**浙江省疾病预防控制中心政府采购**

**重大传染病防控试剂耗材一批采购项目**

**招标文件**



**采购方式：公开招标**

**项目编号：CTZB-2025050397**

**采购人：浙江省疾病预防控制中心（盖章）**

**采购代理机构：浙江省成套招标代理有限公司（盖章）**

**二〇二五年六月**

# 目录

[目录 2](#_Toc12454)

[第一章 招标公告 3](#_Toc13510)

[第二章 采购需求总体要求 7](#_Toc11818)

[第三章 采购需求 8](#_Toc5215)

[第四章 采购合同 67](#_Toc32654)

[第五章 评标办法 74](#_Toc26054)

[第六章 投标人须知 83](#_Toc30787)

[第七章 投标文件格式 97](#_Toc31762)

[第八章 招标文件附件 120](#_Toc24255)

# 第一章 招标公告

## 项目概况

浙江省疾病预防控制中心重大传染病防控试剂耗材一批采购项目的潜在投标人应在浙江政府采购网（http://zfcg.czt.zj.gov.cn）获取（下载）招标文件，并于2025年7月14日9时30分（北京时间）前递交（上传）投标文件。

## 一、项目基本情况

项目编号：CTZB-2025050397

项目名称：重大传染病防控试剂耗材一批采购项目

采购方式：公开招标

预算金额（元）：2199235

最高限价（元）：480923，1518362，199950

采购需求：

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 标项名称 | 数量 | 单位 | 预算金额（元） | 简要技术要求 | 备注 |
| 1 | 新型冠状病毒中和抗体检测试剂盒等 | 1 | 批 | 480923 | 新型冠状病毒中和抗体检测试剂盒等。具体内容详见招标文件。 | 采购依据：[2025]31378号,[2025]30916号,[2025]30917号,[2025]31376号；  最高限价：480923元；  项目属性：货物项目； |
| 2 | 发热伴血小板减少综合征人IGG抗体检测试剂盒（酶联免疫法）等 | 1 | 批 | 1518362 | 发热伴血小板减少综合征人IGG抗体检测试剂盒（酶联免疫法）等。具体内容详见招标文件。 | 采购依据：[2025]31381号,[2025]31380号,[2025]30921号,[2025]30918号,[2025]30922号,[2025]31377号,[2025]30919号,[2025]31379号；  最高限价：1518362元；  项目属性：货物项目； |
| 3 | 高通量测序试剂套装等 | 1 | 批 | 199950 | 高通量测序试剂套装等。具体内容详见招标文件。 | 采购依据：[2025]30920号；  最高限价：199950元；  项目属性：货物项目； |

合同履行期限：按招标文件规定

本项目（是）接受联合体投标

## 二、申请人的资格要求

**【标项1】【标项2】【标项3】**

**1.基本资格要求：**

（1）满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定，未被“信用中国”（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）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。

**2.落实政府采购政策需满足的资格要求：**无。

**3.特定资格要求：**

（1）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，不得同时参加本标项的政府采购活动；

（2）根据《浙江省财政厅关于规范政府采购供应商资格设定及资格审查的通知》（浙财采监〔2013〕24号）第六条规定，金融、保险、通讯等特定行业的全国性企业所设立的区域性分支机构参加政府采购活动应依法办理了工商、税务和社保登记手续，获得总公司（总机构）授权或能够提供房产权证或其他有效财产证明材料，能证明其具备实际承担责任的能力和法定的缔结合同能力；个体工商户、个人独资企业、合伙企业参加政府采购活动应依法办理了工商、税务和社保登记手续，能够提供房产权证或其他有效财产证明材料，能证明其具备实际承担责任的能力和法定的缔结合同能力；

（3）电子交易平台运营机构，以及与该机构有直接控股或者管理关系可能影响采购公正性的任何单位和个人，不得在该平台进行的政府采购项目电子交易中投标、响应和代理政府采购项目；

（4）接受联合体，联合体参加本标项的政府采购活动应满足以下条件：

◇两个以上的自然人、法人或者其他组织可以组成一个联合体，以一个投标人的身份共同参加本标项的政府采购活动，联合体在投标文件中提供联合体协议并明确分工；

◇联合体主办单位和成员单位均应具备资格要求1、2及特定资格要求第（1）（2）（3）项；

◇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，按资质等级较低的投标人确定资质等级；

◇联合体各方不得再单独参加或与其他投标人另外组成联合体参加本标项的政府采购活动。

## 三、获取招标文件

时间：招标公告发布之日起至提交投标文件截止时间前；

地点：浙江政府采购网（http://zfcg.czt.zj.gov.cn）；

方式：投标人通过“浙江政府采购网”在线获取（招标公告下方选取“潜在供应商”处“获取采购文件”），不提供纸制版招标文件；投标人只有在“浙江政府采购网”完成获取招标文件申请并下载了招标文件后才视作依法获取招标文件；

售价（元）：0。

## 四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

提交投标文件截止时间：2025年7月14日9时30分（北京时间）；

投标地点（网址）：政府采购云平台（https://www.zcygov.cn）；

开标时间：2025年7月14日9时30分；

开标地点（网址）：在政府采购云平台（https://www.zcygov.cn）上开启投标文件；

联合体由主办单位提交投标文件。

## 五、公告期限

自本公告发布之日起5个工作日。

## 六、其他补充事宜

1.《浙江省财政厅关于进一步发挥政府采购政策功能全力推动经济稳进提质的通知》 （浙财采监〔2022〕3号）、《浙江省财政厅关于进一步促进政府采购公平竞争打造最优营商环境的通知》（浙财采监〔2021〕22号））、《浙江省财政厅关于进一步加大政府采购支持中小企业力度助力扎实稳住经济的通知》（浙财采监〔2022〕8号）已分别于2022年1月29日、2022年2月1日和2022年7月1日开始实施，此前有关规定与上述文件内容不一致的，按上述文件要求执行。

2.根据《浙江省财政厅关于进一步促进政府采购公平竞争打造最优营商环境的通知》（浙财采监〔2021〕22号）文件关于“健全行政裁决机制”要求，鼓励供应商在线提起询问，路径为：政采云－项目采购－询问质疑投诉－询问列表，鼓励供应商在线提起质疑，路径为：政采云－项目采购－询问质疑投诉－质疑列表，质疑供应商对在线质疑答复不满意的，可在线提起投诉，路径为：浙江政府服务网－政府采购投诉处理－在线办理。

3.投标人认为招标文件使自己的权益受到损害的，可以自获取招标文件之日或者招标公告期限届满之日（公告期限届满后获取招标文件的，以公告期限届满之日为准）起7个工作日内，对招标文件需求的以书面形式向采购人提出质疑，对其他内容的以书面形式向采购人和采购代理机构提出质疑。质疑供应商对采购人、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答复的，可以在答复期满后十五个工作日内向同级政府采购监督管理部门投诉。质疑函范本、投诉书范本请到浙江政府采购网下载专区下载。

4.其他事项

4.1采购项目需要落实的政府采购政策：

（1）包括节约资源、保护环境、支持创新、促进中小企业发展等。详见招标文件的第三章 采购需求。

（2）经采购人确定，本项目不属于预留采购份额专门面向中小企业采购项目。

4.2采购信息发布媒介：浙江政府采购网（http://zfcg.czt.zj.gov.cn）。

4.3未按招标公告规定获取招标文件的潜在投标人不得对招标文件提出质疑，其投标文件将被拒绝；通过本公告下方“游客，浏览采购文件”下载的招标文件仅供浏览，不视作依法获取招标文件。

4.4在线投标响应（电子投标）说明：

（1）本项目采用政府采购电子化交易；

（2）投标人应在投标前完成CA数字证书办理。（办理流程详见http://zfcg.czt.zj.gov.cn/bidClientTemplate/2019-05-27/12945.html）；

（3）投标人应安装“政采云投标客户端”，电子投标工具请投标人自行前往浙江政府采购网下载并安装，（下载网址：http://zfcg.czt.zj.gov.cn/bidClientTemplate/2019-09-24/12975.html）；

（4）电子交易具体流程详见操作指南：登录政府采购云平台（https://www.zcygov.cn），从首页－服务中心－帮助文档－项目采购－电子招投标，查看文档和视频；

（5）如有疑问，可致电政府采购云平台技术支持热线咨询，联系方式：95763；

4.5开标时间后30分钟内，投标人须登录政府采购云平台，用“项目采购－开标评标”功能解密投标文件（线上）。

4.6中标人应在合同签订前完成政府采购云平台（https://www.zcygov.cn）全部注册步骤并成为正式注册入库供应商，否则将导致合同款无法正常支付，责任由中标人承担。请投标人尽早完成注册。https://middle.zcygov.cn/settle-front/#/registry（供应商注册页面）。

5.投标人可选择以上一个或多个标项进行投标。

## 七、对本次采购提出询问、质疑、投诉，请按以下方式联系。

1.采购人信息

名称：浙江省疾病预防控制中心

地址：浙江省杭州市滨江区滨盛路3399号

项目联系人（询问）：周老师

联系电话（询问）：0571-87115300

质疑联系人：于老师

质疑联系方式：0571-87115301

2.采购代理机构信息

名称：浙江省成套招标代理有限公司

地址：杭州市文晖路42号现代置业大厦西楼18层1804室

项目联系人（询问）：徐均

联系电话（询问）：0571-85830191

质疑联系人：冯东东

质疑联系方式：0571-85331293

3.同级政府采购监督管理部门

名称：浙江省财政厅政府采购监管处、浙江省政府采购行政裁决服务中心（杭州）

地址：杭州市上城区清泰街549号城建综合大楼11楼

联系人：朱老师、王老师、匡老师

监督投诉电话：0571-87800218、0571-87227671

政策咨询：何一平、冯华，0571-87058424、87055741

# 第二章 采购需求总体要求

## 一、技术标准、规范（不限于以下）

1.国家规定的标准及规范，按最新的标准及规范执行。

2.行业标准及规范，按最新的标准及规范执行。

3.其他相关标准及规范，按最新的标准及规范执行。

## 二、基本要求

1.投标人须提供符合国家相应标准及规范生产的产品，并保证其使用的安全性与可靠性。投标人应在投标文件中明确产品具体配置说明、技术指标，并按采购需求的要求在投标文件中提供技术支持资料。

2.如投标文件中未提供技术支持资料或投标文件中明确的技术指标与技术支持资料不一致，评标委员会可对其做出不利的评审。

3.投标人须对产品使用的安全性、有效性及可靠性承担全部责任，须保证合同验收阶段的性能检验报告与投标文件明确的技术指标一致。

4.投标人应保证提供的产品为合法企业生产的合法产品，符合中华人民共和国有关法律法规、规章、文件、标准、规范的规定。按国家规定应通过有关部门鉴定（批准）的产品，应保证已按国家规定通过了鉴定（批准）；实行产品许可证制度的产品须获得国家许可；实行强制性认证的产品须通过国家认可认证。本项目产品如有属于最新节能产品政府采购品目清单、最新环境标志产品政府采购品目清单内产品（相关信息查看中国政府采购网http://www.ccgp.gov.cn），投标人按采购需求及评标办法的要求在投标文件中提供该产品的节能产品认证证书或环境标志产品认证证书、产品所属节能环保品目清单中对应产品名称。

5.投标人的产品技术指标应具备相当于或高于招标文件中规定的要求，并能提供更好的性能，具有更高的可靠性、安全性、耐用性。

6.投标人应在投标文件中对产品的技术指标进行明确说明。否则，评标委员会可对其做出不利的评审。

## 三、采购需求

具体要求详见招标文件的“第三章 采购需求”。

## 四、工作范围

各投标人须按国家有关标准及规范完成招标文件规定的所有工作内容：

1.完成所有产品供货；

2.履行所有规定服务；

3.产品及服务须达到招标文件规定的质量标准及使用要求。

# 第三章 采购需求

# 标项1 新型冠状病毒中和抗体检测试剂盒等采购需求

本章中所有带▲的内容是采购人提出的实质性要求和条件，投标文件响应内容若不满足实质性要求和条件，将被评标委员会判定为投标无效。

## 第一部分 标的

## 一、采购内容一览表

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 标项名称 | 预算金额（元） | 技术要求 | 备注 |
| 1 | 新型冠状病毒中和抗体检测试剂盒等 | 480923 | 详见“第二部分 技术要求” | 采购依据：[2025]31378号,[2025]30916号,[2025]30917号,[2025]31376号；  最高限价：480923元；  项目属性：货物项目； |

## 二、采购清单

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | 标的名称 | 单位 | 数量 | ▲最高限价（元） | 备注 |
|  | 10ml移液管 | 箱 | 5 | 1500 | 非进口产品 |
|  | 24孔细胞板 | 箱 | 1 | 875 | 非进口产品 |
|  | 2ml冻存管 | 箱 | 3 | 2250 | 非进口产品 |
|  | 15ml离心管 | 个 | 1000 | 1050 | 非进口产品 |
|  | 细胞培养瓶 | 箱 | 2 | 4000 | 非进口产品 |
|  | 50ml 离心管 | 箱 | 1 | 570 | 非进口产品 |
|  | 6孔细胞培养板 | 箱 | 1 | 875 | 非进口产品 |
|  | 10μl枪头 | 箱 | 6 | 15000 | 非进口产品 |
|  | 20μl枪头 | 箱 | 6 | 15000 | 非进口产品 |
|  | 1000μl枪头 | 箱 | 2 | 5280 | 非进口产品 |
|  | PCR八连管配套管盖 | 箱 | 6 | 2928 | 非进口产品 |
|  | 1.5ml EP管 | 箱 | 1 | 600 | 非进口产品 |
|  | 24孔细胞板 | 箱 | 2 | 1750 | 非进口产品 |
|  | 96孔细胞板 | 箱 | 2 | 1750 | 非进口产品 |
|  | 2ml冻存管 | 箱 | 2 | 1500 | 非进口产品 |
|  | 细胞培养瓶 | 箱 | 2 | 4000 | 非进口产品 |
|  | 125μL滤芯吸头 | 盒 | 5 | 10910 | 接受进口产品 |
|  | 戊型肝炎病毒核酸检测试剂盒 | 盒 | 2 | 2000 | 非进口产品 |
|  | 荧光染料法定量PCR预混液 | 管 | 4 | 11392 | 非进口产品 |
|  | 一步法SYBR荧光染料法荧光定量PCR试剂盒 | 管 | 6 | 5790 | 非进口产品 |
|  | PCR八连管配套管盖 | 箱 | 1 | 488 | 非进口产品 |
|  | 呼吸道合胞病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒 | 盒 | 4 | 5000 | 非进口产品 |
|  | 出血热IgM酶标试剂盒 | 盒 | 1 | 580 | 非进口产品 |
|  | 汉坦病毒荧光试剂盒 | 盒 | 2 | 3600 | 非进口产品 |
|  | 出血热金标试剂盒 | 盒 | 2 | 1600 | 非进口产品 |
|  | 肾综合征出血热汉坦病毒通用型核酸实时荧光PCR检测试剂盒 | 盒 | 2 | 2500 | 非进口产品 |
|  | 血液RNA提取试剂盒 | 盒 | 2 | 7000 | 接受进口产品 |
|  | 一步法RT-PCR试剂盒 | 盒 | 10 | 5150 | 非进口产品 |
|  | 预混型EX Tag酶 | 盒 | 10 | 870 | 非进口产品 |
|  | 腹泻十重检测试剂盒 | 盒 | 3 | 25500 | 非进口产品 |
|  | PVDF膜 | 卷 | 2 | 5000 | 非进口产品 |
|  | 蛋白酶抑制剂混合物(通用型, 100X) | 瓶 | 1 | 300 | 非进口产品 |
|  | RIPA裂解液(强) | 瓶 | 5 | 1000 | 非进口产品 |
|  | Western半干法转膜液 | 盒 | 1 | 260 | 非进口产品 |
|  | SDS-PAGE电泳液 | 盒 | 1 | 235 | 非进口产品 |
|  | 彩色预染蛋白质分子量标准 | 支 | 1 | 900 | 非进口产品 |
|  | 高灵敏全平台通用型实时荧光定量聚合酶链式反应预混液 | 盒 | 2 | 1478 | 非进口产品 |
|  | 即用型逆转录预混液 | 盒 | 1 | 889 | 非进口产品 |
|  | 自动化多样本DNA辅助建库试剂盒 | 盒 | 2 | 30000 | 非进口产品 |
|  | 纳米孔测序芯片 | 盒 | 2 | 21000 | 接受进口产品 |
|  | 自动微滴生成架 | 包 | 1 | 20533 | 接受进口产品 |
|  | 数字PCR反应混合液（探针型） | 盒 | 1 | 5960 | 接受进口产品 |
|  | 一步法逆转录数字PCR高级试剂盒 | 盒 | 1 | 13200 | 接受进口产品 |
|  | 一步法RT-PCR试剂盒 | 盒 | 18 | 9270 | 非进口产品 |
|  | 一步法RT-PCR试剂盒 | 盒 | 15 | 81750 | 非进口产品 |
|  | 新型冠状病毒中和抗体检测试剂盒 | 盒 | 55 | 147840 | 非进口产品 |

说明1：

（1）▲**上表中注明为【非进口产品】，即表示不接受进口产品。**

（2）**上表中注明为【接受进口产品】，投标人可采用进口产品进行投标。**

（3）**政府采购项下进口产品的界定依据为财政部颁布的文件（财库〔2007〕119号、财办库〔2008〕248号）。**

说明2：**不同投标人提供的产品【新型冠状病毒中和抗体检测试剂盒】品牌应不同。如有产品品牌相同，按一家投标人计算，通过资格审查、符合性审查，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标候选人推荐资格；评审得分相同的，商务技术部分得分最高的投标人获得中标候选人推荐资格，其他同品牌投标人不作为中标候选人。**

说明3：招标文件中所涉及的产品品牌或型号均为建议性要求或为档次选择要求或为代替部分技术指标描述，投标人可以选择其他品牌型号的产品参加投标但投标产品须具有相当于或优于招标文件要求的指标、性能、档次。

## 第二部分 技术要求

## 10ml移液管

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ★ |  | 原料采用聚苯乙烯-独立纸塑包装-辐照灭菌。 |
|  |  | 额外容量的阴性刻度-聚烯烃过滤芯。 |
|  |  | 每个包装都有独立的货号批号标识。 |
|  |  | 无菌、无热原,无细胞毒性,无溶血性。 |
| ★ |  | 无DNA酶,无RNA酶。 |
|  |  | 经过吹出式（TD-EX 20℃）校准。 |
| ☆ |  | 包装规格：50个/包，4包/箱。 |

## 24孔细胞板

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 带凝结环的单向板盖。 |
|  |  | 独立的字母数字编码便于区分孔。 |
|  |  | 经过处理，可达到最佳的细胞粘附性能。 |
| ★ |  | 经过γ-辐照灭菌，经认证无热原。 |
|  |  | 平板特性：标准。 |
|  |  | 平板颜色：透明。 |
|  |  | 平板规格：24孔。 |
| ☆ |  | 包装规格：100个/箱，平底。 |

## 2ml冻存管

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 带有黑色刻度和较大的标记区，便于加样和识别样本。 |
| ★ |  | 由聚丙烯制成，可耐受-196℃的低温。 |
|  |  | 配有硅胶垫圈，确保密封。 |
|  |  | 冻存管可配色标进行颜色标识。 |
| ★ |  | 经过γ-辐照灭菌。 |
|  |  | 经认证无热原且不含DNase/Rnase。 |
|  |  | 盖材料：聚丙烯。 |
|  |  | 盖式样：外螺纹。 |
|  |  | 容量：2 mL。 |
|  |  | 颜色：本色。 |
|  |  | 硅胶垫圈：是。 |
|  |  | 无菌：是。 |
| ☆ |  | 包装规格：500个/箱。 |

## 15ml离心管

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 容量：15ml。 |
| ★ |  | 材质：聚丙烯，可高温高压灭菌。 |
| ★ |  | 管身有磨砂口标记区并标有刻度。 |
|  |  | 可反复开关，平盖。 |
| ★ |  | 无RNA酶和DNA酶。 |
| ☆ |  | 包装规格：50个/包，10包/箱。 |

## 细胞培养瓶

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 培养瓶底面积为25cm2; 印有批号以便于追踪; 100% 通过完整性检测。 |
| ★ |  | 经γ射线辐射消毒并通过无热原认证。 密封盖，为封闭系统设计。 |
|  |  | 符合ISO9002标准的细胞培养用品。 用光学透明级的聚苯乙烯制造。 |
|  |  | 颈式样：倾斜。 |
|  |  | 表面经过TC处理。 |
| ☆ |  | 包装规格：20个/包，25包/箱。 |

## 50ml 离心管

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 平顶，带有压纹和滚边。 |
|  |  | 塞盖防漏设计。 |
|  |  | 最大RCF为17,000 xg。 |
|  |  | 温度范围为-80℃至120℃。 |
|  |  | 清晰且准确的刻度。 |
|  |  | 不含RNase/Dnase，色母料不含重金属，无热原，无菌。 |
|  |  | 容量：50 mL。 |
|  |  | 管子式样：离心机。 |
|  |  | 底部式样：锥形。 |
|  |  | 顶部式样：带螺纹。 |
|  |  | 最高RCF：17000 xg。 |
|  |  | 刻度：是。 |
|  |  | 刻度间隔：2.5 mL。 |
|  |  | 颜色：透明。 |
|  |  | 盖材料：高密度聚乙烯。 |
|  |  | 盖直径：34.7 mm (近似值)。 |
|  |  | 盖颜色：橙色。 |
|  |  | 无菌：是。 |
|  |  | 自立式：没有。 |
|  |  | 外径：29.1 mm (近似值)。 |
|  |  | 长度：114.4 mm (近似值)。 |
|  |  | 特性：一次性。 |
| ☆ |  | 包装规格：25支/包，20包/箱。 |

## 6孔细胞培养板

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 带凝结环的单向板盖。 |
|  |  | 独立的字母数字编码便于区分孔。 |
|  |  | 经过处理，可达到最佳的细胞粘附性能。 |
| ★ |  | 经过γ-辐照灭菌，经认证无热原。 |
|  |  | 平板规格：6孔。 |
|  |  | 平板特性：标准。 |
|  |  | 平板颜色：透明。 |
|  |  | 孔容积：16.8 mL(近似值)。 |
|  |  | 细胞生长面积：9.5 cm² (近似值)。 |
|  |  | 建议中等孔容积：1.9 - 2.9 mL。 |
| ☆ |  | 包装规格：100个/箱，平底。 |

## 10μl枪头

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 不含RNase/Dnase；无热原；无菌;盒装。 |
|  |  | 聚丙烯材质。 |
|  |  | 最大量程10 μl。 |
| ☆ |  | 包装规格：96支/盒；50盒/箱。 |

## 20μl枪头

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ★ |  | 不含RNase/Dnase；无热原；无菌;盒装。 |
|  |  | 聚丙烯材质。 |
|  |  | 最大量程20 μl。 |
| ☆ |  | 包装规格：96支/盒；50盒/箱。 |

## 1000μl枪头

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 具有惰性高密度聚乙烯滤芯。 |
|  |  | 防气溶胶吸头不会吸附液体或在过度吹打时抑制PCR。 |
| ★ |  | 经认证：无热原，不含人DNA，不含RNase/Dnase，无菌保证水平为10⁻³。 |
|  |  | 过滤器：是。 |
|  |  | 特性：一次性。 |
|  |  | 颜色：本色。 |
|  |  | 无菌：是。 |
|  |  | 容积范围：100-1000µL。 |
|  |  | 盒装。 |
| ☆ |  | 包装规格：96支/盒；50盒/箱。 |

## PCR八连管配套管盖

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | PCR-0208-C(管)，PCR-2CP-RT-C(盖)；125排8连管及盖子,0.2ml/孔。 |
|  |  | 不含RNase/Dnase；无热原；无菌;透明；平盖。 |
|  |  | 聚丙烯材质。 |
| ☆ |  | 包装规格：125排/盒；10盒/箱。 |

## 1.5ml EP管

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | MCT-150-C，容积为1.5Ml，尖底。 |
|  |  | 不含RNase/Dnase；无热原；无菌；盒装。 |
|  |  | 聚丙烯材质。 |
| ☆ |  | 包装规格：500支/包，10包/箱。 |

## 24孔细胞板

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ★ |  | 采用纸塑包装。适合无菌组织培养应用。 |
|  |  | 纸带有颜色标识。 |
|  |  | 具有显眼的颜色标识放大条纹。 |
| ★ |  | 聚苯乙烯，无菌，独立包装，经认证无热原且不含DNase/Rnase。 |
|  |  | 精准度可达总容积的±2%。 |
|  |  | 每支移液管包装上均印有批号。 |
| ★ |  | 经过吹出式(TD-EX 20℃)校准。 |
| ☆ |  | 包装规格：1个/包，100包/箱。 |

## 96孔细胞板

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 一块板96个孔；平底。 |
|  |  | 带有凝聚环的防倒置盖子以防污染；表面经TC处理。 |
|  |  | 独立的字母数字编码用于孔的识别。 |
|  |  | 细胞培养板已经Gamma射线消毒,经认证无热原。 |
| ☆ |  | 包装规格：100个/箱。 |

## 2ml冻存管

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 圆底，容量为2mL。 |
|  |  | 自立式设计。 |
|  |  | 带有黑色刻度和较大的标记区。 |
|  |  | 由聚丙烯制成，可耐受-196℃的低温；配有硅胶垫圈，确保密封。 |
|  |  | 冻存管可配色标进行颜色标识。 |
|  |  | 经过γ-辐照灭菌；经认证无热原且不含DNase/Rnase。 |
| ☆ |  | 包装规格：500个/箱。 |

## 细胞培养瓶

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 培养瓶底面积为25cm2; 印有批号以便于追踪; 100% 通过完整性检测。 |
|  |  | 经γ射线辐射消毒并通过无热原认证。 密封盖，为封闭系统设计。 |
|  |  | 符合ISO9002标准的细胞培养用品。 用光学透明级的聚苯乙烯制造。 |
|  |  | 颈式样：倾斜 |
|  |  | 表面经过TC处理。 |
| ☆ |  | 包装规格：20个/包，25包/箱。 |

## 125μL滤芯吸头

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 125μl。 |
|  |  | 无菌，带过滤；高分子聚丙烯(PP)材料。 |
|  |  | 可以121°C/15psi高温高压灭菌。 |
|  |  | DNA/RNA酶Free，无热原。 |
|  |  | 与Integra移液器相匹配。 |
| ☆ |  | 包装规格：384个tips/盒。 |

## 戊型肝炎病毒核酸检测试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 用于体外定性检测戊型肝炎病毒，采用实时荧光PCR技术，针对戊型肝炎病毒特异性基因设计引物和探针。PCR扩增过程中，与模板结合的探针被Taq酶分解产生荧光信号，荧光定量PCR仪根据检测到的荧光信号绘制出实时扩增曲线。 |
| ☆ |  | 包装规格：50T/盒。 |

## 荧光染料法定量PCR预混液

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ★ |  | 使用SYBR Green I嵌合荧光法进行qPCR反应的专用预混液。核心酶具有3'端错配识别能力，在55℃下保持完全封闭，配置针对qPCR优化的Buffer。试剂中具备dUTP/UDG防污染系统。 |
|  |  | 含有ROX Passive Reference Dye，适应于多种qPCR仪器(包括ABI7500,ABI QuantStudio 7 Flex)，无需在不同仪器上调整ROX的浓度，在配制反应体系时加入引物和模板即可进行扩增。 |
|  |  | -30~-15℃避光保存，≤0℃运输。 |
| ☆ |  | 包装规格：2500rxns/管。 |

## 一步法SYBR荧光染料法荧光定量PCR试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 用SYBR Green I 嵌合荧光法，专为以RNA为模板的定量PCR检测。使用基因特异引物，逆转录和PCR 反应在一管内完成，不需要额外的开管/移液操作。 |
|  |  | 缓冲体系中具有可以有效减少引物二聚体的形成能力。 |
|  |  | 高扩增效率，可检测低至1 pg的总RNA 模板。 |
| ☆ |  | 包装规格：250次/管。 |

## PCR八连管配套管盖

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ★ |  | 适用于热循环仪或实时荧光定量PCR系统。 |
|  |  | 不含DNase/RNase，工作容积为0.2ml（PCR-0208-C(管)，PCR-2CP-RT-C(盖)。 |
|  |  | 包括八联管管体和匹配光学平盖，蝴蝶盖型。 |
| ☆ |  | 包装规格：125排/盒；10盒/箱。 |

## 呼吸道合胞病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 适用范围：适用于定性检测从咽拭子、痰液、培养物等临床样本中提取的呼吸道合胞病毒核酸。 |
| ★ |  | 检测时间：反应时长≤70min。**（投标文件中提供说明书和反应完成截图证明）** |
|  |  | 可提供除酶以外1管预混液体系包装，每个反应孔核酸体积≤5μL，终体积≤25μL，核酸上样孔数≤1孔，同品牌多个不同试剂可使用同一扩增程序上机使用。 |
|  |  | 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。 |
| ☆ |  | 包装规格：50T/盒。 |

## 出血热IgM酶标试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 产品采用聚苯乙烯反应板条固相吸附抗人-IgM单抗，特异性检测血清标本中的流行性出血热IgM抗体。 |
|  |  | 重复性CV≤15%。 |
| ☆ |  | 包装规格：48人份/盒。 |

## 汉坦病毒荧光试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 采用双色荧光PCR法； |
| ★ |  | 试剂组份要求预混，只需混合酶即可，无需另外添加引物及探针。 |
|  |  | 制造商拥有ISO 13485质量认证体系。 |
|  |  | 制造商至少拥有15个以上的PCR试剂注册证。 |
| ☆ |  | 包装规格：25人份/盒。 |

## 出血热金标试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 采用胶体金免疫层析技术，用于定性检测人血清或血浆标本中汉坦病毒IgG和IgM抗体。 |
|  |  | 硝酸纤维素膜上包被抗人IgG γ链单克隆抗体、抗人IgM μ链单克隆抗体和兔抗汉坦病毒抗体；玻璃纤维上包被金标记汉坦病毒重组抗原。 |
|  |  | 有医疗器械注册证。 |
| ☆ |  | 包装规格：50人份/盒。 |

## 肾综合征出血热汉坦病毒通用型核酸实时荧光PCR检测试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 适用范围：适用于定性检测从血清标本、环境样本和病毒分离物中提取的汉坦病毒核酸。 |
| ★ |  | 检测时间：反应时长≤70min。**（投标文件中提供说明书和反应完成截图证明）** |
|  |  | 可提供除酶以外1管预混液体系包装，每个反应孔核酸体积≤5μL，终体积≤25μL，核酸上样孔数≤1孔，同品牌多个不同试剂可使用同一扩增程序上机使用。 |
|  |  | 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。 |
| ☆ |  | 包装规格：50T/盒。 |

## 血液RNA提取试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 快速纯化高品质的即用型RNA。 |
|  |  | 无需有机提取或乙醇沉淀。 |
|  |  | 具备去除污染物和抑制剂能力。 |
|  |  | 使用硅胶膜，可从多至1.5 ml的人类新鲜全血中纯化胞内RNA。可以使用常规的抗凝剂如柠檬酸盐、肝素或EDTA等稳定血液样本。 |
|  |  | RNA提取纯度在OD260\OD280为1.8-2.0之间。 |
| ☆ |  | 包装规格：50T/盒。 |

## 一步法RT-PCR试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 灵敏度：可检测低至10 copies/μl的RNA模板。 |
|  |  | 特异性：采用Hot Start DNA聚合酶，抑制非特异性扩增及引物二聚体形成。 |
|  |  | 兼容性：支持复杂二级结构的RNA模板反转录。 |
|  |  | 反应条件：试剂盒可适应50℃的反转录温度，扩增循环数≤40 cycles。 |
| ☆ |  | 包装规格：50次反应/盒。 |

## 预混型EX Tag酶

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | DNA Polymerase使用TaKaRa Ex Taq。 |
|  |  | 已含有电泳时所必需的色素试剂，PCR反应后可以直接进行电泳。反应液颜色要求与色素试剂颜色不相同。 |
|  |  | 使用该类制品扩增得到的PCR产物的3’端附有一个“A”碱基，可直接克隆于T-Vector中。 |
| ☆ |  | 包装规格：120次反应/盒。 |

## 腹泻十重检测试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 定性检测从临床样本、污水、食品等中检测诺如病毒（一型、二型）、轮状病毒（A/B/C/H分型）、扎如病毒、星状病毒、腺病毒、肠道病毒腹泻类病毒核酸。 |
| ★ |  | 配置体系简单，两管体系配置，一管5μl，一管10μl。 |
|  |  | 反应时间≤55分钟。 |
| ★ |  | 两管多重。 |
|  |  | 灵敏度诺如2型最低200copies/mL，其他病毒500copies/mL。 |
| ☆ |  | 包装规格：50T/盒。 |

## PVDF膜

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ★ |  | 孔径为0.22μm的聚偏二氟乙烯印迹膜。 |
|  |  | 可用于吸附分析、氨基酸分析、N端蛋白质测序、点和狭缝印迹检测、糖蛋白显色和脂多糖分析。 |
|  |  | 适用于大多数的免疫印迹，特别适用于分子量小于20kDa的蛋白质。 |
| ☆ |  | 包装规格：26.5cm×3.75m/卷, 0.2μm。 |

## 蛋白酶抑制剂混合物(通用型, 100X)

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 于常规细胞或组织蛋白提取等的蛋白酶抑制剂混合物，包含了广谱的丝氨酸、半胱氨酸和酸性蛋白酶抑制剂、以及氨基肽酶抑制剂。 |
|  |  | 防止蛋白降解和去修饰。 |
|  |  | 蛋白酶抑制剂混合物至少含AEBSF, Aprotinin, Bestatin, E64和Leupeptin，配制在高纯度DMSO中。 |
|  |  | 运输方式：-20℃。 |
| ☆ |  | 包装规格： 1mL/瓶。 |

## RIPA裂解液(强)

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | RIPA裂解液裂解得到的蛋白样品可以用于常规的PAGE、Western、免疫沉淀(immunol precipitation，IP)、免疫共沉淀(co-IP)和ELISA等。 |
|  |  | 主要成份含Tris(pH 7.4)， NaCl， Triton X-100， sodium deoxycholate， SDS，以及sodium orthovanadate，sodium fluoride，EDTA，leupeptin等多种抑制剂。可以有效抑制蛋白降解。 |
|  |  | 运输方式：-20℃。 |
| ☆ |  | 包装规格： 100mL/瓶。 |

## Western半干法转膜液

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ★ |  | 可以用于Western时半干法电转膜。 |
|  |  | 安全无毒，无甲醇，无其它的有毒试剂。 |
|  |  | 运输方式：常温。 |
| ☆ |  | 包装规格：10×1L/盒。 |

## SDS-PAGE电泳液

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 可用于SDS-PAGE时的电泳缓冲液。 |
|  |  | 适用于Tris-HCl缓冲系统的聚丙烯酰胺凝胶。 |
|  |  | 含有SDS，适用于变性胶蛋白电泳。 |
|  |  | 运输方式：常温。 |
| ☆ |  | 包装规格：10×1L/盒。 |

## 彩色预染蛋白质分子量标准

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ★ |  | 彩色预染蛋白质分子量标准包含了从10kD到180kD共10种纯化的预染蛋白质，其中72kD条带、10kD条带、其余条带三者颜色要求均不相同，适合作为SDS-PAGE或Western的蛋白质分子量标准。适合在Western时使用，在转膜后可以直接清楚地观察到转膜效果。 |
|  |  | 已经配制在1X SDS-PAGE上样缓冲液中，室温融化并混匀后可以直接使用，无需高温加热或煮沸。 |
|  |  | 每次上样3-5微升，即可在电泳时、电泳后或转膜后观察到非常清楚的蛋白条带。 |
|  |  | 运输方式：-20℃。 |
| ☆ |  | 包装规格：600μl/支。 |

## 高灵敏全平台通用型实时荧光定量聚合酶链式反应预混液

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ★ |  | 适用于使用快速单管实时逆转录 PCR (RT-PCR) 策略对 RNA 靶标进行灵敏且稳定的扩增。 |
| ★ |  | 用于定量荧光信号标准化。 |
|  |  | 是实时定量PCR扩增的预溶液。 |
|  |  | 运输条件： -20℃冷链运输。 |
|  |  | 管装。 |
| ☆ |  | 包装规格：5\*1ml/盒。 |

## 即用型逆转录预混液

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 适用于两步法RT-PCR检测 |
|  |  | 即用型逆转录预混液，包含Reverse Transcriptase，RNase inhibitor，dNTP，Random primers/Oligo dT primer mix和优化的缓冲体系，只需再加入模板RNA和RNase-free ddH2O即可进行反应。 |
|  |  | 运输条件： -20℃冷链运输。 |
|  |  | 管装。 |
| ☆ |  | 包装规格：100次反应/盒。 |

## 自动化多样本DNA辅助建库试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ▲ |  | K1024，适用于ONT测序平台连接法测序多样本文库制备，支持 gDNA 以及 gDNA/cDNA 扩增产物，适配柏炬BJSLB-480自动化建库仪使用。 |
|  |  | 提供末端修复、barcode连接和adaptor连接功能模块。 |
|  |  | 提供24样本ONT建库试剂，包含磁珠、酶、缓冲液和ONT barcode条形码等组分。 |
|  |  | 提供24个不同的ONT barcode，用于混样建库，Index使用方式：孔板穿刺式吸取，无需开盖。 |
|  |  | 提供24样本磁珠，用于核酸纯化。 |
|  |  | 孔板穿刺式吸取，无需开盖。 |
| ☆ |  | 包装规格：24反应/盒。 |

## 纳米孔测序芯片

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 原装，能够适配牛津纳米孔测序平台R10试剂盒体系完成测序任务产出数据。 |
|  |  | 含有活性纳米孔，并且确保活性纳米孔大于 800。 |
| ★ |  | 测序文库无需扩增，同时支持 DNA 或者 RNA 测序过孔获得碱基信息。 |
|  |  | 测序序列读长无限制，片段长度视样本情况而定。 |
|  |  | 支持 cDNA，gDNA，扩增产物，RNA，mRNA 等不同样本文库测序，测序通量视不同文库类型而定。 |
|  |  | 本芯片支持多次重复使用，可清洗后再次使用。 |
| ★ |  | 本芯片测序不受样本本身 GC 碱基比例影响，并且可直接获得碱基修饰信息。 |
| ☆ |  | 包装规格：1张/盒。 |

## 自动微滴生成架

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 通过 QX600/QX200 AutoDG 微滴式数字 PCR （ddPCR） 系统生成纳升大小的 PCR 反应液滴。 |
|  |  | 可进行 960 次微滴式数字 PCR 反应（10 x 96 孔 ddPCR 板）。 |
|  |  | 液滴与QX600型和QX200 微滴式数字 （ddPCR） 系统兼容。 |
| ☆ |  | 包装规格：30 个小柱/包。 |

## 数字PCR反应混合液（探针型）

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 用于 QX600/QX200 微滴式数字 PCR 系统中用于液滴生成的样品制备。 |
|  |  | 包含基于水解探针的 ddPCR 所需的所有组分，引物、探针和模板除外；限制非特异性PCR扩增；允许扩增后恢复 DNA。 |
|  |  | 可与 Validated 一起使用PrimePCR ddPCR检测试剂盒。 |
| ▲ |  | 需要与伯乐数字PCR仪器匹配。 |
| ☆ |  | 包装规格：5 ml （5 x 1 ml）/盒，2x 超混合液。 |

## 一步法逆转录数字PCR高级试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 通过微滴式数字PCR以方便的单反应形式进行绝对定量；包含基于水解探针的 RT-ddPCR 所需的所有组分，引物、探针和模板除外。 |
|  |  | 限制非特异性PCR扩增。 |
|  |  | 优化的酶混合物能够将 RNA 样品分成液滴，同时保持酶无活性，直到在 50°C 下进行逆转录反应。 |
|  |  | 含有 RNase 抑制剂，可在整个工作流程中保护 RNA。 |
| ▲ |  | 需要与伯乐数字PCR仪器匹配。 |
| ☆ |  | 包装规格：200次/盒。 |

## 一步法RT-PCR试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 采用了一步RT-PCR 法。RNA→cDNA→PCR 反应操作在同一反应体系中连续进行，反应中途不需添加任何试剂。 |
| ☆ |  | 包装规格：50次/盒。 |

## 一步法RT-PCR试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 采用探针法进行实时一步法RT-PCR的专用试剂。进行实时RT-PCR反应可在同一反应管内连续进行。 |
| ☆ |  | 包装规格：500次/盒。 |

## 新型冠状病毒中和抗体检测试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ▲ |  | 采用化学发光法进行。 |
| ★ |  | 采用96孔板式检测，检测时间≤2h。 |
| ★ |  | 提供针对原始株或奥密克戎株的中和抗体检测试剂盒。 |
| ☆ |  | 包装规格：96人份/盒。 |

## ▲说明：产品技术要求中所有带☆的内容是采购人提出对产品包装规格的最低要求（如“包装规格：5ml/瓶”，即表示供应商所投产品包装规格应≤5ml/瓶），但产品总量不能低于采购清单中规定的总量（如采购清单中数量为“10瓶”、产品技术要求中包装规格为“5ml/瓶”，即表示总量为50 ml）。若所投产品包装规格不能满足采购人最低要求或所投产品总量低于本次采购总量，将被评标委员会判定为投标无效。

## 第三部分 商务要求

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 内容名称 | 要求 |
|  | 报价要求 | 1.▲**报价包括产品的供货、纳税、运输、装卸、检验、检测、通过验收、售后服务等完成本项目的所有费用。报价应当包含采购代理服务费。**  2.▲**本次报价币种为人民币。**  3.**填报单价及总价。**  说明：对于本招标文件未列明，而投标人认为必需的费用也需列入投标总报价。在合同实施时，合同甲方将不予支付合同乙方没有列入的项目费用，并认为与项目相关费用已包括在投标报价中。对在合同实施过程中可能发生的其他费用（如：增加耗材、材料涨价、人工、运输成本增加等因素），合同甲方概不负责。 |
|  | 签订合同 | 1.本项目合同甲方为浙江省疾病预防控制中心，合同乙方为中标人。  2.合同款由甲方支付给乙方。 |
|  | 转包或分包 | 1.▲**本项目不得转包：乙方不得将本合同标的转包由其他供应商承担；**  2.▲**本项目部分内容允许分包，要求如下：**  **（1）分包内容为本项目的非主体、非关键性工作；**  **（2）分包内容的金额不超过合同金额的【30】%；**  **（3）分包供应商应具有完成项目内容的相应能力；**  **（4）除招标文件约定允许分包的内容外，乙方不得擅自将其他合同标的分包给其他供应商承担。**  说明：投标人拟在中标后分包以上允许分包内容或分包金额的，应在投标文件中明确分包内容及对应分包供应商。  3.▲**如有违反以上情形，甲方有权解除合同，并追究乙方的违约责任。** |
|  | 履约保证金缴纳 | 无需缴纳履约保证金。 |
|  | 付款条件 | |  |  |  | | --- | --- | --- | | 付款次序 | 约定支付条件 | 付款条件 | | 1 | 合同生效以及具备实施条件后 | 满足约定支付条件，合同甲方向合同乙方支付预付款，为合同价的50%； | | 2 | 最终验收合格后 | 满足约定支付条件，合同甲方向合同乙方支付合同款，为合同价的50%。 |   说明：  （1）在签订合同时，如乙方明确表示无需预付款或者主动要求降低预付款比例的，预付款比例以双方协商为准。  （2）预付款支付周期：满足约定支付条件后7个工作日内支付至乙方账户；  （3）其余合同款支付周期：满足约定支付条件后，甲方收到乙方提交的正规票据（符合甲方财务管理要求）后7个工作日内支付至乙方账户。 |
|  | 服务内容 | 1.包括运输、保险、卸货到甲方指定地点、保管、开箱验收（箱体外观无人为损坏情况下）、检测检验、最终验收并交付。  2.进口产品还需包括进口产品审批、报关、进口、清关。  3.要求乙方指定专门人员对接本项目，应在投标文件中明确人员信息。 |
|  | 包装和运输、保险 | 1.乙方负责设备材料到现场或甲方指定地点的过程中的全部运输，包括装卸车、现场搬运。  2.乙方承担产品在移交前的保管责任。  3.乙方承担产品在移交前的保险负责，并承担其派出的现场服务人员人身意外保险。  4.包装要求：出厂标准。  5.运输要求：保证产品所需保存温度的冷链运输，按照用户要求的时间运送到相应的地点。 |
|  | 交货周期及交货地点 | 1.交货期：要求在合同签订之日起30日历天内完成交货。  2.交货方式：现场交货；  3.交货地点：按采购人要求配送至指定地点； |
|  | 验收要求 | 1.乙方应提供产品的有效检验文件及供货清单，经甲方认可后，与合同一起作为产品验收标准。甲方对产品验收合格后，双方共同签署验收合格证书。验收中发现产品达不到验收标准或合同规定的性能指标，乙方必须更换产品，并且赔偿由此给甲方造成的损失。  2.验收合格条件：产品的有效检验文件、乙方的供货清单、甲方的签收单、合同等资料齐全，产品质量符合合同要求及国家相关标准；在进行检测和验收过程中发现的问题已被排除，并得到甲方的认可。  3.对验收通过的项目，甲方将按照合同如期支付合同款。  4.项目验收过程中，如发现有不满足合同规定的指标要求的产品，甲方有权不对其进行验收，甲方有权据此依法终止合同。  5.对验收未通过的项目，将按合同约定要求乙方限期整改。对无法整改或整改后仍未达到合同要求的项目，将按验收不通过处罚，具体措施以合同规定为准。  6.验收组织、验收方式、验收程序按《浙江省财政厅关于印发浙江省政府采购合同暂行办法的通知》（浙财采监〔2017〕11号）规定执行。  7.甲方收到乙方提交的书面验收申请和验收书后1个月内组织验收。 |
|  | 售后服务 | 1.▲**产品有效期：详见下表，到货后有效期从项目验收合格之日起计算。**   |  |  |  | | --- | --- | --- | | 序号 | 产品名称 | 有效期 | | 1 | 10ml移液管 | 到货后有效期12个月以上 | | 2 | 24孔细胞板 | 到货后有效期12个月以上 | | 3 | 2ml冻存管 | 到货后有效期12个月以上 | | 4 | 15ml离心管 | 到货后有效期12个月以上 | | 5 | 细胞培养瓶 | 到货后有效期12个月以上 | | 6 | 50ml 离心管 | 保质期5年 | | 7 | 6孔细胞培养板 | 到货后有效期12个月以上 | | 8 | 10μl枪头 | 到货后有效期12个月以上 | | 9 | 20μl枪头 | 到货后有效期12个月以上 | | 10 | 1000μl枪头 | 到货后有效期12个月以上 | | 11 | PCR八连管配套管盖 | 到货后有效期12个月以上 | | 12 | 1.5ml EP管 | 到货后有效期12个月以上 | | 13 | 24孔细胞板 | 到货后有效期12个月以上 | | 14 | 96孔细胞板 | 到货后有效期12个月以上 | | 15 | 2ml冻存管 | 到货后有效期12个月以上 | | 16 | 细胞培养瓶 | 到货后有效期12个月以上 | | 17 | 125μL滤芯吸头 | 到货后有效期12个月以上 | | 18 | 戊型肝炎病毒核酸检测试剂盒 | 到货后有效期12个月以上 | | 19 | 荧光染料法定量PCR预混液 | 到货后有效期12个月以上 | | 20 | 一步法SYBR荧光染料法荧光定量PCR试剂盒 | 到货后有效期12个月以上 | | 21 | PCR八连管配套管盖 | 到货后有效期12个月以上 | | 22 | 呼吸道合胞病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒 | 到货后有效期12个月以上 | | 23 | 出血热IgM酶标试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | | 24 | 汉坦病毒荧光试剂盒 | 到货后有效期12个月以上 | | 25 | 出血热金标试剂盒 | 到货后有效期15个月以上 | | 26 | 肾综合征出血热汉坦病毒通用型核酸实时荧光PCR检测试剂盒 | 到货后有效期12个月以上 | | 27 | 血液RNA提取试剂盒 | 到货后有效期12个月以上 | | 28 | 一步法RT-PCR试剂盒 | 到货后有效期12个月以上 | | 29 | 预混型EX Tag酶 | 到货后有效期12个月以上 | | 30 | 腹泻十重检测试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | | 31 | PVDF膜 | 到货后有效期12个月以上 | | 32 | 蛋白酶抑制剂混合物(通用型, 100X) | 到货后有效期12个月以上 | | 33 | RIPA裂解液(强) | 到货后有效期12个月以上 | | 34 | Western半干法转膜液 | 到货后有效期12个月以上 | | 35 | SDS-PAGE电泳液 | 到货后有效期12个月以上 | | 36 | 彩色预染蛋白质分子量标准 | 到货后有效期12个月以上 | | 37 | 高灵敏全平台通用型实时荧光定量聚合酶链式反应预混液 | 到货后有效期12个月以上 | | 38 | 即用型逆转录预混液 | 到货后有效期12个月以上 | | 39 | 自动化多样本DNA辅助建库试剂盒 | 到货后有效期12个月以上 | | 40 | 纳米孔测序芯片 | 到货后有效期12个月以上 | | 41 | 自动微滴生成架 | 到货后有效期10个月以上 | | 42 | 数字PCR反应混合液（探针型） | 到货后有效期10个月以上 | | 43 | 数字PCR一步法逆转录试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | | 44 | 一步法RT-PCR试剂盒 | 到货后有效期12个月以上 | | 45 | 一步法RT-PCR试剂盒 | 到货后有效期12个月以上 | | 46 | 新型冠状病毒中和抗体检测试剂盒 | 到货后有效期12个月以上 |   2.产品有效期内失效，乙方负责更换。如已给甲方造成损失，乙方要赔偿甲方的损失。  3.在试剂盒的验收和使用过程中如发现质量问题，甲方有权将合同产品交由第三方检测机构进行检验，由此产生的所有的费用由乙方承担，甲方保留索赔的权利。 |
|  | 其他内容 | 详见招标文件的“第四章 采购合同”。 |

说明：投标人应对商务要求进行审核，如有偏离，请在投标文件的“偏离表”中反映。

## 第四部分 政府采购政策要求

## 一、支持绿色发展

（1）节能产品的强制采购政策

**▲根据《财政部、国家发展改革委、生态环境部、国家市场监管总局关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》财库〔2019〕9号文件规定，对政府采购节能产品实施品目清单管理，依据品目清单和认证证书实施政府强制采购。采购人拟采购的产品属于品目清单范围内的政府强制采购产品的，投标人提供的产品应具有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，并在投标文件中提供该产品节能产品认证证书，否则无效。**

本项目执行：

【节能产品品目清单详见《财政部、国家发展和改革委员会关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕19号），http://www.ccgp.gov.cn/zcfg/mof/201902/t20190213\_11628855.htm】；

【产品认证机构详见《市场监管总局关于发布参与实施政府采购节能产品、环境标志产品认证机构名录的公告》（2019年第16号），http://www.ccgp.gov.cn/zcfg/bwfile/201904/t20190403\_11853998.htm】。

【政策文件见招标文件附件10】

（2）节能产品、环境标志产品的优先采购政策

根据财政部、国家发展改革委、生态环境部、国家市场监督管理总局《关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》财库〔2019〕9号文件规定，对政府采购节能产品、环境标志产品实施品目清单管理，依据品目清单和认证证书实施政府优先采购。采购人拟采购的产品属于品目清单范围内的优先采购品目的，投标人提供的产品应具有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，并在投标文件中提供该产品的节能产品认证证书或环境标志产品认证证书、产品所属节能环保品目清单中对应产品名称。

本项目执行：

【节能产品品目清单详见《财政部、国家发展和改革委员会关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕19号），http://www.ccgp.gov.cn/zcfg/mof/201902/t20190213\_11628855.htm】；

【环境标志产品品目清单详见《财政部、生态环境部关于印发环境标志产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕18号），http://www.ccgp.gov.cn/zcfg/mof/201903/t20190330\_11833800.htm】；

【产品认证机构详见《市场监管总局关于发布参与实施政府采购节能产品、环境标志产品认证机构名录的公告》（2019年第16号），http://www.ccgp.gov.cn/zcfg/bwfile/201904/t20190403\_11853998.htm】。

【政策文件见招标文件附件10】

（3）修缮、装修类项目采购建材的，供应商应按招标文件和合同规定的绿色建筑和绿色建材性能、指标进行采购。

（4）为助力打好污染防治攻坚战，推广使用绿色包装，政府采购货物、工程和服务项目中涉及商品包装和快递包装的，供应商提供产品及相关快递服务的具体包装要求要参考《商品包装政府采购需求标准（试行）》《快递包装政府采购需求标准（试行）》。

## 二、支持创新发展

（1）采购人优先采购被认定为首台套产品和“制造精品”的自主创新产品。

（2）首台套产品被纳入《首台套产品推广应用指导目录》之日起3年内，以及产品核心技术高于国内领先水平，并具有明晰自主知识产权的“制造精品”产品，自认定之日起2年内视同已具备相应销售业绩，参加政府采购活动时业绩分值为满分。

## 三、支持中小企业发展

（1）根据《财政部 工业和信息化部关于印发＜政府采购促进中小企业发展管理办法＞的通知》（财库〔2020〕46号）的规定，本项目不属于预留份额专门面向中小企业采购项目，对小型、微型企业进行政策扶持，详见《第五章 评标办法》；

采购标的对应的中小企业划分标准所属行业：【**工业**】；

中小企业划分标准：《中小企业划分标准》（工信部联企业〔2011〕300号）（政策文件见招标文件附件7）。

（2）根据《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）的规定，监狱企业视同小型、微型企业。（政策文件见招标文件附件8）

（3）根据《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）的规定，残疾人福利性单位视同小型、微型企业。（政策文件见招标文件附件9）

# 标项2 发热伴血小板减少综合征人IGG抗体检测试剂盒（酶联免疫法）等采购需求

本章中所有带▲的内容是采购人提出的实质性要求和条件，投标文件响应内容若不满足实质性要求和条件，将被评标委员会判定为投标无效。

## 第一部分 标的

## 一、采购内容一览表

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 标项名称 | 预算金额（元） | 技术要求 | 备注 |
| 1 | 发热伴血小板减少综合征人IGG抗体检测试剂盒（酶联免疫法）等 | 1518362 | 详见“第二部分 技术要求” | 采购依据：[2025]31381号,[2025]31380号,[2025]30921号,[2025]30918号,[2025]30922号,[2025]31377号,[2025]30919号,[2025]31379号；  最高限价：1518362元；  项目属性：货物项目； |

## 二、采购清单

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | 标的名称 | 单位 | 数量 | ▲最高限价（元） | 备注 |
|  | 数字PCR分型检测试剂盒 | 盒 | 12 | 110400 | 非进口产品 |
|  | 耗材包（SCI）-芯片 | 盒 | 12 | 9600 | 非进口产品 |
|  | 耗材包（SCI）-辅材 | 盒 | 8 | 6400 | 非进口产品 |
|  | 数字PCR用油 | 盒 | 12 | 3600 | 非进口产品 |
|  | 探针用自动化滴液生成器油 | 盒 | 1 | 7885 | 接受进口产品 |
|  | 滴液读取器油 | 盒 | 1 | 9950 | 接受进口产品 |
|  | 自动微滴生成架 | 盒 | 2 | 41066 | 接受进口产品 |
|  | 数字PCR反应混合液（探针型） | 盒 | 1 | 5960 | 接受进口产品 |
|  | 一步法逆转录数字PCR高级试剂盒 | 盒 | 4 | 52800 | 接受进口产品 |
|  | 适用于nextseq 2000 P2 试剂 | 盒 | 3 | 36066 | 接受进口产品 |
|  | 低起始量扩增子二代测序建库试剂盒 | 盒 | 2 | 43928 | 非进口产品 |
|  | 自动化多样本DNA辅助建库试剂盒 | 盒 | 2 | 11200 | 非进口产品 |
|  | 自动化多样本DNA辅助建库试剂盒 | 盒 | 2 | 30000 | 非进口产品 |
|  | 纳米孔测序芯片 | 张 | 8 | 84000 | 接受进口产品 |
|  | 乙脑病毒IgM（捕获法） | 盒 | 25 | 110000 | 接受进口产品 |
|  | 新型布尼亚病毒全基因组捕获试剂盒 | 盒 | 1 | 13000 | 非进口产品 |
|  | 诺如病毒全基因组捕获试剂盒 | 盒 | 1 | 15000 | 非进口产品 |
|  | 登革热病毒全基因组捕获试剂盒 | 盒 | 1 | 18000 | 非进口产品 |
|  | 猴痘病毒全基因组捕获试剂盒 | 盒 | 1 | 13000 | 非进口产品 |
|  | 200μL透明滤芯盒装低吸附吸头 | 箱 | 5 | 10000 | 非进口产品 |
|  | 50μL透明滤芯盒装低吸附吸头 | 箱 | 5 | 5000 | 非进口产品 |
|  | 0.2ml PCR板 | 箱 | 2 | 5200 | 非进口产品 |
|  | 50ml一次性透明加样槽移液槽 | 包 | 2 | 300 | 非进口产品 |
|  | PCR透明八联管 | 盒 | 5 | 5000 | 非进口产品 |
|  | 轮状病毒全基因组探针捕获试剂盒 | 盒 | 1 | 17000 | 非进口产品 |
|  | 10种呼吸道病原体核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒 | 盒 | 20 | 72000 | 非进口产品 |
|  | 副流感病毒Ⅰ型/Ⅱ型/Ⅲ型/Ⅳ型核酸四重实时荧光PCR检测试剂盒 | 盒 | 1 | 4000 | 非进口产品 |
|  | 冠状病毒HKU1/OC43/229E/NL63型核酸四重实时荧光PCR检测试剂盒 | 盒 | 1 | 4000 | 非进口产品 |
|  | 呼吸道合胞病毒A亚型/B亚型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒 | 盒 | 1 | 2000 | 非进口产品 |
|  | 乙型流感病毒/Victoria系/Yamagata系乙型人类流感病毒核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒 | 盒 | 6 | 18000 | 非进口产品 |
|  | 甲型流感病毒/甲型H1N1亚型（pdm 2009）/季节性H3亚型人类流感病毒核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒 | 盒 | 10 | 30000 | 非进口产品 |
|  | 核酸提取或纯化试剂 | 盒 | 23 | 7360 | 非进口产品 |
|  | 病毒核酸自动提取试剂盒 | 盒 | 5 | 55000 | 接受进口产品 |
|  | 配套病毒核酸自动提取的塑料耗材 | 盒 | 5 | 12850 | 接受进口产品 |
|  | 81格纸质冻存盒 | 个 | 6000 | 50400 | 非进口产品 |
|  | 200µl袋装滤芯吸头 | 支 | 50000 | 17000 | 非进口产品 |
|  | 1000µl盒装灭菌带滤芯吸头 | 个 | 9600 | 5280 | 非进口产品 |
|  | 20µl带滤芯袋装长吸头 | 个 | 50000 | 15000 | 非进口产品 |
|  | 50ml灭菌离心管 | 个 | 7500 | 8550 | 非进口产品 |
|  | 热启动酶 | 盒 | 5 | 1750 | 非进口产品 |
|  | 国家急性呼吸道传染病多病原核酸检测试剂盒 | 盒 | 8 | 34440 | 非进口产品 |
|  | 一步法 RT-PCR 体系 | 盒 | 10 | 5150 | 非进口产品 |
|  | 一步法 RT-PCR 体系（含 Taq HiFi） | 盒 | 3 | 11757 | 接受进口产品 |
|  | 乙型流感病毒全基因组捕获试剂盒 | 盒 | 1 | 12000 | 非进口产品 |
|  | 超灵敏度副流感病毒全基因组捕获试剂盒 | 盒 | 1 | 16800 | 非进口产品 |
|  | 超灵敏度人偏肺病毒全基因组捕获试剂盒 | 盒 | 1 | 13000 | 非进口产品 |
|  | 超灵敏度呼吸道合胞病毒全基因组捕获试剂盒 | 盒 | 1 | 12960 | 非进口产品 |
|  | 超灵敏度腺病毒全基因组捕获试剂盒 | 盒 | 1 | 12960 | 非进口产品 |
|  | 5ml冻存管 | 箱 | 10 | 10000 | 非进口产品 |
|  | 2ml冻存管 | 箱 | 50 | 46500 | 非进口产品 |
|  | 猴痘分型检测试剂盒 | 盒 | 5 | 10000 | 非进口产品 |
|  | 发热伴血小板减少综合征总抗体检测试剂盒（酶联免疫法） | 盒 | 5 | 14250 | 非进口产品 |
|  | 发热伴血小板减少综合征人IgG抗体检测试剂盒（酶联免疫法） | 盒 | 16 | 45600 | 非进口产品 |
|  | 发热伴血小板减少综合征人IgM抗体检测试剂盒（酶联免疫法） | 盒 | 7 | 19950 | 非进口产品 |
|  | 登革病毒IGG检测试剂（酶联免疫法） | 盒 | 2 | 4800 | 非进口产品 |
|  | 登革病毒IGM检测试剂（酶联免疫法） | 盒 | 2 | 4800 | 非进口产品 |
|  | 24孔细胞培养板 | 箱 | 20 | 17500 | 非进口产品 |
|  | 6孔细胞培养板 | 箱 | 10 | 8750 | 非进口产品 |
|  | 50ml一次性加样槽 | 个 | 2000 | 4000 | 非进口产品 |
|  | 8联PCR管 | 箱 | 20 | 56000 | 非进口产品 |
|  | 组织消化液 | 瓶 | 4 | 34260 | 非进口产品 |
|  | 原代组织保存液 | 瓶 | 4 | 1172 | 非进口产品 |
|  | 类器官解离液 | 瓶 | 4 | 6384 | 非进口产品 |
|  | 红细胞裂解液 | 瓶 | 4 | 2280 | 非进口产品 |
|  | 抗黏附冲洗液 | 瓶 | 4 | 3780 | 非进口产品 |
|  | 人类细胞因子风暴检测试剂盒 | 盒 | 4 | 78724 | 接受进口产品 |
|  | 血凝板 | 箱 | 50 | 45000 | 非进口产品 |
|  | 200μl加长带滤芯盒装吸头 | 盒 | 100 | 9000 | 接受进口产品 |
|  | 1200μl加长带滤芯盒装吸头 | 盒 | 100 | 9000 | 接受进口产品 |

说明1：

（1）▲**上表中注明为【非进口产品】，即表示不接受进口产品。**

（2）**上表中注明为【接受进口产品】，投标人可采用进口产品进行投标。**

（3）**政府采购项下进口产品的界定依据为财政部颁布的文件（财库〔2007〕119号、财办库〔2008〕248号）。**

说明2：**不同投标人提供的产品【发热伴血小板减少综合征人IGG抗体检测试剂盒（酶联免疫法）】品牌应不同。如有产品品牌相同，按一家投标人计算，通过资格审查、符合性审查，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标候选人推荐资格；评审得分相同的，商务技术部分得分最高的投标人获得中标候选人推荐资格，其他同品牌投标人不作为中标候选人。**

说明3：招标文件中所涉及的产品品牌或型号均为建议性要求或为档次选择要求或为代替部分技术指标描述，投标人可以选择其他品牌型号的产品参加投标但投标产品须具有相当于或优于招标文件要求的指标、性能、档次。

## 第二部分 技术要求

## 数字PCR分型检测试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ▲ |  | 能与数字PCR机器（品牌：上海小海龟，型号；SCI Digital）配套使用，包含大别班达分型 检测Buffer；大别班达分型 检测RT酶；大别班达分型 检测体系1（L体系）；大别班达分型 检测体系2（M体系）；大别班达分型 检测体系3（S体系）；大别班达分型 阳性质控品；大别班达分型 阴性质控品。 |
| ☆ |  | 包装规格：24测试/盒。 |

## 耗材包（SCI）-芯片

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ▲ |  | 能与多重数字PCR 机器（品牌：上海小海龟，型号；SCI Digital）配套使用。 |
| ☆ |  | 包装规格：24测试/盒。 |

## 耗材包（SCI）-辅材

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ▲ |  | 与多重数字PCR SCI Digital机器配套使用，主要包括12联排管6个、12联排封管膜6个、吸头1盒(96支)、废料盒；适用于SCI Digital和BioRuler系列产品。 |
| ☆ |  | 包装规格：48测试/盒。 |

## 数字PCR用油

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ▲ |  | 能与多重数字PCR SCI Digital机器配套使用。 |
| ☆ |  | 包装规格：48测试/盒。 |

## 探针用自动化滴液生成器油

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 可用于荧光探针的微滴式数字 PCR （ddPCR）检测。 |
| ▲ |  | 需要与伯乐数字PCR仪器匹配。 |
| ☆ |  | 包装规格：140 ml/盒，足以进行 1,920 次 ddPCR 反应（20 x 96 孔 ddPCR 板）。 |

## 滴液读取器油

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ▲ |  | 与QX200 AutoDG液滴数字PCR系统配套使用，用于微滴读取。 |
| ☆ |  | 包装规格：2\*1L/盒。 |

## 自动微滴生成架

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 通过 QX600/QX200 AutoDG 微滴式数字 PCR （ddPCR） 系统生成纳升大小的 PCR 反应液滴。 |
| ▲ |  | 液滴与QX600型和QX200 微滴式数字 （ddPCR） 系统兼容。 |
|  |  | 需要与伯乐数字PCR仪器匹配。 |
| ☆ |  | 包装规格：30 个小柱/盒，足以进行 960 次微滴式数字 PCR 反应（10 x 96 孔 ddPCR 板）。 |

## 数字PCR反应混合液（探针型）

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 用于 QX600/QX200 微滴式数字 PCR 系统中用于液滴生成的样品制备。 |
|  |  | 包含基于水解探针的 ddPCR 所需的所有组分，引物、探针和模板除外；限制非特异性PCR扩增；允许扩增后恢复 DNA。 |
|  |  | 经过优化，可与 Validated 一起使用PrimePCR ddPCR检测试剂盒。 |
| ▲ |  | 需要与伯乐数字PCR仪器匹配。 |
| ☆ |  | 包装规格：5 mL（5\*1 ml）/盒，2\*超混合液。 |

## 一步法逆转录数字PCR高级试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 通过微滴式数字PCR以方便的单反应形式进行绝对定量；包含基于水解探针的 RT-ddPCR 所需的所有组分，引物、探针和模板除外。 |
|  |  | 限制非特异性PCR扩增。 |
|  |  | 优化的酶混合物能够将 RNA 样品分成液滴，同时保持酶无活性，直到在 50°C 下进行逆转录反应。 |
|  |  | 含有 RNase 抑制剂，可在整个工作流程中保护 RNA。 |
| ▲ |  | 需要与伯乐数字PCR仪器匹配。 |
| ☆ |  | 包装规格：200测试/盒。 |

## 适用于nextseq 2000 P2 试剂

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ▲ |  | 用于nextseq仪器的基因测序。 |
|  |  | Cartridge储存在-25℃至-15℃，Flow Cell和RSB with Tween 20储存在2℃-8℃。 |
|  |  | 支持100个测序周期的配套试剂，加上双标引物支持（最多400M单读）。 |
| ☆ |  | 包装规格：每一盒包括NextSeq .1000/2000试剂盒（100Cycles），NextSeq 1000/2000 P2流动相和RSB和吐温20。 |

## 低起始量扩增子二代测序建库试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ▲ |  | 适用于illumina测序平台文库制备，支持 gDNA 以及 gDNA/cDNA 扩增产物，适配柏炬BJSLB-480自动化建库仪使用。 |
|  |  | 建库起始量：低至1ng；提供磁珠纯化、index和转座酶建库模块；提供48个不同的illumina index，用于混样建库，Index使用方式：孔板穿刺式吸取，无需开盖。 |
|  |  | 提供48样本磁珠，用于核酸纯化，磁珠使用方式：孔板穿刺式吸取，无需开盖。 |
| ☆ |  | 包装规格：48反应/盒。 |

## 自动化多样本DNA辅助建库试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ▲ |  | 适用于ONT测序平台连接法测序多样本文库制备，支持 gDNA 以及 gDNA/cDNA 扩增产物，适配柏炬BJSLB-480自动化建库仪使用。 |
|  |  | 提供末端修复、barcode连接和adaptor连接功能模块。 |
|  |  | 提供8样本ONT建库试剂，包含磁珠、酶、缓冲液和ONT barcode条形码等组分。 |
|  |  | 提供8个不同的ONT barcode，用于混样建库，Index使用方式：孔板穿刺式吸取，无需开盖。 |
|  |  | 提供8样本磁珠，用于核酸纯化，磁珠使用方式：孔板穿刺式吸取，无需开盖。 |
| ☆ |  | 包装规格：8反应/盒。 |

## 自动化多样本DNA辅助建库试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ▲ |  | 适用于ONT测序平台连接法测序多样本文库制备，支持 gDNA 以及 gDNA/cDNA 扩增产物，适配柏炬BJSLB-480自动化建库仪使用。 |
|  |  | 提供末端修复、barcode连接和adaptor连接功能模块。 |
|  |  | 提供24样本ONT建库试剂，包含磁珠、酶、缓冲液和ONT barcode条形码等组分。 |
|  |  | 提供24个不同的ONT barcode，用于混样建库，Index使用方式：孔板穿刺式吸取，无需开盖。 |
|  |  | 提供24样本磁珠，用于核酸纯化，磁珠使用方式：孔板穿刺式吸取，无需开盖。 |
| ☆ |  | 包装规格：24反应/盒。 |

## 纳米孔测序芯片

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ▲ |  | 原装，能够适配牛津纳米孔测序平台R10试剂盒体系完成测序任务产出数据。 |
|  |  | 含有活性纳米孔，并且确保活性纳米孔大于 800。 |
| ★ |  | 测序文库无需扩增，同时支持 DNA 或者 RNA 测序过孔获得碱基信息。 |
|  |  | 测序序列读长无限制，片段长度视样本情况而定。 |
|  |  | 支持 cDNA，gDNA，扩增产物，RNA，mRNA 等不同样本文库测序，测序通量视不同文库类型而定。 |
|  |  | 本芯片支持多次重复使用，可清洗后再次使用。 |
| ★ |  | 本芯片测序不受样本本身 GC 碱基比例影响，并且可直接获得碱基修饰信息。 |
| ☆ |  | 包装规格：单独包装。 |

## 乙脑病毒IgM（捕获法）

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ★ |  | 采用捕获法检测乙脑病毒-IgM 类抗体，适应于人脑脊液或血清标本。可为急性乙型脑炎的早期快速诊断提供依据。 |
| ★ |  | 包含已包被抗IgM抗体μ链板条，冻干乙脑病毒抗原，酶联物，浓缩洗涤液，显色液，终止液，阳性质控，阴性质控，说明书。 |
|  |  | 使用酶标比色计进行结果判定。 |
|  |  | 灵敏度：≥97%。 |
| ☆ |  | 包装规格：96T/盒。 |

## 新型布尼亚病毒全基因组捕获试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 适用性：新布尼亚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。 |
| ★ |  | 试剂形式：整合式试剂，包含新布尼亚病毒基因组反转录和全基因组扩增模块，无需额外添置试剂。 |
| ★ |  | 支持新布尼亚血清、分离样本等不同样本类型。 |
|  |  | 适用机型：兼容所有高通量测序平台（二代测序）和单分子测序平台（三代测序）。 |
| ★ |  | 制造商具备ISO13485认证。 |
| ★ |  | 制造商具备ISO9001认证。 |
| ☆ |  | 包装规格：24测试/盒。 |

## 诺如病毒全基因组捕获试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 支持诺如核酸阳性样本进行诺如病毒全基因组捕获扩增，最终得到的DNA产物可用于二代和三代测序文库构建。 |
| ★ |  | 根据诺如病毒变异情况及时更新引物池的引物，并及时根据客户需要更换最新引物。 |
| ★ |  | 包含诺如病毒基因组反转录和全基因组扩增模块，无需额外添置试剂。 |
|  |  | 反应体系具备染料示踪功能，提示试剂漏加风险。 |
| ★ |  | 覆盖所有不同亚型诺如毒株，包括GI、GII、GIII、GIV和GV。 |
| ★ |  | 支持诺如临床样本、培养毒株、环境样本等不同样本类型。 |
|  |  | 支持高Ct值样本，Ct值小于32可获得全基因组高覆盖结果。 |
|  |  | 适用机型：兼容所有高通量测序平台（二代测序）和单分子测序平台（三代测序）。 |
| ★ |  | 制造商具备ISO13485认证。 |
| ★ |  | 制造商具备ISO9001认证。 |
| ☆ |  | 包装规格：24测试/盒 |

## 登革热病毒全基因组捕获试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 适用性：登革热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。 |
| ★ |  | 试剂形式：整合式试剂，包含登革热病毒基因组反转录和全基因组扩增模块，无需额外添置试剂。 |
| ★ |  | 覆盖四种不同血清型登革热毒株，包括1，2，3和4型。 |
| ★ |  | 支持登革热疫苗、血清、血浆、环境样本等不同样本类型。 |
|  |  | 适用机型：兼容所有高通量测序平台（二代测序）和单分子测序平台（三代测序）。 |
| ☆ |  | 包装规格：24测试/盒。 |

## 猴痘病毒全基因组捕获试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 适用性：猴痘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。 |
| ★ |  | 试剂形式：整合式试剂，包含猴痘病毒基因组反转录和全基因组扩增模块，无需额外添置试剂。 |
| ★ |  | 覆盖不同型别猴痘毒株，包括1和2。 |
| ★ |  | 支持疱疹、血清样本等不同样本类型。 |
|  |  | 适用机型：兼容所有高通量测序平台（二代测序）和单分子测序平台（三代测序）。 |
| ☆ |  | 包装规格：24测试/盒。 |

## 200μL透明滤芯盒装低吸附吸头

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 吸头内置滤芯。 |
|  |  | 纯聚丙烯材质，惰性且无析出。 |
|  |  | 薄壁设计。 |
|  |  | 吸头无菌化处理。 |
|  |  | 200μL。 |
| ▲ |  | 适配柏炬BJSLB-480建库仪。 |
| ☆ |  | 包装规格：96个/盒，24盒/箱。 |

## 50μL透明滤芯盒装低吸附吸头

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 吸头内置滤芯。 |
|  |  | 纯聚丙烯材质，惰性且无析出。 |
|  |  | 薄壁设计。 |
|  |  | 吸头无菌化处理。 |
|  |  | 50μL。 |
| ▲ |  | 适配柏炬BJSLB-480建库仪。 |
| ☆ |  | 包装规格：96个/盒，24盒/箱。 |

## 0.2ml PCR板

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 96孔规格，全裙边 透明 |
|  |  | 耐热防腐、加厚耐摔。 |
|  |  | 边缘有数字和字母标示。 |
| ▲ |  | 适配柏炬BJSLB-480建库。 |
| ☆ |  | 包装规格：10片/盒，10盒/箱。 |

## 50ml一次性透明加样槽移液槽

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 耐热防腐。 |
|  |  | 薄壁设计，减少排液残留。 |
| ▲ |  | 适配柏炬BJSLB-480建库。 |
| ☆ |  | 包装规格：20个/包。 |

## PCR透明八联管

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 无DNA酶和RNA酶，无DNA和RNA。 |
|  |  | 200μL。 |
|  |  | 采用纯度为99.9%的原生聚丙烯制成。 |
| ▲ |  | 适配柏炬BJSLB-480建库。 |
| ☆ |  | 包装规格：125排/盒。 |

## 轮状病毒全基因组探针捕获试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 支持轮状病毒核酸阳性样本进行轮状病毒全基因组捕获扩增，最终得到的DNA捕获产物可用于二代测序文库构建。 |
| ★ |  | 需适配Illumina仪器。 |
| ★ |  | 包含轮状病毒全基因组捕获所需的探针、酶、缓冲液等组分，无需额外添置试剂。 |
|  |  | 支持轮状病毒临床样本、培养菌株、环境样本等不同样本类型。 |
| ★ |  | 覆盖A、B、C三所有不同亚型轮状毒株。 |
| ★ |  | 支持高Ct值样本，Ct值小于30可获得全基因组高覆盖结果。 |
| ★ |  | 制造商具备ISO13485认证。 |
| ★ |  | 制造商具备ISO9001认证。 |
| ☆ |  | 包装规格：24反应/盒。 |

## 10种呼吸道病原体核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 适用范围：适用于定性检测从咽拭子、痰液和培养物等样本中提取的甲型流感病毒、乙型流感病毒、腺病毒、呼吸道合胞病毒、副流感病毒、人偏肺病毒、人鼻病毒、冠状病毒（含新型冠状病毒）。 |
|  |  | 检测技术：多重实时荧光PCR技术，反应体系25μL，核酸模板加样量5μL。 |
| ★ |  | 试剂时间：反应时长≤70min。**（投标文件中提供说明书和反应完成截图证明）** |
|  |  | 可提供除酶以外一管预混液体系包装，也可提供可拆卸的96孔板0.1ml或0.2ml包装，核酸上样孔数≤8孔。 |
|  |  | 荧光PCR反应程序：逆转录时长：≤10min；预变性时长：≤30sec；变性时长：≤5sec；延伸时长：≤30sec；循环≤45次。**（投标文件中提供说明书证明）** |
|  |  | 检测性能：灵敏度≤500copies/mL，与其他病原菌均无交叉反应。 |
| ☆ |  | 包装规格：24反应/盒。 |

## 副流感病毒Ⅰ型/Ⅱ型/Ⅲ型/Ⅳ型核酸四重实时荧光PCR检测试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 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。 |
|  |  | 检测性能：灵敏度最低500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。 |
| ★ |  | 检测时间：反应时长≤70min。**（投标文件中提供说明书和反应完成截图证明）** |
|  |  | 采用除酶以外一管预混液技术，1管4重，一次性完成4种病原体基因型的定性检测。 |
| ★ |  | 荧光PCR反应程序：逆转录时长：≤10min；预变性时长：≤30sec；变性时长：≤5sec；延伸时长：≤30sec；循环数≤45次。**（投标文件中提供说明书证明）** |
| ☆ |  | 包装规格：50T/盒。 |

## 冠状病毒HKU1/OC43/229E/NL63型核酸四重实时荧光PCR检测试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 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。 |
|  |  | 检测性能：灵敏度最低500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。 |
| ★ |  | 检测时间：反应时长≤70min。**（投标文件中提供说明书和反应完成截图证明）** |
|  |  | 采用除酶以外一管预混液技术，1管4重，一次性完成4种病原体基因型的定性检测。 |
| ★ |  | 荧光PCR反应程序：逆转录时长：≤10min；预变性时长：≤30sec；变性时长：≤5sec；延伸时长：≤30sec；循环数≤45次。**（投标文件中提供说明书证明）** |
| ☆ |  | 包装规格：50T/盒。 |

## 呼吸道合胞病毒A亚型/B亚型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 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。 |
|  |  | 检测性能：灵敏度最低500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。 |
| ★ |  | 检测时间：反应时长≤70min。**（投标文件中提供说明书和反应完成截图证明）** |
|  |  | 采用除酶以外一管预混液技术，1管2重，一次性完成2种病原体基因型的定性检测。 |
| ★ |  | 荧光PCR反应程序：逆转录时长：≤10min；预变性时长：≤30sec；变性时长：≤5sec；延伸时长：≤30sec；循环数≤45次。**（投标文件中提供说明书证明）** |
| ☆ |  | 包装规格：50T/盒。 |

## 乙型流感病毒/Victoria系/Yamagata系乙型人类流感病毒核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 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。 |
|  |  | 检测性能：灵敏度最低500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。 |
| ★ |  | 检测时间：反应时长≤70min。**（投标文件中提供说明书和反应完成截图证明）** |
|  |  | 采用除酶以外一管预混液技术，1管3重，一次性完成3种病原体基因型的定性检测。 |
| ★ |  | 荧光PCR反应程序：逆转录时长：≤10min；预变性时长：≤30sec；变性时长：≤5sec；延伸时长：≤30sec；循环数≤45次。**（投标文件中提供说明书证明）** |
| ☆ |  | 包装规格：50T/盒。 |

## 甲型流感病毒/甲型H1N1亚型（pdm 2009）/季节性H3亚型人类流感病毒核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 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。 |
|  |  | 检测性能：灵敏度最低500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。 |
| ★ |  | 检测时间：反应时长≤70min。**（投标文件中提供说明书和反应完成截图证明）** |
|  |  | 采用除酶以外一管预混液技术，1管3重，一次性完成3种病原体基因型的定性检测。 |
| ★ |  | 荧光PCR反应程序：逆转录时长：≤10min；预变性时长：≤30sec；变性时长：≤5sec；延伸时长：≤30sec；循环数≤45次。**（投标文件中提供说明书证明）** |
| ☆ |  | 包装规格：50T/盒。 |

## 核酸提取或纯化试剂

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 试剂盒适用于病毒核酸的提取与纯化，及移液。 |
| ▲ |  | 试剂盒包含提取试剂、离心管、吸头；适配圣湘提取仪。 |
| ☆ |  | 包装规格：64T/盒。 |

## 病毒核酸自动提取试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 可在QIAcube HT系统上简单、自动化纯化病毒RNA和DNA，包括新鲜或冷冻组织、血液和其他体液。 |
| ▲ |  | 结合硅基膜的选择性结合特性和高通量96孔格式，用于在QIAcube HT仪器上全自动同时处理24-96个样品。 |
|  |  | QIAamp 96板、缓冲液和冻干载体RNA在室温下（15-25℃）和干燥条件下稳定，QIAGEN蛋白酶K可常温保存，建议储存在2-8℃。 |
| ☆ |  | 包装规格：480反应/盒。 |

## 配套病毒核酸自动提取的塑料耗材

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ▲ |  | 能用于QIAcube HT上480个典型样品的塑料器皿。 |
| ☆ |  | 包装规格：5次反应/盒。 |

## 81格纸质冻存盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 聚丙烯(PP)材质。 |
|  |  | 耐酸碱、耐摔，可耐受-80℃低温。 |
| ★ |  | 适用于市面上主流常用1.5ml/2ml冻存管和离心管的存放。 |
| ☆ |  | 包装规格：81格/个。 |

## 200µl袋装滤芯吸头

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 适用于DNA扩增和微生物学应用。 |
|  |  | 滤芯可以在吸头内形成物理屏障。 |
| ★ |  | 每个聚乙烯滤芯均不含DNA抑制剂，采用自动操作方式插入吸头。 |
|  |  | 采用带盖的底部密封吸头盒包装。 |
|  |  | 不含RNase/Dnase，无热原。 |
|  |  | 容量：200 µL。 |
|  |  | 过滤器：是。 |
|  |  | 颜色：透明。 |
|  |  | 无菌：否。 |
|  |  | 可高压灭菌：没有。 |
|  |  | 容积范围：1-200 µL。 |
|  |  | 最大容量/孔：200 µL。 |
|  |  | 合成材料：聚丙烯。 |
| ☆ |  | 包装规格：1,000支吸头/包，10包/箱。 |

## 1000µl盒装灭菌带滤芯吸头

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 具有惰性高密度聚乙烯滤芯。 |
| ★ |  | 防气溶胶吸头不会吸附液体或在过度吹打时抑制PCR。 |
|  |  | 移液器吸头在受控的注塑成型环境下生产。 |
| ★ |  | 经认证：无热原，不含人DNA，不含RNase/Dnase，无菌保证水平为10⁻³。 |
|  |  | 过滤器：是。 |
|  |  | 特性：一次性。 |
|  |  | 颜色：本色。 |
|  |  | 无菌 ：是。 |
|  |  | 容积范围 ：100 - 1000 µL。 |
| ☆ |  | 包装规格：96个/箱。 |

## 20µl带滤芯袋装长吸头

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 适用于DNA扩增和微生物学应用。 |
| ★ |  | 滤芯可以在吸头内形成物理屏障，抑制并阻挡气溶胶。 |
| ★ |  | 每个聚乙烯滤芯均不含DNA抑制剂，采用自动操作方式插入吸头。 |
|  |  | 采用带盖的底部密封吸头盒包装。 |
|  |  | 不含RNase/Dnase，无热原。 |
|  |  | 容量：20 µL。 |
|  |  | 过滤器：是。 |
|  |  | 颜色：透明。 |
|  |  | 无菌：否。 |
|  |  | 可高压灭菌：没有。 |
|  |  | 容积范围：1-20 µL。 |
|  |  | 最大容量/孔：20 µL。 |
|  |  | 合成材料：聚丙烯。 |
| ☆ |  | 包装规格：单独包装。 |

## 50ml灭菌离心管

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 具有便于开合的平顶，带有宽大压纹和滚边。 |
| ★ |  | 带塞盖的防漏设计。 |
|  |  | 最大RCF为17,000 xg。 |
|  |  | 温度范围为-80℃至120℃。 |
|  |  | 刻度清晰，大块白色标记区。 |
| ★ |  | 不含RNase/Dnase，色母料不含重金属，无热原，无菌。 |
|  |  | 容量：50 mL。 |
|  |  | 管子式样：离心机。 |
|  |  | 底部式样：锥形。 |
|  |  | 顶部式样：带螺纹。 |
|  |  | 最高RCF：17000 xg。 |
|  |  | 刻度：是。 |
|  |  | 刻度间隔：2.5 mL。 |
|  |  | 颜色：透明。 |
|  |  | 盖材料：高密度聚乙烯。 |
|  |  | 盖直径：34.7 mm (近似值)。 |
|  |  | 盖颜色：橙色。 |
|  |  | 无菌：是。 |
|  |  | 自立式：没有。 |
|  |  | 外径：29.1 mm (近似值)。 |
|  |  | 长度：114.4 mm (近似值)。 |
|  |  | 特性：一次性。 |
| ☆ |  | 包装规格：25支/包，20包/箱。 |

## 热启动酶

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 使用探针法进行qPCR的专用试剂。 |
| ★ |  | 核心组分热启动DNA聚合酶，配合针对qPCR优化的最适Buffer。 |
|  |  | 宽广的定量区域内得到良好的标准曲线，对靶基因进行准确定量、检测。 |
| ☆ |  | 包装规格：250单位/盒。 |

## 国家急性呼吸道传染病多病原核酸检测试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 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。 |
| ★ |  | 适用范围：适用于定性检测从咽拭子、痰液和培养物等样本中提取的甲型流感病毒、腺病毒、呼吸道合胞病毒、乙型流感病毒、副流感病毒、人偏肺病毒、人鼻病毒、冠状病毒、人博卡病毒、肠道病毒、甲型 H1N1 亚型（pdm 2009）流感病毒、季节性 H3 亚型流感病毒、Yamagata 系流感病毒、Victoria 系流感病毒、新型冠状病毒（ORF1ab 基因、N 基因）、副流感病毒 I 型/II 型/III 型/IV 型、冠状病毒NL63/229E/OC43/HKU1 型、呼吸道合胞病毒 A/B 亚型的核酸。 |
|  |  | 检测技术：多重实时荧光PCR技术，一管多重，规格为96孔板，20μL/孔。 |
|  |  | 试剂组成： 反应混合液、阴性对照及阳性对照，3种组成，非冻干。每盒包含1块可拆分96孔板，检测量≥10人份。 |
|  |  | 反应体系：25μL，核酸模板加样量5μL。 |
|  |  | 反应程序：逆转录时长：≤10min；预变性时长：≤30sec；循环45次。**（投标文件中提供说明书证明）** |
|  |  | 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0.2ml包装。每个反应孔核酸体积≤5μL，终体积≤25μL，核酸上样孔数≤8孔，同品牌多个不同试剂可使用同一扩增程序上机使用。 |
| ★ |  | 检测时间：反应时长≤70min。 （**投标文件中提供说明书和反应完成截图证明**） |
|  |  | 检测性能：灵敏度≤500copies/mL，与其他病原菌均无交叉反应。 |
|  |  | 质量控制：设有阴性对照及阳性对照。 |
| ☆ |  | 包装规格：10T/盒。 |
| ★ |  | 所投产品生产企业取得过“呼吸道等病原体发现及其防控”相关省级及以上科学技术奖。**(投标文件中需提供获奖证书为证）** |

## 一步法 RT-PCR 试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ★ |  | 试剂盒采用一步RT-PCR法。RNA→cDNA→PCR反应操作可在同一反应体系中连续进行，反应中途不需添加任何试剂。同时反应液中已含有电泳时所必需的色素试剂反应后可以直接进行电泳。反应液为鲜艳的颜色，电泳时指示效果明显。 |
| ★ |  | 反应试剂已优化，以实现与不含染料和loading buffer的传统RT-PCR系统具有相同反应效果。 |
|  |  | 可直接进行凝胶电泳。 |
| ★ |  | 试剂盒可适应50℃的反转录温度,能够有效抑制非特异性扩增。 |
|  |  | 含染料。 |
| ☆ |  | 包装规格：50Rxns/盒。 |

## 一步法 RT-PCR 体系（含 Taq HiFi）

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 在-30°C至-10°C条件下储存。 |
|  |  | 用于通过一步法 RT-PCR 进行便利的终点检测和 RNA 分子分析。 |
| ★ |  | 可检测不同浓度（1 pg 至 1 µg 总 RNA）的多种 RNA 靶标（长度10 kb）。 |
| ☆ |  | 包装规格：25T/盒。 |

## 乙型流感病毒全基因组捕获试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 适用性：无需病毒分离培养，乙型流感病毒样本的高通量测序实验。 |
| ★ |  | 覆盖不同季节流行的2个亚型。 |
| ★ |  | 试剂形式：整合试剂，覆盖乙型流感病毒全基因组，包括HA、NA、NP、PB1、PB2、PA、M和NS等8个基因片段。 |
|  |  | 适用机型：所有的测序平台适用。 |
| ★ |  | 样本类型：呼吸道标本包括鼻咽拭子、深咳痰液、肺泡灌洗液、肺组织活检标本等，以上标本经核酸提取后用于后续操作。 |
| ★ |  | 操作时间：≤2小时。 |
|  |  | 实验操作原理：多重PCR。 |
|  |  | 实验流程：包括反应体系配置、RT-PCR反应。 |
|  |  | 捕获特异性：通过乙型流感病毒的特异性引物设计，确保在复杂的样品中能够准确捕获目标病毒的全基因组序列，而不受其他病毒或污染物的干扰。 |
| ☆ |  | 包装规格：24T/盒。 |

## 超灵敏度副流感病毒全基因组捕获试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 适用性：无需病毒分离培养，副流感病毒样本的高通量测序实验。 |
| ★ |  | 覆盖不同季节流行的4个亚型(HPIV1-4)。 |
| ★ |  | 试剂形式：整合试剂，覆盖副流感病毒全基因组，包括HA、NA、NP、PB1、PB2、PA、M和NS等8个基因片段。 |
|  |  | 适用机型：所有的测序平台适用。 |
| ★ |  | 样本类型：呼吸道标本包括鼻咽拭子、深咳痰液、肺泡灌洗液、肺组织活检标本等，以上标本经核酸提取后用于后续操作。 |
| ★ |  | 操作时间：≤2小时。 |
|  |  | 实验操作原理：多重PCR。 |
|  |  | 实验流程：包括反应体系配置、RT-PCR反应。 |
| ★ |  | 捕获特异性：通过副流感病毒的特异性引物设计，确保在复杂的样品中能够准确捕获目标病毒的全基因组序列，而不受其他病毒或污染物的干扰。 |
| ☆ |  | 包装规格：24T/盒。 |

## 超灵敏度人偏肺病毒全基因组捕获试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 适用性：人偏肺病毒全基因组的扩增捕获，产物可用于后续高通量测序的建库。 |
|  |  | 灵敏度：低至1ng核酸。 |
| ★ |  | 试剂形式：整合试剂，涵盖人偏肺病毒全基因组。 |
|  |  | 适用机型：所有的测序平台适用。 |
| ★ |  | 样本类型：呼吸道标本包括鼻咽拭子、深咳痰液、肺泡灌洗液、肺组织活检标本等，以上标本经核酸提取后用于后续操作。 |
| ★ |  | 操作时间：≤2小时。 |
|  |  | 实验操作原理：多重PCR。 |
|  |  | 实验流程：包括反应体系配置、RT-PCR反应。 |
|  |  | 捕获特异性：具有人偏肺病毒的特异性引物能够捕获目标病毒的全基因组序列。 |
|  |  | 全面的PCR反应体系，包括引物酶等，包含其他必要的试剂和缓冲液，确保PCR反应的稳定性和可靠性。 |
| ☆ |  | 包装规格：24T/盒。 |

## 超灵敏度呼吸道合胞病毒全基因组捕获试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 适用性：呼吸道合胞病毒样本的高通量测序建库实验。 |
|  |  | 样本量：24及以上。 |
| ★ |  | 灵敏度：低至1ng核酸。 |
| ★ |  | 试剂形式：整合试剂，涵盖全基因组基因组。 |
|  |  | 建库原理：酶切法建库，无需任何核酸打断设备。 |
|  |  | 适用机型：illumina的测序平台适用。 |
| ☆ |  | 包装规格：24T/盒。 |

## 超灵敏度腺病毒全基因组捕获试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 适用性：腺病毒样本的高通量测序建库实验。 |
|  |  | 样本量：24及以上。 |
| ★ |  | 灵敏度：低至1ng核酸。 |
|  |  | 试剂形式：整合试剂，涵盖腺病毒BCE三组全基因组。 |
| ★ |  | 包含亚型1、2、3、4、7、11、55 。 |
|  |  | 适用机型：所有的测序平台适用。 |
|  |  | 包含不同长度的三组六对引物，扩增子长度800-1200 bp。 |
|  |  | 样本类型：呼吸道标本包括鼻咽拭子、深咳痰液、肺泡灌洗液、肺组织活检标本等，以上标本经核酸提取后用于全基因组。 |
| ☆ |  | 包装规格：24T/盒。 |

## 5ml冻存管

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 带有黑色刻度和较大的标记区，便于加样和识别样本。 |
|  |  | 由聚丙烯制成，可耐受-196℃的低温。 |
|  |  | 配有硅胶垫圈，确保密封。 |
|  |  | 冻存管可配色标进行颜色标识。 |
|  |  | 底部采用特殊设计，可以单手操作。 |
|  |  | 经过γ-辐照灭菌。 |
| ★ |  | 经认证无热原且不含DNase/Rnase。 |
|  |  | 带条码：没有。 |
|  |  | 盖材料：聚丙烯。 |
|  |  | 盖式样：外螺纹。 |
|  |  | 容量：5 mL。 |
|  |  | 颜色：本色。 |
|  |  | 硅胶垫圈：是。 |
|  |  | 无菌：是。 |
| ☆ |  | 包装规格：500/箱。 |

## 2ml冻存管

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 带有黑色刻度和较大的标记区，便于加样和识别样本。 |
|  |  | 由聚丙烯制成，可耐受-196℃的低温。 |
|  |  | 配有硅胶垫圈，确保密封。 |
|  |  | 冻存管可配色标进行颜色标识。 |
|  |  | 底部采用特殊设计，可以单手操作。 |
|  |  | 经过γ-辐照灭菌。 |
| ★ |  | 经认证无热原且不含DNase/Rnase。 |
|  |  | 带条码：没有。 |
|  |  | 盖材料：聚丙烯。 |
|  |  | 盖式样：外螺纹。 |
|  |  | 容量：2 mL。 |
|  |  | 颜色：本色。 |
|  |  | 硅胶垫圈：是。 |
|  |  | 无菌：是。 |
| ☆ |  | 包装规格：500/箱。 |

## 猴痘分型检测试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 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。 |
|  |  | 检测性能：灵敏度最低500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。 |
| ★ |  | 检测时间：反应时长≤60min。**（投标文件中提供说明书和设备反应完成截图证明）** |
|  |  | 采用除酶以外一管预混液技术，1管2重，一次性完成2种病原体基因型的定性检测。 |
| ★ |  | 荧光PCR反应程序：预变性时长：≤30sec；循环数≤45次。**（投标文件中提供说明书证明）** |
| ☆ |  | 包装规格：50T/盒。 |

## 发热伴血小板减少综合征总抗体检测试剂盒（酶联免疫法）

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ★ |  | 采用双抗原夹心法检测发热伴血小板减少综合征病毒总抗体，适应于人及各种动物血清（或血浆）标本。 |
| ★ |  | 包含已包被发热伴血小板减少综合征病毒重组抗原的酶标板，酶标发热伴血小板减少综合征病毒重组抗原，浓缩洗涤液，显色液，终止液，阳性对照，阴性对照，样本稀释液，说明书。 |
|  |  | 使用酶标比色计进行结果判定。 |
| ☆ |  | 包装规格：96T/盒。 |

## 发热伴血小板减少综合征人IgG抗体检测试剂盒（酶联免疫法）

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ★ |  | 采用间接法检测发热伴血小板减少综合征病毒-IgG 类抗体，适应于人或血清或血浆标本。 |
| ★ |  | 包含已包被发热伴血小板减少综合征病毒重组抗原的酶标板，酶标羊抗人IgG二抗，酶标抗体稀释液，浓缩洗涤液，显色液，终止液，阳性对照，阴性对照，样本稀释液，说明书。 |
|  |  | 使用酶标比色计进行结果判定。 |
| ☆ |  | 包装规格：96T/盒。 |

## 发热伴血小板减少综合征人IgM抗体检测试剂盒（酶联免疫法）

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ★ |  | 采用捕获法检测发热伴血小板减少综合征病毒-IgM 类抗体，适应于人或血清或血浆标本。 |
| ★ |  | 包含已包被抗IgM抗体μ链板条，酶标发热伴血小板减少综合征病毒重组抗原，抗原稀释液，浓缩洗涤液，显色液，终止液，阳性对照，阴性对照，样本稀释液，说明书。 |
|  |  | 使用酶标比色计进行结果判定。 |
| ☆ |  | 包装规格：96T/盒。 |

## 登革病毒IGG检测试剂（酶联免疫法）

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ★ |  | 采用ELISA间接法原理检测Dengue IgG 抗体，适应于人血清或血浆样本，检测结果有助于判断患者的既往感染情况，对于流行病学调查，了解人群中登革病毒的感染率、感染分布等具有重要意义。 |
| ★ |  | 包含已包被登革热重组抗原的微孔板、酶标记物、阳性对照、阴性对照、样品稀释液、浓缩洗涤液、底物A液、底物B液、终止液、封板胶、说明书。 |
|  |  | 使用酶标分析仪进行结果判读。 |
| ☆ |  | 包装规格：96T/盒。 |

## 登革病毒IGM检测试剂（酶联免疫法）

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ★ |  | 采用ELISA间接法原理检测Dengue IgM 抗体，该方法适用于人血清及血浆样本，可为登革热疾病的早期快速诊断提供重要依据。 |
| ★ |  | 包含已包被登革热重组抗原的微孔板、酶标记物、阳性对照、阴性对照、样品稀释液、浓缩洗涤液、底物A液、底物B液、终止液、封板胶、说明书。 |
|  |  | 使用酶标分析仪进行结果判读。 |
| ☆ |  | 包装规格：96T/盒。 |

## 24孔细胞培养板

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 平底。 |
| ★ |  | 带凝结环的单向板盖，有助于减少污染。 |
| ★ |  | 独立的字母数字编码便于区分孔。 |
|  |  | 统一尺寸。 |
|  |  | 经过处理，可达到最佳的细胞粘附性能。 |
|  |  | 经过γ-辐照灭菌，经认证无热原。 |
|  |  | 平板规格：24孔。 |
|  |  | 平板特性：标准。 |
|  |  | 平板颜色：透明。 |
| ☆ |  | 包装规格：100个/箱。 |

## 6孔细胞培养板

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 平底。 |
| ★ |  | 带凝结环的单向板盖，有助于减少污染。 |
| ★ |  | 独立的字母数字编码便于区分孔。 |
|  |  | 经过处理，可达到最佳的细胞粘附性能。 |
|  |  | 经过γ-辐照灭菌，经认证无热原。 |
|  |  | 平板规格：6孔。 |
|  |  | 平板特性：标准。 |
|  |  | 平板颜色：透明。 |
|  |  | 孔容积：16.8 mL。 |
|  |  | 细胞生长面积：9.5 cm² (近似值)。 |
|  |  | 建议中等孔容积：1.9 - 2.9 mL。 |
| ☆ |  | 包装规格：100个/箱。 |

## 50ml一次性加样槽

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 由聚丙烯（PP）或其他符合USP VI要求的材质制成； |
| ★ |  | 为V型设计，槽内有刻度线，带有国际标准SBS底部，与自动化机器适配。 |
|  |  | 带有防止污染的盖子。 |
|  |  | 为一次性用品，且经过灭菌处理，确保无菌状态。 |
| ☆ |  | 包装规格：单独包装。 |

## 8联PCR管

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 薄壁透明无DNA/RNA酶。 |
|  |  | 内含光学平盖。 |
|  |  | 0.2mL。 |
| ☆ |  | 包装规格：100条/盒，20盒/箱。 |

## 组织消化液

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 可将正常组织样本温和、快速地消化解离为细胞悬液或细胞团块，可用于后续类器官的构建。 |
| ★ |  | 适用于哺乳动物的多种正常组织标本(如肠、肝脏、肺脏、胃、 胰腺等)。 |
| ★ |  | 适用于体外原代培养前的消化解离。 |
|  |  | 储存温度 2-8℃。 |
| ★ |  | 生产与质量体系：本产品生产过程符合cGMP规范，制造商通过ISO9001、ISO14001、ISO45001认证。 |
| ★ |  | 质量控制：所有组分均通过细菌与真菌污染检测，无细菌与真菌污染。供货时提供所供批次的COA检测报告。 |
| ★ |  | 类器官试剂耗材文献引用≥5篇。 |
| ★ |  | 需要上门做试剂盒使用与相关分析培训。 |
| ☆ |  | 包装规格：500ml/瓶。 |

## 原代组织保存液

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 用于短期存储或运输原代组织样本的组织保存液，可有效避免样本在储存或运输过程中的细胞凋亡、坏死等现象，保证干细胞的功能性和活力。 |
| ★ |  | 可在2°C -8°C条件下维持原代组织样本内大部分细胞的活力长达48小时以上。 |
|  |  | 可有效提高各类原代组织培养建立的成功率。 |
| ★ |  | 适用于人、鼠等哺乳动物实体肿瘤、正常组织样本在体外原代培养前的保存和运输。 |
|  |  | 储存温度 -20℃。 |
| ★ |  | 生产与质量体系：本产品在生产过程符合cGMP规范，制造商通过ISO9001、ISO14001、ISO45001认证的设施中生产。 |
| ★ |  | 质量控制：所有组分均通过细菌与真菌污染检测，无细菌与真菌污染。供货时提供所供批次的COA检测报告。 |
| ★ |  | 类器官试剂耗材文献引用≥5篇。 |
| ★ |  | 需要上门做试剂盒使用与相关分析培训。 |
| ☆ |  | 包装规格：100ml/瓶子。 |

## 类器官解离液

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 可应用于多种哺乳动物（如人、鼠、猪、蝙蝠、牛等）来源类器官的常规传代。 |
|  |  | 可使类器官从基质胶中分离，并可使其温和地消化为小细胞簇或单细胞，同时保持其传代后的生长活力。 |
|  |  | 储存条件：2-8℃。 |
| ★ |  | 生产与质量体系：本产品在生产过程符合cGMP规范，制造商通过ISO9001、ISO14001、ISO45001认证的设施中生产。 |
| ★ |  | 质量控制：所有组分均通过细菌与真菌污染检测，无细菌与真菌污染。供货时提供所供批次的COA检测报告。 |
| ★ |  | 类器官试剂耗材文献引用≥5篇。 |
| ★ |  | 需要上门做试剂盒使用与相关分析培训。 |
| ☆ |  | 包装规格：500ml/瓶。 |

## 红细胞裂解液

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 利用细胞内外存在盐离子浓度差而导致细胞膜胀破的原理来裂解无核红细胞。 |
|  |  | 用于经酶消化分散的组织细胞的分离纯化，淋巴细胞的分离纯化以及组织细胞蛋白与核酸提取等实验中红细胞的去除。 |
|  |  | 储存温度 2-8℃。 |
| ★ |  | 生产与质量体系：本产品在生产过程符合cGMP规范，制造商通过ISO9001、ISO14001、ISO45001认证的设施中生产。 |
| ★ |  | 质量控制：所有组分均通过细菌与真菌污染检测，无细菌与真菌污染。供货时提供所供批次的COA检测报告。 |
| ★ |  | 类器官试剂耗材文献引用≥5篇。 |
| ★ |  | 需要上门做试剂盒使用与相关分析培训。 |
| ☆ |  | 包装规格：100ml/瓶。 |

## 抗黏附冲洗液

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 可用于润洗多种规格的离心管、培养皿、培养板、移液管、过滤器。 |
|  |  | 可降低表面张力减少细胞黏附的效果。 |
|  |  | 在类器官培养传代、冻存过程中能有效避免细胞黏附产生样本损耗。 |
|  |  | 储存温度2-8℃。 |
| ★ |  | 生产与质量体系：本产品在生产过程符合cGMP规范，制造商通过ISO9001、ISO14001、ISO45001认证的设施中生产。 |
| ★ |  | 质量控制：所有组分均通过细菌与真菌污染检测，无细菌与真菌污染。供货时提供所供批次的COA检测报告。 |
| ★ |  | 类器官试剂耗材文献引用≥5篇。 |
| ★ |  | 需要上门做试剂盒使用与相关分析培训。 |
| ☆ |  | 包装规格：500ml/瓶。 |

## 人类细胞因子风暴检测试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 适用机型：带有蓝色和红色激光的流式细胞仪，含有 PE 和APC 通道。 |
|  |  | 适用范围：符合实验要求的细胞上清，血清，血浆等。 |
| ★ |  | 检测技术：流式多因子芯片检测技术，能够同时对每个样本中25个指标进行定性、定量检测。规格为96孔板，样本量低至25ul/孔。 |
|  |  | 试剂组成：多种抗体预包被RayPlex微球，1×稀释液，20×洗液，血清稀释试剂，25种蛋白标准品混合物，1×生物素化检测抗体混合物，10X PE-链霉亲和素，流式校准微球，V型底96孔板，滤膜96孔板。每块板96孔板，检测8个标准品，检测80个样本。 |
|  |  | 反应体系：25μl/孔。 |
|  |  | 检测时长：1-2个工作日。 |
|  |  | 检测性能：检测蛋白灵敏度到皮克和纳克级别，与其他种属无交叉反应。 |
|  |  | 质量控制：设有蛋白标准品对照，便于结果判定。 |
| ▲ |  | 需要与贝克曼流式细胞仪匹配。 |
| ★ |  | 需要上门做试剂盒使用与数据分析培训。 |
| ☆ |  | 包装规格：96人份/盒。 |

## 血凝板

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 平底，无菌包装。 |
| ☆ |  | 包装规格：100个/箱。 |

## 200μl加长带滤芯盒装吸头

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
|  |  | 带滤心移液器吸嘴，，内侧呈柔软弹性锥体。 |
| ★ |  | 适配绝大多数品牌的单道、多道和电动移液器。洁净度高于PCR级的生物纯级。 |
| ★ |  | PCR级别吸嘴辐照消毒无菌，无热源、无DNA酶和RNA酶、无DNA和PCR抑制剂。 |
|  |  | 适用于使用直径为12×75mm的5mL试管。 |
|  |  | 芯片板：聚丙烯；过滤器：聚乙烯。 |
| ☆ |  | 包装规格：96个/盒。 |

## 1200μl加长带滤芯盒装吸头

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| ★ |  | 适用于Eppendorf Reference/Reseach V 100μl-1000μl、Gilson Pipetman P-1000、Finnpipette Digital 100μl-1000μl、Biohit Proline 100μl-1000μl、Nichiryo Nichipet EX 100μl-1000μl等型号的移液器。 |
|  |  | 架子（PC），已杀菌。 |
|  |  | 经过伽玛射线灭菌处理，采用高分子聚乙烯滤膜。 |
|  |  | 长度：130mm。 |
| ☆ |  | 包装规格：96支/盒。 |

## ▲说明：产品技术要求中所有带☆的内容是采购人提出对产品包装规格的最低要求（如“包装规格：5ml/瓶”，即表示供应商所投产品包装规格应≤5ml/瓶），但产品总量不能低于采购清单中规定的总量（如采购清单中数量为“10瓶”、产品技术要求中包装规格为“5ml/瓶”，即表示总量为50 ml）。若所投产品包装规格不能满足采购人最低要求或所投产品总量低于本次采购总量，将被评标委员会判定为投标无效。

## 第三部分 商务要求

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 内容名称 | 要求 |
|  | 报价要求 | 1.▲**报价包括产品的供货、纳税、运输、装卸、检验、检测、通过验收、售后服务等完成本项目的所有费用。报价应当包含采购代理服务费。**  2.▲**本次报价币种为人民币。**  3.**填报单价及总价。**  说明：对于本招标文件未列明，而投标人认为必需的费用也需列入投标总报价。在合同实施时，合同甲方将不予支付合同乙方没有列入的项目费用，并认为与项目相关费用已包括在投标报价中。对在合同实施过程中可能发生的其他费用（如：增加耗材、材料涨价、人工、运输成本增加等因素），合同甲方概不负责。 |
|  | 签订合同 | 1.本项目合同甲方为浙江省疾病预防控制中心，合同乙方为中标人。  2.合同款由甲方支付给乙方。 |
|  | 转包或分包 | 1.▲**本项目不得转包：乙方不得将本合同标的转包由其他供应商承担；**  2.▲**本项目部分内容允许分包，要求如下：**  **（1）分包内容为本项目的非主体、非关键性工作；**  **（2）分包内容的金额不超过合同金额的【30】%；**  **（3）分包供应商应具有完成项目内容的相应能力；**  **（4）除招标文件约定允许分包的内容外，乙方不得擅自将其他合同标的分包给其他供应商承担。**  说明：投标人拟在中标后分包以上允许分包内容或分包金额的，应在投标文件中明确分包内容及对应分包供应商。  3.▲**如有违反以上情形，甲方有权解除合同，并追究乙方的违约责任。** |
|  | 履约保证金缴纳 | 无需缴纳履约保证金。 |
|  | 付款条件 | |  |  |  | | --- | --- | --- | | 付款次序 | 约定支付条件 | 付款条件 | | 1 | 合同生效以及具备实施条件后 | 满足约定支付条件，合同甲方向合同乙方支付预付款，为合同价的50%； | | 2 | 最终验收合格后 | 满足约定支付条件，合同甲方向合同乙方支付合同款，为合同价的50%。 |   说明：  （1）在签订合同时，如乙方明确表示无需预付款或者主动要求降低预付款比例的，预付款比例以双方协商为准。  （2）预付款支付周期：满足约定支付条件后7个工作日内支付至乙方账户；  （3）其余合同款支付周期：满足约定支付条件后，甲方收到乙方提交的正规票据（符合甲方财务管理要求）后7个工作日内支付至乙方账户。 |
|  | 服务内容 | 1.包括运输、保险、卸货到甲方指定地点、保管、开箱验收（箱体外观无人为损坏情况下）、检测检验、最终验收并交付。  2.进口产品还需包括进口产品审批、报关、进口、清关。  3.要求乙方指定专门人员对接本项目，应在投标文件中明确人员信息。 |
|  | 包装和运输、保险 | 1.乙方负责设备材料到现场或甲方指定地点的过程中的全部运输，包括装卸车、现场搬运。  2.乙方承担产品在移交前的保管责任。  3.乙方承担产品在移交前的保险负责，并承担其派出的现场服务人员人身意外保险。  4.包装要求：出厂标准。  5.运输要求：保证产品所需保存温度的冷链运输，按照用户要求的时间运送到相应的地点。 |
|  | 交货周期及交货地点 | 1.交货期：要求在合同签订之日起30日历天内完成交货。  2.交货方式：现场交货；  3.交货地点：按采购人要求配送至指定地点； |
|  | 验收要求 | 1.乙方应提供产品的有效检验文件及供货清单，经甲方认可后，与合同一起作为产品验收标准。甲方对产品验收合格后，双方共同签署验收合格证书。验收中发现产品达不到验收标准或合同规定的性能指标，乙方必须更换产品，并且赔偿由此给甲方造成的损失。  2.验收合格条件：产品的有效检验文件、乙方的供货清单、甲方的签收单、合同等资料齐全，产品质量符合合同要求及国家相关标准；在进行检测和验收过程中发现的问题已被排除，并得到甲方的认可。  3.对验收通过的项目，甲方将按照合同如期支付合同款。  4.项目验收过程中，如发现有不满足合同规定的指标要求的产品，甲方有权不对其进行验收，甲方有权据此依法终止合同。  5.对验收未通过的项目，将按合同约定要求乙方限期整改。对无法整改或整改后仍未达到合同要求的项目，将按验收不通过处罚，具体措施以合同规定为准。  6.验收组织、验收方式、验收程序按《浙江省财政厅关于印发浙江省政府采购合同暂行办法的通知》（浙财采监〔2017〕11号）规定执行。  7.甲方收到乙方提交的书面验收申请和验收书后1个月内组织验收。 |
|  | 售后服务 | 1.▲**产品有效期：详见下表，到货后有效期从项目验收合格之日起计算。**   |  |  |  | | --- | --- | --- | | 序号 | 产品名称 | 有效期 | |  | 数字PCR分型检测试剂盒 | 到货后有效期6个月以上 | |  | 耗材包（SCI）-芯片 | 到货后有效期6个月以上 | |  | 耗材包（SCI）-辅材 | 到货后有效期6个月以上 | |  | 数字PCR用油 | 到货后有效期6个月以上 | |  | 探针用自动化滴液生成器油 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 滴液读取器油 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 自动化滴液生成器芯片 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 数字PCR 探针法超级混合液（不含dUTP） | 到货后有效期10个月以上 | |  | 一步法逆转录数字PCR高级试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 适用于nextseq 2000 P2 试剂 | 到货后有效期6个月以上 | |  | 低起始量扩增子二代测序建库试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 自动化多样本DNA辅助建库试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 自动化多样本DNA辅助建库试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 纳米孔测序芯片 | 到货后有效期6个月以上 | |  | 乙脑病毒IgM（捕获法） | 到货后有效期11个月以上 | |  | 新型布尼亚病毒全基因组捕获试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 诺如病毒全基因组捕获试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 登革热病毒全基因组捕获试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 猴痘病毒全基因组捕获试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 200μL透明滤芯盒装低吸附吸头 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 50μL透明滤芯盒装低吸附吸头 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 0.2ml PCR板 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 50ml一次性透明加样槽移液槽 | 到货后有效期10个月以上 | |  | PCR透明八联管 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 轮状病毒全基因组探针捕获试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 10种呼吸道病原体核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒 | 到货后有效期6个月以上 | |  | 副流感病毒Ⅰ型/Ⅱ型/Ⅲ型/Ⅳ型核酸四重实时荧光PCR检测试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 冠状病毒HKU1/OC43/229E/NL63型核酸四重实时荧光PCR检测试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 呼吸道合胞病毒A亚型/B亚型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 乙型流感病毒/Victoria系/Yamagata系乙型人类流感病毒核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 甲型流感病毒/甲型H1N1亚型（pdm 2009）/季节性H3亚型人类流感病毒核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 核酸提取或纯化试剂 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 病毒核酸自动提取试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 配套病毒核酸自动提取的塑料耗材 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 81格纸质冻存盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 200µl袋装滤芯吸头 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 1000µl盒装灭菌带滤芯吸头 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 20µl带滤芯袋装长吸头 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 50ml灭菌离心管 | 保质期为5年 | |  | 热启动酶 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 国家急性呼吸道传染病多病原核酸检测试剂盒 | 到货后有效期6个月以上 | |  | 一步法 RT-PCR 体系（含 Taq HiFi） | 到货后有效期10个月以上 | |  | 一步法 RT-PCR 体系（含 Taq HiFi） | 到货后有效期10个月以上 | |  | 乙型流感病毒全基因组捕获试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 超灵敏度副流感病毒全基因组捕获试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 超灵敏度人偏肺病毒全基因组捕获试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 超灵敏度呼吸道合胞病毒全基因组捕获试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 超灵敏度腺病毒全基因组捕获试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 5ml冻存管 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 2ml冻存管 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 猴痘分型检测试剂盒 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 发热伴血小板减少综合征总抗体检测试剂盒（酶联免疫法） | 到货后有效期10个月以上 | |  | 发热伴血小板减少综合征人IgG抗体检测试剂盒（酶联免疫法） | 到货后有效期10个月以上 | |  | 发热伴血小板减少综合征人IgM抗体检测试剂盒（酶联免疫法） | 到货后有效期10个月以上 | |  | 登革病毒IGG检测试剂（酶联免疫法） | 到货后有效期10个月以上 | |  | 登革病毒IGM检测试剂（酶联免疫法） | 到货后有效期10个月以上 | |  | 24孔细胞培养板 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 6孔细胞培养板 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 50ml一次性加样槽 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 8联PCR管 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 组织消化液 | 到货后有效期20个月以上 | |  | 原代组织保存液 | 到货后有效期15个月以上 | |  | 类器官解离液 | 到货后有效期15个月以上 | |  | 红细胞裂解液 | 到货后有效期30个月以上 | |  | 抗黏附冲洗液 | 到货后有效期15个月以上 | |  | 人类细胞因子风暴检测试剂盒 | 到货后有效期6个月以上 | |  | 血凝板 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 200μl加长带滤芯盒装吸头 | 到货后有效期10个月以上 | |  | 1200μl加长带滤芯盒装吸头 | 到货后有效期10个月以上 |   2.产品有效期内失效，乙方负责更换。如已给甲方造成损失，乙方要赔偿甲方的损失。  3.在试剂盒的验收和使用过程中如发现质量问题，甲方有权将合同产品交由第三方检测机构进行检验，由此产生的所有的费用由乙方承担，甲方保留索赔的权利。 |
|  | 其他内容 | 详见招标文件的“第四章 采购合同”。 |

说明：投标人应对商务要求进行审核，如有偏离，请在投标文件的“偏离表”中反映。

## 第四部分 政府采购政策要求

## 一、支持绿色发展

（1）节能产品的强制采购政策

**▲根据《财政部、国家发展改革委、生态环境部、国家市场监管总局关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》财库〔2019〕9号文件规定，对政府采购节能产品实施品目清单管理，依据品目清单和认证证书实施政府强制采购。采购人拟采购的产品属于品目清单范围内的政府强制采购产品的，投标人提供的产品应具有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，并在投标文件中提供该产品节能产品认证证书，否则无效。**

本项目执行：

【节能产品品目清单详见《财政部、国家发展和改革委员会关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕19号），http://www.ccgp.gov.cn/zcfg/mof/201902/t20190213\_11628855.htm】；

【产品认证机构详见《市场监管总局关于发布参与实施政府采购节能产品、环境标志产品认证机构名录的公告》（2019年第16号），http://www.ccgp.gov.cn/zcfg/bwfile/201904/t20190403\_11853998.htm】。

【政策文件见招标文件附件10】

（2）节能产品、环境标志产品的优先采购政策

根据财政部、国家发展改革委、生态环境部、国家市场监督管理总局《关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》财库〔2019〕9号文件规定，对政府采购节能产品、环境标志产品实施品目清单管理，依据品目清单和认证证书实施政府优先采购。采购人拟采购的产品属于品目清单范围内的优先采购品目的，投标人提供的产品应具有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，并在投标文件中提供该产品的节能产品认证证书或环境标志产品认证证书、产品所属节能环保品目清单中对应产品名称。

本项目执行：

【节能产品品目清单详见《财政部、国家发展和改革委员会关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕19号），http://www.ccgp.gov.cn/zcfg/mof/201902/t20190213\_11628855.htm】；

【环境标志产品品目清单详见《财政部、生态环境部关于印发环境标志产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕18号），http://www.ccgp.gov.cn/zcfg/mof/201903/t20190330\_11833800.htm】；

【产品认证机构详见《市场监管总局关于发布参与实施政府采购节能产品、环境标志产品认证机构名录的公告》（2019年第16号），http://www.ccgp.gov.cn/zcfg/bwfile/201904/t20190403\_11853998.htm】。

【政策文件见招标文件附件10】

（3）修缮、装修类项目采购建材的，供应商应按招标文件和合同规定的绿色建筑和绿色建材性能、指标进行采购。

（4）为助力打好污染防治攻坚战，推广使用绿色包装，政府采购货物、工程和服务项目中涉及商品包装和快递包装的，供应商提供产品及相关快递服务的具体包装要求要参考《商品包装政府采购需求标准（试行）》《快递包装政府采购需求标准（试行）》。

## 二、支持创新发展

（1）采购人优先采购被认定为首台套产品和“制造精品”的自主创新产品。

（2）首台套产品被纳入《首台套产品推广应用指导目录》之日起3年内，以及产品核心技术高于国内领先水平，并具有明晰自主知识产权的“制造精品”产品，自认定之日起2年内视同已具备相应销售业绩，参加政府采购活动时业绩分值为满分。

## 三、支持中小企业发展

（1）根据《财政部 工业和信息化部关于印发＜政府采购促进中小企业发展管理办法＞的通知》（财库〔2020〕46号）的规定，本项目不属于预留份额专门面向中小企业采购项目，对小型、微型企业进行政策扶持，详见《第五章 评标办法》；

采购标的对应的中小企业划分标准所属行业：【**工业**】；

中小企业划分标准：《中小企业划分标准》（工信部联企业〔2011〕300号）（政策文件见招标文件附件7）。

（2）根据《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）的规定，监狱企业视同小型、微型企业。（政策文件见招标文件附件8）

（3）根据《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）的规定，残疾人福利性单位视同小型、微型企业。（政策文件见招标文件附件9）

# 标项3 高通量测序试剂套装等采购需求

本章中所有带▲的内容是采购人提出的实质性要求和条件，投标文件响应内容若不满足实质性要求和条件，将被评标委员会判定为投标无效。

## 第一部分 标的

## 一、采购内容一览表

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 标项名称 | 预算金额（元） | 技术要求 | 备注 |
| 1 | 高通量测序试剂套装等 | 199950 | 详见“第二部分 技术要求” | 采购依据：[2025]30920号；  最高限价：199950元；  项目属性：货物项目； |

## 采购清单

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | 标的名称 | 单位 | 数量 | ▲最高限价（元） | 备注 |
|  | 高通量快速测序试剂套装 | 盒 | 6 | 58200 | 非进口产品 |
|  | 高通量测序试剂套装 | 盒 | 15 | 60750 | 非进口产品 |
|  | 酶切文库制备试剂套装1 | 盒 | 10 | 29000 | 非进口产品 |
|  | 酶切文库制备试剂套装2 | 盒 | 4 | 52000 | 非进口产品 |

说明1：

（1）▲**上表中注明为【非进口产品】，即表示不接受进口产品。**

（2）**上表中注明为【接受进口产品】，投标人可采用进口产品进行投标。**

（3）**政府采购项下进口产品的界定依据为财政部颁布的文件（财库〔2007〕119号、财办库〔2008〕248号）。**

说明2：**不同投标人提供的产品【高通量测序试剂套装】品牌应不同。如有产品品牌相同，按一家投标人计算，通过资格审查、符合性审查，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标候选人推荐资格；评审得分相同的，商务技术部分得分最高的投标人获得中标候选人推荐资格，其他同品牌投标人不作为中标候选人。**

说明3：招标文件中所涉及的产品品牌或型号均为建议性要求或为档次选择要求或为代替部分技术指标描述，投标人可以选择其他品牌型号的产品参加投标但投标产品须具有相当于或优于招标文件要求的指标、性能、档次。

## 第二部分 技术要求

## 高通量快速测序试剂套装

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| **▲** |  | 适配华大MGISEQ-2000测序仪。 |
| **▲** |  | 测序读长为PE150，Q30≥85%，测序时长31小时。 |
|  |  | 标准WGS文库芯片数据通量≥65G，read数：550M。 |
| ☆ |  | 包装规格：310循环/盒。 |

## 高通量测序试剂套装

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| **▲** |  | 适配华大DNBSEQ-G99RS测序仪。 |
| **▲** |  | 测序读长为PE150，Q30≥85%，测序时长12小时。 |
|  |  | 标准WGS文库芯片数据通量≥24G，read数：80M。 |
| ☆ |  | 包装规格：320循环/盒 |

## 酶切文库制备试剂套装1

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| **▲** |  | 适配华大测序仪，可适配最近脚本。 |
|  |  | 兼容25ng~900ng样本起始量，支持多样本类型，包括血液、唾液、口腔拭子、扩增子等；使用多种物种的高深度WGS、low-pass WGS，及微生物测序，病原扩增子检测。 |
|  |  | 满足DNB文库上机需求。 |
| ☆ |  | 包装规格：16 反应/盒。 |

## 酶切文库制备试剂套装2

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 标记 | 编号 | 技术指标要求 |
| **▲** |  | 适配华大测序仪，可适配最近脚本 |
|  |  | 兼容25ng~900ng样本起始量，支持多样本类型，包括血液、唾液、口腔拭子、扩增子等；使用多种物种的高深度WGS、low-pass WGS，及微生物测序，病原扩增子检测 |
|  |  | 满足DNB文库上机需求。 |
| ☆ |  | 包装规格：96 反应/盒。 |

## ▲说明：产品技术要求中所有带☆的内容是采购人提出对产品包装规格的最低要求（如“包装规格：5ml/瓶”，即表示供应商所投产品包装规格应≤5ml/瓶），但产品总量不能低于采购清单中规定的总量（如采购清单中数量为“10瓶”、产品技术要求中包装规格为“5ml/瓶”，即表示总量为50 ml）。若所投产品包装规格不能满足采购人最低要求或所投产品总量低于本次采购总量，将被评标委员会判定为投标无效。

## 第三部分 商务要求

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 内容名称 | 要求 |
|  | 报价要求 | 1.▲**报价包括产品的供货、纳税、运输、装卸、检验、检测、通过验收、售后服务等完成本项目的所有费用。报价应当包含采购代理服务费。**  2.▲**本次报价币种为人民币。**  3.**填报单价及总价。**  说明：对于本招标文件未列明，而投标人认为必需的费用也需列入投标总报价。在合同实施时，合同甲方将不予支付合同乙方没有列入的项目费用，并认为与项目相关费用已包括在投标报价中。对在合同实施过程中可能发生的其他费用（如：增加耗材、材料涨价、人工、运输成本增加等因素），合同甲方概不负责。 |
|  | 签订合同 | 1.本项目合同甲方为浙江省疾病预防控制中心，合同乙方为中标人。  2.合同款由甲方支付给乙方。 |
|  | 转包或分包 | 1.▲**本项目不得转包：乙方不得将本合同标的转包由其他供应商承担；**  2.▲**本项目部分内容允许分包，要求如下：**  **（1）分包内容为本项目的非主体、非关键性工作；**  **（2）分包内容的金额不超过合同金额的【30】%；**  **（3）分包供应商应具有完成项目内容的相应能力；**  **（4）除招标文件约定允许分包的内容外，乙方不得擅自将其他合同标的分包给其他供应商承担。**  说明：投标人拟在中标后分包以上允许分包内容或分包金额的，应在投标文件中明确分包内容及对应分包供应商。  3.▲**如有违反以上情形，甲方有权解除合同，并追究乙方的违约责任。** |
|  | 履约保证金缴纳 | 无需缴纳履约保证金。 |
|  | 付款条件 | |  |  |  | | --- | --- | --- | | 付款次序 | 约定支付条件 | 付款条件 | | 1 | 合同生效以及具备实施条件后 | 满足约定支付条件，合同甲方向合同乙方支付预付款，为合同价的50%； | | 2 | 最终验收合格后 | 满足约定支付条件，合同甲方向合同乙方支付合同款，为合同价的50%。 |   说明：  （1）在签订合同时，如乙方明确表示无需预付款或者主动要求降低预付款比例的，预付款比例以双方协商为准。  （2）预付款支付周期：满足约定支付条件后7个工作日内支付至乙方账户；  （3）其余合同款支付周期：满足约定支付条件后，甲方收到乙方提交的正规票据（符合甲方财务管理要求）后7个工作日内支付至乙方账户。 |
|  | 服务内容 | 1.包括运输、保险、卸货到甲方指定地点、保管、开箱验收（箱体外观无人为损坏情况下）、检测检验、最终验收并交付。  2.进口产品还需包括进口产品审批、报关、进口、清关。  3.要求乙方指定专门人员对接本项目，应在投标文件中明确人员信息。 |
|  | 包装和运输、保险 | 1.乙方负责设备材料到现场或甲方指定地点的过程中的全部运输，包括装卸车、现场搬运。  2.乙方承担产品在移交前的保管责任。  3.乙方承担产品在移交前的保险负责，并承担其派出的现场服务人员人身意外保险。  4.包装要求：出厂标准。  5.运输要求：保证产品所需保存温度的冷链运输，按照用户要求的时间运送到相应的地点。 |
|  | 交货周期及交货地点 | 1.交货期：要求在合同签订之日起30日历天内完成交货。  2.交货方式：现场交货；  3.交货地点：按采购人要求配送至指定地点； |
|  | 验收要求 | 1.乙方应提供产品的有效检验文件及供货清单，经甲方认可后，与合同一起作为产品验收标准。甲方对产品验收合格后，双方共同签署验收合格证书。验收中发现产品达不到验收标准或合同规定的性能指标，乙方必须更换产品，并且赔偿由此给甲方造成的损失。  2.验收合格条件：产品的有效检验文件、乙方的供货清单、甲方的签收单、合同等资料齐全，产品质量符合合同要求及国家相关标准；在进行检测和验收过程中发现的问题已被排除，并得到甲方的认可。  3.对验收通过的项目，甲方将按照合同如期支付合同款。  4.项目验收过程中，如发现有不满足合同规定的指标要求的产品，甲方有权不对其进行验收，甲方有权据此依法终止合同。  5.对验收未通过的项目，将按合同约定要求乙方限期整改。对无法整改或整改后仍未达到合同要求的项目，将按验收不通过处罚，具体措施以合同规定为准。  6.验收组织、验收方式、验收程序按《浙江省财政厅关于印发浙江省政府采购合同暂行办法的通知》（浙财采监〔2017〕11号）规定执行。  7.甲方收到乙方提交的书面验收申请和验收书后1个月内组织验收。 |
|  | 售后服务 | 1.▲**产品有效期：详见下表，到货后有效期从项目验收合格之日起计算。**   |  |  |  | | --- | --- | --- | | 序号 | 产品名称 | 有效期 | | 1 | 高通量快速测序试剂套装 | 到货后有效期12个月以上 | | 2 | 高通量测序试剂套装 | 到货后有效期12个月以上 | | 3 | 酶切文库制备试剂套装1 | 到货后有效期12个月以上 | | 4 | 酶切文库制备试剂套装2 | 到货后有效期12个月以上 |   2.产品有效期内失效，乙方负责更换。如已给甲方造成损失，乙方要赔偿甲方的损失。  3.在试剂盒的验收和使用过程中如发现质量问题，甲方有权将合同产品交由第三方检测机构进行检验，由此产生的所有的费用由乙方承担，甲方保留索赔的权利。 |
|  | 其他内容 | 详见招标文件的“第四章 采购合同”。 |

说明：投标人应对商务要求进行审核，如有偏离，请在投标文件的“偏离表”中反映。

## 第四部分 政府采购政策要求

## 一、支持绿色发展

（1）节能产品的强制采购政策

**▲根据《财政部、国家发展改革委、生态环境部、国家市场监管总局关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》财库〔2019〕9号文件规定，对政府采购节能产品实施品目清单管理，依据品目清单和认证证书实施政府强制采购。采购人拟采购的产品属于品目清单范围内的政府强制采购产品的，投标人提供的产品应具有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，并在投标文件中提供该产品节能产品认证证书，否则无效。**

本项目执行：

【节能产品品目清单详见《财政部、国家发展和改革委员会关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕19号），http://www.ccgp.gov.cn/zcfg/mof/201902/t20190213\_11628855.htm】；

【产品认证机构详见《市场监管总局关于发布参与实施政府采购节能产品、环境标志产品认证机构名录的公告》（2019年第16号），http://www.ccgp.gov.cn/zcfg/bwfile/201904/t20190403\_11853998.htm】。

【政策文件见招标文件附件10】

（2）节能产品、环境标志产品的优先采购政策

根据财政部、国家发展改革委、生态环境部、国家市场监督管理总局《关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》财库〔2019〕9号文件规定，对政府采购节能产品、环境标志产品实施品目清单管理，依据品目清单和认证证书实施政府优先采购。采购人拟采购的产品属于品目清单范围内的优先采购品目的，投标人提供的产品应具有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，并在投标文件中提供该产品的节能产品认证证书或环境标志产品认证证书、产品所属节能环保品目清单中对应产品名称。

本项目执行：

【节能产品品目清单详见《财政部、国家发展和改革委员会关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕19号），http://www.ccgp.gov.cn/zcfg/mof/201902/t20190213\_11628855.htm】；

【环境标志产品品目清单详见《财政部、生态环境部关于印发环境标志产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕18号），http://www.ccgp.gov.cn/zcfg/mof/201903/t20190330\_11833800.htm】；

【产品认证机构详见《市场监管总局关于发布参与实施政府采购节能产品、环境标志产品认证机构名录的公告》（2019年第16号），http://www.ccgp.gov.cn/zcfg/bwfile/201904/t20190403\_11853998.htm】。

【政策文件见招标文件附件10】

（3）修缮、装修类项目采购建材的，供应商应按招标文件和合同规定的绿色建筑和绿色建材性能、指标进行采购。

（4）为助力打好污染防治攻坚战，推广使用绿色包装，政府采购货物、工程和服务项目中涉及商品包装和快递包装的，供应商提供产品及相关快递服务的具体包装要求要参考《商品包装政府采购需求标准（试行）》《快递包装政府采购需求标准（试行）》。

## 二、支持创新发展

（1）采购人优先采购被认定为首台套产品和“制造精品”的自主创新产品。

（2）首台套产品被纳入《首台套产品推广应用指导目录》之日起3年内，以及产品核心技术高于国内领先水平，并具有明晰自主知识产权的“制造精品”产品，自认定之日起2年内视同已具备相应销售业绩，参加政府采购活动时业绩分值为满分。

## 三、支持中小企业发展

（1）根据《财政部 工业和信息化部关于印发＜政府采购促进中小企业发展管理办法＞的通知》（财库〔2020〕46号）的规定，本项目不属于预留份额专门面向中小企业采购项目，对小型、微型企业进行政策扶持，详见《第五章 评标办法》；

采购标的对应的中小企业划分标准所属行业：【**工业**】；

中小企业划分标准：《中小企业划分标准》（工信部联企业〔2011〕300号）（政策文件见招标文件附件7）。

（2）根据《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）的规定，监狱企业视同小型、微型企业。（政策文件见招标文件附件8）

（3）根据《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）的规定，残疾人福利性单位视同小型、微型企业。（政策文件见招标文件附件9）

# 第四章 采购合同

**（甲乙双方应按招标文件确定的事项及投标文件响应内容签订本合同，不得对招标文件确定的事项和中标人的投标文件作实质性修改）**

**采购合同**

**合同编号：**【填写合同编号】

项目名称：重大传染病防控试剂耗材一批采购项目

合同内容：【填写标项内容】

甲方：浙江省疾病预防控制中心

乙方：【填写乙方名称】

甲方（买方）：浙江省疾病预防控制中心

乙方（卖方）：【填写乙方名称】

浙江省疾病预防控制中心（甲方）重大传染病防控试剂耗材一批采购项目（项目名称）中所需【填写标项内容】（标项内容）经浙江省疾病预防控制中心（采购人）以招标文件（项目编号：CTZB-2025050397）进行公开招标。甲方确定【填写乙方名称】（乙方）为中标人。甲、乙双方依据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国民法典》，在平等自愿的基础上，同意按照下面的条款和条件，签署本合同。

## 一、下列文件构成本合同的组成部分

以下文件为本合同的组成部分，应该认为是一个整体，彼此相互解释，相互补充。组成合同的多个文件的优先支配地位的次序如下：a.本合同书；b.中标通知书；c.询标承诺；d.投标文件；e.招标文件。

## 二、合同总价

本合同总价为（大写）：【填写合同总价大写】元（￥【填写合同总价小写】元）人民币。

## 三、采购标的明细

1.货物清单及价格

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 货物名称 | 型号规格 | 技术参数 | 数量 | 单位 | 单价 | 合价 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |

2.服务内容及要求

【填写招标文件、投标文件规定内容】。

3.当货物采购数量与实际需要数量不一致时，乙方应根据货物实际需要数量供货，合同的最终结算金额按货物实际需要数量乘以对应合同单价进行计算。

## 四、技术资料

乙方应按招标文件规定的时间向甲方提供使用货物的有关技术资料。

## 五、知识产权

乙方应保证甲方在使用该标的物或其任何一部分时不受第三方提出的侵犯专利权、著作权、商标权和工业设计权等的起诉。如果任何第三方提出侵权指控，乙方须与第三方交涉并承担由此发生的一切责任、费用和经济赔偿（包括但不限于诉讼费、律师费、担保费、担保公司费用、差旅费、公证费等费用）。

## 六、产权担保

乙方保证所交付的货物的所有权完全属于乙方且无任何抵押、查封等产权瑕疵。

## 七、履约保证金

无需缴纳履约保证金。

## 八、转包或分包

1.合同转让

采购合同不能转让。

2.合同分包

分包内容：【填写分包内容】；分包金额：【填写分包内容的金额】；分包供应商：【填写分包供应商名称】；

除以上分包内容外，未经甲方书面同意，乙方不得擅自分包。接受分包的人不得再次分包。分包后不能解除乙方履行本合同的责任和义务，接受分包的人与乙方共同对甲方连带承担合同的责任和义务。

## 九、交货期、交货方式及交货地点

1.交货期：【填写交货期】。

2.交货方式：【填写交货方式】。

3.交货地点：【填写交货地点】。

## 十、货款支付

1.付款条件

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 付款次序 | 约定支付条件 | 金额（元） |
| 1 | 合同生效以及具备实施条件后 | 满足约定支付条件，合同甲方向合同乙方支付预付款，为合同价的50%； |
| 2 | 最终验收合格后 | 满足约定支付条件，合同甲方向合同乙方支付合同款，为合同价的50%。 |

2.付款周期

预付款支付周期：满足约定支付条件后7个工作日内支付至合同乙方账户；

其余合同款支付周期：满足约定支付条件后，合同甲方收到乙方提交的正规票据（符合合同甲方财务管理要求）后7个工作日内支付至合同乙方账户。

3.发票类型：增值税发票。

4.甲方应付合同款至以下乙方指定的银行账户：

开户名称：【填写乙方开户名称】；

开户银行：【填写乙方开户银行名称】；

账 号：【填写乙方开户银行账号】；

## 十一、税费

本合同执行中相关的一切税费均由乙方负担。

## 十二、货物包装、发运及运输

1.乙方应在货物发运前对货物进行包装，包装满足运输距离、防潮、防震、防锈和防破损装卸等要求，以保证货物安全运达甲方指定地点。

2.使用说明书、质量检验证明书、随配附件和工具以及清单一并附于货物内。

3.乙方在货物发运手续办理完毕后24小时内或货到甲方48小时前通知甲方，以准备接货。

4.货物在交付甲方前发生的风险均由乙方负责。

5.货物在规定的交货期限内由乙方送达甲方指定的地点视为交付，乙方同时需通知甲方货物已送达。

6.具体包装要求

【填写招标文件、投标文件规定内容】。

## 十三、验收

1.合同乙方应提供产品的有效检验文件及供货清单，经合同甲方认可后，与合同一起作为产品验收标准。合同甲方对产品验收合格后，双方共同签署验收合格证书。验收中发现产品达不到验收标准或合同规定的性能指标，乙方必须于收到通知后48小时内更换产品，并且赔偿由此给甲方造成的损失。如乙方逾期更换或经两次更换仍不符合甲方要求的，甲方亦可选择进行退货（按照合同第十四条的退货处理），乙方应当于收到退货通知之日起7个工作日内，将相应款项退还至甲方账户。

2.验收合格条件：产品的有效检验文件、乙方的供货清单、甲方的签收单、合同等资料齐全，产品质量符合合同要求及国家相关标准；在进行测试和验收过程中发现的问题已被排除，并得到甲方的认可。

## 十四、质量保证及售后服务

1.乙方应按招标文件、投标文件规定的货物性能、技术要求、质量标准向甲方提供未经使用的全新产品。

2.质量保证期（产品有效期）不少于【填写时间周期】年。质量保证期（产品有效期）从项目验收合格之日起计算。

3.乙方提供的货物在质量保证期（产品有效期）内因货物本身存在质量问题，乙方应负责免费更换。对达不到技术要求者，根据实际情况，经双方协商，可按以下之一办法处理：

⑴更换：由乙方承担所发生的全部费用。

⑵贬值处理：由甲乙双方合议定价。

⑶退货处理：乙方应退还甲方支付的合同款，同时应承担该货物的直接费用（运输、保险、检验、贷款利息及银行手续费等）。

4.在质量保证期（产品有效期）内，乙方应对货物出现的质量及安全问题负责处理解决并承担一切费用。

5.售后服务

【填写招标文件、投标文件规定内容】。

## 十五、违约责任

1.产品质量责任

1.1在产品有效期内，凡产品在检验、使用过程中发现的质量问题，由乙方负责处理，实行包换、包退，直至产品符合质量要求。乙方承担调换、退货发生的一切费用和甲方的直接经济损失。

1.2如产品质量等原因引起严重的后果，由乙方负责经济赔偿和有关的善后处理工作。

1.3乙方在接到甲方通知后，应立即派人赴现场处理产品质量问题

1.4如果标的物的质量、规格、数量、重量、技术性能等与合同不符，或在质量保证期内证实标的物存有缺陷，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等，甲方有权根据有资质的权威质检机构的检验结果向乙方提出索赔（但责任应由保险公司或运输部门承担的除外）。

2.违约赔偿

除不可抗力外，如乙方发生不能按期交货或提供服务，甲方发生中途退货等情况，应及时以书面形式通知对方。甲乙双方应本着友好的态度进行协商，妥善解决。如协商无效，按下列规定处以违约金。

（1）逾期交货

乙方逾期交货，按逾期交货部分总价计算向甲方赔偿违约金，每逾期一天，按产品总价的1‰违约金。

（2）乙方不能交货或甲方中途退货

乙方不能交货，应向甲方偿付违约金。违约金按不能交货部分货款的20%计算。

甲方中途退货，应向乙方偿付违约金。违约金的计算方法与供应商违约相同。

（3）逾期交货的违约赔偿最高限度为迟交货合同总价的3%，如违约金达到最高限额时供应商仍不能交货，甲方可考虑终止合同。

（4）如果甲方未按合同规定的时间支付货款给乙方，则甲方应向乙方支付由此产生的违约金，每逾期一天，按拖欠金额的1‰计算，逾期付款的违约金最高限度为合同总价的3%，如违约金达到最高限额时甲方仍不能付款，乙方可考虑终止合同。

（5）经甲乙双方协商同意延期交货和经双方友好协商同意退货且无需支付违约金者不在此例。

3.违约解除合同

3.1有下列情形之一的，采购合同的双方当事人可以解除合同：

3.1.1因不可抗力致使不能实现合同目的；

3.1.2在履行期限届满之前，乙方明确表示或者以自己的行为表示不履行主要义务；

3.1.3乙方迟延履行主要义务，经催告后在合理期限内仍未履行。

3.1.4乙方迟延履行义务或者有其他违约行为致使不能实现合同目的；

3.1.5乙方转包，或者未经甲方同意采取分包方式履行合同；

3.1.6甲方认为乙方在本合同履行过程中有腐败和欺诈行为的。

（1）“腐败行为”和“欺诈行为”定义如下：

（2）“腐败行为”是指提供/给予/接受或索取任何有价值的东西来影响甲方在合同签订、履行过程中的行为。

（3）“欺诈行为”是指为了影响合同签订、履行过程，以谎报事实的方法，损害甲方的利益的行为。

3.1.7违约金达到合同约定的最高限额。

3.1.8法律法规规定的其他情形。

3.2甲方解除合同的，合同于甲方发出书面解除合同通知书送达乙方之日起解除。乙方应在合同解除后10 日内退还甲方已支付的合同款，逾期退还合同款的，每日按未退还金额的1 %支付违约金。

3.3因乙方的原因导致合同解除，给甲方造成损失的，乙方应予以赔偿，赔偿事宜双方协商确定。

3.4因甲方的原因导致合同解除，给乙方造成损失的，甲方应予以赔偿，赔偿事宜双方协商确定。

3.5解除合同的，应当报同级财政部门备案。

## 十六、不可抗力事件处理

1.如果双方中任何一方遭遇法律规定的不可抗力，致使合同履行受阻时，履行合同的期限应予延长，延长的期限应相当于不可抗力所影响的时间。

2.受事故影响的一方应在不可抗力的事故发生后尽快书面形式通知另一方，并在事故发生后合同规定时间内，将有关部门出具的证明文件送达另一方。

3.不可抗力使合同的某些内容有变更必要的，双方应通过协商达成进一步履行合同的协议，因不可抗力致使合同不能履行的，合同终止。

## 十七、解决争议的方法

1.因合同履行中发生的争议，可通过合同当事人双方友好协商解决。如自协商开始之日起15日内得不到解决，双方可将争议提交同级财政部门调解。调解不成的，双方向【甲方所在地有管辖权的】人民法院提起诉讼。诉讼费用除人民法院另有裁决外，应由败诉方负担。

2.因一方违约行为导致诉讼的，应当承担另一方因维护合法权益产生的一切费用，包括但不限于诉讼费、律师费、担保费、担保公司费用、差旅费、公证费等费用。

## 十八、合同生效及其他

1.合同经双方盖章后生效。

2.合同执行中涉及采购资金和采购内容修改或补充的，签书面补充协议，方可作为主合同不可分割的一部分。

3.本合同未尽事宜，遵照《中华人民共和国民法典》有关条文执行。

4.医疗卫生机构廉洁购销合同为合同附件。

5.本合同正本一式两份，具有同等法律效力，甲乙双方各执一份；副本【】份，甲方执【】份，乙方执【】份。

|  |  |
| --- | --- |
| 甲方（单位章）： | 乙方（单位章）： |
| 法定代表人或授权代表（签名或盖章）： | 法定代表人或授权代表（签名或盖章）： |
|  |  |
| 地 址：【签订合同时填写相应内容】 | 地 址：【签订合同时填写相应内容】 |
| 邮政编码：【签订合同时填写相应内容】 | 邮政编码：【签订合同时填写相应内容】 |
| 电 话：【签订合同时填写相应内容】 | 电 话：【签订合同时填写相应内容】 |
| 开户银行：【签订合同时填写相应内容】 | 开户银行：【签订合同时填写相应内容】 |
| 账 号： 【签订合同时填写相应内容】 | 账 号：【签订合同时填写相应内容】 |
| 统一社会信用代码：【签订合同时填写相应内容】 | 统一社会信用代码：【签订合同时填写相应内容】 |
| 签订时间： 年 月 日 | |
| 签约地点：【签订合同时填写相应内容】 | |

## 合同附件

医疗卫生机构廉洁购销合同

甲方：浙江省疾病预防控制中心

乙方：【填写乙方名称】

为进一步加强医疗卫生行风建设，规范医疗卫生机构购销行为，有效防范商业贿赂，营造公平交易、诚实守信的购销环境，经甲、乙双方协商，同意签订本合同，并共同遵守：

一、甲乙双方按照《中华人民共和国民法典》及产品购销合同约定办理仪器设备、疫苗药品、试剂耗材、服务维护等购销活动。

二、甲方应当严格按购销合同执行验收、入库制度，对采购的货物及发票进行查验，不得违反有关规定进行合同外采购、违价采购或从非规定渠道采购。

三、甲方严禁接受乙方以任何名义、形式给予的回扣，不得将接受捐赠资助与采购挂钩。甲方工作人员不得参加乙方安排并支付费用的营业性娱乐场所的娱乐活动，不得以任何形式向乙方索要现金、有价证券、支付凭证和贵重礼品等。被动接受乙方给予的钱物，应予以退还，无法退还的，有责任如实向有关纪检监察部门反映情况。

四、严禁甲方工作人员利用任何途径和方式，为乙方提供采购标的，试剂耗材使用量情况及疫苗生物制品调拨信息，或为乙方取得信息提供便利。

五、乙方不得以回扣、宴请等方式影响甲方工作人员采购或使用产品、服务的选择权，不得在学术活动中提供旅游或超标准支付食宿费用。

六、乙方指定【填写乙方代表姓名】作为销售代表洽谈业务。销售代表必须在工作时间到甲方指定地点联系商谈，不得在中心实验区域推销产品，不得借故到甲方相关领导、部门负责人及相关工作人员家中访谈并提供任何好处费。

七、乙方如违反本合同，一经发现，甲方有权终止购销合同，并向省卫生健康委报告。如乙方被列入商业贿赂不良记录，则严格按照《关于印发2019年纠正医药购销领域和医疗服务中不正之风工作要点的通知》（国卫医函〔2019〕90号）相关规定处理。

八、本合同作为货物、服务购销合同的重要组成部分，与购销合同一并执行，具有同等的法律效力。

九、本合同一式两份，甲、乙双方各执一份，经双方盖章后生效。

|  |  |
| --- | --- |
| 甲方（盖章）： | 乙方（盖章）： |
| 法定代表人（负责人）签名： | 法定代表人（负责人）签名： |
| 经办人签名： | 经办人签名： |
| 签署日期：2025年 月 日 |  |

# 第五章 评标办法

本评标办法遵照《中华人民共和国政府采购法》等政府采购有关规定，并结合本项目的具体情况制定。

## 一、评标组织

评标工作由采购人依法组建的评标委员会负责。评标委员会负责审标、询标、评标等工作，并向采购人提出评审意见和评标报告。

## 二、评标原则

评标工作遵循公正、公平、科学、择优的原则，评标人员将本着认真、公正、诚实、廉洁的精神，进行评标工作，择优推荐中标候选人。在评标期间，评标委员及相关工作人员必须严格遵守保密规定，不得泄露评标的有关情况。在评标过程中发现投标人有行贿、提供虚假材料或者串通等违法行为，应当及时向财政部门报告。

评标委员会成员对需要共同认定的事项存在争议的，应当按照少数服从多数的原则作出结论。持不同意见的评标委员会成员应当在评标报告上签署不同意见及理由，否则视为同意评标报告。

## 三、评标流程

### 1.投标文件符合性审查

1.1评标委员会对符合资格的投标人的投标文件进行符合性审查，确定其是否满足招标文件的实质性要求。

1.2符合投标无效情形的投标文件符合性审查不通过。

### 2.投标文件的澄清、说明或者补正

2.1评标委员会应当以书面形式要求投标人对投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致、有明显的文字和计算错误的内容作出必要的澄清、说明或者补正。

2.2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名。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。

2.3投标文件的澄清、说明或者补正将在“政府采购云平台”完成。

### 3.错误修正

评标委员会将对有效的投标文件进行校核，投标文件报价出现前后不一致的，按照下列规定修正：

（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。

同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。修正后的报价以澄清方式经投标人确认后产生约束力，投标人不确认的，其投标无效。

如投标文件中报价明细表分项价格或单价有遗报，应视作已含在投标总价中；其投标总价在评标过程中不予调整。其分项价或单价由评标委员会在投标总价不变的前提下根据合理的原则对其予以确定；

### 4.合理报价澄清说明

**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的投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在30分钟内提供书面说明，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认定为投标无效。**

### 5.投标无效情形

5.1投标人存在下列情况之一的，其投标无效：

（1）获取招标文件的投标人与参加投标的投标人发生实质性变更的且未提供有效证明的；

（2）投标人提交两份或两份以上内容不同的投标文件，未声明哪一份有效的；

（3）投标文件内容未按招标文件规定盖章的；

（4）投标文件含有采购人不能接受的附加条件的；

（5）投标文件中承诺的投标有效期少于招标文件中载明的投标有效期；

（6）投标人串通投标，妨碍其他投标人的竞争行为，损害采购人或者其他投标人的合法权益；

（7）投标文件标明的商务技术响应内容与事实不符或虚假响应的；

（8）不满足招标文件实质性要求和条件的投标文件；

（9）标项投标报价超过招标文件规定的预算金额或最高限价；

（10）《开标一览表》和《投标价格组成明细表》内容不完整且不接受修正意见或字迹不能辨认的或未提供；

（11）投标人不确认评标委员会按“3.错误修正”原则进行修正后的报价的；

（12）投标报价明显高于其市场报价或报价明显不合理，且在规定时间内不能合理说明原因并提供证明材料的；

（13）认为投标人的报价符合“4.合理报价澄清说明”情形的；

（14）投标文件中提供了赠品或者与本项目采购无关的其他商品、服务；

（15）法律法规、规章及省级以上规范性文件规定的其他无效情形；

（16）参与同一标项（包）的投标人存在以下情形且无法合理解释的：

①不同投标人的电子投标文件上传计算机的网卡MAC地址或硬盘序列号等硬件信息相同的；

②上传的电子投标文件若出现使用本项目其他投标人的数字证书加密的，或者加盖本项目其他投标人的电子印章的；

③不同投标人的投标文件的内容存在3处（含）以上错误一致的；

④不同投标人联系人为同一人或不同联系人的联系电话一致的。

5.2有下列情形之一的，为投标人串通行为，其投标无效：

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或者响应文件；
2. 投标人按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改投标文件或者响应文件；
3. 投标人之间协商报价、技术方案等投标文件或者响应文件的实质性内容；
4. 属于同一集团、协会、商会等组织成员的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；
8. 不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；
9. 不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；
10. 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；
11. 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；

（12）不同投标人的投标文件相互混装。

### 6.评分办法

6.1本项目采用综合评分法（总分100分），评标委员会根据本评标办法进行评审，对符合性审查合格的投标文件进行商务和技术评估，综合比较与评价。每个投标人最终得分=商务技术分+价格分。

6.2评审时，评标委员会各成员应当独立对每个有效响应的文件进行评价、打分，然后汇总每个投标人每项评分因素的得分。

6.3对投标人的价格分等客观评分项的评分应当一致，对其他需要借助专业知识评判的主观评分项，应当严格按照评分细则公正评分。

6.4评分因素及分值范围

### 6.4.1标项1 新型冠状病毒中和抗体检测试剂盒等的评分因素及分值范围

### （1）商务技术分

该评分分值由评标委员会根据评审情况在分值范围内独立评分（具体分值设定详见表格），小数点后最多保留一位小数。每个投标人的最终得分为评标委员会打分汇总后的算术平均值（小数点后保留两位小数，第三位四舍五入）。

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 评分因素 | 评分细则  （电子投标文件中提供的证明材料（证书、合同等）应清晰可辨，如无法辨识，将不予给分。） | 分值  （分） |
| 一 | 履约能力 |  |  |
|  | 投标产品业绩 | 投标产品业绩  【1.5分】2021年1月1日（合同签订时间）以来，投标人具有重大传染病防控试剂耗材供货业绩的，每一项得0.5分，最高得1.5分。  【1.5分】提供投标产品（新型冠状病毒中和抗体检测试剂盒）的业绩合同，1个得0.5分，最高得1.5分。业绩合同的签订时间为2021年1月1日以后，合同中供货方可以不是投标人，合同中产品与投标产品型号一致。  说明：①根据投标文件中提供的业绩合同进行评分，未提供或不符合以上条件不得分。如供应商为联合体，联合体成员一方具备即可得分。  ②投标产品中有首台套产品或“制造精品”产品，首台套产品被纳入《首台套产品推广应用指导目录》之日起3年内，以及产品核心技术高于国内领先水平并具有明晰自主知识产权的“制造精品”产品，自认定之日起2年内，均视同已具备相应销售业绩，参加政府采购活动时业绩分值为满分。评标委员会根据投标文件中提供的相应证明材料进行评分，未提供或不符合以上条件的不得分。 | 3 |
| 二 | 技术水平 |  |  |
|  | 产品技术指标的符合性 | 产品技术要求符合性  【30分】投标文件明确的投标产品技术指标符合招标文件规定的产品技术要求（标有★的技术要求）的得30分，如有一项不符合的扣2分，最高扣30分。  说明：采购需求中要求提供证明材料进行证明的，投标人应当在投标文件中提供对应证明材料证明其满足，否则视为不满足。  【32分】投标文件明确的投标产品技术指标符合招标文件规定的产品技术要求（除标有▲、★、☆的技术要求外）的得32分，一项扣0.5分，最高扣32分。  说明：采购需求中要求提供证明材料进行证明的，投标人应当在投标文件中提供对应证明材料证明其满足，否则视为不满足。 | 62 |
|  | 运输方案 | 运输方案  【2分】运输方案明确、可行的得2分；虽明确但有不足的得1分；不明确或不可行的不得分。 | 2 |
|  | 优先采购-产品节能环保 | 优先采购-产品节能环保  【1分】属于品目清单（见招标文件附件10）范围的未标★产品，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，对获得证书的产品按规定实施政府优先采购。任一投标产品同时具有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的得0.2分，具有其中之一的得 0.1分，满分为1分。 | 1 |
| 三 | 售后服务 |  |  |
|  | 产品质保期 | 产品质保期  【1分】满足招标文件规定质保期要求的得0分；超出1个月加0.2分，最多加1分；部分不足年不加分或非全部产品统一延长质保期的酌情给予加分。 | 1 |
|  | 售后服务 | 售后服务  【0.5分】供应商承诺：“产品有效期内失效，乙方负责更换。如已给甲方造成损失，乙方要赔偿甲方的损失。”的得0.5分；  【0.5分】供应商承诺：“在产品的验收和使用过程中如发现质量问题，甲方有权将合同产品交由第三方检测机构进行检验，由此产生的所有的费用由乙方承担，并接受甲方提出的合理索赔”的得0.5分。 | 1 |
|  |  | 总分 | 70 |

### （2）价格分

价格评分将在有效投标人范围内进行，最高得30分，最低得 0分（小数点后保留两位小数，第三位四舍五入）。满足招标文件要求且投标报价最低的**投标报价**为**评标基准价**，投标人的价格分统一按照下列公式计算：

投标报价得分=（**评标基准价**／**投标报价）**×30%×100

**落实政府采购政策说明：**

本项目执行《财政部 工业和信息化部关于印发＜政府采购促进中小企业发展管理办法＞的通知》（财库〔2020〕46号）、《财政部关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》（财库〔2022〕19号）的规定，对小型、微型企业的投标报价进行价格评审优惠扶持。

（1）如标项内所涉投标人（如为联合体，指各联合体成员）及接受分包的供应商全部属于小型、微型企业，则对投标人的投标报价给予10%的扣除，用扣除后的价格计算价格评分。

（2）如标项内所涉投标人（如为联合体，指各联合体成员）及接受分包的供应商不是全部属于小型、微型企业，但投标文件承诺小型、微型企业的合同份额占到合同总金额30%以上的，则对投标人的投标报价给予4%的扣除，用扣除后的价格计算价格评分。组成联合体或者接受分包的小微企业与联合体内其他企业、分包企业之间存在直接控股、管理关系的，不享受价格评审优惠扶持。

（3）满足以下之一条件，视为小型、微型企业。

◇按照《工业和信息化部 国家统计局 国家发展和改革委员会 财政部关于印发＜中小企业划型标准规定＞的通知》（工信部联企业〔2011〕300号）的规定，所涉企业属于采购标的对应的中小企业划分标准所属行业【**工业**】的小型、微型企业，并按《财政部 工业和信息化部关于印发＜政府采购促进中小企业发展管理办法＞的通知》（财库〔2020〕46号）的规定在投标文件中提供了【《中小企业声明函》】。

◇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）的规定，所涉企业属于监狱企业，并在投标文件中提供了【《监狱企业声明函》及其相关的充分的证明材料】，监狱企业视为小型、微型企业，享受价格评审优惠扶持。监狱企业属于小型、微型企业的，不重复享受价格评审优惠扶持。

◇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）的规定，所涉单位属于残疾人福利性单位，并在投标文件中提供了【《残疾人福利性单位声明函》】，视为小型、微型企业，享受价格评审优惠扶持。残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受价格评审优惠扶持。

此项由评标委员会集体核实后统一评分。

### 6.4.2标项2 发热伴血小板减少综合征人IGG抗体检测试剂盒（酶联免疫法）等的评分因素及分值范围

### （1）商务技术分

该评分分值由评标委员会根据评审情况在分值范围内独立评分（具体分值设定详见表格），小数点后最多保留一位小数。每个投标人的最终得分为评标委员会打分汇总后的算术平均值（小数点后保留两位小数，第三位四舍五入）。

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 评分因素 | 评分细则  （电子投标文件中提供的证明材料（证书、合同等）应清晰可辨，如无法辨识，将不予给分。） | 分值  （分） |
| 一 | 履约能力 |  |  |
|  | 投标产品业绩 | 投标产品业绩  【1.5分】2021年1月1日（合同签订时间）以来，投标人具有重大传染病防控试剂耗材供货业绩的，每一项得0.5分，最高得1.5分。  【1.5分】提供投标产品（发热伴血小板减少综合征人IGG抗体检测试剂盒（酶联免疫法））的业绩合同，1个得0.5分，最高得1.5分。业绩合同的签订时间为2021年1月1日以后，合同中供货方可以不是投标人，合同中产品与投标产品型号一致。  说明：①根据投标文件中提供的业绩合同进行评分，未提供或不符合以上条件不得分。如供应商为联合体，联合体成员一方具备即可得分。  ②投标产品中有首台套产品或“制造精品”产品，首台套产品被纳入《首台套产品推广应用指导目录》之日起3年内，以及产品核心技术高于国内领先水平并具有明晰自主知识产权的“制造精品”产品，自认定之日起2年内，均视同已具备相应销售业绩，参加政府采购活动时业绩分值为满分。评标委员会根据投标文件中提供的相应证明材料进行评分，未提供或不符合以上条件的不得分。 | 3 |
| 二 | 技术水平 |  |  |
|  | 产品技术指标的符合性 | 产品技术要求符合性  【30分】投标文件明确的投标产品技术指标符合招标文件规定的产品技术要求（标有★的技术要求）的得30分，如有一项不符合的扣2分，最高扣30分。  说明：采购需求中要求提供证明材料进行证明的，投标人应当在投标文件中提供对应证明材料证明其满足，否则视为不满足。  【32分】投标文件明确的投标产品技术指标符合招标文件规定的产品技术要求（除标有▲、★、☆的技术要求外）的得32分，一项扣0.5分，最高扣32分。  说明：采购需求中要求提供证明材料进行证明的，投标人应当在投标文件中提供对应证明材料证明其满足，否则视为不满足。 | 62 |
|  | 运输方案 | 运输方案  【2分】运输方案明确、可行的得2分；虽明确但有不足的得1分；不明确或不可行的不得分。 | 2 |
|  | 优先采购-产品节能环保 | 优先采购-产品节能环保  【1分】属于品目清单（见招标文件附件10）范围的未标★产品，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，对获得证书的产品按规定实施政府优先采购。任一投标产品同时具有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的得0.2分，具有其中之一的得 0.1分，满分为1分。 | 1 |
| 三 | 售后服务 |  |  |
|  | 产品质保期 | 产品质保期  【1分】满足招标文件规定质保期要求的得0分；超出1个月加0.2分，最多加1分；部分不足年不加分或非全部产品统一延长质保期的酌情给予加分。 | 1 |
|  | 售后服务 | 售后服务  【0.5分】供应商承诺：“产品有效期内失效，乙方负责更换。如已给甲方造成损失，乙方要赔偿甲方的损失。”的得0.5分；  【0.5分】供应商承诺：“在产品的验收和使用过程中如发现质量问题，甲方有权将合同产品交由第三方检测机构进行检验，由此产生的所有的费用由乙方承担，并接受甲方提出的合理索赔”的得0.5分。 | 1 |
|  |  | 总分 | 70 |

### （2）价格分

价格评分将在有效投标人范围内进行，最高得30分，最低得 0分（小数点后保留两位小数，第三位四舍五入）。满足招标文件要求且投标报价最低的**投标报价**为**评标基准价**，投标人的价格分统一按照下列公式计算：

投标报价得分=（**评标基准价**／**投标报价）**×30%×100

**落实政府采购政策说明：**

本项目执行《财政部 工业和信息化部关于印发＜政府采购促进中小企业发展管理办法＞的通知》（财库〔2020〕46号）的规定，对小型、微型企业的投标报价进行价格评审优惠扶持。

（1）如标项内所涉投标人（如为联合体，指各联合体成员）及接受分包的供应商全部属于小型、微型企业，则对投标人的投标报价给予10%的扣除，用扣除后的价格计算价格评分。

（2）如标项内所涉投标人（如为联合体，指各联合体成员）及接受分包的供应商不是全部属于小型、微型企业，但投标文件承诺小型、微型企业的合同份额占到合同总金额30%以上的，根据《财政部 工业和信息化部关于印发＜政府采购促进中小企业发展管理办法＞的通知》（财库〔2020〕46号）的规定，则对投标人的投标报价给予4%的扣除，用扣除后的价格计算价格评分。组成联合体或者接受分包的小微企业与联合体内其他企业、分包企业之间存在直接控股、管理关系的，不享受价格评审优惠扶持。

（3）满足以下之一条件，视为小型、微型企业。

◇按照《工业和信息化部 国家统计局 国家发展和改革委员会 财政部关于印发＜中小企业划型标准规定＞的通知》（工信部联企业〔2011〕300号）的规定，所涉企业属于采购标的对应的中小企业划分标准所属行业【**工业**】的小型、微型企业，并按《财政部 工业和信息化部关于印发＜政府采购促进中小企业发展管理办法＞的通知》（财库〔2020〕46号）的规定在投标文件中提供了【《中小企业声明函》】。

◇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）的规定，所涉企业属于监狱企业，并在投标文件中提供了【《监狱企业声明函》及其相关的充分的证明材料】，监狱企业视为小型、微型企业，享受价格评审优惠扶持。监狱企业属于小型、微型企业的，不重复享受价格评审优惠扶持。

◇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）的规定，所涉单位属于残疾人福利性单位，并在投标文件中提供了【《残疾人福利性单位声明函》】，视为小型、微型企业，享受价格评审优惠扶持。残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受价格评审优惠扶持。

此项由评标委员会集体核实后统一评分。

### 6.4.3标项3 高通量测序试剂套装等的评分因素及分值范围

### （1）商务技术分

该评分分值由评标委员会根据评审情况在分值范围内独立评分（具体分值设定详见表格），小数点后最多保留一位小数。每个投标人的最终得分为评标委员会打分汇总后的算术平均值（小数点后保留两位小数，第三位四舍五入）。

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 评分因素 | 评分细则  （电子投标文件中提供的证明材料（证书、合同等）应清晰可辨，如无法辨识，将不予给分。） | 分值  （分） |
| 一 | 履约能力 |  |  |
|  | 投标产品业绩 | 投标产品业绩  【3分】提供投标产品（高通量测序试剂套装）的业绩合同，1个得1分，最高得3分。业绩合同的签订时间为2021年1月1日以后，合同中供货方可以不是投标人，合同中产品与投标产品型号一致。  说明：①根据投标文件中提供的业绩合同进行评分，未提供或不符合以上条件不得分。如供应商为联合体，联合体成员一方具备即可得分。  ②投标产品中有首台套产品或“制造精品”产品，首台套产品被纳入《首台套产品推广应用指导目录》之日起3年内，以及产品核心技术高于国内领先水平并具有明晰自主知识产权的“制造精品”产品，自认定之日起2年内，均视同已具备相应销售业绩，参加政府采购活动时业绩分值为满分。评标委员会根据投标文件中提供的相应证明材料进行评分，未提供或不符合以上条件的不得分。 | 3 |
| 二 | 技术水平 |  |  |
|  | 产品技术指标的符合性 | 产品技术要求符合性  【60分】投标文件明确的投标产品技术指标符合招标文件规定的产品技术要求（除标有▲、★、☆的技术要求外）的得60分，一项扣10分，最高扣60分。  说明：采购需求中要求提供证明材料进行证明的，投标人应当在投标文件中提供对应证明材料证明其满足，否则视为不满足。 | 60 |
|  | 运输方案 | 运输方案  【3分】运输方案明确、可行的得3分；虽明确但有不足的得1.5分；不明确或不可行的不得分。 | 3 |
|  | 优先采购-产品节能环保 | 优先采购-产品节能环保  【1分】属于品目清单（见招标文件附件10）范围的未标★产品，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，对获得证书的产品按规定实施政府优先采购。任一投标产品同时具有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的得0.2分，具有其中之一的得 0.1分，满分为1分。 | 1 |
| 三 | 售后服务 |  |  |
|  | 产品质保期 | 产品质保期  【1分】满足招标文件规定质保期要求的得0分；超出1个月加0.2分，最多加1分；部分不足年不加分或非全部产品统一延长质保期的酌情给予加分。 | 1 |
|  | 售后服务 | 售后服务  【1分】供应商承诺：“产品有效期内失效，乙方负责更换。如已给甲方造成损失，乙方要赔偿甲方的损失。”的得1分；  【1分】供应商承诺：“在产品的验收和使用过程中如发现质量问题，甲方有权将合同产品交由第三方检测机构进行检验，由此产生的所有的费用由乙方承担，并接受甲方提出的合理索赔”的得1分。 | 2 |
|  |  | 总分 | 70 |

### （2）价格分

价格评分将在有效投标人范围内进行，最高得30分，最低得 0分（小数点后保留两位小数，第三位四舍五入）。满足招标文件要求且投标报价最低的**投标报价**为**评标基准价**，投标人的价格分统一按照下列公式计算：

投标报价得分=（**评标基准价**／**投标报价）**×30%×100

**落实政府采购政策说明：**

本项目执行《财政部 工业和信息化部关于印发＜政府采购促进中小企业发展管理办法＞的通知》（财库〔2020〕46号）的规定，对小型、微型企业的投标报价进行价格评审优惠扶持。

（1）如标项内所涉投标人（如为联合体，指各联合体成员）及接受分包的供应商全部属于小型、微型企业，则对投标人的投标报价给予10%的扣除，用扣除后的价格计算价格评分。

（2）如标项内所涉投标人（如为联合体，指各联合体成员）及接受分包的供应商不是全部属于小型、微型企业，但投标文件承诺小型、微型企业的合同份额占到合同总金额30%以上的，根据《财政部 工业和信息化部关于印发＜政府采购促进中小企业发展管理办法＞的通知》（财库〔2020〕46号）的规定，则对投标人的投标报价给予4%的扣除，用扣除后的价格计算价格评分。组成联合体或者接受分包的小微企业与联合体内其他企业、分包企业之间存在直接控股、管理关系的，不享受价格评审优惠扶持。

（3）满足以下之一条件，视为小型、微型企业。

◇按照《工业和信息化部 国家统计局 国家发展和改革委员会 财政部关于印发＜中小企业划型标准规定＞的通知》（工信部联企业〔2011〕300号）的规定，所涉企业属于采购标的对应的中小企业划分标准所属行业【**工业**】的小型、微型企业，并按《财政部 工业和信息化部关于印发＜政府采购促进中小企业发展管理办法＞的通知》（财库〔2020〕46号）的规定在投标文件中提供了【《中小企业声明函》】。

◇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）的规定，所涉企业属于监狱企业，并在投标文件中提供了【《监狱企业声明函》及其相关的充分的证明材料】，监狱企业视为小型、微型企业，享受价格评审优惠扶持。监狱企业属于小型、微型企业的，不重复享受价格评审优惠扶持。

◇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）的规定，所涉单位属于残疾人福利性单位，并在投标文件中提供了【《残疾人福利性单位声明函》】，视为小型、微型企业，享受价格评审优惠扶持。残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受价格评审优惠扶持。

此项由评标委员会集体核实后统一评分。

### 7.推荐中标候选人

7.1推荐产生1名中标候选人。

7.2评标委员会按最终得分由高到低顺序排列并推荐第一名为中标候选人，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。

## 四、重新评审

评审结果形成后，除下列情形外，采购人或采购代理机构不得组织重新评审：

（一）分值汇总计算错误的；

（二）分项评分超出评分标准范围的；

（三）评标委员会成员对客观评审因素评分不一致的；

（四）经评标委员会认定评分畸高、畸低的。

## 五、编写评审报告

评标委员会根据全体评标成员签名的原始评标记录和评标结果编写评标报告。评标报告应当包括以下内容：

（一）招标公告刊登的媒体名称、开标日期和地点；

（二）投标人名单和评标委员会成员名单；

（三）评标方法和标准；

（四）开标记录和评标情况及说明，包括无效投标人名单及原因；

（五）评标结果，确定的中标候选人名单或者经采购人委托直接确定的中标人；

（六）其他需要说明的情况，包括评标过程中投标人根据评标委员会要求进行的澄清、说明或者补正，评标委员会成员的更换等。

# 第六章 投标人须知

## 投标人须知前附表

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 投标人须知条款号 | 名称 | 内容 |
| 1.3 | 采购人 | 名称：浙江省疾病预防控制中心  地址：浙江省杭州市滨江区滨盛路3399号  项目联系人（询问）：周老师  联系电话（询问）：0571-87115300 |
| 1.3 | 采购代理机构 | 名称：浙江省成套招标代理有限公司  地址：杭州市文晖路42号现代置业大厦西楼18楼1804室  项目采购联系人：徐均  联系电话：0571-85830191、13588434968  邮编：310004  Email:85830198@zjsct.cn |
| 1.9 | 踏勘现场 | 不组织，投标人如有需要，经采购人同意后可自行前往，踏勘期间发生的费用或意外导致伤亡等一切责任和损失均由投标人自负。 |
| 1.10 | 答疑会 | 不召开。 |
| 3.3.2 | 投标文件盖章要求 | 投标文件按“第七章 投标文件格式”中提供的格式要求盖章。公章采用单位CA章或单位公章。 |
| 3.3.2 | 投标文件装订要求 | 本项目投标时采用电子文件，无需提供纸质投标文件，无装订要求。 |
| 3.5.1 | 投标保证金 | 无需缴纳投标保证金 |
| 3.6.1 | 投标文件有效期 | 自提交投标文件截止时间起120天内 |
| 4.1.1 | 投标文件密封及标记要求 | 投标人如提交备份电子投标文件，以介质存储的数据电文形式的备份电子投标文件应密封，封皮应注明投标人名称、项目名称、备份电子投标文件。 |
| 4.2.1 | 提交投标文件截止时间 | 按“招标公告”规定 |
| 4.2.1 | 投标地点 | 按“招标公告”规定 |
| 5.1.1 | 开标时间和地点 | 按“招标公告”规定 |
| 6.1 | 采购代理服务费 | 采购代理服务费金额：以标项中标金额为计算基数，采用差额定率累进计费方式，按以下标准费率计算值的80%收取，少于5000元，按5000元收取。费率标准如下：   |  |  | | --- | --- | | 金额（万元） | 费率 | | 100（含）及以下部分 | 1.5% | | 100～500之间部分 | 1.1% |   收费计算示例：（如标项中标金额为116.424万元）  费用=〔100\*1.5%+（116.424-100）\*1.1%〕\*80%万元。  采购代理服务费缴纳形式：汇票/支票/电汇  采购代理服务费由中标人在收到中标通知书时以人民币方式向采购代理机构支付。汇入以下账户：  户名：浙江省成套招标代理有限公司  开户：中信银行杭州西湖支行  账号：7331610182600126385 |
| 10 | 其他 | （1）本招标文件共页（含封面），请各投标人收到本文件后自行核对，如有缺页、错装等情况请于当日向采购代理机构提出，如未提出，所有责任及由此造成的后果由投标人自负。  （2）请投标人仔细阅读本招标文件，其中带“▲”标记的条款为实质性内容，投标人须对带“▲”标记的条款作出实质性响应。 |
| 11 | 特别提醒 | （1）企业信用融资：省财政厅、浙江银监局、省金融办制定了《浙江省政府采购支持中小企业信用融资试点办法》（浙财采监〔2012〕13号），所称的政府采购信用融资，是指银行业金融机构（以下简称银行）以政府采购诚信考核和信用审查为基础，凭借政府采购合同，按优于一般中小企业的贷款利率直接向申请贷款的供应商发放贷款的一种融资方式。供应商可登录浙江政府采购（http://zfcg.czt.zj.gov.cn）中小企业信用融资栏目了解相关信息。 |
| 12 | 特别提醒 | 根据《关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》财库〔2016〕125号的规定：  （1）采购人或采购代理机构将对本项目投标人的信用信息进行查询。  （2）查询渠道为信用中国网站（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）。  （3）列入失信被执行人名单、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等投标人信用信息均将用于本项目。  （4）信用信息查询记录和证据以网页截图等方式留存。  （5）投标截止日当日网站显示的信用信息将作为评审和确定中标人的依据。  （6）联合体成员存在以上不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。 |
| 13 | 特别提醒 | 中标人应在合同签订前完成政府采购云平台（https://www.zcygov.cn）全部注册步骤并成为正式注册入库供应商，否则将导致合同款无法正常支付，责任由中标人承担。请投标人尽早完成注册。  https://middle.zcygov.cn/settle-front/#/registry。（供应商注册页面） |

## 一、总则

### 1.1 实施依据

本次招标工作是按照《中华人民共和国政府采购法》等有关法律法规、规章、文件的规定组织和实施。

### 1.2 采购方式

公开招标，是指采购人依法以招标公告的方式邀请不特定的供应商参加投标。

### 1.3 定义

电子交易活动：是指以数据电文形式，依托政府采购项目电子交易平台进行的政府采购交易活动。

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，见“投标人须知前附表”。

采购代理机构：受采购人委托，在委托的范围内办理政府采购事宜的机构，见“投标人须知前附表”。

投标人：是指参加本政府采购项目投标的供应商。

投标人代表：是指参加本项目投标活动的供应商法定代表人或法定代表人授权代表。

投标联合体：是指两个以上供应商组成联合体，以一个投标人的身份参加投标。

甲方：是指合同签订的一方，一般与采购人、用户相同。

乙方：是指合同签订的另一方，与中标人相同。

分包供应商：是指与投标人签订分包意向协议的，将承担部分合同内容的其他供应商。

制造商：是指拥有投标产品自主知识产权的单位。

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

中小企业划分标准：《中小企业划分标准》（工信部联企业〔2011〕300号）。

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》（财库〔2020〕46号）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，不享受本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。

监狱企业：是指由司法部认定的为罪犯、戒毒人员提供生产项目和劳动对象，且全部产权属于司法部监狱管理局、戒毒管理局、直属煤矿管理局，各省、自治区、直辖市监狱管理局、戒毒管理局，各地（设区的市）监狱、强制隔离戒毒所、戒毒康复所，以及新疆生产建设兵团监狱管理局、戒毒管理局的企业。

残疾人福利性单位：符合《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）的规定的单位。

同级政府采购监督管理部门：浙江省财政厅政府采购监管处。

### 1.4 联合体

本项目接受联合体。

以联合体形式参加本项目采购的，联合体的主办单位和成员单位均应当具备招标文件规定的投标人资格要求，并在投标文件中分别提供联合体的主办单位及成员单位的资格条件证明材料，在投标文件中提交联合协议书。（格式见招标文件附件1）

以联合体形式参加采购活动的，应当在投标文件中提交由所有联合体成员各方盖章的联合协议书。联合协议书应载明联合体各方承担的工作和义务；联合协议书应当指定主办单位，授权其代表所有联合体各成员方，具体负责参与项目投标和合同实施阶段的主办、协调工作；联合协议书中应当载明由联合体各成员方共同与采购人签订合同，并就采购合同约定的事项对采购人承担连带责任。

投标文件的报价表中应列明联合体各成员方的各自承担的内容及对应报价。

投标文件盖章事宜，按联合协议书约定由主办单位盖章，也可由联合体所有成员单位盖章。

联合体中标的，本项目的采购代理服务费由联合体主办单位缴纳，也可由联合体所有成员分摊缴纳。

联合协议书中仅约定由联合体主办单位或成员单位中某一方与采购人签订合同的，或联合协议书中仅约定由联合体主办单位或成员单位中某一方就采购合同约定的事项对采购人承担责任的，视为联合协议书不成立，该联合体的投标文件将被作无效处理。

### 1.5 投标费用

无论招投标过程中的做法和结果如何，投标人自行承担招投标活动中所发生的全部费用。

### 1.6 保密

参与招标投标活动的各方应对招标文件和投标文件中的商业和技术等秘密保密，违者应对此造成的后果承担法律责任。

### 1.7 语言文字

除专用术语外，与招标投标有关的语言使用中文。专用术语应附有中文注释。

### 1.8 计量单位

所有计量均采用中华人民共和国法定计量单位。

### 1.9 踏勘现场

1.9.1投标人须知前附表规定组织踏勘现场的，采购人按投标人须知前附表规定的时间、地点组织投标人踏勘项目现场。

1.9.2投标人踏勘现场发生的费用自理。

1.9.3除采购人的原因外，投标人自行负责在踏勘现场中所发生的人员伤亡和财产损失。

1.9.4采购人在踏勘现场中介绍的场地和相关的周边环境情况，供投标人在编制投标文件时参考，采购人不对投标人据此作出的判断和决策负责。

### 1.10 答疑会

1.10.1投标人须知前附表规定召开答疑会的，采购人按投标人须知前附表规定的时间和地点召开答疑会，澄清投标人提出的问题。

1.10.2投标人应在答疑会时间的前一天，以书面形式将提出的问题送达采购人，以便采购人在会议期间澄清。

1.10.3答疑会后，采购人按本章2.4款规定对投标人所提问题进行澄清答复。

### 1.11 分包

采购需求规定有允许分包内容或分包金额的，投标人拟在中标后对允许分包内容进行分包的，应当在投标文件中载明分包供应商，分包供应商应具备采购需求中规定的分包供应商的资格要求。

### 1.12 偏离

投标文件应完全响应招标文件规定的实质性内容和条件。

### 1.13 其他说明

1.13.1 根据政府采购相关法律法规、规章、文件规定并满足招标文件规定资格条件的区域性分支机构、个体工商户、个人独资企业、合伙企业参加本项目投标并由单位负责人签署的相关投标资料与本招标文件规定由法定代表人签署的文件材料具有同等效力。

1.13.2▲**投标人对所投标项内的采购内容必须全部进行投标。**

1.13.3招标文件中如有描述歧义或前后不一致的地方，评标委员会有权按公平、合理的原则进行评判，但对同一条款的评判适用于每个投标人。

1.13.4投标文件的响应内容必须真实、明确、准确。否则，评标委员会将对其作出不利的评审。

1.13.5项目资金为财政性投资，资金已落实。

1.13.6投标人须对所投产品、方案、技术、服务等拥有合法的占有、使用、收益、处置的权利，并对涉及项目的所有内容可能侵权行为的指控负责，保证不伤害采购人的利益。在法律范围内，如果出现文字、图片、商标和技术等侵权行为而造成的纠纷和产生的一切费用，采购人概不负责，由此给采购人造成损失的，投标人应承担相应后果，并负责赔偿。投标人为执行本项目合同而提供的技术资料等归采购人所有。

1.13.7**投标人母公司（总机构）或者同一母公司下属的其他子公司（同一总机构下属的其他分支机构）的人员、业绩、荣誉、知识产权、项目案例等不作为投标人的资信文件。**

1.13.8**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，由评标委员会采取随机抽取方式确定，其他投标无效。**

**采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候选人推荐资格；评审得分相同的，商务技术部分得分最高的投标人获得中标候选人推荐资格，其他同品牌投标人不作为中标候选人。**

**非单一产品采购项目，采购人已在招标文件中确定了核心产品。多家投标人提供的核心产品品牌完全相同的，按前两款规定处理。**

## 二、招标文件

### 2.1 招标文件组成

2.1.1第一章 招标公告

2.1.2第二章 采购需求总体要求

2.1.3第三章 采购需求

2.1.4第四章 采购合同

2.1.5第五章 评标办法

2.1.6第六章 投标人须知

2.1.7第七章 投标文件格式

2.1.8第八章 招标文件附件

2.1.9补充文件

### 2.2 招标文件的质疑

2.2.1投标人认为招标文件规定内容使自己的合法权益受到损害的，投标人可以提出书面质疑。

2.2.2质疑函须包括以下内容：

（1）投标人的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；

（2）质疑项目的名称、编号；

（3）具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；

（4）事实依据；

（5）必要的法律依据；

（6）提出质疑的日期。

2.2.3质疑期限为自获取招标文件之日或者招标公告期限届满之日（公告期限届满后获取招标文件的，以公告期限届满之日为准）起7个工作日内，投标人应在质疑期限内一次性向采购代理机构提出针对招标文件的质疑，逾期提出不予受理。

2.2.4质疑函中涉及的相关材料中有外文资料的，应当将与质疑相关的外文资料完整、客观、真实地翻译为中文，并注明翻译人员姓名、工作单位、联系方式等信息。

2.2.5投标人为自然人的，应当由本人签名；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，或者其授权代表签名或者盖章，并加盖公章。否则不予受理。

2.2.6质疑函以直接送达或邮寄送达方式（份数为一式三份）或传真送达方式或以扫描件在线提交方式。

2.2.7质疑函以传真形式提交后，同时须向采购代理机构提交质疑函原件，实际收到原件之日作为收到质疑日。

2.2.8如联合体投标，质疑应由组成联合体的所有供应商共同提出。

2.2.9质疑函范本及制作说明见“招标文件附件5”。

### 2.3 招标文件的澄清

2.3.1投标人对招标文件如有疑问要求澄清，或认为有必要与采购代理机构进行技术交流，投标人需将书面资料传真或送达采购代理机构，同时将电子文件发至投标人须知前附表注明的邮箱（电子邮件与书面文件有不一致的，以书面文件为准），并与采购代理机构进行确认。询问函范本见“招标文件附件4”。

2.3.2 投标人要求澄清的资料应加盖单位公章、写明日期。

2.3.3 如有必要，采购代理机构和采购人对投标人所有要求澄清的问题都予以解答，澄清答复的文件为补充文件，作为招标文件的组成部分，补充文件将以网上公告等形式告知所有获取招标文件的投标人，补充文件对投标人均有约束力。

2.3.4澄清的内容影响投标文件编制的，采购代理机构将顺延提交投标文件截止时间，使之满足政府采购的相关规定。

2.3.5投标人在收到补充文件后，应在24小时内以书面形式向采购代理机构确认已收到该补充文件。

2.3.6当招标文件与补充文件就同一内容的表述不一致时，以最后发出的书面文件为准。

### 2.4 招标文件的修改

2.4.1 在提交投标文件截止时间之前，由于各种原因采购人可能以补充文件的形式修改完善招标文件。

2.4.2补充文件作为招标文件的组成部分，补充文件将以网上公告等形式告知所有获取招标文件的投标人，补充文件对投标人均有约束力。

2.4.3修改的内容影响投标文件编制的，采购代理机构将顺延提交投标文件截止时间，使之满足政府采购的相关规定。

2.4.4投标人在收到补充文件后，应在24小时内以书面形式向采购代理机构确认已收到该补充文件。

2.4.5投标人收到补充文件后，对补充文件如有疑问要求澄清，应在24小时内将书面资料传真或送达采购代理机构，同时将电子文件发至投标人须知前附表注明的邮箱（电子邮件与书面文件有不一致的，以书面文件为准），并与采购代理机构进行确认。

2.4.6投标人要求澄清的资料应加盖单位公章、写明日期。

2.4.7对补充文件的澄清答复按2.3款规定。

2.4.8当招标文件与补充文件就同一内容的表述不一致时，以最后发出的书面文件为准。

2.4.9任何口头答复均不属于招标文件的组成部分。

## 三、投标文件

### 3.1 投标文件

3.1.1 投标人应仔细阅读招标文件规定的所有内容，以保证能全面准确理解招标文件，并按照招标文件要求，详细编制投标文件，投标文件内容必须针对本次招标响应。

3.1.2投标人必须按招标文件的要求提供相关资料，并对招标文件中提出的所有内容要求给予实质性响应，须保证投标文件的准确、真实、明确。投标文件响应内容对招标文件要求如有偏离均应填写偏离表，如不填写，采购人有权视作投标文件完全响应招标文件要求。

### 3.2 投标文件组成

### 3.2.1 资格文件

应包括以下内容：证明其符合《中华人民共和国政府采购法》规定的投标人基本条件和采购项目对投标人的特定条件（如项目要求）的有关资格证明文件。

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 资格条件 | 应提供的资格审查资料（除承诺函、说明、声明外的其他证件提供复印件） |
| **1.** | **基本资格要求：** | **/** |
| 1.1 | （1）满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定，未被“信用中国”（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）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。 | （1）符合资格条件的声明函。【证明材料1】 |
| **2.** | **落实政府采购政策需满足的资格要求：** | **/** |
| **3.** | **特定资格要求：** | **/** |
| 3.1 | （1）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，不得同时参加本标项的政府采购活动； | （2）与其他投标人无利害关系的声明函。【证明材料2】 |
| 3.2 | （2）根据《浙江省财政厅关于规范政府采购供应商资格设定及资格审查的通知》（浙财采监〔2013〕24号）第六条规定，金融、保险、通讯等特定行业的全国性企业所设立的区域性分支机构参加政府采购活动应依法办理了工商、税务和社保登记手续，获得总公司（总机构）授权或能够提供房产权证或其他有效财产证明材料，能证明其具备实际承担责任的能力和法定的缔结合同能力；个体工商户、个人独资企业、合伙企业参加政府采购活动应依法办理了工商、税务和社保登记手续，能够提供房产权证或其他有效财产证明材料，能证明其具备实际承担责任的能力和法定的缔结合同能力； | ◇属于此种情形的投标人除基本资格要求应提供资料外。还应提供以下资料：  （3）金融、保险、通讯等特定行业的全国性企业所设立的区域性分支机构提供总公司（总机构）授权或能够提供房产权证或其他有效财产证明材料；  （4）个体工商户、个人独资企业、合伙企业应提供房产权证或其他有效财产证明材料。  ◇不属于此种情况的投标人提供以下资料：  （5）企业类型的声明函。  【证明材料3】 |
| 3.3 | （3）电子交易平台运营机构，以及与该机构有直接控股或者管理关系可能影响采购公正性的任何单位和个人，不得在该平台进行的政府采购项目电子交易中投标、响应和代理政府采购项目； | （6）单位组织形式声明函。【证明材料4】 |
| 3.4 | （4）接受联合体，联合体参加本标项的政府采购活动应满足以下条件：  ◇两个以上的自然人、法人或者其他组织可以组成一个联合体，以一个投标人的身份共同参加本标项的政府采购活动，联合体在投标文件中提供联合体协议并明确分工；  ◇联合体主办单位和成员单位均应具备资格要求1、2及特定资格要求第（1）（2）（3）项；  ◇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，按资质等级较低的投标人确定资质等级；  ◇联合体各方不得再单独参加或与其他投标人另外组成联合体参加本标项的政府采购活动。 | （7）非联合体提供《非联合体的声明函》、联合体提供《联合协议书》。  【证明材料5】 |

### 3.2.2 商务技术文件

（1）法定代表人资格证明书；

（2）法定代表人授权签署投标文件委托书；（法定代表人签署无需提供此书）

（3）法定代表人授权开标委托书；（法定代表人参与无需提供此书）；

（4）偏离表；

（5）廉政承诺书；

（6）其他资信资料；

（7）同类业绩表；

（8）提供针对本项目的完整技术解决方案；

（9）投标人认为需要提供的其他资料。

### 3.2.3 报价文件

（1）投标函；

（2）开标一览表；

（3）缴纳采购代理服务费承诺书；

（4）中小企业声明函/监狱企业声明函及其相关的充分的证明材料/残疾人福利性单位声明函；

### 3.3 投标文件的编制

### 3.3.1 内容编制

（1）投标文件应按照本章3.2款中规定的顺序及采用“第七章 投标文件格式”中提供的格式进行编制，并按“政府采购云平台”的要求编辑相应内容进行关联定位、加密，形成投标文件及备份电子投标文件。投标人未按规定加密的投标文件，政府采购云平台将拒收并提示。投标文件编制详见操作指南：登录政府采购云平台（https://www.zcygov.cn），从首页-服务中心-帮助文档-项目采购-电子招投标，查看文档和视频。

（2）关联定位规则：一个关联点只能关联一页，不能关联多页；多个关联点可以关联同一页。

（3）分别编制资格文件、报价文件、商务技术文件。

（4）投标文件应当对招标文件规定的内容进行对应明确说明，对招标文件规定的实质性内容应当作出响应。

（5）采购人如对招标文件有澄清或修改，投标人应按澄清或修改内容对电子投标文件进行补充或者修改，补充和修改时如已传输提交了投标文件的，应当先行撤回原文件，补充、修改后重新传输提交。

（6）由于字迹模糊或表达不清引起的后果由投标人负责。

（7）编制投标文件时建议选用“谷歌或火狐浏览器”。

（8）投标文件可以线下完成盖章（签署）后传输提交政府采购云平台。

（9）生成的电子投标文件的文件后缀名为【.jmbs】，备份电子投标文件的文件后缀名为【.bfbs】。

### 3.3.2 格式要求

（1）投标文件应编制目录。

（2）投标文件应按“投标人须知前附表”要求盖章。

（3）投标文件装订要求详见“投标人须知前附表”。

（4）投标文件格式为PDF。

（5）单个文件上传大小上限为300M。

### 3.4 投标报价

3.4.1 ▲**本次投标报价为含税人民币价**。

3.4.2 投标报价包括提供所有规定产品及完成服务工作所产生的全部费用。产品和服务须达到招标文件规定的质量标准及使用要求。

3.4.3 报价应按不同费用构成分开填写，具体详见“投标文件格式”。

3.4.4 ▲**所投标项只允许有一个报价，不接受有选择报价的投标文件**。

3.4.5 投标人应在“政府采购云平台”中填写报价，报价应与上传的报价文件一致，如有不一致，以上传的报价文件中报价为准。

### 3.5 投标保证金

3.5.1 投标人须按“投标人须知前附表”的规定提供投标保证金。

### 3.6 投标文件有效期

3.6.1 投标文件有效期按“投标人须知前附表”规定，投标文件应在该有效期内保持有效。合同签订后，投标文件作为合同附件，投标文件有效期同合同有效期。

3.6.2 在特殊情况下，采购人可与投标人协商延长投标文件有效期，这种要求和答复均应以书面形式进行。

3.6.3 投标人可拒绝接受延期要求。同意延长有效期的投标人不能修改投标文件。

3.6.4 投标文件有效期内，投标人撤销投标文件的，应承担采购人提出的索赔。

## 四、投标

### 4.1 投标文件的密封及标记

4.1.1 投标文件应按以下方法密封及标记

投标文件密封及标记要求见“投标人须知前附表”。

### 4.2 投标文件的提交

4.2.1 提交投标文件

（1）电子投标文件传输提交

投标人应当在提交投标文件截止时间前完成电子投标文件的传输提交至政府采购云平台（https://www.zcygov.cn），提交投标文件截止时间前未完成传输提交的，视为未提交投标文件。提交投标文件截止时间以后传输提交的投标文件，将被拒收。

（2）备份电子投标文件提交

投标人可以提交备份电子投标文件，如提交备份电子投标文件，请按以下方式提交。

应当在提交投标文件截止时间以前，投标人将以介质存储的数据电文形式的备份电子投标文件密封并以邮寄或直接送达等形式提交给采购代理机构联系人（姓名：郭剑飞，联系电话：0571-85830257/18157171793，地址：杭州市文晖路42号现代置业大厦西楼18层1804房间），使其在提交投标文件截止时间以前收到。封皮应注明投标人名称、项目名称。

备份电子投标文件仅在在线解密异常处理时使用。投标文件已按时解密的，备份电子投标文件自动失效。

4.2.2 投标人提交的投标文件均不予退还。

4.2.3 逾期传输的电子投标文件，采购人将不予受理。

4.2.4 采购人如因故推迟提交投标文件截止时间，应以书面形式通知所有投标人。在这种情况下，采购人和投标人的权利和义务将受到新的提交投标文件截止时间的约束。

### 4.3 投标文件的补充、修改和撤回

4.3.1 投标人在投标以后如必须补充、修改或撤回投标文件，必须在提交投标文件截止时间以前在“政府采购云平台”上补充、修改或撤回投标文件。补充、修改电子投标文件的，应当先行撤回原文件，补充、修改后重新传输提交。提交投标文件截止时间前未完成传输的，视为撤回投标文件。

### 4.4 备选投标方案

投标人不得提交备选投标方案，否则，投标文件将被判定为无效标。【注：备选投标方案不是指备份投标文件】

### 4.5 不予受理的投标文件

（1）在提交投标文件截止时间以后送达的投标文件；

（2）未密封的备份电子投标文件；

### 4.6 投标人不足三家情况处理

至提交投标文件截止时间，参加标项投标的投标人不足三家的，除采购任务取消情形外，采购人可选择以下方式之一处理：

（1）可将本标项作废标处理，重新组织采购；

（2）可按同级政府采购监督管理部门的审批意见采用其他采购方式组织采购；

## 五、开标、评标及合同签订

### 5.1 开标

5.1.1 采购人按“投标人须知前附表”规定的时间、地点公开开标，并邀请所有投标人代表准时在线参加。

5.1.2 投标人代表应在线参加开标活动。

开标活动组织人员告知投标人开标活动组织人员情况，已提交投标文件的投标人名单、应当回避的情形、开启报价文件的预计时间等，组织投标人签署《政府采购活动现场确认声明书》。

**5.1.3 在线解密**

（1）开始在线解密

至提交投标文件截止时间，开标活动组织人员启动在线解密程序，投标人应登录政府采购云平台在在线解密时间内对已提交的电子投标文件进行解密。

（2）解密异常处理

如在线解密失败，开标活动组织人员将启动异常处理，上传投标人在提交投标文件截止时间前提交的备份电子投标文件进行再次解密，如未提供备份电子投标文件，将不进行再次解密程序。无法在线解密视为投标人放弃投标。

（3）在线解密时间

在线解密时间为30分钟。

**5.1.4 在线开启投标文件**

待所有投标人在线解密结束后，开标活动组织人员在线开启投标文件。

**5.1.5 公布商务和技术评审情况**

商务和技术评审结束后，开标活动组织人员在线、开标现场公布商务和技术评审有效的投标人名单及无效投标人名称及理由；采用综合评分法的，同时公布其商务和技术得分情况。

**5.1.6 在线开启报价文件**

开启投标人报价文件，开标活动组织人员宣读开标（报价）一览表有关内容，同时当场制作并打印开标记录表，由在开标现场的投标人代表、唱标人、记录人和现场监督员在开标记录表上签名确认。如投标人代表未签名，也未说明理由，视为无异议。

开标结束后，如发现开标结果与报价文件（签章版）内容不一致者，以报价文件（签章版）内容为准，由评标委员会根据报价文件内容进行纠正。

5.1.7 公布评审结果

评审结束后，开标活动组织人员公布各投标人得分、中标候选人名单，以及采购人最终确定中标人名单的时间和公告方式等。

### 5.2 开标异议

投标人如对开标有异议，应当在开标现场提出，开标现场组织人员将当场作出答复，并制作记录。

### 5.3 投标人资格审查

采购人或采购代理机构将首先审查各投标人的资格条件是否满足招标文件的要求。采购人或采购代理机构对投标人所提供的资格证明材料仅负审核的责任。如发现投标人所提供的资格证明材料不合法或不真实，采购人可取消中标资格并追究投标人的法律责任。

▲**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，不得参加本项目的政府采购活动。违反该款规定的，相关投标均无效。**

▲**投标文件中提供的资格条件证明材料无法证明其满足招标文件规定的资格条件的，投标无效。**

### 5.4 评标

5.4.1 本项目原则上采用电子评审方法。

5.4.2 采购人将按相关规定组织评标委员会，对投标文件进行审查、比较和评价。

5.4.3 评标办法详见“第五章 评标办法”。

### 5.5 有效投标人少于三家的情况处理

评审期间，出现符合资格条件的投标人或者对招标文件做出实质响应的投标人不足三家，采购人可选择以下方式之一处理：

（1）可将本标项作废标处理，重新组织采购；

（2）可按同级政府采购监督管理部门的审批意见采用其他采购方式组织采购；

### 5.6 废标

在招标采购中，出现下列情形之一的，应予废标：

（1）符合招标文件规定废标情形的；

（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，采购人不能支付的；

（4）因重大变故，采购任务取消的；

### 5.7 确定采购结果

采购人将根据评标委员会提交的评标报告及推荐的中标候选人，确定第一中标候选人为中标人，如排序并列，按技术服务水平得分高者为中标人，如技术服务水平得分相同，抽签确定中标人。

### 5.8 结果公告

在采购人确认采购结果后，采购代理机构按相关政府采购规定将中标结果发布在政府采购网上进行公告。

### 5.9 采购过程、采购结果质疑

5.9.1投标人认为采购过程、采购结果使自己的合法权益受到损害的，投标人可以提出书面质疑。

5.9.2质疑函须包括以下内容：

（1）投标人的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；

（2）质疑项目的名称、编号；

（3）具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；

（4）事实依据；

（5）必要的法律依据；

（6）提出质疑的日期。

5.9.3采购过程的质疑期限自各采购程序环节结束之日起7个工作日内，投标人应在质疑期内一次性向采购代理机构提出针对采购过程的质疑，逾期提出不予受理。

采购结果的质疑期限自采购结果公告期限届满之日（公告发布之日后第2个工作日）起7个工作日内，投标人应在质疑期内一次性向采购代理机构提出对采购结果的质疑，逾期提出不予受理。

5.9.4质疑函中涉及的相关材料中有外文资料的，应当将与质疑相关的外文资料完整、客观、真实地翻译为中文，并注明翻译人员姓名、工作单位、联系方式等信息。

5.9.5投标人为自然人的，应当由本人签名；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，或者其授权代表签名或者盖章，并加盖公章。否则不予受理。

5.9.6质疑函以直接送达或邮寄送达方式（份数为一式三份）或传真送达方式或以扫描件在线提交方式。

5.9.7质疑函以传真形式提交后，同时须向采购代理机构提交质疑函原件，采购代理机构以收到原件之日作为收到质疑日。

5.9.8投标人不得捏造事实、提供虚假材料或者以非法手段取得证明材料进行质疑。

5.9.9如联合体投标，质疑应由组成联合体的所有供应商共同提出。

5.9.10质疑函范本及制作说明见“招标文件附件5”。

### 5.10 发出中标通知书

5.10.1在公告中标结果的同时，采购人及采购代理机构将以书面形式向中标人发出中标通知书。

5.10.2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。

### 5.11 签订合同

5.11.1 中标人应在接到中标通知书后按中标通知书规定的时间、地点与采购人签订合同。

5.11.2招标文件及补充文件、修改文件、中标人的投标文件及投标修改文件、招标过程中有关承诺文件和中标通知书均作为合同附件。

5.11.3采购人和中标人应当按照上款所列文件确定的内容签订政府采购合同，不得向中标人提出超出招标文件以外的任何要求作为签订合同的条件，不得与中标人订立背离采购文件确定的合同文本以及采购标的、规格型号、采购金额、采购数量、技术和服务要求等实质性内容的协议。

5.11.4拒签合同

中标人接到中标通知书后，在规定时间内借故否认已经承诺的条件而拒签合同者，以违约处理，并赔偿采购人由此造成的直接经济损失。采购人将向同级政府采购监管部门进行汇报。

中标人拒绝签订政府采购合同的，采购人可以按照评标报告推荐的中标候选人名单排序，确定下一候选人为中标人，也可以重新开展政府采购活动。拒绝签订政府采购合同的中标人不得参加对该项目重新开展的采购活动。

## 六、采购代理服务费

6.1本次采购代理服务费按“投标人须知前附表”规定收取。

6.2中标人不按招标文件规定缴纳采购代理服务费，将取消其中标资格。中标人应向采购代理机构缴纳招标文件规定的采购代理服务费作为赔偿。

## 七、其他

7.1采购过程中出现以下情形，导致电子交易平台无法正常运行，或者无法保证电子交易的公平、公正和安全时，采购组织机构将中止电子交易活动：

（1）电子交易平台发生故障而无法登录访问的；

（2）电子交易平台应用或数据库出现错误，不能进行正常操作的；

（3）电子交易平台发现严重安全漏洞，有潜在泄密危险的；

（4）病毒发作导致不能进行正常操作的；

（5）其他无法保证电子交易的公平、公正和安全的情况。

出现前款规定情形，不影响采购公平、公正性的，采购组织机构将待上述情形消除后继续组织电子交易活动，也可以决定某些环节以纸质形式进行；影响或可能影响采购公平、公正性的，将重新采购。

7.2投标人有下列情形之一的，处以采购金额千分之五以上千分之十以下的罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，有违法所得的，并处没收违法所得，情节严重的，由工商行政管理机关吊销营业执照；构成犯罪的，依法追究刑事责任；给他人造成损失的，并应依照有关民事法律规定承担民事责任：

（1）提供虚假材料谋取中标、成交的；

（2）采取不正当手段诋毁、排挤其他投标人的；

（3）与采购人、其他投标人或者采购代理机构恶意串通的；

（4）向采购人、采购代理机构行贿或者提供其他不正当利益的；

（5）在招标采购过程中与采购人进行协商谈判的；

（6）拒绝有关部门监督检查或者提供虚假情况的。

投标人有前款第（1）至（5）项情形之一的，中标、成交无效。

（7）向评标委员会、竞争性谈判小组或者询价小组成员行贿或者提供其他不正当利益；

（8）中标或者成交后无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同；

（9）未按照招标文件确定的事项签订政府采购合同；

（10）将政府采购合同转包；

（11）提供假冒伪劣产品；

（12）擅自变更、中止或者终止政府采购合同。

投标人有前款第（7）项规定情形的，中标、成交无效。

（13）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；

（14）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；

（15）投标人之间协商报价、技术方案等投标文件的实质性内容；

（16）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；

（17）投标人之间事先约定由某一特定投标人中标、成交；

（18）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；

（19）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。

7.3投标人捏造事实、提供虚假材料或者以非法手段取得证明材料进行投诉的，由财政部门列入不良行为记录名单，禁止其1至3年内参加政府采购活动。

# 第七章 投标文件格式

（未提供格式的由投标人自拟）

## 第一部分 资格文件

### 封面

采购人：浙江省疾病预防控制中心

项目名称：重大传染病防控试剂耗材一批采购项目

项目编号：CTZB-2025050397

标项名称：【填写标项内容】

投 标 文 件

（资格文件）

投标人全称： （盖单位公章）

2025年 月 日

（说明：电子投标文件可不提供此封面）

资格审查资料

（一）资格审查须知

1.投标人必须认真填写招标文件规定的所有表格，并对其真实性负责，采购人有权对其进行调查核实和要求澄清。

2.资格审查按通过和不通过两种方式进行评定，投标人的资格等方面的要求作为资格审查通过的强制性资格条件，经核实有一项不符合要求，则投标人的资格审查为不通过，对不通过的投标人的投标文件不进行后续评审。

（二）资格审查资料格式

1.强制性资格条件

2.证明材料

### 一、资格审查资料

### 表1：强制性资格条件

强制性资格条件表

采购人：浙江省疾病预防控制中心

项目名称：重大传染病防控试剂耗材一批采购项目

项目编号：CTZB-2025050397

标项名称：【填写标项内容】

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 资格条件 | 应提供的资格审查资料（除承诺函、说明、声明外的其他证件提供复印件） |
| **1.** | **基本资格要求：** | **/** |
| 1.1 | （1）满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定，未被“信用中国”（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）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。 | （1）符合资格条件的声明函。【证明材料1】 |
| **2.** | **落实政府采购政策需满足的资格要求：** | **/** |
| **3.** | **特定资格要求：** | **/** |
| 3.1 | （1）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，不得同时参加本标项的政府采购活动； | （2）与其他投标人无利害关系的声明函。【证明材料2】 |
| 3.2 | （2）根据《浙江省财政厅关于规范政府采购供应商资格设定及资格审查的通知》（浙财采监〔2013〕24号）第六条规定，金融、保险、通讯等特定行业的全国性企业所设立的区域性分支机构参加政府采购活动应依法办理了工商、税务和社保登记手续，获得总公司（总机构）授权或能够提供房产权证或其他有效财产证明材料，能证明其具备实际承担责任的能力和法定的缔结合同能力；个体工商户、个人独资企业、合伙企业参加政府采购活动应依法办理了工商、税务和社保登记手续，能够提供房产权证或其他有效财产证明材料，能证明其具备实际承担责任的能力和法定的缔结合同能力； | ◇属于此种情形的投标人除基本资格要求应提供资料外。还应提供以下资料：  （3）金融、保险、通讯等特定行业的全国性企业所设立的区域性分支机构提供总公司（总机构）授权或能够提供房产权证或其他有效财产证明材料；  （4）个体工商户、个人独资企业、合伙企业应提供房产权证或其他有效财产证明材料。  ◇不属于此种情况的投标人提供以下资料：  （5）企业类型的声明函。  【证明材料3】 |
| 3.3 | （3）电子交易平台运营机构，以及与该机构有直接控股或者管理关系可能影响采购公正性的任何单位和个人，不得在该平台进行的政府采购项目电子交易中投标、响应和代理政府采购项目； | （6）单位组织形式声明函。【证明材料4】 |
| 3.4 | （4）接受联合体，联合体参加本标项的政府采购活动应满足以下条件：  ◇两个以上的自然人、法人或者其他组织可以组成一个联合体，以一个投标人的身份共同参加本标项的政府采购活动，联合体在投标文件中提供联合体协议并明确分工；  ◇联合体主办单位和成员单位均应具备资格要求1、2及特定资格要求第（1）（2）（3）项；  ◇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，按资质等级较低的投标人确定资质等级；  ◇联合体各方不得再单独参加或与其他投标人另外组成联合体参加本标项的政府采购活动。 | （7）非联合体提供《非联合体的声明函》、联合体提供《联合协议书》。  【证明材料5】 |

**说明：【证明材料需加盖投标人单位公章】**

**【以联合体形式参与采购活动，联合体的各方均应满足资格条件并分别提供资格审查材料予以证明】**

### 【证明材料1】符合资格条件的声明函

符合资格条件的声明函

浙江省疾病预防控制中心：

浙江省成套招标代理有限公司：

截至浙江省疾病预防控制中心（采购人）重大传染病防控试剂耗材一批采购项目（项目名称）CTZB-2025050397（项目编号）的投标截止时间，具有良好的商业信誉，依法缴纳税收和社会保障资金，具有履行合同所必需的设备和专业技术能力，未被列入失信被执行人名单、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，在参加政府采购活动前三年内没有重大违法记录（重大违法记录是指因违法经营受到刑事处罚、被责令停产停业、被吊销许可证或者执照、被处以较大数额罚款等行政处罚），没有因违法经营被禁止参加政府采购活动的期限未满情形。

我方对上述声明的真实性负责。如有虚假，愿意承担相应责任，对此无任何异议。

特此声明！

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

**说明：以联合体形式参与采购活动，联合体的各方均应提供此声明函。**

### 【证明材料2】与其他投标人无利害关系的声明函

与其他投标人无利害关系的声明函

浙江省疾病预防控制中心：

浙江省成套招标代理有限公司：

我方参加浙江省疾病预防控制中心（采购人）重大传染病防控试剂耗材一批采购项目（项目名称）CTZB-2025050397（项目编号）【填写标项内容】（标项名称）政府采购活动，与其他投标人不存在法定代表人为同一人或存在直接控股、管理关系。

我方对上述声明的真实性负责。如有虚假，愿意承担相应责任，对此无任何异议。

特此声明！

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

**说明：以联合体形式参与采购活动，联合体的各方均应提供此声明函。**

### 【证明材料3】分支机构、其他类型企业的证明材料

如金融、保险、通讯等特定行业的全国性企业所设立的区域性分支机构参加投标，提供总公司（总机构）授权或能够提供房产权证或其他有效财产证明材料；

如个体工商户、个人独资企业、合伙企业参加投标，提供房产权证或其他有效财产证明材料。

如投标人不属于以上类型，提供《企业类型的声明函》。

企业类型的声明函

浙江省疾病预防控制中心：

浙江省成套招标代理有限公司：

我方不属于金融、保险、通讯等特定行业的全国性企业所设立的区域性分支机构、个体工商户、个人独资企业、合伙企业。

本公司对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

特此声明！

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

**说明：以联合体形式参与采购活动，联合体的各方均应提供以上材料或声明函。**

### 【证明材料4】单位组织形式声明函

单位组织形式声明函

浙江省疾病预防控制中心：

浙江省成套招标代理有限公司：

我方不属于电子交易平台运营机构，以及与该机构有直接控股或者管理关系可能影响采购公正性的任何单位和个人。

本公司对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

特此声明！

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

**说明：以联合体形式参与采购活动，联合体的各方均应提供此声明函。**

### 【证明材料5】投标人形式

1.如非联合体提供《非联合体的声明函》。

非联合体的声明函

浙江省疾病预防控制中心：

浙江省成套招标代理有限公司：

我方独立参加浙江省疾病预防控制中心（采购人）重大传染病防控试剂耗材一批采购项目（项目名称）CTZB-2025050397（项目编号）【填写标项内容】（标项名称）政府采购活动，未与其他单位组成联合体。

我方对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

特此声明！

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

2.如联合体投标，提供联合协议书，格式见“招标文件附件1”。

## 第二部分 商务技术文件

### 封面

采购人：浙江省疾病预防控制中心

项目名称：重大传染病防控试剂耗材一批采购项目

项目编号：CTZB-2025050397

标项名称：【填写标项内容】

投 标 文 件

（商务技术文件）

投标人全称： （盖单位公章）

2025年 月 日

### 一、法定代表人资格证明书

法定代表人资格证明书

投标人名称：【填写投标人名称】

法定地址：【填写法定地址】

姓名：【填写法定代表人姓名】性别：【填写法定代表人性别】年龄：【填写法定代表人年龄】职务：【填写法定代表人职务】

身份证号码：【填写法定代表人身份证号码】

该同志系单位法定代表人。

特此证明！

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

附：

法定代表人联系方式：【 填写法定代表人联系方式 】

法定代表人身份证复印件：

|  |
| --- |
| **法定代表人身份证复印件** |

### 二、法定代表人授权签署投标文件委托书

法定代表人授权签署投标文件委托书

**（由授权代表签署时提供）**

浙江省疾病预防控制中心：

浙江省成套招标代理有限公司：

我【 填写法定代表人姓名 】以【 填写投标人全称 】法定代表人的身份授权我单位在职员工【 填写授权代表姓名 】、【 填写授权代表身份证号 】，为我单位的授权代表，签署浙江省疾病预防控制中心（采购人）重大传染病防控试剂耗材一批采购项目（项目名称）CTZB-2025050397（项目编号）【填写标项内容】（标项名称）的投标文件。

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

附：

授权代表联系方式（手机）：【 填写授权代表手机号 】

授权代表身份证复印件：

|  |
| --- |
| 授权代表身份证复印件 |

投标人为其缴纳社保的证明材料（附后）。

说明：投标人法定代表人按招标文件要求签署投标文件时，无需提供此委托书。

### 三、法定代表人授权开标委托书格式

法定代表人授权开标委托书

浙江省疾病预防控制中心：

浙江省成套招标代理有限公司：

我【 填写法定代表人姓名 】以【 填写投标人全称 】法定代表人的身份授权我单位在职员工【 填写授权代表姓名 】、【 填写授权代表身份证号 】，为我单位的授权代表，参加你机构组织的浙江省疾病预防控制中心（采购人）重大传染病防控试剂耗材一批采购项目（项目名称）CTZB-2025050397（项目编号）【填写标项内容】（标项名称）的开标活动，签署开标活动中需由投标人签署相关文件、澄清答复、说明等与本项目投标有关的资料。我单位承认授权代表做出的与本项目开标活动有关的全部行为。

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

附：

授权代表联系方式（手机）：【 填写授权代表手机号 】

授权代表身份证复印件：

|  |
| --- |
| 授权代表身份证复印件 |

投标人为其缴纳社保的证明材料（附后）。

说明：投标人法定代表人作为投标人代表参与本项目采购活动时，无需提供此委托书。

### 四、偏离表

偏离表

采购人：浙江省疾病预防控制中心

项目名称：重大传染病防控试剂耗材一批采购项目

项目编号：CTZB-2025050397

标项名称：【填写标项内容】

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 招标文件内容 | 投标响应 | 说明（正偏离/负偏离） |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

填表说明：

（1）对招标文件有任何偏离（包括正偏离及负偏离）均应汇总并填写在此表中。

（2）完全满足招标文件要求的投标人只需填写【**完全满足招标文件的全部要求**】。

（3）若中标人以未在偏离表中列出的负偏离为由，不按招标要求签约，采购人有权取消该中标人的中标资格，并按有关规定重新确定中标人或另行采购。

（4）投标人可调整、修改上述表格。

（5）投标文件响应内容对招标文件要求如有偏离均应填写偏离表，如不填写，采购人有权视作投标文件完全响应招标文件要求。

### 五、廉政承诺书

廉政承诺书

浙江省疾病预防控制中心：

我单位响应浙江省疾病预防控制中心（采购人）重大传染病防控试剂耗材一批采购项目（项目名称）CTZB-2025050397（项目编号）【填写标项内容】（标项名称）的招标要求参加投标。在这次投标过程中和中标后，我们将严格遵守国家法律法规要求，并郑重承诺：

一、不向项目有关人员及部门赠送礼金礼物、有价证券、回扣以及中介费、介绍费、咨询费等好处费；

二、不为项目有关人员及部门报销应由你方单位或个人支付的费用；

三、不向项目有关人员及部门提供有可能影响公正的宴请和健身娱乐等活动；

四、不为项目有关人员及部门出国（境）、旅游等提供方便；

五、不为项目有关人员个人装修住房、婚丧嫁娶、配偶子女工作安排等提供好处；

如违反上述承诺，你单位有权立即取消我单位投标、中标资格，由此引起的相应损失均由我单位承担。

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

### 六、其他资信资料

其他资信资料

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 单位名称 |  | 电话 | |  | 主管部门 |  | 单位法人 | |  | 职务 |  |
| 地 址 |  | 传真 | |  | 单位性质 |  | 技术负责人 | |  | 职务 |  |
| 单位概况 | 营业执照经营范围 | |  | | 上一年主要经济指标 | 年营业收入 | |  | | | |
| 统一社会信用代码 | |  | | 资产总额 | |  | | | |
| 资质情况 | |  | |  | |  | | | |
| 信用情况 | |  | |  | |  | | | |
| 荣誉情况 | |  | |  | |  | | | |
| 体系认证 | |  | |  | |  | | | |
| 开户银行 | |  | |  | |  | | | |
| 账号 | |  | |  | |  | | | |
| 在职员工总数 | | 共 人  其中： | |  | |  | | | |
| 其他说明 |  | | | | | | | | | | |

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

说明：

（1）投标人的技术力量、资质、信用、荣誉、管理体系认证等资料（如有）。（资格审查资料中已提供的无需重复提供）附后。

（2）投标人应如实填写以上内容，不得有虚假。没有内容可不填。

（3）评标办法所要求资料请务必提供。

### 七、同类业绩表格式

同类业绩表

采购人：浙江省疾病预防控制中心

项目名称：重大传染病防控试剂耗材一批采购项目

项目编号：CTZB-2025050397

标项名称：【填写标项内容】

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 合同编号 | 用户名称 | 合同内容描述 | 合同金额 | 签约及完成日期 | 联系人 | 联系电话 | 备注 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

填表说明：

（1）此表不提供，可视为无业绩。

（2）此表仅提供了格式，表格不够可自行增加。

（3）表后附合同等相关证明材料。

（4）评标办法所要求资料请务必提供。

### 八、提供针对本项目的完整技术解决方案

提供针对本项目的完整技术解决方案

### （一）供货清单

供货清单

采购人：浙江省疾病预防控制中心

项目名称：重大传染病防控试剂耗材一批采购项目

项目编号：CTZB-2025050397

标项名称：【填写标项内容】

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 名称 | 主要技术指标 | 规格型号 | 制造商/产地/品牌 | 数量 | 备注 |
| 1 |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |
| …… | **随机备品备件** |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

填表说明：

（1）供货清单应为供货到现场的所有设备、资料、备件等，将作为验收的依据，供货清单中包含内容的价格均在《开标一览表》中填报。意同装箱清单。

（2）如采购产品为政府采购节能产品、政府采购环境标志产品的，在备注栏内进行说明。并在投标文件提供相关认证证书。

政府强制采购的节能产品用于本项目的承诺书

根据财政部、国家发展改革委、生态环境部、国家市场监督管理总局《关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》财库〔2019〕9号文件规定。本项目中如有产品为政府强制采购的节能品目产品，作为本项目的供应商，承诺将采购经《参与实施政府采购节能产品认证机构名录》中的机构认证的节能产品用于本项目。

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

其他节能环保产品使用情况

供应商在本项目中使用属于品目清单（见招标文件附件10）范围的未标★产品，具有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产品，在投标文件中提供该产品节能产品、环境标志产品认证证书。

具有强制性产品认证的产品用于本项目的承诺书

本项目中如有产品列入最新《强制性产品认证目录》内。作为本项目的供应商，承诺将采购经国家确定的认证机构强制性认证的产品用于本项目，供货时提供对应产品的强制性产品认证证书。

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

### （二）产品技术说明

产品技术说明

投标人须对产品主要技术参数、配置水平、结构、性能、特点和质量水平的详细描述，并提供权威机构出具的认证证书、第三方检测机构出具的检测报告、投标产品制造商公开发布的印刷资料（如有）、产品荣誉、产品专利证书；产品的市场评价材料；

投标产品技术响应表

采购人：浙江省疾病预防控制中心

项目名称：重大传染病防控试剂耗材一批采购项目

项目编号：CTZB-2025050397

标项名称：【填写标项内容】

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 招标文件要求 | | | 投标文件对应内容 | 是否满足  （是/否） |
| 序号 | 内容名称 | 具体要求 |
|  | 第三章“第二部分 技术要求” | |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

说明：

（1）投标人应对招标文件要求进行逐条响应，并说明具体响应内容。

（2）投标人不得提供与本项目采购无关的其他商品、服务。

（3）不限于表格形式，可采用其他形式表述。

### （三）针对本项目的服务方案

针对本项目的服务方案

1.实施计划安排

2.供货方案

4.技术服务说明

投标人对培训、咨询等技术服务内容进行详细阐述。

5.售后服务说明

5.1售后服务机构说明包括长期售后服务机构的详细介绍、资质资格、技术力量、成立时间等（提供相关证明材料）；

5.2质量保证期说明；

5.3售后服务承诺

（1）质量保证期内售后服务承诺包含售后服务内容、故障响应时间、到达现场时间、处理故障方式及时间；服务计划说明、保障措施；

（2）质量保证期外售后服务承诺包括服务内容、收费标准、维修配件价格等；

6.其他说明

### （四）投标人为完成本项目组建的项目组人员名单

投标人为完成本项目组建的项目组人员名单

每个专职人员的情况应该明确表示，主要内容包括项目组职务、姓名、性别、学历、专业、社保缴纳等情况。在提交的投标文件中安排的人员，须为单位的在职职员。**提供相关人员劳动合同或社保机构出具的社保缴纳证明材料、其他资料。**

不限于表格形式，可采用其他形式表述。

（1）项目组人员情况表

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 项目组职务 | 姓名 | 性别 | 学历 | 专业 | 社保缴纳或劳动合同 | 备 注  （人员能力及实施经验说明） |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

（2）项目负责人简历表

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 姓 名 |  | | 年 龄 |  | 身份证号 | | |  |
| 学 历 |  | | 职 务 |  | 拟在本合同任职 | | | 项目负责人 |
| 毕业学校 | 年毕业于 学校 专业 | | | | | | | |
| 主要工作经历 | | | | | | | | |
| 时 间 | | 参加过的类似项目 | | | | 担任职务 | 业主及联系电话 | |
|  | |  | | | |  |  | |
|  | |  | | | |  |  | |

### （五）项目内容承接单位一览表

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 内容名称 | 承担单位全称 |
|  |  |  |
|  |  |  |

说明：

（1）根据联合协议书、分包意向协议内容填写此表，如投标人非联合体或不分包，仅填写投标人。

（2）如联合体响应，提供联合协议书，格式见“招标文件附件1”。如有分包，提供分包意向协议书，格式见“招标文件附件2”。

## 第三部分 报价文件

### 封面

采购人：浙江省疾病预防控制中心

项目名称：重大传染病防控试剂耗材一批采购项目

项目编号：CTZB-2025050397

标项名称：【填写标项内容】

投 标 文 件

（报价文件）

投标人全称： （盖单位公章）

2025年 月 日

### 一、投标函格式

投标函

浙江省疾病预防控制中心：

浙江省成套招标代理有限公司：

【填写投标人名称】参加你方组织的浙江省疾病预防控制中心（采购人）重大传染病防控试剂耗材一批采购项目（项目名称）CTZB-2025050397（项目编号）招标的有关活动，并对【填写标项内容】（标项名称）进行投标。为此我方：

1.承诺在投标人须知规定的投标截止日起遵守本投标文件中的承诺，且在投标有效期满之前均具有约束力。本投标文件的有效期为自提交投标文件截止时间起120天。

2.承诺已经具备招标文件规定的投标人应具备的资格条件。

3.已详细审核全部招标文件，包括招标文件补充（如果有）、参考资料及有关附件，确认无误。

4.提供投标人须知规定的全部投标文件。

5.投标报价详见《开标一览表》。

6.保证遵守招标文件中的其他有关规定。

7.完全理解不一定接受最低价中标。

8.我公司自愿参加本项目的投标，并保证投标文件中所列举的投标报价文件及相关资料和公司基本情况资料是真实的、合法的。愿意向你方提供任何与该项目投标有关的数据、情况和技术资料。若你方需要，愿意提供我方做出的一切承诺的证明材料。

9.保证忠实地执行双方所签订的合同，并承担合同规定的责任和义务。

10.承诺，招标过程中不存在以下行为：

（1）提供虚假材料谋取中标、成交的；

（2）采取不正当手段诋毁、排挤其他投标人的；

（3）与采购人、其他投标人或者采购代理机构恶意串通的；

（4）向采购人、采购代理机构行贿或者提供其他不正当利益的；

（5）在招标采购过程中与采购人进行协商谈判的；

（6）拒绝有关部门监督检查或者提供虚假情况的。

11.承诺，投标文件有效期内我单位如果撤销投标文件的，我单位接受采购人提出的索赔。

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

单位地址： 邮编： 电话： 传真：

### 二、开标一览表格式

开标一览表

采购人：浙江省疾病预防控制中心

项目名称：重大传染病防控试剂耗材一批采购项目

项目编号：CTZB-2025050397

（价格单位：元人民币）

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **标项名称** | | | | **交付时间** | | | | | | |
| 1 | 【填写标项内容】 | | | | **响应招标文件要求** | | | | | | |
| **2** | 投标价 | | | | 小写：￥ 元  大写： 元 | | | | | | |
| **3** | 投标价组成明细如下： | | | | | | | | | | |
| **3.1** | 设备材料费 | | | | | | | | | | |
| 序号 | 产品名称 | 规格型号 | | 制造商/产地/品牌 | | 数量 | 单位 | 单价 | | 合价 | 备注 |
|  |  |  | |  | |  |  |  | |  |  |
|  |  |  | |  | |  |  |  | |  |  |
| 3.2 | 服务费用 | | | | | | | | | | |
| 序号 | 构成服务费名称 | | 内容描述 | | 数量 | | 单位 | | 单价 | 合价 | 备注 |
|  |  | |  | |  | |  | |  |  |  |
| 3.3 | 其他费用 | | | | | | | | | | |
| 序号 | 费用名称 | | 内容描述 | | 数量 | | 单位 | | 单价 | 合价 | 备注 |
|  |  | |  | |  | |  | |  |  |  |

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

说明：

（1）大写金额与小写金额不一致时，以大写金额为准。

（2）除甲方提供招标文件约定的内容外，其他均由乙方完成。

（3）表中不得有给予采购人的赠品、回扣或者与本项目采购无关的其他商品、服务。

（4）各分项报价应合理，且不得低于成本。

（5）备注栏中明确承接单位名称。

（6）格式可以调整。

### 三、缴纳采购代理服务费承诺书

缴纳采购代理服务费承诺书

浙江省成套招标代理有限公司：

我单位在你公司组织的浙江省疾病预防控制中心（采购人）重大传染病防控试剂耗材一批采购项目（项目名称）CTZB-2025050397（项目编号）【填写标项内容】（标项名称）的招标中若获中标，我单位保证按照招标文件的规定，向你公司即浙江省成套招标代理有限公司支付采购代理服务费。如我单位未按上述承诺支付采购代理服务费，你公司有权取消我单位中标资格，由此产生的一切法律后果和责任由我单位承担。我单位声明放弃对此提出任何异议和追索的权利。

特此承诺。

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

### 四、中小企业声明函/监狱企业声明函及其相关的充分的证明材料/残疾人福利性单位声明函。

中小企业声明函

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（联合体）参加浙江省疾病预防控制中心（采购人）重大传染病防控试剂耗材一批采购项目（项目名称）CTZB-2025050397（项目编号）【填写标项内容】（标项名称）采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的小型或微型企业制造。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 标的名称 | 行业 | 制造商名称 | 从业人员人数 | 营业收入（万元） | 资产总额（万元） | 企业类型 |
|  |  | 工业 |  |  |  |  | □小型  □微型 |
|  |  | 工业 |  |  |  |  | □小型  □微型 |
|  |  | 工业 |  |  |  |  | □小型  □微型 |

以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

以上小型、微型企业，与承担本项目的其他供应商之间不存在直接控股、管理关系。

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

说明：

（1）从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。

（2）本项目仅对符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库﹝2020﹞46号）的规定的小型、微型企业进行价格扣除，不属于小型、微型企业，不用提供此函。

（3）可采用工业和信息化部网站（https://www.miit.gov.cn）中小企业规模类型自测小程序进行自测后填写。

（4）**应如实、完整填报从业人员、营业收入和资产总额等信息，并按照国务院批准的中小企业划型标准和采购标的所属行业，声明企业类型。否则不予认可。**

（5）表格内行业栏名称不得擅自调整。

（6）标的名称见采购需求。

（7）如联合体投标，提供联合协议书，格式见“招标文件附件1”。如有分包，提供分包意向协议书，格式见“招标文件附件2”。

监狱企业声明函

本企业郑重声明，根据《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）的规定，本企业为监狱企业。

根据上述标准，我企业属于监狱企业的理由为：【填写属于监狱企业的理由】。

本企业为参加浙江省疾病预防控制中心（采购人）重大传染病防控试剂耗材一批采购项目（项目名称）CTZB-2025050397（项目编号）采购活动提供本企业的产品。

本企业对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

说明：

（1）监狱企业参加政府采购活动时，应当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。

监狱企业：是指由司法部认定的为罪犯、戒毒人员提供生产项目和劳动对象，且全部产权属于司法部监狱管理局、戒毒管理局、直属煤矿管理局，各省、自治区、直辖市监狱管理局、戒毒管理局，各地（设区的市）监狱、强制隔离戒毒所、戒毒康复所，以及新疆生产建设兵团监狱管理局、戒毒管理局的企业。

（2）**以联合体形式参与采购活动，联合体的各方分别提供此声明函。不属于监狱企业，不用提供此函。**

（3）政策文件见采购文件附件8。

残疾人福利性单位声明函

本单位郑重声明，根据《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）的规定，本单位为符合条件的残疾人福利性单位，且本单位参加浙江省疾病预防控制中心（采购人）重大传染病防控试剂耗材一批采购项目（项目名称）CTZB-2025050397（项目编号）采购活动，提供本单位制造的货物，或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

说明：

**（1）以联合体形式参与采购活动，联合体的各方分别提供此声明函。不属于残疾人福利性单位，不用提供此函。**

（2）政策文件见采购文件附件9。

# 第八章 招标文件附件

## 【附件1】联合协议书

联合协议书

【填写联合体所有成员名称】自愿组成一个联合体，联合体名称为【填写联合体名称】，以一个投标人的身份参加重大传染病防控试剂耗材一批采购项目（项目名称）CTZB-2025050397（项目编号）【填写标项内容】（标项名称）投标。

一、各方一致决定，【填写某联合体成员名称】为联合体主办单位，代表所有联合体成员负责投标和合同实施阶段的主办、协调工作。

二、所有联合体成员授权联合体主办单位签署授权书，授权书载明的授权代表根据招标文件规定及投标内容而对采购人、采购代理机构所作的任何合法承诺，包括书面澄清及响应等均对联合体各方产生约束力。

三、本次联合体分工如下：

【填写联合体其中一方成员名称】承担的工作和义务为：【填写工作和义务】；

【填写联合体其中一方成员名称】承担的工作和义务为：【填写工作和义务】。

四、中小企业承接金额比例如下：

【填写联合体其中一方成员名称】为小微企业，其承接的合同份额占到合同总金额【填写比例】%以上；

【填写联合体其中一方成员名称】为中型企业，其承接的合同份额占到合同总金额【填写比例】%以上；

……。

五、如果中标，联合体各成员方共同与采购人签订合同，并就采购合同约定的事项对采购人承担连带责任。

六、有关本次联合体的其他事宜：

1.联合体各成员方不再单独参加或者与其他投标人另外组成联合体参加本项目的政府采购活动。

2.联合体中有同类资质的各方按照联合体分工承担相同工作的，按照资质等级较低的投标人确定资质等级。

3.本协议提交采购人、采购代理机构后，联合体各成员方不得以任何形式对上述内容进行修改或撤销。

4.联合体各成员方按照招标文件的规定在投标文件中分别提交资格条件证明文件。

5.如中标，本项目的采购代理服务费由联合体主办单位缴纳。

联合体成员方（主办单位）： （单位公章）

签署日期：2025年 月 日

联合体成员方（成员单位）： （单位公章）

签署日期：2025年 月 日

联合体成员方（成员单位）： （单位公章）

签署日期：2025年 月 日

说明：

（1）本协议格式供参考。

（2）联合体参加本项目采购活动应提供此联合协议书。

## 【附件2】分包意向协议书

分包意向协议书

甲方（投标人）：【填写投标人名称】

乙方（分包供应商）：【填写分包供应商名称】

各方经协商，就响应浙江省疾病预防控制中心组织实施的重大传染病防控试剂耗材一批采购项目（项目名称）CTZB-2025050397（项目编号）【填写标项内容】（标项名称）的采购活动，达成如下分包意向协议：

一、【填写投标人名称】为重大传染病防控试剂耗材一批采购项目（项目名称）CTZB-2025050397（项目编号）【填写标项内容】（标项名称）的投标人，参与项目的投标并签订合同。

二、根据招标文件规定，甲方有意向将本项目中的非主体、非关键性工作分包给乙方实施。乙方有意向承接此部分分包内容。

三、甲方就采购项目和分包内容向采购人负责，乙方就分包内容承担责任。

四、甲方要求乙方承担分包内容，不得再分包给其他单位。

五、乙方承担的工作和义务为：【填写分包供应商承担的工作和义务】。

六、本协议提交采购人后，协议各方不得以任何形式对上述实质内容进行修改或撤销。

|  |  |
| --- | --- |
| 甲方（投标人）： （单位公章）  签署日期：2025年 月 日 | 乙方（分包供应商）： （单位公章）  签署日期：2025年 月 日 |

说明：

（1）本协议格式供参考。

（2）如有分包应提供此协议书。

（3）如投标人为联合体，应由所有联合体各成员方签署本协议。

（4）涉及分包供应商情况资料：◇资质文件（如招标文件规定要提供）；◇符合资格条件的声明函。

符合资格条件的声明函

浙江省疾病预防控制中心：

浙江省成套招标代理有限公司：

截至浙江省疾病预防控制中心（采购人）重大传染病防控试剂耗材一批采购项目（项目名称）CTZB-2025050397（项目编号）【填写标项内容】（标项名称）的提交投标文件截止时间，具有良好的商业信誉，依法缴纳税收和社会保障资金，具有履行合同所必需的设备和专业技术能力，未被列入失信被执行人名单、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，在参加政府采购活动前三年内没有重大违法记录（重大违法记录是指因违法经营受到刑事处罚、被责令停产停业、被吊销许可证或者执照、被处以较大数额罚款等行政处罚），没有因违法经营被禁止参加政府采购活动的期限未满情形。

我方对上述声明的真实性负责。如有虚假，愿意承担相应责任，对此无任何异议。

特此声明！

分包供应商全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

## 【附件3】政府采购活动现场确认声明书

政府采购活动现场确认声明书

浙江省成套招标代理有限公司：

本人经由单位法定代表人合法授权参加浙江省疾病预防控制中心（采购人）重大传染病防控试剂耗材一批采购项目（项目名称）CTZB-2025050397（项目编号）【填写标项内容】（标项名称）政府采购活动，经与本单位法人代表人联系确认，现就有关公平竞争事项郑重声明如下：

一、本单位与采购人之间 □不存在利害关系 □存在下列利害关系【 】：

A.投资关系 B.行政隶属关系 C.业务指导关系

D.其他可能影响采购公正的利害关系（如有，请如实说明）【 】。

二、现已清楚知道参加本项目采购活动的其他所有供应商名称，本单位 □与其他所有供应商之间均不存在利害关系 □与【 】（供应商名称）之间存在下列利害关系【 】：

A.法定代表人或负责人或实际控制人是同一人

B.法定代表人或负责人或实际控制人是夫妻关系

C.法定代表人或负责人或实际控制人是直系血亲关系

D.法定代表人或负责人或实际控制人存在三代以内旁系血亲关系

E.法定代表人或负责人或实际控制人存在近姻亲关系

F.法定代表人或负责人或实际控制人存在股份控制或实际控制关系

G.存在共同直接或间接投资设立子公司、联营企业和合营企业情况

H.存在分级代理或代销关系、同一生产制造商关系、管理关系、重要业务（占主营业务收入50%以上）或重要财务往来关系（如融资）等其他实质性控制关系

I.其他利害关系情况【 】。

三、现已清楚知道并严格遵守政府采购法律法规和现场纪律。

四、我发现【 】供应商之间存在或可能存在上述第二条第【 】项利害关系。

投标人全称： （盖单位公章）

日期：2025年 月 日

说明：

（1）投标人解密投标文件及获知其他投标人信息进行如实声明并盖章，以扫描件形式提交给采购代理机构，邮箱：85830198@zjsct.cn。

（2）此声明书不用编入投标文件中。

## 【附件4】询问函范本

询问函范本

一、供应商基本信息

供应商：

地址： 邮编：

联系人： 联系电话：

授权代表：

联系电话：

地址： 邮编：

二、项目基本情况

项目的名称：

项目的编号： 包号：

采购人名称：

采购文件获取日期：

三、询问事项具体内容

询问事项1：

询问事项2：

……

四、与询问事项相关的请求

请求：

签名（签章）： 公章：

日期：

## 【附件5】质疑函范本及制作说明

质疑函范本

一、质疑供应商基本信息

质疑供应商：

地址： 邮编：

联系人： 联系电话：

授权代表：

联系电话：

地址： 邮编：

二、质疑项目基本情况

质疑项目的名称：

质疑项目的编号： 包号：

采购人名称：

采购文件获取日期：

三、质疑事项具体内容

质疑事项1：

事实依据：

法律依据：

质疑事项2

……

四、与质疑事项相关的质疑请求

请求：

签名（签章）： 公章：

日期：

**质疑函制作说明：**

1.供应商提出质疑时，应提交质疑函和必要的证明材料。

2.质疑供应商若委托代理人进行质疑的，质疑函应按要求列明“授权代表”的有关内容，并在附件中提交由质疑供应商签署的授权委托书。授权委托书应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。

3.质疑供应商若对项目的某一分包进行质疑，质疑函中应列明具体分包号。

4.质疑函的质疑事项应具体、明确，并有必要的事实依据和法律依据。

5.质疑函的质疑请求应与质疑事项相关。

6.质疑供应商为自然人的，质疑函应由本人签名；质疑供应商为法人或者其他组织的，质疑函应由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签名或者盖章，并加盖公章。

## 【附件6】投诉书范本及制作说明

投诉书范本

一、投诉相关主体基本情况

投诉人：

地 址： 邮编：

法定代表人/主要负责人：

联系电话：

授权代表： 联系电话：

地 址： 邮编：

被投诉人1：

地 址： 邮编：

联系人： 联系电话：

被投诉人2

……

相关供应商：

地 址： 邮编：

联系人： 联系电话：

二、投诉项目基本情况

采购项目名称：

采购项目编号： 包号：

采购人名称：

代理机构名称：

采购文件公告：是/否 公告期限：

采购结果公告：是/否 公告期限：

三、质疑基本情况

投诉人于 年 月 日，向 质疑，质疑事项为：

采购人/代理机构于 年 月 日，就质疑事项作出了答复/没有在法定期限内作出答复。

四、投诉事项具体内容

投诉事项 1：

事实依据：

法律依据：

投诉事项2

……

五、与投诉事项相关的投诉请求

请求：

签名（签章）： 公章：

日期：

**投诉书制作说明：**

1.投诉人提起投诉时，应当提交投诉书和必要的证明材料，并按照被投诉人和与投诉事项有关的供应商数量提供投诉书副本。

2.投诉人若委托代理人进行投诉的，投诉书应按照要求列明“授权代表”的有关内容，并在附件中提交由投诉人签署的授权委托书。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。

3.投诉人若对项目的某一分包进行投诉，投诉书应列明具体分包号。

4.投诉书应简要列明质疑事项，质疑函、质疑答复等作为附件材料提供。

5.投诉书的投诉事项应具体、明确，并有必要的事实依据和法律依据。

6.投诉书的投诉请求应与投诉事项相关。

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

8.投诉材料可寄送至：浙江省政府采购行政裁决服务中心（杭州），地址：杭州市上城区清泰街549号城建综合大楼11楼（快递仅限ems或顺丰），收件人：朱女士，电话：15121014815。

## 【附件7】中小企业划型标准规定

关于印发中小企业划型标准规定的通知

工信部联企业〔2011〕300号

各省、自治区、直辖市人民政府，国务院各部委、各直属机构及有关单位：

为贯彻落实《中华人民共和国中小企业促进法》和《国务院关于进一步促进中小企业发展的若干意见》（国发〔2009〕36号），工业和信息化部、国家统计局、发展改革委、财政部研究制定了《中小企业划型标准规定》。经国务院同意，现印发给你们，请遵照执行。

工业和信息化部

国家统计局

国家发展和改革委员会

财政部

二〇一一年六月十八日

中小企业划型标准规定

一、根据《中华人民共和国中小企业促进法》和《国务院关于进一步促进中小企业发展的若干意见》（国发〔2009〕36号），制定本规定。

二、中小企业划分为中型、小型、微型三种类型，具体标准根据企业从业人员、营业收入、资产总额等指标，结合行业特点制定。

三、本规定适用的行业包括：农、林、牧、渔业，工业（包括采矿业，制造业，电力、热力、燃气及水生产和供应业），建筑业，批发业，零售业，交通运输业（不含铁路运输业），仓储业，邮政业，住宿业，餐饮业，信息传输业（包括电信、互联网和相关服务），软件和信息技术服务业，房地产开发经营，物业管理，租赁和商务服务业，其他未列明行业（包括科学研究和技术服务业，水利、环境和公共设施管理业，居民服务、修理和其他服务业，社会工作，文化、体育和娱乐业等）。

四、各行业划型标准为：

（一）农、林、牧、渔业。

营业收入20000万元以下的为中小微型企业。其中，营业收入500万元及以上的为中型企业，营业收入50万元及以上的为小型企业，营业收入50万元以下的为微型企业。

（二）工业。

从业人员1000人以下或营业收入40000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员300人及以上，且营业收入2000万元及以上的为中型企业；从业人员20人及以上，且营业收入300万元及以上的为小型企业；从业人员20人以下或营业收入300万元以下的为微型企业。

（三）建筑业。

营业收入80000万元以下或资产总额80000万元以下的为中小微型企业。其中，营业收入6000万元及以上，且资产总额5000万元及以上的为中型企业；营业收入300万元及以上，且资产总额300万元及以上的为小型企业；营业收入300万元以下或资产总额300万元以下的为微型企业。

（四）批发业。

从业人员200人以下或营业收入40000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员20人及以上，且营业收入5000万元及以上的为中型企业；从业人员5人及以上，且营业收入1000万元及以上的为小型企业；从业人员5人以下或营业收入1000万元以下的为微型企业。

（五）零售业。

从业人员300人以下或营业收入20000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员50人及以上，且营业收入500万元及以上的为中型企业；从业人员10人及以上，且营业收入100万元及以上的为小型企业；从业人员10人以下或营业收入100万元以下的为微型企业。

（六）交通运输业。

从业人员1000人以下或营业收入30000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员300人及以上，且营业收入3000万元及以上的为中型企业；从业人员20人及以上，且营业收入200万元及以上的为小型企业；从业人员20人以下或营业收入200万元以下的为微型企业。

（七）仓储业。

从业人员200人以下或营业收入30000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员100人及以上，且营业收入1000万元及以上的为中型企业；从业人员20人及以上，且营业收入100万元及以上的为小型企业；从业人员20人以下或营业收入100万元以下的为微型企业。

（八）邮政业。

从业人员1000人以下或营业收入30000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员300人及以上，且营业收入2000万元及以上的为中型企业；从业人员20人及以上，且营业收入100万元及以上的为小型企业；从业人员20人以下或营业收入100万元以下的为微型企业。

（九）住宿业。

从业人员300人以下或营业收入10000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员100人及以上，且营业收入2000万元及以上的为中型企业；从业人员10人及以上，且营业收入100万元及以上的为小型企业；从业人员10人以下或营业收入100万元以下的为微型企业。

（十）餐饮业。

从业人员300人以下或营业收入10000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员100人及以上，且营业收入2000万元及以上的为中型企业；从业人员10人及以上，且营业收入100万元及以上的为小型企业；从业人员10人以下或营业收入100万元以下的为微型企业。

（十一）信息传输业。

从业人员2000人以下或营业收入100000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员100人及以上，且营业收入1000万元及以上的为中型企业；从业人员10人及以上，且营业收入100万元及以上的为小型企业；从业人员10人以下或营业收入100万元以下的为微型企业。

（十二）软件和信息技术服务业。

从业人员300人以下或营业收入10000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员100人及以上，且营业收入1000万元及以上的为中型企业；从业人员10人及以上，且营业收入50万元及以上的为小型企业；从业人员10人以下或营业收入50万元以下的为微型企业。

（十三）房地产开发经营。

营业收入200000万元以下或资产总额10000万元以下的为中小微型企业。其中，营业收入1000万元及以上，且资产总额5000万元及以上的为中型企业；营业收入100万元及以上，且资产总额2000万元及以上的为小型企业；营业收入100万元以下或资产总额2000万元以下的为微型企业。

（十四）物业管理。

从业人员1000人以下或营业收入5000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员300人及以上，且营业收入1000万元及以上的为中型企业；从业人员100人及以上，且营业收入500万元及以上的为小型企业；从业人员100人以下或营业收入500万元以下的为微型企业。

（十五）租赁和商务服务业。

从业人员300人以下或资产总额120000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员100人及以上，且资产总额8000万元及以上的为中型企业；从业人员10人及以上，且资产总额100万元及以上的为小型企业；从业人员10人以下或资产总额100万元以下的为微型企业。

（十六）其他未列明行业。

从业人员300人以下的为中小微型企业。其中，从业人员100人及以上的为中型企业；从业人员10人及以上的为小型企业；从业人员10人以下的为微型企业。

五、企业类型的划分以统计部门的统计数据为依据。

六、本规定适用于在中华人民共和国境内依法设立的各类所有制和各种组织形式的企业。个体工商户和本规定以外的行业，参照本规定进行划型。

七、本规定的中型企业标准上限即为大型企业标准的下限，国家统计部门据此制定大中小微型企业的统计分类。国务院有关部门据此进行相关数据分析，不得制定与本规定不一致的企业划型标准。

八、本规定由工业和信息化部、国家统计局会同有关部门根据《国民经济行业分类》修订情况和企业发展变化情况适时修订。

九、本规定由工业和信息化部、国家统计局会同有关部门负责解释。

十、本规定自发布之日起执行，原国家经贸委、原国家计委、财政部和国家统计局2003年颁布的《中小企业标准暂行规定》同时废止。

## 【附件8】关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知

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

党中央有关部门，国务院各部委、各直属机构，全国人大常委会办公厅，全国政协办公厅，高法院，高检院，有关人民团体，中央国家机关政府采购中心，中共中央直属机关采购中心，全国人大机关采购中心，各省、自治区、直辖市、计划单列市财政厅（局）、司法厅（局），新疆生产建设兵团财务局、司法局、监狱管理局：

政府采购支持监狱和戒毒企业（以下简称监狱企业）发展对稳定监狱企业生产，提高财政资金使用效益，为罪犯和戒毒人员提供长期可靠的劳动岗位，提高罪犯和戒毒人员的教育改造质量，减少重新违法犯罪，确保监狱、戒毒场所安全稳定，促进社会和谐稳定具有十分重要的意义。为进一步贯彻落实国务院《关于解决监狱企业困难的实施方案的通知》（国发〔2003〕7号）文件精神，发挥政府采购支持监狱企业发展的作用，现就有关事项通知如下：

一、监狱企业是指由司法部认定的为罪犯、戒毒人员提供生产项目和劳动对象，且全部产权属于司法部监狱管理局、戒毒管理局、直属煤矿管理局，各省、自治区、直辖市监狱管理局、戒毒管理局，各地（设区的市）监狱、强制隔离戒毒所、戒毒康复所，以及新疆生产建设兵团监狱管理局、戒毒管理局的企业。监狱企业参加政府采购活动时，应当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。

二、在政府采购活动中，监狱企业视同小型、微型企业，享受预留份额、评审中价格扣除等政府采购促进中小企业发展的政府采购政策。向监狱企业采购的金额，计入面向中小企业采购的统计数据。

三、各地区、各部门要积极通过预留采购份额支持监狱企业。有制服采购项目的部门，应加强对政府采购预算和计划编制工作的统筹，预留本部门制服采购项目预算总额的30%以上，专门面向监狱企业采购。省级以上政府部门组织的公务员考试、招生考试、等级考试、资格考试的试卷印刷项目原则上应当在符合有关资质的监狱企业范围内采购。各地在免费教科书政府采购工作中，应当根据符合教科书印制资质的监狱企业情况，提出由监狱企业印刷的比例要求。

四、各地区可以结合本地区实际，对监狱企业生产的办公用品、家具用具、车辆维修和提供的保养服务、消防设备等，提出预留份额等政府采购支持措施，加大对监狱企业产品的采购力度。

五、各地区、各部门要高度重视，加强组织管理和监督，做好政府采购支持监狱企业发展的相关工作。有关部门要加强监管，确保面向监狱企业采购的工作依法依规进行。各监狱企业要不断提高监狱企业产品的质量和服务水平，为做好监狱企业产品政府采购工作提供有力保障。

2014年6月10日

## 【附件9】关于促进残疾人就业政府采购政策的通知

关于促进残疾人就业政府采购政策的通知

财库〔2017〕141号

党中央有关部门，国务院各部委、各直属机构，全国人大常委会办公厅，全国政协办公厅，高法院，高检院，各民主党派中央，有关人民团体，各省、自治区、直辖市、计划单列市财政厅（局）、民政厅（局）、残疾人联合会，新疆生产建设兵团财务局、民政局、残疾人联合会：

为了发挥政府采购促进残疾人就业的作用，进一步保障残疾人权益，依照《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国残疾人保障法》等法律法规及相关规定，现就促进残疾人就业政府采购政策通知如下：

一、享受政府采购支持政策的残疾人福利性单位应当同时满足以下条件：

（一）安置的残疾人占本单位在职职工人数的比例不低于25%（含25%），并且安置的残疾人人数不少于10人（含10人）；

（二）依法与安置的每位残疾人签订了一年以上（含一年）的劳动合同或服务协议；

（三）为安置的每位残疾人按月足额缴纳了基本养老保险、基本医疗保险、失业保险、工伤保险和生育保险等社会保险费；

（四）通过银行等金融机构向安置的每位残疾人，按月支付了不低于单位所在区县适用的经省级人民政府批准的月最低工资标准的工资；

（五）提供本单位制造的货物、承担的工程或者服务（以下简称产品），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

前款所称残疾人是指法定劳动年龄内，持有《中华人民共和国残疾人证》或者《中华人民共和国残疾军人证（1至8级）》的自然人，包括具有劳动条件和劳动意愿的精神残疾人。在职职工人数是指与残疾人福利性单位建立劳动关系并依法签订劳动合同或者服务协议的雇员人数。

二、符合条件的残疾人福利性单位在参加政府采购活动时，应当提供本通知规定的《残疾人福利性单位声明函》（见附件），并对声明的真实性负责。任何单位或者个人在政府采购活动中均不得要求残疾人福利性单位提供其他证明声明函内容的材料。

中标、成交供应商为残疾人福利性单位的，采购人或者其委托的采购代理机构应当随中标、成交结果同时公告其《残疾人福利性单位声明函》，接受社会监督。

供应商提供的《残疾人福利性单位声明函》与事实不符的，依照《中华人民共和国政府采购法》第七十七条第一款的规定追究法律责任。

三、在政府采购活动中，残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受预留份额、评审中价格扣除等促进中小企业发展的政府采购政策。向残疾人福利性单位采购的金额，计入面向中小企业采购的统计数据。残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。

四、采购人采购公开招标数额标准以上的货物或者服务，因落实促进残疾人就业政策的需要，依法履行有关报批程序后，可采用公开招标以外的采购方式。

五、对于满足要求的残疾人福利性单位产品，集中采购机构可直接纳入协议供货或者定点采购范围。各地区建设的政府采购电子卖场、电子商城、网上超市等应当设立残疾人福利性单位产品专栏。鼓励采购人优先选择残疾人福利性单位的产品。

六、省级财政部门可以结合本地区残疾人生产、经营的实际情况，细化政府采购支持措施。对符合国家有关部门规定条件的残疾人辅助性就业机构，可通过上述措施予以支持。各地制定的有关文件应当报财政部备案。

七、本通知自2017年10月1日起执行。

财政部 民政部 中国残疾人联合会

2017年8月22日

## 【附件10】节能环保产品政策

关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知

财库〔2019〕9号

有关中央预算单位，各省、自治区、直辖市、计划单列市财政厅（局）、发展改革委（经信委、工信委、工信厅、经信局）、环境保护厅（局）、市场监管部门，新疆生产建设兵团财政局、发展改革委、工信委、环保局、市场监管局：

为落实“放管服”改革要求，完善政府绿色采购政策，简化节能（节水）产品、环境标志产品政府采购执行机制，优化供应商参与政府采购活动的市场环境，现就节能产品、环境标志产品政府采购有关事项通知如下：

一、对政府采购节能产品、环境标志产品实施品目清单管理。财政部、发展改革委、生态环境部等部门根据产品节能环保性能、技术水平和市场成熟程度等因素，确定实施政府优先采购和强制采购的产品类别及所依据的相关标准规范，以品目清单的形式发布并适时调整。不再发布“节能产品政府采购清单”和“环境标志产品政府采购清单”。

二、依据品目清单和认证证书实施政府优先采购和强制采购。采购人拟采购的产品属于品目清单范围的，采购人及其委托的采购代理机构应当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。

三、逐步扩大节能产品、环境标志产品认证机构范围。根据认证机构发展状况，市场监管总局商有关部门按照试点先行、逐步放开、有序竞争的原则，逐步增加实施节能产品、环境标志产品认证的机构。加强对相关认证市场监管力度，推行“双随机、一公开”监管，建立认证机构信用监管机制，严厉打击认证违法行为。

四、发布认证机构和获证产品信息。市场监管总局组织建立节能产品、环境标志产品认证结果信息发布平台，公布相关认证机构和获证产品信息。节能产品、环境标志产品认证机构应当建立健全数据共享机制，及时向认证结果信息发布平台提供相关信息。中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）建立与认证结果信息发布平台的链接，方便采购人和采购代理机构查询、了解认证机构和获证产品相关情况。

五、加大政府绿色采购力度。对于已列入品目清单的产品类别，采购人可在采购需求中提出更高的节约资源和保护环境要求，对符合条件的获证产品给予优先待遇。对于未列入品目清单的产品类别，鼓励采购人综合考虑节能、节水、环保、循环、低碳、再生、有机等因素，参考相关国家标准、行业标准或团体标准，在采购需求中提出相关绿色采购要求，促进绿色产品推广应用。

六、本通知自2019年4月1日起执行。《财政部 生态环境部关于调整公布第二十二期环境标志产品政府采购清单的通知》（财库〔2018〕70号）和《财政部 国家发展改革委关于调整公布第二十四期节能产品政府采购清单的通知》（财库〔2018〕73号）同时停止执行。

财政部 发展改革委 生态环境部 市场监管总局

2019年2月1日

关于印发节能产品政府采购品目清单的通知

财库〔2019〕19号

有关中央预算单位，各省、自治区、直辖市、计划单列市财政厅（局）、发展改革委（经信委、工信委、工信厅、经信局），新疆生产建设兵团财政局、发展改革委：

根据《财政部 发展改革委 生态环境部 市场监管总局关于调整优化节能产品 环境标志产品政府采购执行机制的通知》（财库〔2019〕9号），我们研究制定节能产品政府采购品目清单，现印发给你们，请遵照执行。

附件：节能产品政府采购品目清单

财政部 发展改革委

2019年4月2日

附件：

**节能产品政府采购品目清单**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 品目序号 | 名称 | | | 依据的标准 |
| 1 | A020101计算机设备 | ★A02010104台式计算机 |  | 《微型计算机能效限定值及能效等级》（GB28380） |
| ★A02010105便携式计算机 |  | 《微型计算机能效限定值及能效等级》（GB28380） |
| ★A02010107平板式微型计算机 |  | 《微型计算机能效限定值及能效等级》（GB28380） |
| 2 | A020106输入输出设备 | A02010601打印设备 | A0201060101喷墨打印机 | 《复印机、打印机和传真机能效限定值及能效等级》（GB21521） |
| ★A0201060102激光打印机 | 《复印机、打印机和传真机能效限定值及能效等级》（GB21521） |
| ★A0201060104针式打印机 | 《复印机、打印机和传真机能效限定值及能效等级》（GB21521） |
| A02010604显示设备 | ★A0201060401液晶显示器 | 《计算机显示器能效限定值及能效等级》（GB21520） |
| A02010609图形图像输入设备 | A0201060901扫描仪 | 参照《复印机、打印机和传真机能效限定值及能效等级》（GB21521）中打印速度为15页/分的针式打印机相关要求 |
| 3 | A020202投影仪 |  |  | 《投影机能效限定值及能效等级》（GB32028） |
| 4 | A020204多功能一体机 |  |  | 《复印机、打印机和传真机能效限定值及能效等级》（GB21521） |
| 5 | A020519泵 | A02051901离心泵 |  | 《清水离心泵能效限定值及节能评价值》（GB19762） |
| 6 | A020523制冷空调设备 | ★A02052301制冷压缩机 | 冷水机组 | 《冷水机组能效限定值及能效等级》（GB19577），《低环境温度空气源热泵（冷水）机组能效限定值及能效等级》（GB37480） |
| 水源热泵机组 | 《水（地）源热泵机组能效限定值及能效等级》（GB30721） |
| 溴化锂吸收式冷水机组 | 《溴化锂吸收式冷水机组能效限定值及能效等级》（GB29540） |
| ★A02052305空调机组 | 多联式空调（热泵）机组（制冷量>14000W） | 《多联式空调（热泵）机组能效限定值及能源效率等级》（GB21454） |
| 单元式空气调节机（制冷量>14000W） | 《单元式空气调节机能效限定值及能效等级》（GB19576）《风管送风式空调机组能效限定值及能效等级》（GB37479） |
| ★A02052309专用制冷、空调设备 | 机房空调 | 《单元式空气调节机能效限定值及能效等级》（GB19576） |
| A02052399其他制冷空调设备 | 冷却塔 | 《机械通风冷却塔第1部分：中小型开式冷却塔》（GB/T7190.1）；《机械通风冷却塔第2部分：大型开式冷却塔》（GB/T7190.2） |
| 7 | A020601电机 |  |  | 《中小型三相异步电动机能效限定值及能效等级》（GB18613） |
| 8 | A020602变压器 | 配电变压器 |  | 《三相配电变压器能效限定值及能效等级》（GB20052） |
| 9 | ★A020609镇流器 | 管型荧光灯镇流器 |  | 《管形荧光灯镇流器能效限定值及能效等级》（GB17896） |
| 10 | A020618生活用电器 | A0206180101电冰箱 |  | 《家用电冰箱耗电量限定值及能效等级》（GB12021.2） |
| ★A0206180203空调机 | 房间空气调节器 | 《转速可控型房间空气调节器能效限定值及能效等级》（GB21455-2013），待2019年修订发布后，按《房间空气调节器能效限定值及能效等级》（GB21455-2019）实施。 |
| 多联式空调（热泵）机组（制冷量≤14000W） | 《多联式空调（热泵）机组能效限定值及能源效率等级》（GB21454） |
| 单元式空气调节机（制冷量≤14000W） | 《单元式空气调节机能效限定值及能源效率等级》（GB19576）《风管送风式空调机组能效限定值及能效等级》（GB37479） |
| A0206180301洗衣机 |  | 《电动洗衣机能效水效限定值及等级》（GB12021.4） |
| A02061808热水器 | ★电热水器 | 《储水式电热水器能效限定值及能效等级》（GB21519） |
| 燃气热水器 | 《家用燃气快速热水器和燃气采暖热水炉能效限定值及能效等级》（GB20665） |
| 热泵热水器 | 《热泵热水机（器）能效限定值及能效等级》（GB29541） |
| 太阳能热水系统 | 《家用太阳能热水系统能效限定值及能效等级》（GB26969） |
| 11 | A020619照明设备 | ★普通照明用双端荧光灯 |  | 《普通照明用双端荧光灯能效限定值及能效等级》（GB19043） |
| LED道路/隧道照明产品 |  | 《道路和隧道照明用LED灯具能效限定值及能效等级》（GB37478） |
| LED筒灯 |  | 《室内照明用LED产品能效限定值及能效等级》（GB30255） |
| 普通照明用非定向自镇流LED灯 |  | 《室内照明用LED产品能效限定值及能效等级》（GB30255） |
| 12 | ★A020910电视设备 | A02091001普通电视设备（电视机） |  | 《平板电视能效限定值及能效等级》（GB24850） |
| 13 | ★A020911视频设备 | A02091107视频监控设备 | 监视器 | 以射频信号为主要信号输入的监视器应符合《平板电视能效限定值及能效等级》（GB24850），以数字信号为主要信号输入的监视器应符合《计算机显示器能效限定值及能效等级》（GB21520） |
| 14 | A031210饮食炊事机械 | 商用燃气灶具 |  | 《商用燃气灶具能效限定值及能效等级》（GB30531） |
| 15 | ★A060805便器 | 坐便器 |  | 《坐便器水效限定值及水效等级》（GB25502） |
| 蹲便器 |  | 《蹲便器用水效率限定值及用水效率等级》（GB30717） |
| 小便器 |  | 《小便器用水效率限定值及用水效率等级》（GB28377） |
| 16 | ★A060806水嘴 |  |  | 《水嘴用水效率限定值及用水效率等级》（GB25501） |
| 17 | A060807便器冲洗阀 |  |  | 《便器冲洗阀用水效率限定值及用水效率等级》（GB28379） |
| 18 | A060810淋浴器 |  |  | 《淋浴器用水效率限定值及用水效率等级》（GB28378） |

注：

1.节能产品认证应依据相关国家标准的最新版本，依据国家标准中二级能效（水效）指标。

2.上述产品中认证标准发生变更的，依据原认证标准获得的、仍在有效期内的认证证书可使用至2019年6月1日。

3.以“★”标注的为政府强制采购产品。

关于印发环境标志产品政府采购品目清单的通知

财库〔2019〕18号

有关中央预算单位，各省、自治区、直辖市、计划单列市财政厅（局）、生态环境厅（局），新疆生产建设兵团财政局、环境保护局：

根据《财政部发展改革委生态环境部市场监管总局关于调整优化节能产品环境标志产品政府采购执行机制的通知》（财库〔2019〕9号），我们研究制定了环境标志产品政府采购品目清单，现印发给你们，请遵照执行。

附件：环境标志产品政府采购品目清单

财政部生态环境部

2019年3月29日

附件

环境标志产品政府采购品目清单

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 品目序号 | 名称 | | | 依据的标准 |
| 1 | A020101计算机设备 | A02010103服务器 |  | HJ2507网络服务器 |
| A02010104台式计算机 |  | HJ2536微型计算机、显示器 |
| A02010105便携式计算机 |  | HJ2536微型计算机、显示器 |
| A02010107平板式微型计算机 |  | HJ2536微型计算机、显示器 |
| A02010108网络计算机 |  | HJ2536微型计算机、显示器 |
| A02010109计算机工作站 |  | HJ2536微型计算机、显示器 |
| A02010199其他计算机设备 |  | HJ2536微型计算机、显示器 |
| 2 | A020106输入输出设备 | A02010601打印设备 | A0201060101喷墨打印机 | HJ2512打印机、传真机及多功能一体机 |
| A0201060102激光打印机 | HJ2512打印机、传真机及多功能一体机 |
| A0201060103热式打印机 | HJ2512打印机、传真机及多功能一体机 |
| A0201060104针式打印机 | HJ2512打印机、传真机及多功能一体机 |
| A02010604显示设备 | A0201060401液晶显示器 | HJ2536微型计算机、显示器 |
| A0201060499其他显示器 | HJ2536微型计算机、显示器 |
| A02010609图形图像输入设备 | A0201060901扫描仪 | HJ2517扫描仪 |
| 3 | A020202投影仪 |  |  | HJ2516投影仪 |
| 4 | A020201复印机 |  |  | HJ424数字式复印（包括多功能）设备 |
| 5 | A020204多功能一体机 |  |  | HJ424数字式复印（包括多功能）设备 |
| 6 | A020210文印设备 | A02021001速印机 |  | HJ472数字式一体化速印机 |
| 7 | A020301载货汽车（含自卸汽车） |  |  | HJ2532轻型汽车 |
| 8 | A020305乘用车（轿车） | A02030501轿车 |  | HJ2532轻型汽车 |
| A02030599其他乘用车（轿车） |  | HJ2532轻型汽车 |
| 9 | A020306客车 | A02030601小型客车 |  | HJ2532轻型汽车 |
| 10 | A020307专用车辆 | A02030799其他专用汽车 |  | HJ2532轻型汽车 |
| 11 | A020523制冷空调设备 | A02052301制冷压缩机 |  | HJ2531工商用制冷设备 |
| A02052305空调机组 |  | HJ2531工商用制冷设备 |
| A02052309专用制冷、空调设备 |  | HJ2531工商用制冷设备 |
| 12 | A020618生活用电器 | A02061802空气调节电器 | A0206180203空调机 | HJ2535房间空气调节器 |
| A02061808热水器 |  | HJ/T362太阳能集热器 |
| 13 | A020619照明设备 | A02061908室内照明灯具 |  | HJ2518照明光源 |
| 14 | A020810传真及数据数字通信设备 | A02081001传真通信设备 |  | HJ2512打印机、传真机及多功能一体机 |
| 15 | A020910电视设备 | A02091001普通电视设备（电视机） |  | HJ2506彩色电视广播接收机 |
|  |  | A02091003特殊功能应用电视设备 |  | HJ2506彩色电视广播接收机 |
| 16 | A0601床类 | A060101钢木床类 |  | HJ2547家具/HJ2540木塑制品 |
|  |  | A060104木制床类 |  | HJ2547家具/HJ2540木塑制品 |
|  |  | A060199其他床类 |  | HJ2547家具/HJ2540木塑制品 |
| 17 | A0602台、桌类 | A060201钢木台、桌类 |  | HJ2547家具/HJ2540木塑制品 |
|  |  | A060205木制台、桌类 |  | HJ2547家具/HJ2540木塑制品 |
|  |  | A060299其他台、桌类 |  | HJ2547家具/HJ2540木塑制品 |
| 18 | A0603椅凳类 | A060301金属骨架为主的椅凳类 |  | HJ2547家具/HJ2540木塑制品 |
|  |  | A060302木骨架为主的椅凳类 |  | HJ2547家具/HJ2540木塑制品 |
|  |  | A060399其他椅凳类 |  | HJ2547家具/HJ2540木塑制品 |
| 19 | A0604沙发类 | A060499其他沙发类 |  | HJ2547家具/HJ2540木塑制品 |
| 20 | A0605柜类 | A060501木质柜类 |  | HJ2547家具/HJ2540木塑制品 |
|  |  | A060503金属质柜类 |  | HJ2547家具/HJ2540木塑制品 |
|  |  | A060599其他柜类 |  | HJ2547家具/HJ2540木塑制品 |
| 21 | A0606架类 | A060601木质架类 |  | HJ2547家具/HJ2540木塑制品 |
|  |  | A060602金属质架类 |  | HJ2547家具/HJ2540木塑制品 |
| 22 | A0607屏风类 | A060701木质屏风类 |  | HJ2547家具/HJ2540木塑制品 |
|  |  | A060702金属质屏风类 |  | HJ2547家具/HJ2540木塑制品 |
| 23 | A060804水池 |  |  | HJ/T296卫生陶瓷 |
| 24 | A060805便器 |  |  | HJ/T296卫生陶瓷 |
| 25 | A060806水嘴 |  |  | HJ/T411水嘴 |
| 26 | A0609组合家具 |  |  | HJ2547家具/HJ2540木塑制品 |
| 27 | A0610家用家具零配件 |  |  | HJ2547家具/HJ2540木塑制品 |
| 28 | A0699其他家具用具 |  |  | HJ2547家具/HJ2540木塑制品 |
| 29 | A070101棉、化纤纺织及印染原料 |  |  | HJ2546纺织产品 |
| 30 | A090101复印纸（包括再生复印纸） |  |  | HJ410文化用纸 |
| 31 | A090201鼓粉盒（包括再生鼓粉盒） |  |  | HJ/T413再生鼓粉盒 |
| 32 | A100203人造板 | A10020301胶合板 |  | HJ571人造板及其制品 |
|  |  | A10020302纤维板 |  | HJ571人造板及其制品 |
|  |  | A10020303刨花板 |  | HJ571人造板及其制品 |
|  |  | A10020304细木工板 |  | HJ571人造板及其制品 |
|  |  | A10020399其他人造板 |  | HJ571人造板及其制品 |
| 33 | A100204二次加工材，相关板材 | A10020404人造板表面装饰板 |  | HJ571人造板及其制品/HJ2540木塑制品 |
|  |  | A10020404人造板表面装饰板（地板） |  | HJ571人造板及其制品/HJ2540木塑制品 |
| 34 | A100301水泥熟料及水泥 | A10030102水泥 |  | HJ2519水泥 |
| 35 | A100303水泥混凝土制品 | A10030301商品混凝土 |  | HJ/T412预拌混凝土 |
| 36 | A100304纤维增强水泥制品 | A10030402纤维增强硅酸钙板 |  | HJ/T223轻质墙体板材 |
|  |  | A10030403无石棉纤维水泥制品 |  | HJ/T223轻质墙体板材 |
| 37 | A100305轻质建筑材料及制品 | A10030501石膏板 |  | HJ/T223轻质墙体板材 |
|  |  | A10030503轻质隔墙条板 |  | HJ/T223轻质墙体板材 |
| 38 | A100307建筑陶瓷制品 | A10030701瓷质砖 |  | HJ/T297陶瓷砖 |
|  |  | A10030704炻质砖 |  | HJ/T297陶瓷砖 |
|  |  | A10030705陶质砖 |  | HJ/T297陶瓷砖 |
|  |  | A10030799其他建筑陶瓷制品 |  | HJ/T297陶瓷砖 |
| 39 | A100309建筑防水卷材及制品 | A10030901沥青和改性沥青防水卷材 |  | HJ455防水卷材 |
|  |  | A10030903自粘防水卷材 |  | HJ455防水卷材 |
|  |  | A10030906高分子防水卷（片）材 |  | HJ455防水卷材 |
| 40 | A100310隔热、隔音人造矿物材料及其制品 | A10031001矿物绝热和吸声材料 |  | HJ/T223轻质墙体板材 |
|  |  | A10031002矿物材料制品 |  | HJ/T223轻质墙体板材 |
| 41 | A100601功能性建筑涂料 |  |  | HJ2537水性涂料 |
| 42 | A100399其他非金属矿物制品 | A10039901其他非金属建筑材料 |  | HJ456刚性防水材料 |
| 43 | A100602墙面涂料 | A10060202合成树脂乳液内墙涂料 |  | HJ2537水性涂料 |
|  |  | A10060203合成树脂乳液外墙涂料 |  | HJ2537水性涂料 |
|  |  | A10060299其他墙面涂料 |  | HJ2537水性涂料 |
| 44 | A100604防水涂料 | A10060499其他防水涂料 |  | HJ2537水性涂料 |
| 45 | A100699其他建筑涂料 |  |  | HJ2537水性涂料 |
| 46 | A100701门、门槛 |  |  | HJ/T237塑料门窗/HJ459木质门和钢质门 |
| 47 | A100702窗 |  |  | HJ/T237塑料门窗 |
| 48 | A170108涂料（建筑涂料除外） |  |  | HJ2537水性涂料 |
| 49 | A170112密封用填料及类似品 |  |  | HJ2541胶粘剂 |
| 50 | A180201塑料制品 |  |  | HJ/T226建筑用塑料管材/HJ/T231再生塑料制品 |

注：环境标志产品认证应依据相关标准的最新版本

关于发布参与实施政府采购节能产品、环境标志产品认证机构名录的公告

2019年第16号

根据《财政部 发展改革委 生态环境部 市场监管总局关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》（财库〔2019〕9号）和《市场监管总局办公厅关于扩大参与实施政府采购节能产品、环境标志产品认证机构范围的通知》（市监认证函〔2019〕513号）要求，经商财政部、发展改革委、生态环境部，市场监管总局已组织完成扩大参与实施政府采购节能产品、环境标志产品认证机构范围试点优选工作，现将《参与实施政府采购节能产品认证机构名录》《参与实施政府采购环境标志产品认证机构名录》予以公布。

自本公告发布后，新增认证机构应尽快完成政府采购认证信息系统对接，对接完成后方可开展相关认证工作。

市场监管总局

2019年4月3日

（此件公开发布）

参与实施政府采购节能产品认证机构名录

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 一级目录 | | 二级目录 | | 认证机构名录 |
| 产品代码 | 产品名称 | 产品代码 | 产品名称 |
| 1 | A020101 | 计算机设备 | A02010104 | 台式计算机 | 中国质量认证中心  北京赛西认证有限责任公司  中国网络安全审查技术与认证中心  广州赛宝认证中心服务有限公司 |
| A02010105 | 便携式计算机 |
| A02010107 | 平板式微型计算机 |
| 2 | A020106 | 输入输出设备 | A02010601 | 打印设备 |
| A02010604 | 显示设备 |
| A02010609 | 图形图像输入设备 |
| 3 | A020202 | 投影仪 |  |  |
| 4 | A020204 | 多功能一体机 |  |  |
| 5 | A020519 | 泵 | A02051901 | 离心泵 | 中国质量认证中心  电能（北京）认证中心有限公司  方圆标志认证集团有限公司 |
| 6 | A020523 | 制冷空调设备 | A02052301 | 制冷压缩机 | 中国质量认证中心  威凯认证检测有限公司  合肥通用机械产品认证有限公司  北京中冷通质量认证中心有限公司 |
| A02052305 | 空调机组 |
| A02052309 | 专用制冷、空调设备 |
| A02052399 | 其他制冷空调设备 |
| 7 | A020601 | 电机 |  |  | 中国质量认证中心  威凯认证检测有限公司  电能（北京）认证中心有限公司  中国船级社质量认证公司 |
| 8 | A020602 | 变压器 |  |  | 中国质量认证中心  电能（北京）认证中心有限公司  方圆标志认证集团有限公司 |
| 9 | A020609 | 镇流器 |  |  | 中国质量认证中心  深圳市计量质量检测研究院  中标合信（北京）认证有限公司 |
| 10 | A020618 | 生活用电器 | A0206180101 | 电冰箱 | 中国质量认证中心  威凯认证检测有限公司  中家院（北京）检测认证有限公司 |
| A0206180203 | 空调机 | 中国质量认证中心  威凯认证检测有限公司  中家院（北京）检测认证有限公司  合肥通用机械产品认证有限公司 |
| A0206180301 | 洗衣机 | 中国质量认证中心  威凯认证检测有限公司  中家院（北京）检测认证有限公司 |
| A02061808 | 热水器 | 中国质量认证中心  威凯认证检测有限公司  中家院（北京）检测认证有限公司  合肥通用机械产品认证有限公司（范围仅限于“热泵热水器”） |
| 11 | A020619 | 照明设备 |  |  | 中国质量认证中心  深圳市计量质量检测研究院  中标合信（北京）认证有限公司 |
| 12 | A020910 | 电视设备 | A02091001 | 普通电视设备（电视机） | 中国质量认证中心  北京泰瑞特认证有限责任公司  广州赛宝认证中心服务有限公司 |
| 13 | A020911 | 视频设备 | A02091107 | 视频监控设备 |
| 14 | A031210 | 饮食炊事机械 |  |  | 中国质量认证中心  北京鉴衡认证中心  中国市政工程华北设计研究总院有限公司 |
| 15 | A060805 | 便器 |  |  | 中国质量认证中心  北京新华节水产品认证有限公司  方圆标志认证集团有限公司 |
| 16 | A060806 | 水嘴 |  |  |
| 17 | A060807 | 便器冲洗阀 |  |  |
| 18 | A060810 | 淋浴器 |  |  |

参与实施政府采购环境标志产品认证机构名录

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 目录 | 认证机构名录 |
| 1 | 环境标志产品 | 中环联合（北京）认证中心有限公司  中标合信（北京）认证有限公司  中环协（北京）认证中心  天津华诚认证有限公司 |