判读：待测样本检测结果Ct≤35，曲线呈S型且有明显指数增长期，判断为阳性；在Ct＞38或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果35＜Ct≤38，应对样本进行重复检测。 8.最低检测限：1×103 copies/ml。 9.线性检测范围：2×103-1×108 copies/ml。 10.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体以及人类白细胞的总RNA无交叉反应。 ▲11**.**投标时须提供所投产品生产厂家的《医疗器械生产许可证》复印件材料，要求产品性能稳定、质量可靠。 12.机型要求：ABI 系列、Qiagen Rotor-Gene等荧光定量PCR 仪。 |
| 63 | 0.5ml/1.5ml双面离心管架 | | 5个 | 1.正面放置96个1.5ml离心管，反面放置96个0.5ml 离心管。 2.带有编号，方便实验数据的记录。 3.可高温高压灭菌，重复使用。 4.材质：聚丙烯PP。 |
| 64 | 0.2mlPCR管盒 | | 10盒 | 有效期：36个月，PP材质，规格;96孔/盒。 |
| 65 | PBS | | 10瓶 | 1.液体，本产品用于分子克隆及细胞培养等。PH值范围 7.2-7.4 。 2.规格：500ml/瓶,室温保存，保质期一年。 |
| 66 | 0.05%Trypsin-EDTA | | 6瓶 | 规格：100ml,-20℃保存，保质期一年。 |
| 67 | Pen Strep | | 2瓶 | 规格：100ml,-20℃保存，保质期一年。 |
| 68 | HEPES | | 2瓶 | 1.用于配制蛋白提取缓冲液、细胞培养用缓冲液,在开放式培养或细胞观察时能维持较恒定的PH 值。 2.规格：100ml,2-8℃避光保存，保质期一年。 |
| 69 | 96孔板 | | 20包 | 有效期：36个月，PS材质，规格：100个/包。 |
| 70 | SPF鸡蛋 | | 50个 | 规格：30-50g/个。 |
| 71 | 鸡胚（9日龄） | | 50个 | 规格：30-50g/个。 |
| 72 | 流感病毒分离无血清培养基 | | 10瓶 | 1.规格：500ml/瓶，产品专门用于流感病毒的分离。 2.产品开瓶既能使用，不需要添加L-谷氨酰胺和PH值，产品在使用过程中需添加TPCK-胰酶。 3.产品保存条件：2-8℃保存，有效期：12个月。 |
| 73 | 病毒采样管 | | 30盒 | 1.可用于临床病人流感病毒、手足口病毒、风麻疹病毒等样本的核酸提取及后期病毒分离。 2.所需装液量一般为3.5ml或5ml。（需配合核酸检测试剂盒、细胞培养基使用）。  3.常温避光保存，保质期：12个月，规格：20支/盒。 |
| 74 | MDCK细胞无血清培养基 | | 10瓶 | 1.规格：500ml/瓶，产品专门用于培养MDCK细胞的无血清培养基。 2.培养基不含胎牛血清成本，不需要添加任何血清，可达到完全培养基培养的状态。 3.产品保存条件：2-8℃保存，有效期：12个月。 |
| 75 | 冻存盒 | | 10个 | 1.材质：优质聚丙烯。 2.规格：1.8ml 100格。 3.可存放于液氮中，超低温使用。 |
| 76 | 医用口罩 | | 200袋 | 透气性好，舒适度高，无异味，高过滤，规格:10个/袋。 |
| 77 | 0.22nm无菌过滤器 | | 1箱 | 1.材质：外壳为医用级PP,内装滤膜为混合纤维滤膜。 2.规格：250个/箱。 |
| 78 | 医用棉签 | | 50包 | 1.规格：12cm,30支\*10小包。 2.100%天然优质棉和竹棒为原料，经卷绕、包装制成。 |
| 79 | 一次性使用帽子 | | 10包 | 1.规格：条型64\*14,10个/包。 2.产品以薄型粘合法非织造布为主要原材料经缝制和机压热合制成。 3.经环氧乙烷灭菌，产品无菌。 |
| 80 | 7.5%碳酸氢钠溶液 | | 5瓶 | 规格：100ml/瓶,室温保存，保质期一年。 |
| **二、涉及项目的其他要求** | | | | |
| **采购预算** | | 具体见本招标文件第一章“公开招标公告”。 | | |
| **为落实政府采购政策需满足的要求** | | 具体见本招标文件第三章“投标人须知”及第四章“评标办法及评分标准”。 | | |
| **规范标准** | | 采购标的需执行的国家标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范。 | | |
| **采购标的需满足的质量、安全、技术规格、物理特性等** | | 见本表“功能目标及技术指标”及国家行业相关标准。 | | |
| **采购标的需满足的服务标准、期限、效率等** | | 见本表“商务最低要求表”。 | | |
| **采购标的验收标准** | | 1.交付验收标准依次序对照适用标准为：①符合中华人民共和国国家安全质量标准、环保标准或行业标准；②符合采购文件和投标文件承诺中采购人认可的合理最佳配置、参数及各项要求；③货物符合国家官方合格标准。  2.中标供应商须确保货物为原制造商制造的全新产品，无污染，无侵权行为、表面无划损、无任何缺陷隐患，在中国境内可依常规安全合法使用。  3.供货时中标供应商应将关键货物的用户手册、保修手册、有关单证资料及配备件等交付给采购人，使用操作及安全须知等重要资料应附有中文说明。  4.采购人组成验收小组按国家有关规定、规范进行验收，必要时邀请相关的专业人员或机构参与验收。因货物质量问题发生争议时，由本地质量技术监督部门鉴定。鉴定费由中标供应商承担。  **5.采购人有权委托第三方进行履约验收 ，履约验收费用由中标人支付。投标人在投标报价时自行考虑。** | | |
| **三、商务最低要求表（投标人商务响应表与售后服务承诺同一内容不相符的，以低计算）** | | | | |
| **售后技术服务要求** | | 1.投标产品为全新产品，必须提供全部设备厂家合法销售渠道的全新合格正品，产品符合国家有关认证标准及安全规定。中标提供货物的同时提交产品的相关合法资质证明文件。  2.中标供应商须提供中文使用说明书等。  3.中标供应商免费送货上门、调试，校准免费提供技术培训和测试和调整服务。  4.提供现场临床培训服务。  5.中标供应商必须具备试剂冷链运输能力。  6.中标供应商必须具备有相关厂家的临床运用及售后服务人员（提供相关资质证明）。  7.接到订单通知后立即响应，常规品种在24小时内完成配送，特殊项目在48小时内完成配送。中标供应商免费送货上门。接到故障通知后4小时内响应，12小时内到达现场维修，按国家及行业标准对故障进行及时处理。采购人按中国国家计量标准部门的有关规程进行验收。 | | |
| **交付期及地点** | | 1.交付使用期：自合同签订之日起7天内。  2.交付地点：柳州市市区内采购人指定地点。 | | |
| **签订合同日期** | | 自中标通知书发出之日起30日内。 | | |
| **付款条件** | | 合同签订生效后采购人支付合同金额的30%；所有货物交货完毕，验收合格交付使用之日起10个工作日内，由采购人支付至合同金额的95%，余款5%在质保期满后无质量问题或违约情况的，采购人在10个工作日内支付完毕（不计息）。 | | |
| **投标产品质量管理、企业信用要求** | | 1.投标人无任何违法、违规、质量安全事故、履约不良等行为反映或记录；  2.投标人无自身原因违约或不恰当履行合同引起的终止、纠纷、争议、仲裁、和诉讼记录；  3.投标人无被责令停业或暂停、取消投标资格，无经济方面犯罪或严重违法记录；  4.投标人无被国家工商或质量监督部门年检或抽检不合格或复查未通过问题。  5.投标人或投标产品无信用不良而处于禁止或取消投标、采购情形。 | | |
| **四、采购人对项目的特殊要求及说明** | | | | |
| **核心产品** | | **本分标序号60“柯萨奇病毒A16型、肠道病毒71型和肠道病毒通用型核酸检测试剂盒”、序号61“麻疹/风疹病毒核酸检测试剂盒”为核心产品，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采取随机抽取方式确定一个投标人获得中标供应商推荐资格。** | | |

**002分标：**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **货物名称** | **单位及数量** | **规格型号** | **技术参数及性能（配置）要求** | |
| 1 | 血红蛋白检测试剂 | 5盒 | 500ml\*3 | 500ml/瓶,3瓶/箱,用于全自动五分类血液分析仪 | |
| 2 | 白细胞分类溶血剂 | 5盒 | 5L | 5 L/箱，用于全自动五分类血液分析仪 | |
| 3 | 稀释液 | 7箱 | 20L | 20 L/箱，用于全自动五分类血液分析仪 | |
| 4 | 白细胞分类染色液 | 8盒 | 42ml\*3 | 42ml/袋，3袋/盒，用于全自动五分类血液分析仪 | |
| 5 | 质控全血（中值） | 1支 | 1.5ml | 1.5ml/支，用于全自动五分类血液分析仪 | |
| 6 | 乙型肝炎病毒表面抗原、表面抗体、e 抗原、e 抗体、核心抗体检测试剂盒（乳胶法） | 800人份 | 25人份／盒 | 1.▲方法原理：乳胶法  2.▲需取得国家CFDA的批准文号，具有行政主管部门医疗器械注册证书编号；  3.▲所检测样品必须包括：人血清或血浆，抗凝或非抗  凝全血；  4.试剂保存温度在2-30℃之间。  5.▲国家参考品检定时符合国家标准，阳性参考品  （P1-P15）符合率不低于14/15，阴性参考（N1-N15）符合率不低于14/15，最低检出量（S1-S5）至少检出3份，精密度CV（%）不高于15%  6.▲加样量：原倍样品加样量不超过100μl，非原倍样  品（如生理盐水1：1000稀释样品、质控品等）加样量不超过200μl。  7.产品到货有效期至少在20个月以上。 | |
| 7 | 乙肝表面抗体胶体金试剂 | 400人份 | 100人份／盒 | 1.▲需取得国家CFDA的批准文号，具有行政主管部门医疗器械注册证书编号；  2.▲所检测样品必须包括：人血清或血浆，抗凝或非  抗凝全血；  3.试剂保存温度在2-30℃之间，有效期不少于（可包  含）12个月；  4.▲国家参考品检定时符合国家标准，阳性参考品  （P1-P15）符合率不低于14/15，阴性参考品（N1-N15）符合率不低于14/15，最低检出量（S1-S5）至少检出3份，精密度CV（%）不高于15%  5.▲加样量：原倍样品加样量不超过100μl，非原倍样品（如生理盐水1：1000稀释样品、质控品等）加样量不超过200μl。 | |
| 8 | 乙肝表面抗原胶体金试剂 | 400人份 | 100人份／盒 | 1.▲需取得国家CFDA的批准文号，具有行政主管部门医疗器械注册证书编号；  2.▲所检测样品必须包括：人血清或血浆，抗凝或非  抗凝全血；  3.试剂保存温度在2-30℃之间，有效期不少于（可包  含）12 个月；  4.▲国家参考品检定时符合国家标准，阳性参考品  （P1-P15）符合率不低于14/15，阴性参考品（N1-N15）符合率不低于14/15，最低检出量（S1-S5）至少检出3份，精密度CV（%）不高于15%  5.▲加样量：原倍样品加样量不超过100μl，非原倍样品（如生理盐水1：1000稀释样品、质控品等）加样量不超过200μl。 | |
| 9 | 水痘-带状疱疹病毒IgM抗体检测试剂盒（胶体金法） | 50盒 | 20人份/盒 | 预期用途：用于体外定性检测人静脉全血或血清（血浆）样品中的水痘-带状疱疹病毒IgM 抗体。  主要组成成分：  1. 检测卡或检测条：由样品垫、金标垫、硝酸纤维素膜和吸水纸组成。  硝酸纤维素膜上检测线包被重组水痘-带状疱疹病毒抗原（VZV-Ag）（表达载体：pET- 30a）、质控线包被山羊抗小鼠IgG 多克隆抗体（免疫源：小鼠IgG），金标垫上固定胶体金标记的小鼠抗人IgM 单克隆抗体（免疫源：正常人IgM）。  样本稀释液：1 瓶，20mM 磷酸盐缓冲液。  【储存条件及有效期】  4～30℃干燥避光保存，有效期为12 个月。  室温条件下，湿度60%以下时，开封1 小时内使用；湿度60%以上时，开封即用。 | |
| 10 | 人布鲁氏菌IgG抗体检测试剂盒（胶体金法） | 70盒 | 20人份/盒 | 预期用途：用于体外定性检测人静脉全血或血清（血浆）样品中的人布鲁  氏菌IgG 抗体。  主要组成成分  1.检测卡或检测条：1 人份/袋×20 袋/盒，由样品垫、金标垫、硝酸纤维素膜和吸水纸组成。  硝酸纤维素膜上检测线包被重组布鲁氏菌抗原（表达载体：pET-32a）、  质控线包被山羊抗小鼠IgG 多克隆抗体（免疫源：小鼠IgG），金标垫上  固定胶体金标记的小鼠抗人IgG 单克隆抗体（免疫源：正常人IgG，克隆号：1H11G4）。  2. 样本稀释液：1 瓶，20mM pH7.4 PBS 缓冲液。  储存条件及有效期：  4～30℃干燥避光保存，有效期为12 个月。  在长期稳定性实验过程中，一般条件下14 月内依然可以满足产品性能指标要求，完全满足产品效期12 个月的要求；加速稳定性实验过程中，37℃条件下，16 天后检测结果（相当于14 个月）依然可以满足产品性能指标要求。对于产品运输条件满足4～30℃干燥避光保存的条件即可，无其他特殊要求。室温条件下，湿度60%以下时，开封1 小时内使用；湿度60%以上时，开封即用 | |
| 11 | 幽门螺杆菌IgM/IgG抗体联合检测试剂盒（胶体金法） | 50盒 | 20人份/盒 | 预期用途：用于体外定性检测人静脉全血或血清、血浆中的幽门螺杆菌  IgM/IgG 抗体。  主要组成成分：  1. 检测卡或检测条：1 人份/袋×20 袋/盒，由样品垫、金标垫、硝酸纤维素膜和吸水纸组成。  硝酸纤维素膜上检测线分别包被小鼠抗人IgG 单克隆抗体和小鼠抗人IgM 单克隆抗体，质控线包被兔抗幽门螺杆菌抗体，金标垫上固定胶体金标记的幽门螺杆菌重组抗原。  2. 样本稀释液：1 瓶，20mM pH7.4 PBS 缓冲液。  储存条件及有效期：  4～30℃干燥避光保存，有效期为12 个月。  产品运输时需满足4～30℃干燥避光保存。室温条件时，湿度60%以下，开封1 小时内使用；湿度60%以上，开封即用。 | |
| 12 | 肺炎衣原体IgM抗体检测试剂盒（胶体金法） | 10盒 | 20人份/盒 | 预期用途：本试剂盒预用于体外定性检测人全血、血清或血浆样品中的肺炎衣原体IgM 抗体。  主要组成成分：  1．检测卡/条：1 人份/袋×20 袋，由样品垫、金标垫、硝酸纤维素膜和吸水纸组成。检测线包被重组肺炎衣原体抗原、质控线包被山羊抗小鼠IgG 多克隆抗体、金标垫上固定胶体金标记的小鼠抗人IgM 单克隆抗体。  2．样本稀释液：1 瓶，20mM 磷酸盐缓冲液，pH 值为7.4。  储存条件及有效期：  4～30℃干燥避光保存，有效期为12 个月。  湿度60%以下时，开封1 小时内使用，湿度60%以上时，开封即用。 | |
| 13 | 肺炎支原体IgM抗体检测试剂盒（胶体金法） | 10盒 | 20人份/盒 | 预期用途：本试剂盒用于体外定性检测人静脉全血、血清或血浆样品中的肺炎支原体IgM 抗体。  主要组成成分：  1.检测卡：1 人份/袋×20 袋/盒，检测线包被重组肺炎支原体抗原、质控线包被山羊抗小鼠IgG 多克隆抗体、金标垫上固定胶体金标记的小鼠抗人IgM 单克隆抗体。  或检测条：1 人份/袋×20 袋/盒，检测线包被重组肺炎支原体抗原、质控线包被山羊抗小鼠IgG 多克隆抗体、金标垫上固定胶体金标记的小鼠抗人IgM 单克隆抗体。  2.样本稀释液：1 瓶，20mM 磷酸盐缓冲液。  储存条件及有效期：  4～30℃干燥避光保存，有效期为12 个月。  湿度60%以下时，开封1 小时内使用，湿度60%以上时，开封即用。 | |
| 14 | 六导心电图纸（光电）有格 | 100筒 | 110\*140 | 适用于6导心电图机，规格：110x140mm-20m | |
| 15 | 丙氨酸氨基转移酶测定试剂盒 | 10盒 | 438ml | 由试剂1（R1）、试剂2（R2）组成。a）试剂1（R1）：由Tris缓冲液、L-丙氨酸、乳酸脱氢酶组成；b）试剂2（R2）：由α-酮戊二酸、还原型烟酰胺嘌呤二核苷酸（NADH）组成。 | |
| 16 | 直接胆红素-V测定试剂盒 | 10盒 | 296ml | 由试剂1（R1）、试剂2（R2）组成。a）试剂1（R1）：由酒石酸盐缓冲液组成；b）试剂2（R2）：由磷酸盐缓冲液、偏钒酸盐组成。 | |
| 17 | 总胆红素-V测定试剂盒 | 10盒 | 296ml | 由试剂1（R1）、试剂2（R2）组成。a）试剂1（R1）：由枸橼酸盐缓冲液、表面活性剂组成；b）试剂2（R2）：由磷酸盐缓冲液、偏钒酸盐组成。 | |
| 18 | 天门冬氨基转移酶测定试剂盒 | 10盒 | 438ml | 由试剂1（R1）、试剂2（R2）组成。a）试剂1（R1）：由Tris缓冲液、L-天门冬氨酸、苹果酸脱氢酶、乳酸脱氢酶组成；b）试剂2（R2）：由α-酮戊二酸、还原型烟酰胺嘌呤二核苷酸（NADH）组成 | |
| 19 | 总蛋白测定试剂盒 | 8盒 | 360ml | 由单试剂（R）、校准品组成。A）单试剂（R）：由酒石酸钾钠、氢氧化钠、碘化钾、硫酸铜组成；B）校准品：总蛋白溶液 | |
| 20 | 白蛋白测定试剂盒 | 8盒 | 360ml | 由单试剂（R）、校准品组成。  a）单试剂（R）：由柠檬酸盐缓冲液、溴甲酚绿（BCG）、表面活性剂组成；  b）校准品：白蛋白溶液 | |
| 21 | 总胆固醇测定试剂盒 | 5盒 | 360ml | 由单试剂（R）、校准品组成。A）单试剂（R）：由磷酸缓冲液、酚、4-氨基安替比林、胆固醇酯酶（CHE）、胆固醇氧化酶（CHO）、过氧化酶（POD）组成；B）校准品：胆固醇溶液 | |
| 22 | 甘油三酯测定试剂盒 | 5盒 | 360ml | 由单试剂（R）、校准品组成。a）单试剂（R）：由磷酸盐缓冲液、4-氯酚、ATP、镁离子、4-氨基安替比林、甘油激酶、过氧化物酶（POD）、脂蛋白酯酶、甘油-3-磷酸氧化酶组成；b）校准品：甘油三酯溶液 | |
| 23 | 低密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒 | 4盒 | 316ml | 由试剂1（R1）、试剂2（R2）组成。  a）试剂1（R1）：由Good‘s缓冲液、胆固醇酯酶（CHE）、胆固醇氧化酶（CHO）、过氧化氢酶、N-乙基-N-（2-羟基-3-磺丙基）-3-甲基苯胺（T00S）组成；b）试剂2（R2）：由Good‘s缓冲液、4-氨基安替比林、过氧化物酶组成。 | |
| 24 | 高密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒 | 4盒 | 316ml | 由试剂1（R1）、试剂2（R2）组成。  a）试剂1（R1）：由Good‘s缓冲液、胆固醇酯酶（CHE）、胆固醇氧化酶（CHO）、过氧化氢酶、N-（2-羟基-3-磺丙基）-3，5-二甲氧基苯胺（HDAOS）组成；b）试剂2（R2）：由Good‘s缓冲液、4-氨基安替比林、过氧化物酶、表面活性剂组成。 | |
| 25 | 葡萄糖测定试剂盒 | 5盒 | 300ml | 由试剂1（R1）、试剂2（R2）、校准品组成。A）试剂1（R1）：由磷酸盐缓冲液、抗坏血酸氧化酶、葡萄糖氧化酶组成；B）试剂2（R2）：由磷酸盐缓冲液、过氧化物酶、4-氨基安替比林、对羟基苯甲酸钠。C）校准品：葡萄糖溶液 | |
| 26 | 尿素测定试剂盒 | 5盒 | 300ml | 由试剂1（R1）、试剂2（R2）、校准品组成。A）试剂1（R1）：由Tris缓冲液、ADP、脲酶、谷氨酸脱氢酶组成；B）试剂2（R2）：由NADH、α-酮戊二酸组成；C）校准品：尿素溶液 | |
| 27 | 尿酸测定试剂盒 | 4盒 | 300ml | 由试剂1（R1）、试剂2（R2）、校准品组成。试剂1（R1）：磷酸盐缓冲液、抗坏血酸氧化酶、过氧化物酶、N-乙基-N-（2-羟基-3-磺丙基）-3-甲基苯胺；试剂2（R2）：磷酸盐缓冲液、过氧化物酶、尿酸酶、4-氨基安替比林；校准品：尿酸溶液 | |
| 28 | 冻存管，外旋 | 600个 | 2ml | 采用医用聚丙烯(PP) 为原料，专用于储存生物样本。 在液氮的气体状态环境中，可耐低温至零下196 摄氏度。外旋设计避免交叉感染。最大离心力可达17,000g。采用伽玛消毒灭菌，无DNA 酶，无RNA 酶，无热原。 | |
| 29 | 医用X光胶片 | 100盒 | 14\*14 | 产品性能结构及组成：胶片由支持体（胶片基底，重量占85%-95%,主要成分为PET）、热敏层(聚乙烯醇、发色剂、添加剂)及正背面保护层构成；  产品适用范围：应用于放射、CT和核磁共振等医疗影像设备的硬拷贝图像输出 | |
| 30 | 定影液 | 16盒 | 2\*20L | 适用于X线胶片槽式常温手工冲洗。 | |
| 31 | 显影液 | 16盒 | 2\*20L | 适用于X线胶片槽式常温手工冲洗。 | |
| 32 | 冷冻管盒 | 50个 | 100孔 | 材质：聚丙烯，可高温高压灭菌，耐低温  颜色：透明  规格：长\*宽\*高：14\*14\*5cm  适用：2ml及以下规格离心管/冷冻管 | |
| 33 | 医用红外激光 胶片(核心产品) | 2000张 | 14\*17 | 产品性能结构及组成：采用聚酯片基为支持体，单面涂有卤化银感光乳剂，在暗室裁切加工的胶片，具有细节丰富、对比度高、影像清晰等特点，DRYVIEW干式激光成像仪配套使用；  产品适用范围：适用于医疗机构医疗图像输出记录，作为临床辅助诊断； | |
| 34 | 医用颗粒物防护口罩 | 5000个 | N95 | 用于降低使用者对某些空气中悬浮颗粒物的暴露，包括微生物颗粒物，及电烙手术、激光手术及其它电动医疗设备使用中所产生的颗粒物等，其设计还具有阻隔血液和其它传染性体液飞溅物的功能。对非油性颗粒物至少有95%的滤过率，过滤率BFE2；达到SFDA认可，符合中国GB 19083《医用防护口罩技术要求》 ，产品标准号：Q/SGKH 55-2003;良好的适应性，可适应用于成人的面型。 | |
| 35 | 一次性使用医用橡胶检查手套 | 5000付 | S | 由天然橡胶乳胶制造，由指部、掌部和腕部结构构成，手套符合人肢体生理结构，大拇指位于食指前方，分左右手穿戴。扯断力最小值不小于12.5牛顿，扯断伸长率不小于700%，300%定伸负荷最大值不大于2.0牛顿。 | |
| 36 | 一次性使用医用橡胶检查手套 | 8577付 | M | 由天然橡胶乳胶制造，由指部、掌部和腕部结构构成，手套符合人肢体生理结构，大拇指位于食指前方，分左右手穿戴。扯断力最小值不小于12.5牛顿，扯断伸长率不小于700%，300%定伸负荷最大值不大于2.0牛顿。 | |
| 37 | 一次性使用医用橡胶检查手套 | 5000付 | L | 由天然橡胶乳胶制造，由指部、掌部和腕部结构构成，手套符合人肢体生理结构，大拇指位于食指前方，分左右手穿戴。扯断力最小值不小于12.5牛顿，扯断伸长率不小于700%，300%定伸负荷最大值不大于2.0牛顿。 | |
| 38 | 超净高级封片胶 | 10付 | 100ml | 用于对已经染色的组织片、细胞片进行封固观察及保存。  主要组成成份：树胶、烷烃化合物。  储存条件及有效期：  1.有效期：原包装未开封试剂有效期为四年。  2.储存条件：本试剂应保存于相对湿度不大于80％，无腐蚀性气体和通风良好的5℃～30℃室内环境。 | |
| 39 | 一次性使用真空采血管（K2EDTA，紫） | 10000只 | 2ml，100支/包 | 本产品为以丁基胶塞或天然橡胶为原材料制成的胶塞，玻璃或塑料制成的试管（或含添加剂）及聚乙烯塑料盖帽组成。 | |
| 40 | 一次性使用真空采血管（无添加剂，红） | 10000只 | 5ml，100支/包 | 本产品为以丁基胶塞或天然橡胶为原材料制成的胶塞，玻璃或塑料制成的试管（或含添加剂）及聚乙烯塑料盖帽组成。 | |
| 41 | 一次性使用塑料试管 | 120000只 | 12\*75mm | 材质：聚乙烯（PE） 颜色：透明 500只/盒，供医疗、卫生系统生化检验用放置检验液体用。 | |
| 42 | 白细胞分类染色液 | 3盒 | 42ml\*3 | 42ml\*3/盒，用于全自动五分类血液分析仪 | |
| 43 | AU生化分析系统清洗液 | 2瓶 | 2L | 用于检测过程中反应体系的清洗。组成成分：氢氧化钠 1-2%, Genapol X080 1-2% ,磺酸，C14-17仲烷基，钠盐1-5% | |
| 44 | 清洗液 | 5瓶 | 50ml | 用于定期清洁仪器。  主要成份：表面活性剂、NaClO、NaOH | |
| **二、涉及项目的其他要求** | | | | |
| **采购预算** | | 具体见本招标文件第一章“公开招标公告”。 | | |
| **为落实政府采购政策需满足的要求** | | 具体见本招标文件第三章“投标人须知”及第四章“评标办法及评分标准”。 | | |
| **规范标准** | | 采购标的需执行的国家标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范。 | | |
| **采购标的需满足的质量、安全、技术规格、物理特性等** | | 见本表“功能目标及技术指标”及国家行业相关标准。 | | |
| **采购标的需满足的服务标准、期限、效率等** | | 见本表“商务最低要求表”。 | | |
| **采购标的验收标准** | | 1.交付验收标准依次序对照适用标准为：①符合中华人民共和国国家安全质量标准、环保标准或行业标准；②符合采购文件和投标文件承诺中采购人认可的合理最佳配置、参数及各项要求；③货物符合国家官方合格标准。  2.中标供应商须确保货物为原制造商制造的全新产品，无污染，无侵权行为、表面无划损、无任何缺陷隐患，在中国境内可依常规安全合法使用。  3.供货时中标供应商应将关键货物的用户手册、保修手册、有关单证资料及配备件等交付给采购人，使用操作及安全须知等重要资料应附有中文说明。  4.采购人组成验收小组按国家有关规定、规范进行验收，必要时邀请相关的专业人员或机构参与验收。因货物质量问题发生争议时，由本地质量技术监督部门鉴定。鉴定费由中标供应商承担。  **5.采购人有权委托第三方进行履约验收 ，履约验收费用由中标人支付。投标人在投标报价时自行考虑。** | | |
| **三、商务最低要求表（投标人商务响应表与售后服务承诺同一内容不相符的，以低计算）** | | | | |
| **售后技术服务要求** | | 1.投标产品为全新产品，必须提供全部设备厂家合法销售渠道的全新合格正品，产品符合国家有关认证标准及安全规定。中标提供货物的同时提交产品的相关合法资质证明文件。  2.中标供应商免费送货上门、调试，校准免费提供技术培训和测试和调整服务。  3.提供现场临床培训服务。  4.中标供应商必须具备试剂冷链运输能力。  5.中标供应商必须具备有相关厂家的临床运用及售后服务人员（提供相关资质证明）。  6.接到订单通知后立即响应，常规品种在24小时内完成配送，特殊项目在48小时内完成配送。中标供应商免费送货上门。接到故障通知后4小时内响应，12小时内到达现场维修，按国家及行业标准对故障进行及时处理。采购人按中国国家计量标准部门的有关规程进行验收。 | | |
| **交付期及地点** | | 1.交付使用期：自合同签订之日起7天内。  2.交付地点：柳州市市区内采购人指定地点。 | | |
| **签订合同日期** | | 自中标通知书发出之日起30日内。 | | |
| **付款条件** | | 合同签订生效后采购人支付合同金额的30%；所有货物交货完毕，验收合格交付使用之日起10个工作日内，由采购人支付至合同金额的95%，余款5%在质保期满后无质量问题或违约情况的，采购人在10个工作日内支付完毕（不计息）。 | | |
| **投标产品质量管理、企业信用要求** | | 1.投标人无任何违法、违规、质量安全事故、履约不良等行为反映或记录；  2.投标人无自身原因违约或不恰当履行合同引起的终止、纠纷、争议、仲裁、和诉讼记录；  3.投标人无被责令停业或暂停、取消投标资格，无经济方面犯罪或严重违法记录；  4.投标人无被国家工商或质量监督部门年检或抽检不合格或复查未通过问题。  5.投标人或投标产品无信用不良而处于禁止或取消投标、采购情形。 | | |
| **四、采购人对项目的特殊要求及说明** | | | | |
| **核心产品** | | **本分标序号33“医用红外激光胶片”为核心产品，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采取随机抽取方式确定一个投标人获得中标供应商推荐资格。** | | |

**003分标：**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | | **货物名称** | | **单位及数量** | **技术参数及性能（配置）要求** |
| 1 | | 银单元素溶液标准物质 | | 2支 | 1000mg/L，20mL |
| 2 | | 钼单元素溶液标准物质 | | 2支 | 500mg/L，20ml |
| 3 | | 镍单元素溶液标准物质 | | 2支 | 1000mg/L，20mL |
| 4 | | 钡单元素溶液标准物质 | | 2支 | 1000mg/L，50ml |
| 5 | | 锑单元素溶液标准物质 | | 2支 | 100mg/L，20ml |
| 6 | | 钠单元素溶液标准物质 | | 2支 | 1000ug/ml，80ml |
| 7 | | 锡单元素溶液标准物质 | | 2支 | 1000mg/L，50ml |
| 8 | | 铍单元素溶液标准物质 | | 2支 | 1000mg/L，50ml |
| 9 | | 铊单元素溶液标准物质 | | 2支 | 1000ug/ml，50ml |
| 10 | | 水中硫化物溶液标准物质 | | 2支 | 100mg/L，20ml |
| 11 | | 水质硫化物质控样品 | | 2支 | 20ml |
| 12 | | 水中碘化物溶液标准物质 | | 2支 | 1000µg/ml，50ml |
| 13 | | 水质碘化物质控样品 | | 2支 | 20ml |
| 14 | | 水中高氯酸盐溶液标准物质 | | 2支 | 1000ug/mL，125mL |
| 15 | | 水中高氯酸盐质控样 | | 2支 | 5.0mL包装稀释至2L使用 |
| 16 | | 1,2-二氯乙烷溶液标准物质 | | 2支 | 1mg/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 17 | | 氯乙烯溶液标准物质 | | 2支 | 100 μg/mL，1ml，溶剂：甲醇 |
| 18 | | 1,1二氯乙烯溶液标准物质 | | 2支 | 0.828 mg/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 19 | | 反1,2二氯乙烯溶液标准物质 | | 2支 | 0.893mg/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 20 | | 顺1,2二氯乙烯溶液标准物质 | | 2支 | 1.03mg/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 21 | | 三氯乙烯溶液标准物质 | | 2支 | 1mg/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 22 | | 四氯乙烯溶液标准物质 | | 2支 | 1mg/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 23 | | 苯并芘溶液标准物质 | | 2支 | 5.25ug/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 24 | | 丙烯酰胺溶液标准物质 | | 2支 | 1000ug/ml，1ml，溶剂：甲醇 |
| 25 | | 邻苯二甲酸二酯溶液标准物质 | | 2支 | 1000ug/ml，1.2ml，溶剂：甲醇 |
| 26 | | 微囊藻毒素溶液标准物质 | | 2支 | 20ug/ml，1ml，溶剂：甲醇 |
| 27 | | 环氧氯丙烷溶液标准物质 | | 2支 | 1000mg/l，1ml，溶剂：乙醇 |
| 28 | | 苯溶液标准物质 | | 2支 | 1mg/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 29 | | 甲苯溶液标准物质 | | 2支 | 1mg/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 30 | | 邻二甲苯溶液标准物质 | | 2支 | 1mg/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 31 | | 对二甲苯溶液标准物质 | | 2支 | 1mg/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 32 | | 间二甲苯溶液标准物质 | | 2支 | 1mg/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 33 | | 苯乙烯溶液标准物质 | | 2支 | 1mg/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 34 | | 氯苯溶液标准物质 | | 2支 | 1000ug/ml，1.2ml，溶剂：甲醇 |
| 35 | | 1,4二氯苯溶液标准物质 | | 2支 | 1000ug/ml，1.2ml，溶剂：甲醇 |
| 36 | | 1,3,5-三氯苯溶液标准物质 | | 2支 | 102ug/mL，2ml，溶剂：异辛烷 |
| 37 | | 1,2,4-三氯苯溶液标准物质 | | 2支 | 1000ug/ml，1.2ml，溶剂：甲醇 |
| 38 | | 1,2,3-三氯苯溶液标准物质 | | 2支 | 1000ug/ml，1.2ml，溶剂：甲醇 |
| 39 | | 六氯丁二烯溶液标准物质 | | 2支 | 500mg/l，1ml，溶剂：甲醇 |
| 40 | | 三溴甲烷溶液标准物质 | | 2支 | 1mg/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 41 | | 二氯一溴甲烷溶液标准物质 | | 2支 | 1mg/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 42 | | 一氯二溴甲烷溶液标准物质 | | 2支 | 1mg/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 43 | | 二氯甲烷溶液标准物质 | | 2支 | 1mg/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 44 | | 二氯乙酸溶液标准物质 | | 2支 | 1000ug/mL，1.5ml，溶剂：水 |
| 45 | | 三氯乙酸溶液标准物质 | | 2支 | 1000ug/mL，1.5ml，溶剂：水 |
| 46 | | 2,4,6-三氯酚溶液标准物质 | | 2支 | 1mg/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 47 | | 马拉硫磷溶液标准物质 | | 2支 | 1mg/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 48 | | 乐果溶液标准物质 | | 2支 | 1.00mg/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 49 | | 百菌清溶液标准物质 | | 2支 | 1000mg/L，1 ml，溶剂：甲醇 |
| 50 | | 溴氰菊酯溶液标准物质 | | 2支 | 100 μg/mL，1ml，溶剂：甲醇 |
| 51 | | 灭草松溶液标准物质 | | 2支 | 1.00 mg/ml，1ml，溶剂：乙腈 |
| 52 | | 2,4滴溶液标准物质 | | 2支 | 100ug/mL，1mL，溶剂：甲醇 |
| 53 | | 敌敌畏溶液标准物质 | | 2支 | 1.00mg/ml，2mL，溶剂：甲醇 |
| 54 | | 呋喃丹溶液标准物质 | | 2支 | 100ug/mL，1mL，溶剂：甲醇 |
| 55 | | 毒死蜱溶液标准物质 | | 2支 | 1.00mg/ml，1ml，溶剂：甲醇 |
| 56 | | 莠去津溶液标准物质 | | 2支 | 100μg/mL，1.2ml，溶剂：甲醇 |
| 57 | | 草甘膦溶液标准物质 | | 2支 | 100ug/mL，1mL，溶剂：水 |
| 58 | | 七氯溶液标准物质 | | 2支 | 100ug/ml，1.2ml，溶剂：甲醇 |
| 59 | | 六氯苯溶液标准物质 | | 2支 | 100ug/ml，1.2ml，溶剂：甲醇 |
| 60 | | 五氯酚溶液标准物质 | | 2支 | 1mg/ml，2ml，溶剂：甲醇 |
| 61 | | 乙草胺溶液标准物质 | | 2支 | 100μg/mL，1ml，溶剂：甲醇 |
| 62 | | 土臭素溶液标准物质 | | 2支 | 100 ng/ul，1ml，溶剂：甲醇 |
| 63 | | 水质锰溶液标准样品 | | 2支 | 20ml |
| 64 | | 原子吸收分光光度计检定用标准物质（Cd） | | 1套 | Cd (0.5-5.00)ng/ml，6×90ml |
| 65 | | 铬溶液（六价） | | 2支 | 100ug/ml，20ml，溶剂：水 |
| 66 | | 原子吸收分光光度计检定用标准物质（Cu） | | 1套 | Cu(0.5-5.00)ug/ml，8×90ml |
| 67 | | 硒单元素溶液标准物质 | | 2支 | 100ug/ml，80ml |
| 68 | | 硫酸盐溶液标准物质 | | 2支 | 1000ug/ml，20ml，溶剂：水 |
| 69 | | 氨氮溶液标准物质 | | 2支 | 0.1g/l，20ml，溶剂：水 |
| 70 | | 氨氮标样 | | 2支 | 20ml |
| 71 | | 水质氟化物标样 | | 2支 | 20ml |
| 72 | | 水质氯化物标样 | | 2支 | 20ml |
| 73 | | 水中溴酸根溶液标准物质 | | 2支 | 1000mg/L，20ml |
| 74 | | 水质溴酸盐标样 | | 2支 | 20ml |
| 75 | | 色度溶液标准物质 | | 2支 | 500度，20ml |
| 76 | | 水中挥发酚成分分析标准物质 | | 2支 | 1g/L，20ml |
| 77 | | 阴离子表面活性剂溶液标准物质 | | 2支 | 1000mg/l，15ml |
| 78 | | 水质阴离子表面活性剂质控样 | | 1支 | 10.5mL，稀释至2L使用，0.2-1.0mg/L |
| 79 | | 水中氯酸盐溶液标准物质 | | 2支 | 1002mg/l，1ml |
| 80 | | 水中亚氯酸盐溶液标准物质 | | 2支 | 1001mg/l，1ml |
| 81 | | 水中硝酸盐氮溶液标准物质 | | 2支 | 1000mg/l，20ml |
| 82 | | 水质硝酸盐标样 | | 2支 | 以氮计，20mL |
| 83 | | 水中氰成分分析标准物质 | | 2支 | 50ug/ml，40ml |
| 84 | | 水质总氰化物标样 | | 1支 | 20ml |
| 85 | | 水中浊度标准物质 | | 2支 | 400NTU，90ml |
| 86 | | 亚硝酸盐氮溶液标准物质 | | 2支 | 100mg/l，20ml |
| 87 | | 氨标准溶液 | | 2支 | 1000µg/ml，50ml |
| 88 | | 四氯化碳标准物质 | | 2支 | 1000ug/ml，1.2ml，溶剂：甲醇 |
| 89 | | 三氯甲烷标准物质 | | 2支 | 1000ug/ml，1.2ml，溶剂：甲醇 |
| 90 | | 甲醇中9种VOC混合系列Ⅲ标准溶液 | | 2套 | 甲醇中9种VOC混合系列III溶液：1000ug/ml 1.2ml 苯、甲苯、乙苯、对二甲苯、间二甲苯、邻二甲苯、苯乙烯、乙酸正丁酯、正十一烷 3瓶/套 |
| 91 | | 甲苯标准溶液 | | 2支 | 1000ug/ml，1.2ml，溶剂：二硫化碳 |
| 92 | | 对二甲苯标准溶液 | | 2支 | 1000ug/ml，1.2ml，溶剂：二硫化碳 |
| 93 | | 间二甲苯标准溶液 | | 2支 | 1000ug/ml，1.2ml，溶剂：二硫化碳 |
| 94 | | 邻二甲苯标准溶液 | | 2支 | 1000ug/ml，1.2ml，溶剂：二硫化碳 |
| 95 | | 苯标准溶液 | | 2支 | 1000ug/ml，1.2ml，溶剂：二硫化碳 |
| 96 | | 甲醇中苯系物8种订制混标 | | 2支 | 1000ppm，1ml，溶剂：甲醇  组分：苯、甲苯、乙苯、邻二甲苯、间二甲苯、对二甲苯、苯乙烯、异丙苯 |
| 97 | | 二硫化碳中苯系物8种混标 | | 2支 | 1000ppm，1ml，溶剂：二硫化碳 HJ 584-2010环境空气 苯系物的测定 活性炭吸附/二硫化碳解吸-气相色谱法订制混标 组分：苯、甲苯、乙苯、邻二甲苯、间二甲苯、对二甲苯、苯乙烯、异丙苯 |
| 98 | | 食用盐中碘成份分析标准物质 | | 2套 | 食用盐中碘 (12.0±2.0)mg/g，(34.5±3.0)×mg/kg ，3袋/套，35g/袋 |
| 99 | | 冻干人尿中碘 | | 2套 | 3瓶/套，5ml\*3 |
| 100 | | 水中碘成分分析标准物质 | | 2套 | 8.8Ug/L和60Ug/L，30ml\*2 |
| 101 | | 乙醇水溶液中甲醇、异丁醇、和异戊醇标准物质 | | 2支 | 1mg/ml，2ml |
| 102 | | 水中乙醇标准物质 | | 20瓶 | 10.0mg/mL，5ml/瓶 |
| 103 | | 食用合成色素胭脂红溶液标物 | | 1支 | 0.5mg/ml，5ml |
| 104 | | 食用合成色素亮蓝溶液标准物质 | | 1支 | 0.5mg/ml，5ml |
| 105 | | 食用合成色素柠檬黄溶液标物 | | 1支 | 0.5mg/ml，5ml |
| 106 | | 食用合成色素日落黄溶液标物 | | 1支 | 0.5mg/ml，5ml |
| 107 | | 食用甜味剂糖精钠溶液标准物质 | | 1支 | 1.00mg/ml，5ml 液相用 |
| 108 | | 食品防腐剂苯甲酸溶液标准溶液 | | 1支 | 1.00mg/ml，5ml 液相用 |
| 109 | | 食品防腐剂山梨酸溶液标准物质 | | 1支 | 1.00mg/ml，5ml 液相用 |
| 110 | | 诱惑红溶液标准物质 | | 1支 | 100ug/ml，5ml |
| 111 | | 三聚氰胺标准品 | | 1瓶 | 1g |
| 112 | | 环己基氨基磺酸钠溶液标准物质 | | 1支 | 10mg/ml，5ml |
| 113 | | 乙醇水溶液中甲醇标准物质 | | 1支 | 1mg/ml，2ml |
| 114 | | 食品甜味剂乙酰磺酸钾溶液标物 | | 1支 | 1000ug/ml，5ml |
| 115 | | 乙醇中氟乙酰胺溶液 | | 1支 | 100ug/mL，1mL |
| 116 | | 黄曲霉毒素B1溶液标准物质 | | 1支 | 25µg/mL黄曲霉毒素B1(Aflatoxin B1)/乙腈 |
| 117 | | 黄曲霉毒素B2溶液标准物质 | | 1支 | 25µg/mL黄曲霉毒素B2(Aflatoxin B2)/乙腈 |
| 118 | | 黄曲霉毒素G1溶液标准物质 | | 1支 | 25µg/mL黄曲霉毒素G1(Aflatoxin G1)/乙腈 |
| 119 | | 黄曲霉毒素G2溶液标准物质 | | 1支 | 25µg/mL 黄曲霉毒素G2(Aflatoxin G2)/乙腈 |
| 120 | | 黄曲霉毒素M1溶液标准物质 | | 1支 | 10µg/mL黄曲霉毒素M1(Aflatoxin M1)/乙腈 |
| 121 | | 硫酸容量分析用溶液标准物质 | | 2瓶 | 0.1mol/L，500ml |
| 122 | | 氢氧化钠容量分析用溶液标准物质 | | 2瓶 | 0.1mol/L，90ml |
| 123 | | 硝酸银容量分析用溶液标准物质 | | 1瓶 | 0.1006mol/L，20ml |
| 124 | | EDTA容量分析用溶液标准物质 | | 1瓶 | 0.05 mol/L，20ml |
| 125 | | 油类样品前处理分析标准套装  （核心产品） | | 1套 | ▲1.专用标准品方法包套装：含专用标样12支，标液5支，要求必须可与我单位现有的睿科Fotector Plus全自动萃取系统配套使用（投标时需提供能够配套使用的证明文件）。  ▲2.包含对采购人现有设备进行软件升级，并提供原厂工程师现场油类分析方法开发服务，为期不少于3天。 |
| 126 | | 泳池检测试纸 | | 2套 | 100次/套 |
| 127 | | 毒性废水检测试剂 | | 2套 | 50次/套 |
| 128 | | 活性炭管中苯、甲苯、邻二甲苯标准物质 | | 2套 | 活性碳管中苯、甲苯、二甲苯 高低/套 |
| 129 | | 尿铅已知样 | | 1套 | 冻干人尿铅标准物质 高低/套 |
| 130 | | 尿镉已知样 | | 1套 | 冻干人尿镉质量控制样品 高低/套 |
| 131 | | 硫代硫酸钠溶液标准物质 | | 2瓶 | 0.1mol/L，500ml |
| **二、涉及项目的其他要求** | | | | |
| **采购预算** | | 具体见本招标文件第一章“公开招标公告”。 | | |
| **为落实政府采购政策需满足的要求** | | 具体见本招标文件第三章“投标人须知”及第四章“评标办法及评分标准”。 | | |
| **规范标准** | | 采购标的需执行的国家标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范。 | | |
| **采购标的需满足的质量、安全、技术规格、物理特性等** | | 见本表“功能目标及技术指标”及国家行业相关标准。 | | |
| **采购标的需满足的服务标准、期限、效率等** | | 见本表“商务最低要求表”。 | | |
| **采购标的验收标准** | | 1.交付验收标准依次序对照适用标准为：①符合中华人民共和国国家安全质量标准、环保标准或行业标准；②符合采购文件和投标文件承诺中采购人认可的合理最佳配置、参数及各项要求；③货物符合国家官方合格标准。  2.中标供应商须确保货物为原制造商制造的全新产品，无污染，无侵权行为、表面无划损、无任何缺陷隐患，在中国境内可依常规安全合法使用。  3.供货时中标供应商应将关键货物的用户手册、保修手册、有关单证资料及配备件等交付给采购人，使用操作及安全须知等重要资料应附有中文说明。  4.采购人组成验收小组按国家有关规定、规范进行验收，必要时邀请相关的专业人员或机构参与验收。因货物质量问题发生争议时，由本地质量技术监督部门鉴定。鉴定费由中标供应商承担。  **5.采购人有权委托第三方进行履约验收 ，履约验收费用由中标人支付。投标人在投标报价时自行考虑。** | | |
| **三、商务最低要求表（投标人商务响应表与售后服务承诺同一内容不相符的，以低计算）** | | | | |
| **售后技术服务要求** | | 1.投标产品为全新产品，必须提供全部设备厂家合法销售渠道的全新合格正品，产品符合国家有关认证标准及安全规定。中标提供货物的同时提交产品的相关合法资质证明文件。  2.中标供应商须提供中文使用说明书等。  3.中标供应商免费送货上门、调试，校准免费提供技术培训和测试和调整服务。  4.提供现场培训服务。  5.接到订单通知后立即响应，常规品种在24小时内完成配送，特殊项目在48小时内完成配送。中标供应商免费送货上门。接到故障通知后4小时内响应，12小时内到达现场维修，按国家及行业标准对故障进行及时处理。采购人按中国国家计量标准部门的有关规程进行验收。 | | |
| **交付期及地点** | | 1.交付使用期：自合同签订之日起7天内。  2.交付地点：柳州市市区内采购人指定地点。 | | |
| **签订合同日期** | | 自中标通知书发出之日起30日内。 | | |
| **付款条件** | | 合同签订生效后采购人支付合同金额的30%；所有货物交货完毕，验收合格交付使用之日起10个工作日内，由采购人支付至合同金额的95%，余款5%在质保期满后无质量问题或违约情况的，采购人在10个工作日内支付完毕（不计息）。 | | |
| **投标产品质量管理、企业信用要求** | | 1.投标人无任何违法、违规、质量安全事故、履约不良等行为反映或记录；  2.投标人无自身原因违约或不恰当履行合同引起的终止、纠纷、争议、仲裁、和诉讼记录；  3.投标人无被责令停业或暂停、取消投标资格，无经济方面犯罪或严重违法记录；  4.投标人无被国家工商或质量监督部门年检或抽检不合格或复查未通过问题。  5.投标人或投标产品无信用不良而处于禁止或取消投标、采购情形。 | | |
| **四、采购人对项目的特殊要求及说明** | | | | |
| **核心产品** | | **本分标序号125“油类样品前处理分析标准套装”为核心产品，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采取随机抽取方式确定一个投标人获得中标供应商推荐资格。** | | |
| **其他要求** | | **核心产品“油类样品前处理分析标准套装”的投标人为非产品生产厂家的，如中标后，在签订合同前必须提供该产品生产厂家或区域总代理商针对本项目的售后服务承诺书原件。** | | |

**004分标**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **货物名称** | | **单位及数量** | **技术参数及性能（配置）要求** |
| 1 | 顶空进样瓶 | | 4盒 | 样品瓶，钳口，顶空，透明，经认证，平底，10 mL，23 × 46 mm，100/包。 |
| 2 | 钳口铝盖 | | 10包 | 瓶盖，钳口，顶空，20 mm，银色铝质盖，不带隔垫，100/包。 |
| 3 | 灰色丁基橡胶塞 | | 10包 | 灰色丁基橡胶塞，20 mm，-40/120 ℃，100/包 |
| 4 | 微量注射器 | | 2支 | ALS进样针，10 µL，固定式针头，23-26s/42/锥形针尖 |
| 5 | 密封垫 | | 5包 | 灰色丁基橡胶塞，20 mm，-40/120 ℃，100/包 |
| 6 | 玻璃指示型氧气水分捕集肼 | | 2支 | 玻璃指示型水分捕集阱，1/8 英寸，100 psig |
| 7 | 氧气水分捕集肼 | | 2支 | 氧气/水分捕集阱，1/8 英寸 |
| 8 | 顶空瓶铝盖 | | 200盒 | 顶空进样瓶专用，ф20mm中孔，银色铝制盖，100/盒 |
| 9 | 顶空瓶胶盖 | | 200包 | 顶空进样瓶盖专用，20-82，100个/包 |
| 10 | 石墨压环 | | 2盒 | GVF16-004石墨压环，10个/盒 |
| 11 | 质谱堵头 | | 2包 | 插头螺母A，用于插头的VF管 |
| 12 | 气相堵头 | | 2包 | 金属螺母垫片，5个/包 |
| 13 | 液相进样瓶 | | 3盒 | 1.5ml样品瓶，100个/盒 |
| 14 | 液相进样瓶内垫 | | 5包 | SEPTUM,1.5ML 100/PCT |
| 15 | 保护柱 | | 2包 | Shim-pack GVP-ODS 5um 4.6mm×1cm 2pcs |
| 16 | 保护柱套 | | 2个 | Shim-pack Guard column Holder for VP 4.6mm |
| 17 | 阴离子抑制器 | | 1个 | ASRS300，4mm |
| 18 | 石墨管 | | 1盒 | 非涂层石墨管，10个/盒 |
| 19 | 空心阴极灯 | | 1个 | Lumina Hollow Cathode 2 Lamp - Pb 空心阴极灯 |
| 20 | 空心阴极灯 | | 1个 | Lumina Hollow Cathode 2 Lamp - Cd 空心阴极灯 |
| 21 | 电导仪标准液 | | 2瓶 | 84uS/cm电导仪标准液，250ml |
| 22 | 总离子强度调节剂 | | 1瓶 | perfectION™氟离子TISAB II（总离子强度调节剂）含EDTA，3790ml |
| 23 | 进样垫 | | 1包 | 隔膜9.5mm，用于Markes CSLR |
| 24 | 空气采样吸收管 | | 2盒 | 溶剂解析型：长度90mm，100/50mg |
| 25 | 涡旋混匀仪 | | 2个 | 1.流线型设计，小巧美观，结构紧凑；  2.无级调速，旋钮式操作方式；  3.开箱即可使用，一步到位；  4.高性能、低噪音电机，确保混匀迅速、彻底；  5.点动/连续一键切换，操作灵活、简便，可应对不同的实验要求。  6.速度范围：0-2800rpm  7.功率：60W  8.震荡方式：圆周 |
| 26 | 连续分液器 | | 1支 | 1.自动识别分液管：无需计算体积，避免分液体积出错；  2.人体工程学单按钮脱卸：单手操作，无接触的分液头脱卸；  3.速度调节：可进行吸液和放液速度的编程，提高移液精确性和准确性，防止液体的溅射；  4.仅需一次吸液就能进行多达100次的分液操作；  5.1µL-50mL，5000种不同分液体积，体积增量最低为 100纳升；  6.马达驱动，将人为错误减至最低，同时减少重复性劳损 (RSI) 风险；  7.安全和人体工程学操作，9种可选语言；  8.外置活塞式系统：不受液体属性和大部分移液误差影响，有效防止气溶胶污染。  9.配置：  9.1电动连续分液器主机，1个；  9.2充电适配器，1个；  9.3Combitips advanced混合套装，2套。 |
| 27 | 移液器吸头 | | 2包 | 1.优化的吸嘴形状设计，完美适配于Eppendorf移液器；  2.移液器吸头具有通用性，可适配于其他品牌的移液器；  3.精细的刻度可便捷直观地观察移液体积；  4.细长的吸头可伸至窄口、较深的容器底部，且不会触碰容器顶部的边缘；  5.逐渐变细的嘴尖可以轻松操作微量的液体；  6.epTIPS普通袋装，优质级 0.1-10ul，2×500个吸头。 |
| 28 | 移液器吸头 | | 2包 | 1.优化的吸嘴形状设计，完美适配于Eppendorf移液器；  2.移液器吸头具有通用性，可适配于其他品牌的移液器；  3.精细的刻度可便捷直观地观察移液体积；  4.细长的吸头可伸至窄口、较深的容器底部，且不会触碰容器顶部的边缘；  5.逐渐变细的嘴尖可以轻松操作微量的液体；  6.epTIPS普通袋装，优质级2-200ul，2×500个吸头。 |
| 29 | 移液器吸头 | | 2包 | 1.优化的吸嘴形状设计，完美适配于Eppendorf移液器；  2.移液器吸头具有通用性，可适配于其他品牌的移液器；  3.精细的刻度可便捷直观地观察移液体积；  4.细长的吸头可伸至窄口、较深的容器底部，且不会触碰容器顶部的边缘；  5.逐渐变细的嘴尖可以轻松操作微量的液体；  6.epTIPS普通袋装，优质级50-1000ul，2×500个吸头 |
| 30 | 移液器吸头 | | 8包 | 0.1-10ul，可匹配Eppendorf移液器使用，1000支/包 |
| 31 | 移液器吸头 | | 8包 | 2-200ul，可匹配Eppendorf移液器使用，1000支/包 |
| 32 | 移液器吸头 | | 8包 | 50-1000ul，可匹配Eppendorf移液器使用，500支/包 |
| 33 | 真空采样管 | | 6000支 | 玻璃制，3ml |
| 34 | 塑料离心管 | | 1000支 | 15ml离心管（螺旋盖），不灭菌 |
| 35 | 塑料离心管 | | 1000支 | 50ml离心管（尖底），不灭菌 |
| 36 | 瓶口分液器 | | 2个 | 1.类型：有机型；  2.调节方式：数字可调；  3.有DE-M标志；  4.量程：2.5-25 ml；  5.最小刻度：0.1ml；  6.带安全回流阀；  7.最大蒸汽压：600 mbar；  8.最大黏度：500 mm2/s；  9.最高温度：40℃；  10.最大密度：2.2 g/cm3。 |
| 37 | 移液器吸头 | | 10包 | 2-200ul，可匹配吉尔森移液器使用，1000支/包 |
| 38 | 移液器吸头 | | 10包 | 100-1000ul，可匹配吉尔森移液器使用，1000支/包 |
| 39 | 吹扫进样隔垫 | | 2包 | 吹扫补集仪专用，72个/包 |
| 40 | 色谱柱 | | 1支 | 10µm，4.1x250mm |
| 41 | 亲水PTFE针式滤器 | | 3罐 | 亲水PTFE针式滤器（金色，双层膜），13mm\*0.22um，100个/罐 |
| 42 | 液相进样瓶 | | 10盒 | CNW 9mm棕色螺纹口自动进样瓶（带刻度，书写），9mm蓝色开孔拧盖，含PTFE/橡胶隔垫，Bond，100套/盒 |
| 43 | 样品杯 | | 4包 | 1.5ml样品杯，1000个/包 |
| 44 | 样品瓶 | | 4盒 | 1.5ml，100个/盒，LC-AFS 6500配套使用 |
| 45 | 原子化器 | | 1个 | LC-AFS 6500配套使用 |
| 46 | 点火炉丝 | | 5支 | LC-AFS 6500配套使用 |
| 47 | 微量注射器 | | 10支 | 5ul，气相色谱仪使用 |
| 48 | 针筒式过滤器 | | 10盒 | 直径13mm，0.45um，100个/包，有机系 |
| 49 | 针筒式过滤器 | | 10盒 | 直径13mm，0.45um，100个/包，水系 |
| 50 | 针筒式过滤器 | | 5盒 | 直径13mm，0.22um，100个/包，有机系 |
| 51 | 针筒式过滤器 | | 10盒 | 直径13mm，0.22um，100个/包，水系 |
| 52 | 过滤器 | | 1个 | 溶剂过滤器，2L |
| 53 | 电陶炉 | | 3台 | 功率：2200W，双钮控制 |
| 54 | 柱后衍生过滤小柱 | | 4盒 | 柱后衍生专用多功能净化小柱，25支/盒 |
| 55 | 实验室专用洗涤剂 | | 5瓶 | 2.0L/瓶 |
| 56 | 实验室多功能推车 | | 2辆 | 三层，双抽屉 |
| 57 | 气瓶推车 | | 2辆 | 40L单瓶，带支架 |
| 58 | 玻璃瓶 | | 20个 | 棕色，带盖，玻璃材质，250ml |
| 59 | 玻璃瓶 | | 20个 | 透明，带盖，玻璃材质，250ml |
| 60 | 擦镜纸 | | 20本 | 10-15cm |
| 61 | 长嘴塑料洗瓶 | | 10个 | 500ml |
| 62 | 芦荟手套 | | 1箱 | 大号，30付/盒，20盒/箱 |
| 63 | 一次性丁腈手套 | | 1箱 | （加厚无粉）小号，50付/盒，20盒/箱 |
| 64 | 一次性丁腈手套 | | 1箱 | （加厚无粉）中号，50付/盒，20盒/箱 |
| 65 | 一次性丁腈手套 | | 1箱 | （加厚无粉）大号，50付/盒，20盒/箱 |
| 66 | 实验室废弃物专用垃圾袋 | | 10扎 | 60\*70cm，100个/包 |
| 67 | 普通垃圾袋 | | 10扎 | 50cm\*60cm，100个/包 |
| 68 | 利器盒 | | 20个 | 圆形6L直接20cm高22cm |
| 69 | 耐酸工业橡胶手套 | | 10副 | L大号，10双/包 |
| 70 | 剪刀 | | 1盒 | 160mm弯头 |
| 71 | 长柄镊子 | | 1盒 | 304-30cm |
| 72 | 构台架套件  (核心产品) | | 1套 | ▲1.可匹配采购人现有的安捷伦7890B+7697A顶空进样气相色谱系统使用，含相关全套配件、工具、安装及培训服务。  ▲2.包含对采购人现有设备进行软件升级，并提供原厂工程师现场血醇分析方法开发服务，为期不少于3天。 |
| **二、涉及项目的其他要求** | | | | |
| **采购预算** | | 具体见本招标文件第一章“公开招标公告”。 | | |
| **为落实政府采购政策需满足的要求** | | 具体见本招标文件第三章“投标人须知”及第四章“评标办法及评分标准”。 | | |
| **规范标准** | | 采购标的需执行的国家标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范。 | | |
| **采购标的需满足的质量、安全、技术规格、物理特性等** | | 见本表“功能目标及技术指标”及国家行业相关标准。 | | |
| **采购标的需满足的服务标准、期限、效率等** | | 见本表“商务最低要求表”。 | | |
| **采购标的验收标准** | | 1.交付验收标准依次序对照适用标准为：①符合中华人民共和国国家安全质量标准、环保标准或行业标准；②符合采购文件和投标文件承诺中采购人认可的合理最佳配置、参数及各项要求；③货物符合国家官方合格标准。  2.中标供应商须确保货物为原制造商制造的全新产品，无污染，无侵权行为、表面无划损、无任何缺陷隐患，在中国境内可依常规安全合法使用。  3.供货时中标供应商应将关键货物的用户手册、保修手册、有关单证资料及配备件等交付给采购人，使用操作及安全须知等重要资料应附有中文说明。  4.采购人组成验收小组按国家有关规定、规范进行验收，必要时邀请相关的专业人员或机构参与验收。因货物质量问题发生争议时，由本地质量技术监督部门鉴定。鉴定费由中标供应商承担。  **5.采购人有权委托第三方进行履约验收 ，履约验收费用由中标人支付。投标人在投标报价时自行考虑。** | | |
| **三、商务最低要求表（投标人商务响应表与售后服务承诺同一内容不相符的，以低计算）** | | | | |
| **售后技术服务要求** | | 1.投标产品为全新产品，必须提供全部厂家合法销售渠道的全新合格正品，产品符合国家有关认证标准及安全规定，中标提供货物的同时提交产品的相关合法资质证明文件。  2.中标人供货时须提供中文使用说明书等。  3.中标人免费送货上门、调试，校准免费提供技术培训和测试和调整服务。  4.提供现场培训服务。  5.接到订单通知后立即响应，常规品种在24小时内完成配送，特殊项目在48小时内完成配送。中标人免费送货上门。接到故障通知后4小时内响应，12小时内到达现场维修，按国家及行业标准对故障进行及时处理。采购单位按中国国家计量标准部门的有关规程进行验收 | | |
| **交付期及地点** | | 1.交付使用期：自合同签订之日起7天内。  2.交付地点：柳州市市区内采购人指定地点。 | | |
| **签订合同日期** | | 自中标通知书发出之日起30日内。 | | |
| **付款条件** | | 合同签订生效后采购人支付合同金额的30%；所有货物交货完毕，验收合格交付使用之日起10个工作日内，由采购人支付至合同金额的95%，余款5%在质保期满后无质量问题或违约情况的，采购人在10个工作日内支付完毕（不计息）。 | | |
| **投标产品质量管理、企业信用要求** | | 1.投标人无任何违法、违规、质量安全事故、履约不良等行为反映或记录；  2.投标人无自身原因违约或不恰当履行合同引起的终止、纠纷、争议、仲裁、和诉讼记录；  3.投标人无被责令停业或暂停、取消投标资格，无经济方面犯罪或严重违法记录；  4.投标人无被国家工商或质量监督部门年检或抽检不合格或复查未通过问题。  5.投标人或投标产品无信用不良而处于禁止或取消投标、采购情形。 | | |
| **四、采购人对项目的特殊要求及说明** | | | | |
| **核心产品** | | **本分标序号72“构台架套件”为核心产品，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采取随机抽取方式确定一个投标人获得中标供应商推荐资格。** | | |
| **其他要求** | | **评审时，如果评标委员会发现本一览表“技术参数及性能（配置）要求”中，含有唯一的参考品牌特定的技术参数要求的，有权认定该项技术参数要求不作为招标文件的实质性要求。** | | |
| **核心产品“构台架套件”，投标人为非生产厂家的，如中标后在签订合同前必须提供该产品生产厂家或区域总代理商针对本项目的售后服务承诺书原件。** | | |