



新疆维吾尔自治区人民医院临床检验中心
进口试剂采购项目
招标文件

项目编号：WTYZSZC25-058

采购人：新疆维吾尔自治区人民医院

采购代理机构：新疆天壹中山工程咨询有限公司

联系人：钟秀铃

联系电话：18099189059、17799311112

目 录

第一章 招标公告..... 1

第二章 投标人须知前附表..... 6

第三章 投标人须知..... 14

第四章 项目需求..... 20

第五章 评标原则及办法..... 53

第六章 合同条款..... 63

第七章 附件..... 74

第一章

新疆维吾尔自治区人民医院临床检验中心进口试剂采购项目

公开招标公告

项目概况

新疆维吾尔自治区人民医院临床检验中心进口试剂采购项目的潜在投标人应在政采云平台线上获取招标文件，并于 2025 年 07 月 15 日 11:00（北京时间）前递交投标文件。

一、项目基本情况

项目编号：WTYZSZC25-058

项目名称：新疆维吾尔自治区人民医院临床检验中心进口试剂采购项目

采购方式：公开招标

预算金额（元）：6350000

最高限价（元）：/

采购需求：

标项一

标项名称：苏州路甲功及杂项

数量：不限

预算金额（元）：2300000

单位：批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：促甲状腺素等，具体采购要求详见招标文件。

备注：

标项二

标项名称:糖化血红蛋白

数量:不限

预算金额(元):250000

单位: 批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途:糖化血红蛋白试剂等,具体采购要求详见招标文件。

备注:

标项三

标项名称:蛋白电泳试剂

数量:不限

预算金额(元):2850000

单位: 批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途:血清蛋白测定试剂盒(电泳法)

CAPILLARYS PROTEIN(E)等,具体采购要求详见招标文件。

备注:

标项四

标项名称:尿常规+尿沉渣

数量:不限

预算金额(元):950000

单位: 批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途:尿常规试剂等,具体采购要求详见招标文件。

备注:

合同履行期限：标项 1、2、3、4，以签订合同为准。

本项目（否）接受联合体投标。

二、申请人的资格要求：

1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定。

2. 落实政府采购政策需满足的资格要求：标项 1、2、3、4：本项目为非专门面向中小企业采购的项目。

3. 本项目的特定资格要求：

【标项 1、2、3、4】

所投产品属于第二类医疗器械的，还需提供投标人有效的行政主管部门颁发的医疗器械经营备案凭证（或医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证或其他医疗器械生产经营许可证证明文件）；所投产品属于第三类医疗器械的，还需提供投标人有效的行政主管部门颁发的医疗器械生产许可证（或医疗器械经营许可证或其他医疗器械生产经营许可证证明文件）。

三、获取招标文件

时间：2025 年 06 月 19 日至 2025 年 06 月 26 日，每天上午 00:00 至 14:00，下午 14:00 至 23:59（北京时间，法定节假日除外）

地点：政采云平台线上

方式：投标人登录政采云平台 <https://www.zcygov.cn/> 在线申请获取采购文件（进入“项目采购”应用，在获取采购文件菜单中选择项目，申请获取采购文件），或者点击采购公告底部潜在投标人“获取采购文件”，页面跳转后登陆，直接获取采购文件。

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 07 月 15 日 11:00（北京时间）

投标地点：请登录政采云投标客户端投标

开标时间：2025 年 07 月 15 日 11:00（北京时间）

开标地点：投标人登录政采云平台 <https://www.zcygov.cn/>，进入“项目采购-开标评标-右边选择对应项目点击“进入项目”进入开标大厅。

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、本项目实行网上投标，采用电子投标文件。

2、各投标人在开标前应确保成为新疆政府采购网正式注册入库供应商，并完成 CA 数字证书（符合国密标准）申领。因未注册入库、未办理 CA 数字证书等原因造成无法投标或投标失败等后果由投标人自行承担。有意向参与电子投标的投标人，可访问新疆数字证书认证中心官方网站或下载“新疆政务通”APP 自行申领。如需咨询，请联系新疆 CA 服务热线 0991-2819290。

3、投标人在完成政采云电子交易客户端下载、安装后，可通过账号密码或 CA 登录客户端进行投标文件的制作。在使用政采云投标客户端时，建议使用 WIN7 及以上操作系统。客户端请至新疆政府采购网（<http://www.ccgp-xinjiang.gov.cn/>）下载专区查看，如遇问题可拨打政采云客户服务热线 95763 进行咨询。

4、投标人应当在投标截止时间前，将生成的“电子加密投标文件”上传递交至“政府采购云平台”，投标截止时间以后上传递交的投标文件将被“政府采购云平台”拒收。

5、投标人在开标前须提前配置好电脑浏览器，开标时登录政采云平台，在“项目采购-开标评标”功能中，使用制作加密电子投标文件的 CA 锁进行解密及报价确认。本项目投标文件的解密时间定为 30 分钟内，如因投标人自身原因导致在规定时间内无法正常解密的（如：浏览器故障、未安装相关驱动、网络故障、加密 CA 与解密 CA 不一致等），采购中心/代理机构不予异常处理，视为投标人自动弃标。

特别提示：

1、采购限额标准以上，200 万元以下的货物和服务采购项目、400 万元以下的工程采购项目，适宜由中小企业提供的，采购人应当专门面向中小企业采购。

2、超过 200 万元的货物和服务采购项目，预留该部分采购项目预算总额的 30%以上专门面向中小企业采购，其中预留给小微企业的比例不低于 60%。

3、超过 400 万元的工程采购项目中适宜由中小企业提供的，预留该部分采购项目预算总额的 40%以上专门面向中小企业采购，其中预留给小微企业的比例不低于 60%。

4、对于未预留份额专门面向中小企业的采购项目，以及预留份额项目中的非预留部分采购包，采购人、采购代理机构应当对符合规定的小微企业报价给予 10%~20%（工程项目为 3%~5%）的扣除，用扣除后的价格参加评审。适用招标投标法的政府采购工程建设项目，采用综合评估法但未采用低价优先法计算价格分的，评标时应当在采用原报价进行评分的基础上增加其价格得分的 3%~5%作为其价格分。

5、接受大中型企业与小微企业组成联合体或者允许大中型企业向一家或者多家小微企业分包的采购项目，对于联合协议或者分包意向协议约定小微企业的合同份额占到合同总金额 30%以上的，采购人、采购代理机构应当对联合体或者大中型企业的报价给予 4%~6%（工程项目为 1%~2%）的扣除，用扣除后的价格参加评审。适用招标投标法的政府采购工程建设项目，采用综合评估法但未采用低价优先法计算价格分的，评标时应当在采用原报价进行评分的基础上增加其价格得分的 1%~2%作为其价格分。

七、凡对本次采购提出询问，请按以下方式联系

1. 采购人信息

名 称：新疆维吾尔自治区人民医院

地 址：新疆乌鲁木齐市天山区天池路 91 号自治区人民医院

联系方式：0991-8562590

2. 采购代理机构信息

名 称：新疆天壹中山工程咨询有限公司

地 址：新疆乌鲁木齐市沙依巴克区克拉玛依西街 364 号林森国际 3 号楼 16 层

联系方式：18099189059、17799311112

3. 项目联系方式

项目联系人：钟秀铃

电 话：18099189059、17799311112

第二章 投标人须知前附表

条款号	条款名称	内容规定
2.1	综合说明	1、项目名称：新疆维吾尔自治区人民医院临床检验中心进口试剂采购项目 2、标项名称： 标项一：苏州路甲功及杂项 标项二：糖化血红蛋白 标项三：蛋白电泳试剂 标项四：尿常规+尿沉渣 3、项目编号：WTYZSZC25-058 4、标项编号： 标项一：WTYZSZC25-058-1 标项二：WTYZSZC25-058-2 标项三：WTYZSZC25-058-3 标项四：WTYZSZC25-058-4 4、采购内容：详见“第四章 项目需求”。 5、服务期限：一年
2.2	采购人	1、单位名称：新疆维吾尔自治区人民医院 2、地 址：新疆乌鲁木齐市天山区天池路 91 号自治区人民医院 3、联 系 人：李老师 4、联系电话：0991-8562590
2.3	代理机构	1、单位名称：新疆天壹中山工程咨询有限公司 2、地址：新疆乌鲁木齐市沙依巴克区克拉玛依西街 364 号林森国际 3 号楼 16 层 3、联 系 人：钟秀铃 4、联系电话：18099189059、17799311112
2.4	付款方式	最终付款方式以和甲方单位签订合同为准。
2.5	付款币种	本次招标所述的项目资金均以人民币支付。

2.6	配送时间	急需用品 4 个小时内送到，一般用品 24 小时内送到，最长不要超过 48 小时，节假日照常配送。
2.7	配送地点	新疆维吾尔自治区人民医院，最终按甲方指定地点验收、交货。
2.8	技术支持	供应商需提供 2 名以上技术支持, 接到电话 2 小时内响应。
2.9	试剂配送要求	试剂配送商应提供的试剂，必须三证齐全，至少三个月为同一批号，效期在半年以上。
2.10	售后服务授权委托书	签合同同时出具相应试剂的售后服务授权委托书。
2.11	核心产品	详见“第四章 项目需求 1、技术参数 ”表格中备注一栏。 注：多家投标人提供的核心产品品牌相同的，按“2.17 相同品牌产品参加投标处理办法”规定处理。
2.12	所属行业	工业
2.13	投标人资质文件要求	1、具有独立承担民事责任的能力:法人或者其他组织的营业执照等证明文件；自然人需提供身份证明。 2、健全的财务会计制度:提供 2024 年度财务审计报告或半年内任意一个月财务报表（财务报表应至少包括资产负债表、损益表、现金流量表或财务状况变动表，当月新成立公司不需提供）。 3、缴纳税收: 提供近半年内任意一月依法缴纳税收证明，当月新成立公司不需提供；无需纳税或免税的也需提供相应证明材料。 4、缴纳社会保障资金: 提供近半年内任意一月社保缴纳证明，当月新成立公司不需提供。 5、履行合同所必需的设备和能力: 提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力相关证明材料或声明。 6、提供无重大违法记录声明书: 提供参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。 7、所投产品属于第二类医疗器械的，还需提供投标人有效的行政

		主管部门颁发的医疗器械经营备案凭证（或医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证或其他医疗器械生产经营许可证证明文件）；所投产品属于第三类医疗器械的，还需提供投标人有效的行政主管部门颁发的医疗器械生产许可证（或医疗器械经营许可证或其他医疗器械生产经营许可证证明文件）。
2.14	信用情况	信用记录审查： 根据《财政部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）规定，投标截止时间后，采购人或采购代理机构将通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)，对投标人截止到投标截止时间的信用记录进行审查，对列入失信被执行人、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及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的投标人，其投标将被拒绝。
2.15	是否接受联合体投标	不接受
2.16	政府采购政策支持	1、根据财库《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定，本项目对小微企业价格给予 10%的扣除。 2、根据财库《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》规定，本项目对监狱企业产品的价格给予 10%的扣除。 3、根据财库《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》的规定，本项目对残疾人福利性单位产品的价格给予 10%的扣除。 4、投标人所投产品如被列入财政部与国家主管部门颁发的节能产品目录或环境标志产品目录或无线局域网产品目录，应提供相关证明，在评标时予以优先采购。 注：1、投标人出具的中小企业声明函不属于采购标的所属行业，不享受中小企业评审优惠。 2、投标人所投产品生产厂家应均为小微企业或监狱企业或残疾人福利性单位。

2.17	相同品牌产品参加投标处理办法	使用综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为中标候选人。 非单一产品采购项目，采购人应当根据采购项目技术构成、产品价格比重等合理确定核心产品，并在招标文件中载明。多家投标人提供的核心产品品牌相同的，按前款规定处理。
2.18	预算金额	标项一：2300000 元/年 标项二：250000 元/年 标项三：2850000 元/年 标项四：950000 元/年
2.19	投标保证金数额及交纳方式	1、投标保证金金额： 标项一：20000 元（贰万元整） 标项二：2500 元（贰仟伍佰元整） 标项三：20000 元（贰万元整） 标项四：9500 元（玖仟伍佰元整） 2、投标人必须从单位基本账户以电汇等非现金方式缴纳投标保证金，且账户名称必须与投标人在报名时登记的单位名称一致，不得以分公司、办事处或其他机构名义缴纳。 3、保函形式：将政采云电子保函制作到电子投标文件即可。 4、缴纳投标保证金注明字样 标项一：须注明：“WTYZSZC25-058-1 保证金”或“苏州路甲功及杂项保证金”字样。 标项二：须注明：“WTYZSZC25-058-2 保证金”或“糖化血红蛋白保证金”字样。 标项三：须注明：“WTYZSZC25-058-3 保证金”或“蛋白电泳试

		剂保证金”字样。 标项四：须注明：“WTYZSZC25-058-4 保证金”或“尿常规+尿沉渣保证金”字样。 否则，因款项用途不明导致报价无效等后果由投标单位自行承担。 5、投标保证金账户信息： 开户名称：新疆天壹中山工程咨询有限公司 开户行：工行乌鲁木齐克拉玛依西路支行 账 号：3002014219200019549 行 号：102881001423 6、投标保证金截止时间：投标文件的递交截止时间之前（以到账时间为准）。
2.20	评标方法	综合评分法 是指投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人的评标方法。具体评标因素见第五章评分办法。
2.21	投标文件签署、上传要求	上传的电子版投标文件必须是签字、盖章后完整的文件。 备注：1、投标人上传投标文件时，资格文件、报价文件和商务技术文件，要求由投标人法定代表人或被授权人签字或盖章的内容必须要签字或盖章，要求盖公章的必须加盖公章。否则视为无效响应。 2、投标人上传商务技术部分时，须上传包含：资格文件、报价文件和商务技术文件的完整投标文件，以便于评标委员会核对报价明细。 投标人须知：关于电子投标相关事宜请咨询政采云客服。
2.22	投标文件递交截止时间、地点	递交截止时间：2025 年 07 月 15 日 11:00（北京时间） 电子形式递交至：请登录政采云投标客户端投标（上传电子版投标文件） 解密时长：30 分钟。如因投标人自身原因导致在规定时间内无法正常解密的（如：浏览器故障、未安装相关驱动、网络故障、加密 CA

		与解密 CA 不一致等), 采购中心/代理机构不予异常处理, 视为投标人自动弃标。
2. 23	开标时间	2025 年 07 月 15 日 11:00 (北京时间)
2. 24	开标地点	投标人登录政采云平台 https://www.zcygov.cn/ , 进入“项目采购-开标评标-右边选择对应项目点击“进入项目”进入开标大厅
2. 25	公布媒体	新疆政府采购网
2. 26	投标有效期	90 日历日
2. 27	投标费用	不论投标的结果如何, 投标人均应自行承担所有与参加投标有关的全部费用。
2. 28	电子投标文件须知	采用不见面开标: 1、本项目实行网上投标, 采用电子投标文件。 2、各投标人在开标前应确保成为新疆政府采购网正式注册入库供应商, 并完成 CA 数字证书(符合国密标准)申领。因未注册入库、未办理 CA 数字证书等原因造成无法投标或投标失败等后果由投标人自行承担。有意向参与电子投标的投标人, 可访问新疆数字证书认证中心官方网站或下载“新疆政务通”APP 自行申领。如需咨询, 请联系新疆 CA 服务热线 0991-2819290。 3、投标人在完成政采云电子交易客户端下载、安装后, 可通过账号密码或 CA 登录客户端进行投标文件的制作。在使用政采云投标客户端时, 建议使用 WIN7 及以上操作系统。客户端请至新疆政府采购网 (http://www.ccgp-xinjiang.gov.cn/) 下载专区查看, 如遇问题可拨打政采云客户服务热线 95763 进行咨询。 4、投标人应当在投标截止时间前, 将生成的“电子加密投标文件”上传递交至“政府采购云平台”, 投标截止时间以后上传递交的投标文件将被“政府采购云平台”拒收。 5、投标人在开标前须提前配置好电脑浏览器, 开标时登录政采

		云平台，在“项目采购-开标评标”功能中，使用制作加密电子投标文件的 CA 锁进行解密及报价确认。本项目投标文件的解密时间定为 30 分钟内，如因投标人自身原因导致在规定时间内无法正常解密的（如：浏览器故障、未安装相关驱动、网络故障、加密 CA 与解密 CA 不一致等），采购中心/代理机构不予异常处理，视为投标人自动弃标。
2.29	澄清答疑	中华人民共和国财政部令第 94 号《政府采购质疑和投诉办法》 第十一条 提出质疑的供应商（以下简称质疑供应商）应当是参与所质疑项目采购活动的供应商。 潜在供应商已依法获取其可质疑的采购文件的，可以对该文件提出质疑。对采购文件提出质疑的，应当在获取采购文件或者采购文件公告期限届满之日起 7 个工作日内提出。
2.30	澄清或质疑方式	接收的方式：现场收取纸质版质疑函 联系部门：业务部 联系人：姜有芳 联系电话：18099189059 通讯地址：新疆乌鲁木齐市沙依巴克区克拉玛依西街 364 号林森国际 3 号楼 16 层 备注：供应商在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。

2.31	招标代理服务 费收取标 准和方式	1、招标代理公司参照国家计委颁发的《招标代理服务收费管理暂行办法》（计价格[2002]1980号），下浮60%，向中标人收取招标代理服务费。中标人应在领取中标通知书前内将招标代理服务费汇入指定账户。 2、招标代理服务费金额： 标项一：11720 元 标项二：1500 元 标项三：14140 元 标项四：5700 元 3、账户信息如下： 开户名称：新疆天壹中山工程咨询有限公司 开户行：工行乌鲁木齐克拉玛依西路支行 账 号：3002014219200019549 行 号：102881001423
2.32	发票	发票： 发 票 信 息 以 word 文 档 形 式 发 送 至 财 务 邮 箱 （1226693015@qq.com），邮件需注明项目名称、项目编号，金额， 发票类型，联系方式等。 财务联系方式：13369695076

第三章 投标人须知

3.1 招标文件涉及术语的内涵及解释

1) “政府采购当事人”是指在政府采购活动中享有权利和承担义务的各类主体，包括采购人、供应商和采购代理机构等。

2) “采购人”和“需方”是指新疆维吾尔自治区人民医院。

3) “招标代理机构”是指新疆天壹中山工程咨询有限公司。

4) “投标人”是指向本次招标人提交投标文件的投标单位。

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

6) “招标文件”是指由招标人发出的文本、文件，包括全部章节和附件及答疑会议纪要。

7) “投标文件”是指投标人根据本招标文件向招标人提交的全部响应性文件。投标人必须保证投标文件所提供的全部资料真实可靠，并接受招标人对其中任何资料进一步审查的要求。

8) “采购文件”是指包括采购活动记录、采购预算、招标文件、投标文件、评标标准、评标报告、定标文件、合同文本、验收证明、质疑答复、投诉处理决定及其他有关文件、资料。

9) “货物”是指投标人成交后根据投标文件和合同的规定须向采购人提供的各种形态和种类的物品，包括原材料、燃料、产品等。

10) “工程”是指建设工程，包括建筑物和构筑物的新建、改建、扩建、装修、拆除、修缮等。

11) “安装”是指投标人中标后按投标文件和合同的规定在项目现场所进行的安装、调试、检验、验收及修补缺陷等内容。供方应对所有现场作业、所有全部安装的完备性、稳定性和安全性负责。

12) “服务”是指供方根据招标文件和合同的规定承担与供货有关的服务，包括运输、仓储、保险以及其它的伴随服务，如售后、安装、集成、调试、培训、技术支持、维护和维修以及其它使货物正常运转所必需的服务，更换和应承担的其它义务。

13) “知识产权”是指通过签署投标函，投标供应商应确认其为所供硬件和软件的知识产权的合法所有人，或已经从其所有人那里得到了适当的授权。投标人应保证在本项目使用的任何产品和服务（包括部分使用）时，不会产生因第三方提出侵犯其专利权、商标

权或其它知识产权而引起的法律和经济纠纷，如因专利权、商标权或其它知识产权而引起法律和经济纠纷，由投标人承担所有相关责任。采购人享有本项目实施过程中产生的知识成果及知识产权。投标人如欲在项目实施过程中采用自有知识成果，需在投标文件中声明，并提供相关知识产权证明文件。使用该知识成果后，投标人需提供开发接口和开发手册等技术文档，并承诺提供无限期技术支持，采购人享有永久使用权。如采用投标人所不拥有的知识产权，则在投标报价中必须包括合法获取该知识产权的相关费用。

14) “自主创新产品”是指纳入财政部公布的《政府采购自主创新产品目录》的货物和服务。

15) “节能产品”或者“环保产品”是指列入财政部、国家发展改革委制定的《节能产品政府采购清单》和财政部、国家环境保护总局制定的《环境标志产品政府采购清单》的产品并在产品认证证书有效期内的。

16) 中小微企业投标是指符合《中小企业划型标准规定》的投标人，通过投标提供本企业制造的货物、承担的工程或者服务，或者提供其他中小微企业制造的货物。

根据财库《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》，监狱企业视同小微企业。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。监狱企业投标时，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，不再提供《中小微企业声明函》。

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》的规定，残疾人福利性单位视同为小型、微型企业。

17) “进口产品”是指通过中国海关报关验收进入中国境内且产自关境外的产品。详见《关于政府采购进口产品管理有关问题的通知》。经财政监管部门审核管理，并经进口论证后方可采购进口产品。

18) “书面形式”是指任何手写、打印或印刷的各种函件，不包括电传、电报、传真、电子邮件。

3.2 招标

3.2.1 综合说明

本项目按照《中华人民共和国政府采购法》及相关法规，已办理招标申请，并得到行业主管部门审核批准，现通过招标来择优选定货物服务的供应商。本招标文件包括本文所列内容及按本须知发出的全部和补充资料。投标人应认真阅读本招标文件中所有的事项、格式、条款、技术规范等实质性的条件和要求。投标人被视为充分熟悉本招标项目的全部内容以及与履行合同有关的全部内容，熟悉招标文件的格式、条件和范围。投标人没有按照招标文件的要求提交相关资料，或者投标人没有对招标文件相关内容全部做出实质性响应是投标人的风险，并可能导致投标无效，其风险由投标人自行承担。

3.2.2 招标文件的构成

招标文件用以阐明招标项目所需的资质、技术、服务及报价等要求、招标投标程序、有关规定和注意事项以及合同主要条款等。本招标文件包括以下内容：

- (1) 招标公告
- (2) 投标人须知前附表
- (3) 投标人须知
- (4) 项目需求
- (5) 评标原则及办法
- (6) 合同条款及格式
- (7) 附件（投标文件格式）

3.2.3 招标文件的修改与补充

投标截止日期 3 天前，无论出于何种原因，招标人（采购人）可主动地或在解答投标人提出的问题时对招标文件进行修改。

招标文件的修改将以网上公告的形式通知所有获取招标文件的投标人，并对其具有约束力。投标人在被告知、收到上述公告、通知或答疑书后，应立即向招标人回函确认。未确认情况应当视为对招标文件修改的知晓，也将视为对修改内容接受的默认。对于未在投标文件中对修改内容做实质性响应的，对其产生的不利因素由未确认者自行承担。

为使投标人准备投标时有充分时间对招标文件的补充或修改内容进行考虑和研究或由于其他原因，招标人可决定是否延长投标文件递交截止时间和开标时间，并将此变更以网上公告的形式通知投标人。

3.3 投标

3.3.1 投标综合要求及说明

1) 投标人投标应按照招标人标书要求有分包的按分包投标，且每包只能报一个方案进行投标，否则按无效投标处理；

2) 投标人对投标产品技术性能的描述因欠缺或漏报而影响对投标人投标文件的评比，不利后果由投标人承担；

3) 投标人在投标文件中所列出的所有货物、服务等均视为包含在投标项目以及报价中；

4) 投标人在本次项目中所提供的货物对于招标文件中的技术参数响应情况必须体现在技术偏离表中；

5) 采购人发现具有《中华人民共和国政府采购法》第七十七条中第一至五项情形之一的，有权宣布投标程序和结果无效，在涉标的公证性与违法问题的调查或检查中，中标供应商如拒绝有关部门的监督检查，视其情节，招标人也有权宣布中标结果视同无效。招标人同时报备同级财政部门确认，并对投、中标人的损失不承担任何责任；

6) 采购人可视投标品目价格情况适当增加或减少采购数量，并保留拆包或取消采购某些品目的权力；

7) 投标人应自行承担所有与准备和参加投标有关的费用。不论投标的结果如何，招标人和需方均无义务和责任承担这些费用。

8) 本项目不接受联合体投标。

3.3.2 投标文件的制作

投标人须按招标文件及政采云平台电子投标文件的要求制作投标文件，且必须编制目录、页码。

3.3.3 有下列情形之一的，视为投标人串通投标，其投标无效：

- 1) 不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；
- 2) 不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；
- 3) 不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人为同一人；
- 4) 不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；
- 5) 不同投标人的投标文件相互混装；
- 6) 不同投标人的投标保证金从同一单位或者个人的账户转出。

3.3.4 投标报价

3.3.4.1 投标人应根据招标文件要求和范围报价。

3.3.4.2 投标报价是履行合同的最终价格，应包括为完成本项目招标范围内所有供货、运输、保险、税金及其它附带服务的全部费用。采购人不必要再单独支付其他任何费用。

投标价格采用唯一价格，即不得为某一范围价格。投标货币为人民币。

3.3.5 投标有效期

投标文件在正式递交之日起 90 日历日有效。

3.3.6 投标保证金

1、投标保证金以电汇等非现金方式缴纳。

2、投标保证金的退付

1) 投标人在投标截止时间前撤回已提交的投标文件的，我公司应当自收到投标人书面撤回通知之日起 5 个工作日内，由我公司退还，但因投标人自身原因导致无法及时退还的除外。

2) 未中标投标人的投标保证金，在中标通知书发出之日起 5 个工作日内，由我公司退还，但因投标人自身原因导致无法及时退还的除外。

3) 中标人的投标保证金，自政府采购合同签订之日起 5 个工作日内，由我公司退还，但因投标人自身原因导致无法及时退还的除外。

3、如投标人有下列情况，投标保证金不予退还：

- 1) 投标人在《招标文件》中规定的投标有效期内撤回其《投标文件》的；
- 2) 中标人在规定期限内未能按规定签订合同的；
- 3) 投标人在《投标文件》中提供虚假证明材料、虚假技术参数的；
- 4) 投标人与采购人、其他供应商或者招标代理机构恶意串通的；
- 5) 《招标文件》、法律法规规定的其它情形。

3.3.7 投标文件的份数和签署

投标文件中要求由投标人法定代表人或被授权人签字或盖章的内容必须签字或盖章，要求盖公章的必须加盖公章。否则视为无效响应。

3.3.8 投标文件格式

招标文件提供的规定格式见附件。

3.3.9 投标文件递交

投标人应当在投标截止时间前【即 2025 年 07 月 15 日 11 时 00 分之前】，将生成的“电子加密投标文件”上传递交至“政府采购云平台”，投标截止时间以后上传递交的投标文件将被“政府采购云平台”拒收。

3.3.10 投标截止时间

投标截止时间为：2025 年 07 月 15 日 11 时 00 分（北京时间）。

采购人可以补充通知的方式，酌情延长投标截止时间。在上述情况下，招标人与投标人以前在投标截止期方面的全部权力、责任和义务，将适用于延长后新的投标截止时间。

3.4 开标

开标地点：投标人登录政采云平台 <https://www.zcygov.cn/>，进入“项目采购-开标评标-右边选择对应项目点击“进入项目”进入开标大厅。

开标会议在有关监督部门及投标人的监督下，由招标代理机构组织并主持。

开标后，将由招标代理机构按照递交投标文件的先后顺序公开宣读有效投标人的投标报价，以及招标代理机构认为必要的其它内容。

采购人有权就投标文件中含混之处向投标人提出询问或澄清要求。

公开开标后，直到向中标的投标人授予合同时止，凡与审查、澄清、评价和比较投标的有关资料以及授标意见等均不得向投标人及与投标无关的其他人透露。

3.5 评标

3.5.1 评标流程

评标工作由招标代理机构依法组建的评标委员会负责。

评标流程详见第五章评标原则及办法。

3.5.2 注意事项

在评标期间，评标过程严格保密。评标委员会可要求投标人对其投标文件中非实质性的有关问题进行澄清、说明或者补正。有关澄清、说明或者补正的要求和答复应以书面形式提交。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实质性内容。

如果投标文件没有实质性响应招标文件的要求，评标委员会将予以拒绝。

评标委员会只对确定为实质性响应招标文件要求的投标文件，根据招标文件的要求采用相同的评标程序、评分办法及标准进行评价和比较。

3.6 定标

3.6.1 定标原则

采购人根据评标委员会推荐的中标候选人名单，按顺序确定中标人。

3.6.2 定标程序

采购人或者采购代理机构应当自中标人确定之日起2个工作日内，在省级以上财政部门指定的媒体上公告中标结果，招标文件应当随中标结果同时公告。

中标公告期限为 1 个工作日。

邀请招标采购人采用书面推荐方式产生符合资格条件的潜在投标人的，还应当将所有被推荐供应商名单和推荐理由随中标结果同时公告。

3.7 中标通知书

在公告中标结果的同时，采购人或者采购代理机构应当向中标人发出中标通知书；对未通过资格审查的投标人，应当告知其未通过的原因；采用综合评分法评审的，还应当告知未中标人本人的评审得分与排序。

中标通知书对采购人和中标人均具有法律效力。中标通知书发出后，采购人改变中标结果，或者中标人无正当理由放弃中标的，应当承担相应的法律责任。

中标人领取中标通知书时向代理机构/采购人提供所投产品生产厂家出具所供产品的中小企业声明函；属于医疗器械管理的，须同时提供生产厂家营业执照、生产厂家医疗器械生产许可证或第一类医疗器械生产备案凭证复印件。

中标人的投标文件本应作为无效投标处理或者有政府采购法律法规规章制度规定的中标无效情形的，采购人应当宣布发出的中标通知书无效，并收回发出的中标通知书（中标人也应当交回），依法重新确定中标人或者重新开展采购活动。

3.8 签订政府采购合同

3.8.1 合同授予原则

招标人将把合同授予经评标委员会评议推荐采购人确认的投标人。若因中标人违约或因不可抗力等原因不能被授予合同，则合同将授予排序在该投标人之后的下一个投标人。

招标人保留在签订合同时调整方案需求和变动所购货物数量的权力。

3.8.2 合同的签署、履约及验收

签署：采购人于中标通知书发出之日起 30 日内与中标人签订政府采购合同。招标文件、中标人的投标文件均为签订合同的依据，需方与中标人是合同权利与义务的直接、全部责任承担人。招标人所发出的中标通知书对需方和中标供应商具有同等法律效力。

若中标人不能在规定时间内与需方签订合同，或拒签、变相签订合同，招标人依监督职能可采取取消其中标资格并没收其投标保证金等措施，并可按照财政部令【2017】第 87 号第七十一条、第七十二条、第七十三条及《中华人民共和国政府采购法实施条例》第七十二条规定办理。此时可由招标人按照排名顺序与下一投标人签订合同或重新组织招标。

如果中标人在规定的合同签订时间内，没有按照招标文件的规定交纳履约保证金，且

又无正当理由的，将视为放弃中标，其缴纳的投标保证金不予退还。

履约：中标人与采购人签订合同后，合同双方应严格执行合同条款，履行合同规定的义务，保证合同的顺利完成。

在合同履行过程中，如发生合同纠纷，合同双方应按照《中华人民共和国民法典》的有关规定进行处理。

验收：采购人应当及时对采购项目进行验收。采购人可以邀请参加本项目的其他投标人或者第三方机构参与验收。参与验收的投标人或者第三方机构的意见作为验收书的参考资料一并存档。

3.9 其他

中标后招标文件和投标文件未尽事宜另行商定。本招标文件由招标人及招标代理公司负责解释。

3.10 澄清与质疑

3.10.1 综合说明

供应商对政府采购活动事项有疑问的，可以向采购人和招标代理公司提出询问，采购人和招标代理公司应当及时予以答复，但答复的内容不得涉及商业秘密。供应商认为招标文件、招标过程或中标结果使自己权益受到损害的，可以在规定期限内，以书面形式向采购人提出质疑。供应商质疑实行实名制，质疑应当有事实根据，不得进行虚假、恶意质疑，干扰政府采购正常工作秩序。

3.10.2 澄清或质疑答复按照：中华人民共和国财政部令第94号—政府采购质疑和投诉办法

第四章 项目需求

标项	标项名称	简要规格描述或项目基本概况	预算金额 (万元)	单价合计 最高限价(元)	备注
标项 1	苏州路甲功及杂项	促甲状腺素等	230	31176.855	具体参数和清单 详见招标文件
标项 2	糖化血红蛋白	糖化血红蛋白试剂等	25	2522.5	具体参数和清单 详见招标文件
标项 3	蛋白电泳试剂	血清蛋白测定试剂盒（电泳法） CAPILLARYS PROTEIN(E) 等	285	80294.7	具体参数和清单 详见招标文件
标项 4	尿常规+尿沉渣	尿常规试剂等	95	7.5	具体参数和清单 详见招标文件

1、技术参数

标项一:苏州路甲功及杂项

序号	使用科室	商品名称	主要技术参数及检测方法	适用机型	最高限价	备注
1	临床检验中心	促甲状腺素	定标类型：3 点定标 分析灵敏度：≥0.004 mIU/L 功能灵敏度：≥0.02 mIU/L 抗干扰性：试剂盒的性能在胆红素<0.2mg/ml、 血红蛋白<1000mg/dl、甘油三酯<30mg/ml 的 浓度下不受干扰 批内精密度（CV%）：≥1.6% 线性范围：最高检测浓度值为 100mIU/L 加样量：≤200μl 定标稳定期：≥2 周 在线（上机）稳定期：≥2 周 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外 购买校准品 溯源情况：校准品已通过参考标准品 MRC80/558, 2nd IRP 进行校准	索灵 XL	8.5 元/人 次	核心产品

2	游离三碘甲状腺原氨酸	定标类型：3 点定标 分析灵敏度：$\geq 0.3 \text{ pg/ml}$ 功能灵敏度：$\geq 1.0 \text{ pg/ml}$ 抗干扰性：试剂盒的性能在胆红素$< 0.2 \text{ mg/ml}$、血红蛋白$< 1000 \text{ mg/dl}$、甘油三酯$< 30 \text{ mg/ml}$ 的浓度下不受干扰 批内精密度（CV%）：$\geq 2.6\%$ 线性范围：最高检测浓度值为 30 pg/ml 加样量：$\leq 50 \mu\text{l}$ 定标周期：≥ 2 周 在线（上机）稳定期：≥ 4 周 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外购买校准品	索灵 XL	7.5 元/人次	
3	三碘甲状腺原氨酸	定标类型：3 点定标 分析灵敏度：$\geq 12 \text{ ng/dl}$ 抗干扰性：试剂盒的性能在胆红素$< 0.01 \text{ mg/ml}$、血红蛋白$< 1000 \text{ mg/dl}$、甘油三酯$< 30 \text{ mg/ml}$ 的浓度下不受干扰 批内精密度（CV%）：$\geq 2.3\%$ 线性范围：最高检测浓度值为 800 ng/dl (12.32 nmol/L) 加样量：$\leq 100 \mu\text{l}$ 定标周期：≥ 1 天 在线（上机）稳定期：≥ 2 周 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外购买校准品 溯源情况：试剂盒校准品的值可溯源到内部参考	索灵 XL	7.5 元/人次	

		制备			
4	游离甲状腺素	定标类型：3 点定标 分析灵敏度：≥0.1 ng/dl 抗干扰性：试剂盒的性能在胆红素<0.125mg/ml，血红蛋白<1000mg/dl，甘油三酯<30mg/ml 时不受干扰 批内精密度（CV%）：≥2.0% 线性范围：最高检测浓度值为 10ng/dl 加样量：≤50μl 定标周期：≥14 天 在线（上机）稳定期：≥2 周 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外购买校准品	索灵 XL	7.5 元/人次	
5	甲状腺素	定标类型：3 点定标 分析灵敏度：≥0.1 ug/dl 抗干扰性：试剂盒的性能在胆红素<0.06mg/ml、血红蛋白<1000mg/dl、甘油三酯<30mg/ml 的浓度下不受干扰 批内精密度（CV%）：≥2.7% 线性范围：0.1-40 ug/dL(1.287-514.8nmol/L) 加样量：≤50μl 定标周期：≥14 天 在线（上机）稳定期：≥2 周 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外购买校准品 溯源情况：试剂盒校准品的值可溯源到内部参考制备	索灵 XL	7.5 元/人次	

6	抗甲状腺球蛋白抗体	定标类型：3 点定标 分析灵敏度：≥5.0 IU/ml 功能灵敏度：≥10.0 IU/ml 抗干扰性：试剂盒的性能在胆红素<0.2mg/ml、血红蛋白<1000mg/dl、甘油三酯<30mg/ml 的浓度下不受干扰 交叉反应：在重组甲状腺过氧化物酶抗原浓度达到 25ug/ml 时无交叉反应 批内精密度（CV%）：≥2.3% 线性范围：最高检测浓度值为 5000IU/ml 加样量：≤20μl 定标周期：≥5 天 在线（上机）稳定期：≥2 周 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外购买校准品 溯源情况：试剂盒校准品的值可溯源到国际 NIBSC 标准品制备 65/93	索灵 XL	9.5 元/人次	
7	抗甲状腺过氧化物酶抗体	定标类型：3 点定标 检测特异性：≥99% 分析灵敏度：≥0.6 IU/ml 功能灵敏度：≥1.0 IU/ml 抗干扰性：试剂盒的性能在胆红素<0.2mg/ml、血红蛋白<1000mg/dl、甘油三酯<30mg/ml 的浓度下不受干扰 交叉反应：在甲状腺球蛋白抗原浓度达到 1000ug/ml 时无交叉反应 批内精密度（CV%）：≥3.6% 线性分析范围：最高检测浓度值为 2000IU/ml	索灵 XL	11.75 元/人次	

		加样量：≤10μl 定标周期：≥5 天 在线（上机）稳定期：≥2 周 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外购买校准品			
8	25-羟基总维生素 D	定标类型：3 点定标 特异性：100%检测 25-OH Vitamin D2 和 25-OH Vitamin D3 功能灵敏度：≤4ng/ml 抗干扰性：不受 3-epi-25OH Vitamin D3 的干扰 批内分析精密度（CV%）：≥0.1% 线性范围：4.0-150 ng/mL 加样量：≤175μl 定标周期：≥7 天 在线（上机）稳定期：≥4 周 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外购买校准品 溯源情况：校准品可溯源至 ENZO 的 25-羟基维生素 D3 参考品	索灵 XL	15 元/人次	
9	弓形虫抗体 IgG 测定	检测报告定性/定量：定量 定标类型：2 点定标 检测特异性：≥99% 检测灵敏度：≥99% 批内精密度（CV%）：≥3.1% 线性范围：3-400 IU/mL 加样量：≤20μl 定标稳定期：≥2 周	索灵 XL	17 元/人次	

		在线（上机）稳定期：≥4 周 灰区范围：7.2-8.8IU/mL 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外购买校准品			
10	弓形虫抗体 IgM 测定	检测报告定性/定量：定量 定标类型：2 点定标 检测特异性：≥98% 检测灵敏度：≥98% 批内精密度（CV%）：≥3.3% 线性范围：3-160 AU/mL 加样量：≤20μl 定标稳定期：≥4 周 在线（上机）稳定期：≥4 周 灰区范围：6-8AU/mL 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外购买校准品	索灵 XL	17 元/人次	
11	风疹病毒抗体 IgG 测定	检测报告定性/定量：定量 定标类型：2 点定标 检测特异性：≥98% 检测灵敏度：≥98% 批内精密度（CV%）：≥4.4% 线性范围：3-350 IU/mL 加样量：≤20μl 定标稳定期：≥4 周 在线（上机）稳定期：≥8 周 灰区范围：5-10IU/mL 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外	索灵 XL	17 元/人次	

		购买校准品			
12	风疹病毒抗体 IgM 测定	检测报告定性/定量：定量 定标类型：2 点定标 检测特异性：≥99% 检测灵敏度：≥99% 批内精密度（CV%）：≥3.4% 线性范围：10-400 AU/mL 加样量：≤20μl 定标稳定期：≥4 周 在线（上机）稳定期：≥8 周 灰区范围：20-25AU/mL 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外购买校准品	索灵 XL	17 元/人次	
13	巨细胞病毒抗体 IgG 测定	检测报告定性/定量：定量 定标类型：2 点定标 检测特异性：≥99% 检测灵敏度：≥99% 批内精密度（CV%）：≥1.8% 线性范围：5-80 U/mL 加样量：≤20μl 定标稳定期：≥8 周 在线（上机）稳定期：≥8 周 灰区范围：12-14 U/mL 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外购买校准品	索灵 XL	8.5 元/人次	

14	巨细胞病毒抗体 IgM 测定	检测报告定性/定量：定量 定标类型：2 点定标 检测特异性：≥99% 检测灵敏度：≥99% 批内精密度（CV%）：≥1.5% 线性范围：5-140 U/mL 加样量：≤20μl 定标稳定期：≥8 周 在线（上机）稳定期：≥8 周 灰区范围：18-22 U/mL 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外 购买校准品	索灵 XL	8.5 元/人 次	
15	单纯疱疹病毒 1+2 型抗体 IgG 测定	检测报告定性/定量：定性 定标类型：2 点定标 检测特异性：≥95% 检测灵敏度：≥99% 批内精密度（CV%）：≥2.8% 线性范围：0.5-30 Index value 加样量：≤20μl 定标稳定期：≥4 周 在线（上机）稳定期：≥8 周 灰区范围：0.9-1.1 Index value 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外 购买校准品	索灵 XL	8.5 元/人 次	

16	单纯疱疹病毒 1+2 型抗体 IgM 测定	检测报告定性/定量：定性 定标类型：2 点定标 检测特异性：≥95% 检测灵敏度：≥99% 批内精密度（CV%）：≥3.5% 线性范围：0.5-3.5 Index value 加样量：≤20μl 定标稳定期：≥8 周 在线（上机）稳定期：≥8 周 灰区范围：0.9-1.1 Index value 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外 购买校准品	索灵 XL	8.5 元/人 次	
17	细小病毒 B19 抗体 IgG 测定	检测报告定性/定量：定性 定标类型：2 点定标 检测特异性：≥99% 检测灵敏度：≥99% 批内精密度（CV%）：≥2.9% 线性范围：0.1-46.0 Index value 加样量：≤20μl 定标稳定期：≥4 周 在线（上机）稳定期：≥8 周 灰区范围：0.9-1.1 Index value 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外 购买校准品	索灵 XL	25 元/人次	

18	细小病毒 B19 抗体 IgM 测定	检测报告定性/定量：定性 定标类型：2 点定标 检测特异性：≥99% 检测灵敏度：≥93% 批内精密度（CV%）：≥2.3% 线性范围：0.1-46.0 Index value 加样量：≤20μl 定标稳定期：≥4 周 在线（上机）稳定期：≥4 周 灰区范围：0.9-1.1 Index value 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外 购买校准品	索灵 XL	25 元/人次	
19	EB 病毒衣壳抗原 IgG 抗体	检测报告定性/定量：定量 定标类型：2 点定标 检测特异性：≥96% 检测灵敏度：≥98% 批内精密度（CV%）：≥2.83% 线性范围：10-750 U/mL 加样量：≤20μl 定标稳定期：≥4 周 在线（上机）稳定期：≥4 周 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外 购买校准品	索灵 XL	17 元/人次	

20	EB 病毒衣壳抗原 IgM 抗体	检测报告定性/定量：定量 定标类型：2 点定标 检测特异性：≥99% 检测灵敏度：≥97% 批内精密度（CV%）：≥2.49% 线性范围：10-160 U/mL 加样量：≤20μl 定标稳定期：≥4 周 在线（上机）稳定期：≥8 周 灰区范围：20-40U/mL 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外购买校准品	索灵 XL	17 元/人次	
21	EB 病毒核抗原 IgG 抗体	检测报告定性/定量：定量 定标类型：2 点定标 检测特异性：≥97% 检测灵敏度：≥98% 批内精密度（CV%）：≥2.0% 线性范围：3-600 U/mL 加样量：≤20μl 定标稳定期：≥4 周 在线（上机）稳定期：≥8 周 灰区范围：5-20U/mL 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外购买校准品	索灵 XL	17 元/人次	

22	EB 病毒早期抗原 IgG 抗体	检测报告定性/定量：定量 定标类型：2 点定标 检测特异性：≥99% 检测灵敏度：≥95% 批内精密度（CV%）：≥7.5% 线性范围：5-150 U/mL 加样量：≤20μl 定标稳定期：≥4 周 在线（上机）稳定期：≥8 周 灰区范围：10-40U/mL 校准品配套情况：试剂盒自带校准品，无需额外 购买校准品	索灵 XL	17 元/人次	
23	促甲状腺素质控品	性能指标： 1、装量：不少于标示量的 93% 2、准确度：阴性阳性各 3 次，平均值在靶值范 围内 3、精密度：阴性阳性各 5 次，CV 值≤12% 4、瓶间差：CV≤15% 质控指标： 纯度：≥98% 分子量：约为 66kDa 蛋白酶浓度：<1 ug/mL 免疫学检测：样本值在预期范围内 全液体即开即用，有效期 24 个月，开瓶后可稳 定保存 8 周。	索灵 XL	1240 元/盒	
24	游离三碘甲状腺原 氨酸质控品		索灵 XL	1240 元/盒	
25	三碘甲状腺原氨酸 质控品		索灵 XL	1240 元/盒	
26	游离甲状腺素质控 品		索灵 XL	1240 元/盒	
27	甲状腺素质控品		索灵 XL	1240 元/盒	
28	抗甲状腺球蛋白抗 体质控品		索灵 XL	1240 元/盒	
29	抗甲状腺过氧化物 酶抗体质控品		索灵 XL	1240 元/盒	

30	25-羟基总维生素 D 质控品		索灵 XL	1240 元/盒	
31	弓形虫抗体 IgG 测 定质控品		索灵 XL	1240 元/盒	
32	弓形虫抗体 IgM 测 定质控品		索灵 XL	1240 元/盒	
33	风疹病毒抗体 IgG 测定质控品		索灵 XL	1240 元/盒	
34	风疹病毒抗体 IgM 测定质控品		索灵 XL	1240 元/盒	
35	巨细胞病毒抗体 IgG 测定质控品		索灵 XL	1240 元/盒	
36	巨细胞病毒抗体 IgM 测定质控品		索灵 XL	1240 元/盒	
37	单纯疱疹病毒 1+2 型抗体 IgG 测定质 控品		索灵 XL	1240 元/盒	
38	单纯疱疹病毒 1+2 型抗体 IgM 测定质 控品		索灵 XL	1240 元/盒	
39	细小病毒 B19 抗体 IgG 测定质控品		索灵 XL	1240 元/盒	
40	细小病毒 B19 抗体 IgM 测定质控品		索灵 XL	1240 元/盒	
41	EB 病毒衣壳抗原 IgG 抗体质控品		索灵 XL	1240 元/盒	
42	EB 病毒衣壳抗原 IgM 抗体质控品		索灵 XL	1240 元/盒	

43	EB 病毒核抗原 IgG 抗体质控品		索灵 XL	1240 元/盒	
44	EB 病毒早期抗原 IgG 抗体质控品		索灵 XL	1240 元/盒	
45	清洗液	原理规格： 1、检验原理：主要成分为磷酸盐缓冲液，用于在 LIAISON XL 全自动化学发光免疫分析仪上清洗免疫反应的磁微粒，也用来冲洗移液镇和分析仪的管路系统。 2、6 瓶×1L，每瓶有大约 1000 测定。 性能指标： PH 值：5.05-5.33 电导率：106-110.2mS/cm 密度：1.0639-1.0658g/mL 过氧化氢含量<3.03 本底测试 RLU 均值应为 120-320，变异系数 CV <8%，Cpk 检测>1.33 RLU 水平的靶值范围：160000-240000	索灵 XL	0.195 元 /ml	
46	清洗试剂	1、清洗试剂（2 盒）：足够 20 次清洁检测（每盒可完成 10 次清洁检测）。 1 次清洁检测要求重复 5 次。 每盒含有 2 瓶清洗试剂。 2、清洗液（10 瓶×3.5mL）：含有次氯酸钠溶液。清洗液不预期用作杀菌剂。1 瓶清洗液足够 2 次清洁检测。	索灵 XL	18.6 元/ml	

47	一次性吸头	1、1个包装箱包含12个用户盒。 2、每个用户盒包含6个一次性吸头托盘，每个托盘有96个一次性吸头。 3、每个用户盒576个吸头，每个包装箱共有6912个一次性吸头。	索灵 XL	0.4 元/人次	
48	反应杯	货号：X0016 1、1个包装箱内有4个用户盒。 2、每个用户盒有9袋反应杯，每袋200个。 3、每个用户盒共有1800个反应杯，每个包装箱共有7200个单腔反应杯。	索灵 XL	0.41 元/人次	
49	增强液	原理规格： 1、检验原理：增强液用于产生化学发光信号，从而使LIAISON分析仪的光电倍增管能够检测免疫反应。 2、3×230ml 启动试剂 1, 3×230ml 启动试剂 2。每瓶试剂可供1000个测试。 性能指标： 1、重复性： BGW: CV<8% (n=12) ; LC: CV<2.5% (n=12) 2、RLU水平的靶值范围： BGW: (120-320) RLU LC: (120000-180000) RLU 3、批间差异：不同批号产品BGW和LC检测RLU值间的CV不能超过15% (n=18) 4、稳定性： 实时稳定性：15-30℃下可保存18个月 开瓶后稳定性：15-30℃下可保存18个月	索灵 XL	0.5 元/ml	

50	脂蛋白（a）测定试剂盒	1. 方法学：颗粒增强型免疫透射比浊法 2. 2-8℃避光保存，有限期为 24 个月 3. 检测样本：血清或血浆 4. 线性范围：7.2~288.0nmol/L (30~1200mg/L) 5. 前带限制：血清 Lp(a) 值≤4000mg/L 时，无前带效应 6. 提供的脂蛋白(a)试剂通过特定免疫检测方法利用其抗体检测脂蛋白(a)。当样品中胆红素浓度≤684μmol/L，血红蛋白浓度≤5.0g/L，甘油三酯≤22.6mmol/L，类风湿因子浓度≤500 IU/ml 时没有观察到干扰。试剂与血纤维蛋白溶酶原和 Apo B 无交叉反应 7. 灵敏度/检测限：7.2nmol/L (30mg/L) 8. 精密度：批内≤2%，批间≤3.06% 9. 配套校准品（5 水平）、质控品（至少 2 水平）	雅培	5.25 元/人次	
51	脂蛋白（a）校准品	1. 人血清基质 2. 2-8℃避光保存，有限期为 18 个月；开瓶复溶后 2-8℃避光保存，可至少稳定 14 天 3. 5 个不同水平 4. 具有溯源性： （1）以 mg/dL 为单位的校准值可溯源至 ImmunoLEIA® Lp(a) 人参考标准品 （2）以 nmol/L 为单位的校准值可溯源至 WHO/IFCC 参考品 SRM 2B (PRMIFCC 标准品)	雅培	384 元/ml	
52	脂蛋白（a）质控品（水平 1）	1. 人血清基质 2. 2-8℃避光保存，有限期为 24 个月；；开瓶复溶后 2-8℃避光保存，可至少稳定 14 天 3. Lp(a) 浓度在病理值	雅培	350 元/ml	

53	脂蛋白 (a) 质控品 (水平 2)	1. 人血清基质 2. 2-8℃避光保存, 有限期为 24 个月; 开瓶复溶后 2-8℃避光保存, 可至少稳定 14 天 3. Lp(a) 浓度在正常值	雅培	350 元/ml	
54	胱抑素 C 测定试剂盒	1. 方法学: 颗粒增强型免疫透射比浊法 2. 2-8℃避光保存, 有限期为 15 个月 3. 检测样本: 血清、肝素血浆 4. 线性范围: 0.1~8 mg/L 5. 前带限制: 胱抑素 C 值<30mg/L 时, 无前带效应 6. 提供的胱抑素 C 试剂通过其抗体特异性的检测人胱抑素 C。当样品中结合和非结合胆红素浓度≤60 mg/dL (1026 mol/L)、血红蛋白浓度≤1000 mg/dL (10 g/L)、甘油三酯浓度≤1000 mg/dL (11.3 mmol/L) 和类风湿因子浓度≤600 IU/mL 时没有观察到干扰 7. 灵敏度/检测限: 0.08 mg/L 8. 精密度: 批内≤2%, 批间≤3.31% 9. 配套校准品 (5 水平)、质控品 (2 水平)	雅培	6.5 元/人次	
55	胱抑素 C 校准品	1. 人血清基质 2. 2~8℃保存, 未开瓶有效期 24 个月, 开瓶的校准品保存于 2~8℃至少可稳定 12 周 3. 5 个不同水平 4. 具有溯源性: 校准品校准值可以溯源至 ERM®-DA471/IFCC	雅培	914 元/ml	
56	胱抑素 C 质控品(水平 1)	1. 人血清基质 2. 2~8℃保存, 未开瓶有效期 24 个月, 开瓶的校准品保存于 2~8℃至少可稳定 12 周	雅培	549 元/ml	

		3. CysC 浓度在正常值范围内			
57	胱抑素 C 质控品(水平 2)	1. 人血清基质 2. 2~8℃保存, 未开瓶有效期 24 个月, 开瓶的校准品保存于 2~8℃至少可稳定 12 周 3. CysC 浓度在病理值	雅培	549 元/ml	
58	二氧化碳测定试剂盒(酶法)	1. 方法学:酶法 2. 试剂避光保存于 2~8℃, 若无污染, 自生产之日起有效期为 16 个月。 3. 检测样本:血清或肝素血浆。 4. 线性范围: 成年人:22~29 mmol/L 5. 当样品中抗坏血酸浓度 $\geq 1704 \mu\text{mol/L}$, 结合胆红素浓度 $\geq 860 \mu\text{mol/L}$, 游离胆红素浓度 $\geq 684 \mu\text{mol/L}$, 血红蛋白浓度 $\geq 5.00 \text{ g/L}$, 甘油三酯浓度 $\geq 15.8 \text{ mmol/L}$ 时会影响检测结果。 6. 特异性/干扰: 当样品中抗坏血酸浓度 $\leq 1704 \mu\text{mol/L}$, 结合胆红素浓度 $\leq 860 \mu\text{mol/L}$, 游离胆红素浓度 $684 \mu\text{mol/L}$, 血红蛋白浓度 $\leq 5.00 \text{ g/L}$, 甘油三酯浓度 $\leq 15.8 \text{ mmol/L}$ 时没有观察到干扰。 7. 灵敏度/检测限:本试剂的检测限为 1 mmol/L 8. 精密度:批内 $\leq 1.56\%$	雅培	1 元/人次	
59	二氧化碳质控品	1. 本质控品为碳酸氢盐的水溶液。 2. 2~25℃保存, 有效期 13 个月, 开瓶的质控品保存于 2~25℃, 如果使用后立即盖上盖子, 可稳定 3 个月。 3. 检验方法: 本质控品为液体即用式。	雅培	33.17 元/ml	

60	二氧化碳标准品	1. 本标准品为水溶液基质，含防腐剂。 2. 2~8℃避光保存，有效期为 15 个月。开瓶后的标准品避光保存于 2~8℃，如果使用后立即盖上盖子，可稳定 3 个月。 3. 碳酸钠 30mmol/L 标准品定值可溯源至一级标准品 NIST SRM 723e 的有证参考品。	雅培	10.83 元/ml	
61	肌酸激酶 MB 同工酶测定试剂盒(速率法)	1. 方法学:速率法 2. 试剂避光保存于 2~8℃，若无污染，自生产之日起本试剂盒的有效期为 18 个月。 3. 检测样本:血清、肝素血浆或 EDTA 血浆。 4. 线性范围: <24U/L 5. 局限性: 当样品中抗坏血酸浓度>1704 μmol/L，胆红素浓度>684 μmol/L，甘油三酯浓度>22.6 mmol/L 时会影响检测结果。极低浓度的血红蛋白会干扰检测结果。 6. 特异性/干扰: 当样品中抗坏血酸浓度≤ 1704 μmol/L，胆红素浓度≤684 μmol/L，甘油三酯浓度≤ 22.6 mmol/L 时没有观察到干扰。极低浓度的血红蛋白会干扰检测结果。 7. 灵敏度/检测限:本试剂的检测限为 2U/L 8. 精密度:批内≤1.4%，批间≤0.85%	雅培	4.25 元/人次	
62	肌酸激酶 MB 同工酶校准品	1. 本校准品为冻干校准品，添加了化学添加物和指定源性的纯化物质。 2. 未开瓶的校准品保存于 2~8℃，自生产之日起有效期为 24 个月。	雅培	380 元/ml	

63		正常值复合质控品	1. 本质控品是以人血清为基质的冻干质控血清，并包含人源性、动物源性的纯化添加物、纯化药品和无机成分。各分析物在病理或临界病理水平。 2. 2~8℃保存，有效期 34 个月。 3. 本质控品为真空的冻干品，所以在开瓶复溶时一定要非常小心，避免冻干粉末的丢失。复溶时准确加入蒸馏水 5mL。仔细盖上盖子，静置 30min，其间温和旋转混匀数次。避免出现泡沫！不可震荡！	雅培	22.5 元/ml	
64		病理值复合质控品	1. 本质控品是以人血清为基质的冻干质控血清，并包含人源性、动物源性的纯化添加物、纯化药品和无机成分。各分析物在病理或临界病理水平。 2. 未开瓶的质控品保存于 2~8℃，自生产之日起有效期为 34 个月。 3. 本质控品为真空的冻干品，所以在开瓶复溶时一定要非常小心，避免冻干粉末的丢失。复溶时准确加入蒸馏水 5mL。仔细盖上盖子，静置 30min，其间温和旋转混匀数次。避免出现泡沫！不可震荡！	雅培	22.5 元/ml	

标项二:糖化血红蛋白

序号	使用科室	商品名称	主要技术参数及检测方法	适用机型	最高限价	备注
1	临床检验中心	糖化血红蛋白试剂	1. 实验原理：应用离子交换高效液相色谱（HPLC）原理 全自动分析仪。自动原始管进样，集样品制备、分离、结果分析完全自动化的分析系统。 2. HbA1c 模式为高分辨率模式, 具有常见异常血红蛋白的分离鉴定能力 3. 可直视液量的透明塑料试剂瓶，具试剂不足报警功能 具备在线带色谱图样本数据保存及查询能力，本机可保存数据≥10000 个 4. 中文操作及报告软件试剂盒成套销售，试剂报价应该包括分析柱、校准品、缓冲液及实验所需要的所有耗材	D-100	7.5 元/人次	核心产品

2	临床检验中心	糖化血红蛋白试剂	1. 检测原理：离子交换高效液相色谱（HPLC）原理 2、检测速度检测糖化，45 s/样本；1.6min(96 sec) 3、变异体检测 可鉴别常见变异体，如 HbE, D 等 4、校准频率每套试剂只需校准一次, 且无需手工配制校准品；1 次/kit (2500tests) 5、样本类型全血、可自动识别、检测原始样品管或稀释样品管； 6、试剂瓶模块及试剂组成，可直视液量的透明试剂瓶试剂必须成套销售，试剂包里包含定标品、分析柱、灌注液、稀释管等所有实验耗材，不需要另外的配套试剂 7、分析柱寿命 一套试剂标配一个分析柱，五个预柱 8、试剂来源原装进口		7.5 元/人次	
3	临床检验中心	糖化血红蛋白层析柱	1. 自动识别检测原始样品管和稀释样品管，耗材均有无线射频标记，可自动追踪，并且当需要更换试剂时无需停机，自动审查发放报告，可提示并标记异常结果 2. 检测速度：≤45 秒/每样本； 3. 检测项目：HbA1c、HbF、HbA2，可鉴别常见变异体，如 Hb E D 等血红蛋白 S, C, D, 或 E 无干扰，≤30%血红蛋白 F 无干扰，不稳定的 HbA1c 无干扰，氨基甲酰化血红蛋白无干扰。 4. 配套试剂包含分析用洗脱液 A;洗脱液 B;糖化血红蛋白校准品；预柱；清洗液；稀释液；清洁管及样品管。		7.5 元/人次	

4	临床检 验中心	糖化血红蛋白质控物	2x0.5ml		2500 元/ 盒	
---	------------	-----------	---------	--	--------------	--

标项三:蛋白电泳试剂

序号	使用科室	商品名称	主要技术参数及检测方法	适用机型	最高限价	备注
1	临床检验中心	血清蛋白测定试剂盒（电泳法） CAPILLARYS PROTEIN(E)	1. 检测方法：毛细管内高压液相电泳法； 2. 检测项目：糖化血红蛋白、血红蛋白、血清蛋白、免疫分型； 3. 一次可进样≥15 个样品架，最大单次进样量≥120 个，并可持续进样。 4. 试剂瓶可射频识别，在线显示试剂余量。 5. 检测速度： 糖化血红蛋白：50 测试/小时； 血红蛋白电泳：50 测试/小时； 血清蛋白电泳：90 测试/小时； 免疫分型电泳：13 测试/小时	SEBIA C3	6.5 元/人次	核心产品
2		血清蛋白测定试剂盒（琼脂糖）			6.5 元/人次	
3		免疫球蛋白分型检测试剂盒（毛细管电泳法） CAPILLARYS IMMUNOTYPING			42.5 元/人次	
4		尿蛋白电泳			25.5 元/人次	
5		免疫固定试剂			42.5 元/人次	
6		免疫固定抗体（IgG. IgA. IgM. K. λ）			2700 元/盒	

7		冲洗液（浓缩液）	6. 检测结果：有血清蛋白检测图谱，且图谱可以在电脑上查看并保存。 7. 检测通道：8 条并行毛细管通道同时运行； 8. 完全自动化：全血样品检测时具有穿帽检测功能、不需要开盖检测，最大程度避免生物危害；具有仪器内部自动上下颠倒混匀功能，保证样品混匀彻底，结果准确。 9. 电泳温控系统：采用帕尔贴精确温控系统（4℃-85℃），非风冷控温，控温精确度高； 10. 操作系统：电泳操作系统为中文版本，触屏式液晶面板		10 元/ML	
8		免疫球蛋白分型检测试剂盒（免疫固定质控品）			1600 元/ML	
9		糖化血红蛋白测定试剂盒（毛细管电泳法） CAPILLARYS HbA1c			32.2 元/ML	
10		糖化血红蛋白测定试剂盒（毛细管电泳法） CAPILLARYS HbA1c			4000 元/盒	
11		糖化血红蛋白测定试剂盒（毛细管电泳法） 质控品 CAPILLARYS HbA1c			2000 元/盒	
12		毛细管仪器护理液			48 元/ML	
13		毛细管			13592 元/根	
14		氙灯			21189 元/个	

15		电磁阀			6800 元/个	
16		发射纤维			28200 元/个	

标项四:尿常规+尿沉渣

序号	使用科室	商品名称	主要技术参数及检测方法	适用机型	最高限价	备注
1	临检中心	尿常规试剂	1. 测定项目: ≥ 13 项。 2. 工作原理: 反射分光光度分析技术, 光电转换部件采用 CCD 电子耦合器件来对测试块颜色进行判读。 3. 进行自动的定量点式加样, 自动取出试纸条。 4. 测试速度: ≥ 250 样本/小时; 测试灵敏度: 每个项目都可设置灵敏度。 5. 样本容量: 可同时容纳 ≥ 10 个样本架, 每个样本架可放置 ≥ 10 个样本, 一次进样 ≥ 100 个样本。 6. 流水线连接: 能与尿沉渣分析仪连接成全自动流水线系统。	LabUMat 2	2.25 元/人次	核心产品
2		尿沉渣试剂	1. 仪器采用基于神经网络的智能图像识别技术, 来区分、计数尿液中的有形成分。 2. 检测速度: ≥ 120 样本/小时。 3. 尿沉渣检测项目: ≥ 16 项。 4. 显微镜: 采用自动变焦相差光学显微镜, 并且显微镜台可三方位移动。 5. 离心方式: 全自动内置离心机水平精微离心, 加速尿液有形成分沉降。 6. 最低样本量: ≤ 0.5 ml。 7. 每样本图像数: 可选 5、10、15 和 20。	UriSed 2	5.25 元/ml	

			8. 常规复检无需再次离心镜检，直接在电脑上目测全景视野尿有形成分实物图复检，无需另外加试剂或耗材进行复查。 9. 可报告方式：同时具有尿有形成分定量/干化学定性/尿有形成分真实形态图三种方式。 10. 图形功能：能成像和打印全视野尿液有形成分实物图，图有细胞标识，并能进行修改。			
--	--	--	---	--	--	--

2、说明

- 1、本次采购所报金额均为一人次的剂量费用(或根据开标一览表规定按 ml 等单位报价)。
- 2、试剂进货应做到来源渠道正规，货物优质、有效，有批准文号、生产日期。
- 3、库存及运输要求：需要冷冻、冷藏保管的试剂应保存在相关低温环境内，并经常检查温度。提供运输设备清单（含运输车辆、冷藏设备等）。
- 4、提供所投试剂及相关设备的彩页、说明书作为技术评分佐证依据。（进口产品需提供原厂中英文说明书）
- 5、为确保采购货物销售渠道的合法、货物质量和售后服务优质，保障采购人的利益，所投产品为进口产品的，投标人须在投标文件中提供所投产品的合法授权书原件或彩色复印件。（若是英文，须提供翻译后的中文版本）
- 6、中标方签订合同时出具相应试剂的售后服务授权委托书，如性能验证不符合质量要求，采购单位有权另行采购。
- 7、中标方对其所提供的产品质量负责，因其所供试剂仪器所引起的医疗纠纷由中标方负责处理解决。
- 8、签订合同时需提供试剂参加卫健委的质评证书。
- 9、在投标企业供货期间，供货价格下降幅度较大或国家政策变化时，导致市场价格低于中标金额，医院将与中标方进行降价谈判，若双方谈判未达成一致，该项目将终止合同重新组织招标。
- 10、服务期限：服务期限 1 年，服务期限内如果中标企业未按采购人要求履行合同、考核不合格或不配合财政资金使用管理、国家政策降价等情况，可以终止合同。
- 11、供货期间若国家及自治区集中带量采购目录出现本次项目相关内容，则按国家和自治区的集中带量采购要求执行，同时停止执行本合同中所涉及的产品。
- 12、因国家政策变化科研项目取消时，则该项目合同自动终止。
- 13、如遇医院实验室关停，甲方有权终止合同。
- 14、配送时间：急需用品 4 个小时内送到，一般用品 24 小时内送到，最长不要超过 48 小时，节假日照常配送。
- 15、技术支持：供应商需提供 2 名以上技术支持, 接到电话 2 小时内响应。
- 16、试剂配送要求：试剂配送商应提供的试剂，必须三证齐全，至少三个月为同一批号，效期在半年以上。

17、投标单位供货响应采购人医用耗材精细化管理（SPD 服务管理）流程和要求。

第五章 评标原则及办法

5.1 评标工作中的原则及组织

5.1.1 原则

招标代理公司组织评标，在监督部门监督下，根据《中华人民共和国政府采购法》组建评标委员会，由采购人代表和评标专家共同组成，评标委员会成员应坚持“公开、公平、公正”的宗旨，认真细致地做好评标工作。

- 1) 评标委员会成员人数不少于 5 人，为单数。
- 2) 评标委员会成员应当客观、公正的履行职责，遵守职业道德，对所提出的评审意见承担个人责任。
- 3) 评标委员会成员和与评标活动有关的工作人员不得透露对投标文件的评审和比较、中标候选人推荐情况以及与评标有关的其他情况。

5.1.2 组织

1) 评标委员会：由招标代理机构从新疆政府采购网-政采云专家库抽取的专家和采购人代表组成评标委员会。评标委员会根据招标文件要求负责投标文件的符合性审查、商务审核和技术评价。

2) 招标代理机构：由新疆天壹中山工程咨询有限公司工作人员组成，负责招标文件的制作，对外联系，开标、评标的会务工作，整理并向评标组分发招标资料、招标文件；做好招标开标和评标会议记录；对评标过程中的原始文件进行归档；随时印发需要的文件资料，对各种咨询函件及档案文件的统收统发，负责对评标委员会推荐的拟中标结果进行审核。

3) 监督部门：根据国家有关法律、法规及招标文件的规定，对整个评标过程进行监督，保证评标的公正性，防止违法行为的产生。

5.2 评标内容及标准

评标委员会将审查投标文件是否完整、有无计算上的错误、是否提交了投标保证金、文件签署是否合格、投标文件的总体编排是否有序。

采购人将组织评标委员会审查投标文件是否完整，审查投标人提供的资格证明文件，评估投标人的技术和生产能力。如果评标委员会认定投标人未完全响应招标文件，其投标将被视为无效投标。

评标委员会可以对确定为实质上响应招标文件要求的投标文件进行校核，修正错误的

标准如下：

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。

如果投标人不接受对其错误的更正，其投标将被视为无效投标。

5) 对于投标文件中不构成实质性偏差的小的不正规、不一致或不规则，评标委员会可以接受，但这种接受不能损害或影响任何投标人的相对排序。

6) 评标委员会审查每份投标文件是否实质上响应了招标文件的要求。实质上响应的投标文件应该与招标文件要求的全部条款、条件和规格相符，没有重大偏离。评标委员会决定投标文件的响应性只根据投标文件本身的内容，而不寻求外部的证据。

7) 如果投标文件实质上没有响应招标文件的要求，其投标将被视为无效投标，投标人不得通过修正或撤消不符合要求的偏离从而使其投标成为实质上响应的投标。

5.3 评标的程序和方法

5.3.1 评标程序

1、资质审查：采购人或招标代理公司对投标人的投标文件进行资质审查，依据招标文件的规定，对投标文件中提供的资格证明材料进行审查，审查合格者进入符合性审查，审查不合格者将被宣布其为无效响应。

(1) 信用记录审查：

根据《财政部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）规定，投标截止时间后，采购人或采购代理机构将通过“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn），对投标人截止到投标截止时间的信用记录进行审查，对列入失信被执行人、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及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的投标人，其投标将被拒绝。

(2) 对投标人政采云资格响应文件模块资格响应文件进行审查

评审内容		评审标准	投标企业名称		
			1	2	...
1	具有独立承担民事责任的能力	法人或者其他组织的营业执照等证明文件；自然人需提供身份证明。			
2	健全的财务会计制度	提供 2024 年度财务审计报告或半年内任意一个月财务报表（财务报表应至少包括资产负债表、损益表、现金流量表或财务状况变动表，当月新成立公司不需提供）。			
3	缴纳税收	提供近半年内任意一月依法缴纳税收证明，当月新成立公司不需提供；无需纳税或免税的也需提供相应证明材料。			
4	缴纳社会保障资金	提供近半年内任意一月社保缴纳证明，当月新成立公司不需提供。			
5	履行合同所必需的设备和能力	提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力相关证明材料或声明。			
6	提供无重大违法记录声明书	提供参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。			
7	特定资格要求	所投产品属于第二类医疗器械的，还需提供投标人有效的行政主管部门颁发的医疗器械经营备案凭证（或医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证或其他医疗器械生产经营许可证证明文件）；所投产品属于第三类医疗器械的，还需提供投标人有效的行政主管部门颁发的医疗器械生产许可证（或医疗器械经营许可证或其他医疗器械生产经营许可证证明文件）。			
资格审查结果					
不通过理由说明					

2、符合性审查：评标委员会对资格审查合格的投标文件进行符合性审查。依据招标文件的规定，对投标文件中的投标保证金、投标文件的有效性、完整性和对招标文件的响应程度进行审查，以确定是否对招标文件做出实质性的响应。对于未响应招标文件的投标人将不再进行商务和技术部分评价，将被宣布其为无效投标。

符合性审查

评审内容		投标企业名称			
1	投标函有单位盖章及法定代表人或法定代表人授权的代理人签字或盖章的。				...
2	投标有效期满足招标文件要求的。				
3	提供有效的《法定代表人资格证明书》或《法定代表人授权委托书》。				
4	投标文件按照要求签署、盖章。				
5	投标单价报价在最高限价以内。				
6	投标人服务期限满足招标文件规定期限。				
7	产品的医疗器械注册证或备案证明、提供所投产品（配件）注册证或整机注册证或备案证明。（根据所投内容提供）				
8	按照投标须知要求金额递交了投标保证金，并提供了投标保证金证明。				
9	投标文件未附有采购人不能接受的条件或不符合招标文件的其他要求。				
10	进口产品须提交供应商与国外制造厂家的代理协议或销售授权书等证明。				
审查结果					
不通过理由说明					

3、经资质审查和符合性审查合格的投标文件（投标人不得少于 3 家），评标委员会将对其商务和技术部分作进一步的综合比较和评价，以综合得分最高的投标人作为中标候选人。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。投标文

件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为排名第一的中标候选人。

4、评标委员会对确定为实质上响应的投标进行政策功能评价，如涉及以下内容，具体标准为：

1) 根据财库《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定，本项目对小微企业价格给予 10%的扣除。

2) 根据财库《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》规定，本项目对监狱企业产品的价格给予 10%的扣除。

3) 根据财库《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》的规定，本项目对残疾人福利性单位产品的价格给予 10%的扣除。

注：① 上述评标价仅用于计算价格评分，中标金额以实际投标价为准。

② 投标人出具的中小企业声明函不属于采购标的所属行业，不享受中小企业评审优惠。

4) 投标人所投产品如被列入财政部与国家主管部门颁发的节能产品目录或环境标志产品目录或无线局域网产品目录，应提供相关证明。在技术、服务等指标同等条件下，结合具有环境标志、节能、无线局域网的产品报价占总项目的比例，优先采购。

5、评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。

5.3.2 评标方法

综合评分法，是指投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人的评标方法。综合评分法中的价格分应当采用低价优先法计算，即满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分。其他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) × 价格权值 × 100%。为使政府采购得到健康有序的发展，评标高度关注综合性价比，招标人不承诺最终最低报价中标，对未中标投标商不作任何解释说明。

采用综合评分法的，评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性

要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为排名第一的中标候选人。

具体评分分值如下：

评标因素	内 容	
价格 (30 分)	在价格评分时，满足招标文件要求且合理的最低投标报价为评标基准价，其价格分为满分。其他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）×价格权值×100% 注：1、价格评分取值至小数点后第 2 位，2 位以后四舍五入。 2、评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。	
商务、技术 (70 分)	业绩 (5 分)	投标人提供近三年内（2022 年 1 月 1 日至 2025 年 1 月 1 日，以签订合同日期或中标通知书落款日期为准）所承担过类似项目业绩，提供一项得 1 分，最多得 5 分。（须提供合同关键页扫描件或中标通知书，加盖公章，证明材料需清晰可辨认，否则视为无效业绩不得分。）
	配置及性能指标 (30 分)	1、投标人须对照第四章《项目需求》全部内容逐条在《技术偏离表》中列明响应内容及是否偏离等情况，要求提供相关证明资料，须在“备注”栏说明证明资料在《投标文件》的具体位置或页码。 2、对《项目需求》中的条款，每出现一条负偏离扣 5 分，超过 6 条本项不得分，本项总分 30 分。 注：1. 投标人须对本招标文件技术要求进行点对点应答，必须根据本招标文件的要求, 结合所投产品的实际参数值, 进行逐条逐项答复、说明和解释。 2. 技术参数中要求提供相关证明材料，如产品彩页（加盖厂家公章）、功能截图（加盖厂家公章）、证书、查询链接、技术白皮书、检测报告等，未提供或不符合要求的，视为不响应技术参数。

	项目实施能力、保障措施及实施计划等 (12 分)	根据投标人提供的项目实施能力、保障措施及实施计划等方案进行打分，内容包括：1、交货期保障措施；2、质量故障退（换）承诺；3、质量控制方案；4、应急处理方案等，以上内容完整且完全满足项目需求得 12 分，每缺失一项内容扣 3 分，每项内容中每有一处内容缺陷扣 2 分(缺陷是指：存在不适用项目实际情况的情形、凭空编造、内容前后不一致、前后逻辑错误、涉及的规范及标准错误、地点区域错误、内容遗漏、不符合项目需求等)每项内容 3 分，扣完为止。
	配送、质量保证及验收方案(9 分)	根据投标人提供的配送及安装实施方案进行打分，内容包括：1、配送计划；2、产品质量保证；3、验收方案等，以上内容完整且完全满足项目需求得 9 分，每缺失一项内容扣 3 分，每项内容中每有一处内容缺陷扣 1 分(缺陷是指：存在不适用项目实际情况的情形、凭空编造、内容前后不一致、前后逻辑错误、涉及的规范及标准错误、地点区域错误、内容遗漏、不符合项目需求等)每项内容 3 分，扣完为止。
	仓储设施设备及备品库存(6 分)	1、仓库存房；2、仓存设备、仓存具有冷冻冷藏功能（冷冻冷藏功能根据产品需要）；3、备品库存，以上内容每提供一项内容得 2 分，需提供相关证明材料，如仓存租赁合同或房产证等证明材料、仓存设备购置发票及仓存具有冷冻冷藏功能证明、备品库存清单等，未提供相关证明材料相应内容不得分。
	服务体系(6 分)	内容包括：1、服务专业人员配备；2、服务响应时间；3、技术支持能力等，以上内容完整且完全满足项目需求得 6 分，每缺失一项内容扣 2 分，每项内容中每有一处内容缺陷扣 1 分(缺陷是指：存在不适用项目实际情况的情形、凭空编造、内容前后不一致、前后逻辑错误、涉及的规范及标准错误、地点区域错误、内容遗漏、不符合项目需求等)，每项内容 2 分，扣完为止。
	售后服务(2 分)	1、根据投标人提供的售后服务方案及承诺的完善性、合理性、科学性、可行性等（售后服务承诺包括售后服务期限、测试、服务质量等），针对性强的得 2 分，不够完善的得 1 分，未提供的不得分。

5.3.3 变更采购方式后采用的评标方法

经同级政府采购监管部门审核批准由公开招标变更为竞争性投标或单一来源方式采购后，原采用“综合评分法”的项目将选择“最低评标价法”作为评标方法。

5.4 采购代理机构负责组织评标工作，并履行下列职责：

- 1) 核对评审专家身份和采购人代表授权函，对评审专家在政府采购活动中的职责履行情况予以记录，并及时将有关违法违规行为向财政部门报告；
- 2) 宣布评标纪律；
- 3) 公布投标人名单，告知评审专家应当回避的情形；
- 4) 组织评标委员会推选评标组长，采购人代表不得担任组长；
- 5) 在评标期间采取必要的通讯管理措施，保证评标活动不受外界干扰；
- 6) 根据评标委员会的要求介绍政府采购相关政策法规、招标文件；
- 7) 维护评标秩序，监督评标委员会依照招标文件规定的评标程序、方法和标准进行独立评审，及时制止和纠正采购人代表、评审专家的倾向性言论或者违法违规行为；
- 8) 核对评标结果，有本章节 5.6 规定情形的，要求评标委员会复核或者书面说明理由，评标委员会拒绝的，应予记录并向本级财政部门报告；
- 9) 评审工作完成后，按照规定向评审专家支付劳务报酬和异地评审差旅费，不得向评审专家以外的其他人员支付评审劳务报酬；
- 10) 处理与评标有关的其他事项。

采购人可以在评标前说明项目背景和采购需求，说明内容不得含有歧视性、倾向性意见，不得超出招标文件所属范围。说明应提交书面材料，并随采购文件一并存档。

5.5 评标委员会的职责及中标供应商的确定

5.5.1 评标委员会的职责

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

5.5.2 评标报告

评标委员会完成评标后，提出书面评标报告。评标报告是评标委员会根据全体评标成员签字的原始评标记录和评标结果编写的报告，主要包括：

- 1) 招标公告刊登的媒体名称、开标日期和地点;
- 2) 投标人名单和评标委员会成员名单;
- 3) 评标方法和标准;
- 4) 开标记录和评标情况及说明,包括投标无效投标人名单及原因;
- 5) 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;
- 6) 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。

评标报告由评标委员会全体成员签字。对评标结论持有异议的评标委员会成员可以书面方式阐述其不同意见和理由。评标委员会成员拒绝在评标报告上签字且不陈述其不同意见和理由的,视为同意评标结论。评标委员会应当对此做出书面说明并记录在案。

5.6 评标结果汇总完成后,除下列情形外,任何人不得修改评标结果:

- 1) 分值汇总计算错误的;
- 2) 分项评分超出评分标准范围的;
- 3) 评标委员会成员对客观评审因素评分不一致的;
- 4) 经评标委员会认定评分畸高、畸低的。

评标报告签署前,经复核发现存在以上情形之一的,评标委员会应当当场修改评标结果,并在评标报告中记载;评标报告签署后,采购人或者采购代理机构发现存在以上情形之一的,应当组织原评标委员会进行重新评审,重新评审改变评标结果的,书面报告本级财政部门。

投标人对本条 1) 情形提出质疑的,采购人或者采购代理机构可以组织原评标委员会进行重新评审,重新评审改变评标结果的,应当书面报告本级财政部门。

5.7 评标委员会及其成员不得有下列行为

- 1) 确定参与评标至评标结束前私自接触投标人;
- 2) 接受投标人提出的与投标文件不一致的澄清或者说明,《中华人民共和国财政部令》第 87 号第五十一条规定的情形除外;
- 3) 违反评标纪律发表倾向性意见或者征询采购人的倾向性意见;
- 4) 对需要专业判断的主观评审因素协商评分;
- 5) 在评标过程中擅离职守,影响评标程序正常进行的;
- 6) 记录、复制或者带走任何评标资料;

7) 其他不遵守评标纪律的行为。

5.8 投标人的严重违法行为

- 1) 提供回扣或其他商业贿赂，进行非法促销活动；
- 2) 以低于成本的价格投标报价，扰乱市场秩序；
- 3) 相互串通投标，排斥其他投标人的公平竞争，损害采购人或者其他投标人的合法权益；
- 4) 以向采购人、招标代理机构或者评标专家行贿的手段牟取中标；
- 5) 提供虚假证明文件，或者以其他方式弄虚作假，骗取中标；
- 6) 在投标有效期内撤回其投标，中标人在规定期限内不签订合同或者不履行合同义务、不按时缴纳中标服务费；
- 7) 对招标采购造成严重不良影响的恶意报价行为或者其他行为；
- 8) 其他违反法律法规的行为。

5.8.1 采购人确认中标人在本招标活动中有严重违法行为，有权宣布其中标无效。

5.8.2 采购人在中标后和履行合同的任何时候确认投标人在投标和履约过程中有严重违法行为，有权宣布其中标无效并提请有关监督管理部门查处，并对情节严重者在两年内拒绝接受其投标。

5.9 废标

在招标采购中，出现下列情形之一的，应予废标：

- 1) 符合专业条件的供应商或者对招标文件作实质响应的供应商不足三家的（经同级政府采购监管部门审核批准的除外）；
- 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。

第六章 合同（仅供参考）

1、合同条款

1、定义

1.1 本合同下列词语应解释为：

(1) “合同”系指买方和卖方（以下简称合同双方）已达成的协议，即由双方签订的合同格式中的文件，包括所有的附件、附录和组成合同部分的所有参考文件。

(2) “合同价格”系指根据合同规定，在卖方全面正确地履行合同义务时应支付给卖方的价格。

(3) “货物”系指卖方按合同要求，须向买方提供的一切设备、机械、仪器、备件、工具、手册及其它技术资料和其它材料。

(4) “服务”系指合同规定卖方需承担的运输、保险、安装、试验、调试、技术协助、校准、培训以及其它类似的义务。

(5) “买方”系指买货物的单位。

(6) “卖方”系指提供合同货物和服务的制造商或投标人。

(7) “项目现场”系指将要进行货物安装的地点。

(8) “天”指日历天数。

2、原产地

原产地系指货物的开采、生产地，或提供辅助服务的来源地。

3、技术规格和标准

3.1 招标文件、投标文件，评标结果表，合同所附附件均为本合同不可分割的一部分。如果所供货物与招标文件、投标文件和评标结果表不一致时，以招标文件、投标文件和评标结果表为准。

3.2 卖方所提供的货物必须符合国家现行有效标准（进口货物有中国进出口商检局认证标志），并为正规制造厂商生产的合格产品，因质量问题而发生的任何故障由卖方负责。

4、专利权

4.1 卖方须保障买方在使用该货物、服务及其任何部分不受到第三方关于侵犯专利权、商标权或工业设计权的指控。任何第三方如果提出侵权指控，卖方须与第三方交涉并承担可能发生的一切法律和费用责任。

5、包装要求

5.1 提供的全部货物须采用相应标准的保护措施进行包装。这类包装应适于长途运输，并有良好的防潮、防震、防锈和防野蛮装卸等保护措施，以确保货物安全运抵现场。卖方应承担由于其包装不妥而引起货物锈蚀、损坏和丢失的责任。

但不论采取何种包装形式，供方均需确保无破损，无污染，且方便二次运输。因包装不当造成的损失由供方负责，包退包换。

5.2 每件包装箱内应附有一份详细装箱单和质量合格证书。

6、包装标记

6.1 卖方应在每一包装箱邻接的四个侧面用不易褪色的油漆以醒目的中文印刷字样标明以下各项：

- (1) 项目名称：
- (2) 合同号：
- (3) 收货人：
- (4) 到站：
- (5) 货物的名称、包号、箱号：
- (6) 毛重/净重（公斤）：
- (7) 尺寸（长×宽×高，以厘米计）：
- (8) 发货单位：

凡重达两吨或两吨以上的包装，卖方应在每件包装箱的两侧用中文和适当的运输标记，标明“重心”和“吊装点”，并根据货物的特点和运输的不同要求，以清晰字样在包装箱上注明“小心轻放”、“勿倒置”、“防潮”等适当的标志，以便装卸和搬运。

6.2 标识设备配置信息卡片。

7、装运条件

7.1 卖方应在合同规定的交货期前 30 个日历日以传真或邮件通知买方合同号、货物名称、数量、包装件数、总毛重、总体积（立方米）和备妥待运日期。同时，卖方应以挂号信寄给买方详细交货清单一式三份，包括合同号、货物名称、规格、数量、总毛重、总体积（立方米）和每一包装箱的尺寸（长×宽×高）、单价和总价、备妥待运日期，以及货物在运输和仓储中的特殊要求和注意事项。

7.2 货物到达指定点后，由卖方负责清点、检验合格的日期应视为是货物的交货期。

8、装运通知

8.1 卖方应在货物装货后发运前 24 小时内以传真或邮件通知买方合同号、货物名称、

数量、毛重、体积（立方米）、发票金额、运输工具名称及启运日期。卖方应将其重量或尺寸通知买方。若货物中有易燃品或危险品，卖方也须将详细情况通知买方。

9、保险

9.1 按合同提供的设备、工具等，从卖方至合同目的地的运输保险，由卖方负责投保并承担全额保险费。保险应以人民币按照发票金额的 110% 办理“一切险”。

10、付款

10.1 本合同以人民币付款。

10.2 付款方式以与甲方签订合同为准。

11、伴随服务

11.1 卖方还应提供以下服务：

- (1) 负责货物现场交接验收等，承担交货前的一切责任和费用；
- (2) 买方在交货地点验收，如发现损坏、缺件等问题，由卖方负责；
- (3) 承担在质量保证期内的所有义务；
- (4) 免费培训买方操作人员；
- (5) 卖方对所供产品保质期为自生产日期起 1 年。

11.2 伴随服务的费用应含在合同价中，不单独支付。

11.3 卖方应提交与货物相符的中文（或双方同意的其它语言）技术资料，包括但不限于：样本、操作手册、使用说明、服务手册等。

11.4 一套完整的上述资料应包装好随每批货物发运。

12、质量保证期

12.1 卖方应保证所供货物是全新的、未使用过的和用一流工艺生产的，并完全符合合同规定的质量、规格和性能要求。

12.2 根据有关部门的检验结果，在项目实施过程中直至质量保证期内，如果货物的数量、质量、规格与合同不符，或证实货物是有缺陷的，包括潜在的缺陷或使用了不符合要求的产品等，买方应尽快以书面形式向卖方提出本保证下的索赔。

12.3 卖方应在接到通知后三天内给予答复，并负责处理，若需送法定质检部门检验，检验费用由卖方承担。如发现货物质量严重不符合质量要求的，买方可通知卖方停止供货，解除合同。

12.4 如果卖方在收到通知后三天内没有弥补缺陷。买方可采取必要的补救措施，但其风险和费用将由卖方承担。买方根据合同规定对卖方行使的其他权力不受影响。

13、验收

13.1 买方根据需要将派人参加中间监制和出厂验收或派代表参加交货地点验收。

13.2 到货验收买方应当在 10 个工作日内完成，验收合格后在验收单上签署“验收合格”字样，逾期验收视为验收合格，验收费用由卖方承担。

13.3 买方在验收中发现货物质量不符合合同要求和验收标准或有异议时，应及时通知卖方，卖方应在接到通知后三天内给予答复，并负责处理，若需送法定质检部门检验，检验费用由卖方承担。如发现货物质量严重不符合质量要求的，买方可通知卖方停止供货，解除合同。

13.4 卖方应保证所供货物完全符合合同规定的质量、规格和性能要求，在其使用期内应具有满意的性能。在质量保证期内，卖方应对发生的任何不足负责，其费用由卖方承担。

13.5 在交货前，制造商应对货物的质量、规格、性能、数量和重量等进行详细而全面的检验，并出具一份证明货物符合合同规定的检验证书，检验证书是付款时所需要的文件的组成部分，但不能作为有关质量、规格、数量或重量的最终检验。制造商检验的结果和细节应附在检验证书后面。

14、服务

14.1 在卖方的货物到达现场后，卖方应及时派人到现场与买方代表一起清点货物，办理有关手续。

15、索赔

15.1 如果卖方对货物与合同要求不符，并且买方已于规定的质量保证期内和验收期限内提出索赔，卖方应按买方同意的下述一种或多种方法解决索赔事宜。

(1) 卖方同意买方拒收货物并把被拒收货物的金额以合同规定的同类货币付给买方，卖方负担发生的一切损失和费用，包括利息、银行费用、运输和保险费、检验费、仓储和装卸费以及保管和保护被拒绝货物所需要的其它必要费用。

(2) 根据货物的低劣和受损程度以及买方遭受损失的金额，经双方同意降低货物价格。

(3) 更换有缺陷的货物，或修理缺陷部分，以达到合同规定的规格、质量和性能，卖方承担一切费用和风险并负担买方遭受的一切直接费用。同时卖方应相应延长更换货物的质量保证期。

15.2 如果买方提出索赔通知后 10 个日历日内卖方未能予以答复，该索赔应视为已被卖方接受。若卖方未能在买方提出索赔通知的 10 个日历日内或买方同意延长时间，按买方同意的上述任何一种方式处理索赔事宜，买方将从付款或卖方提供的履约保证金中扣回索

赔金额。

16、延期交货

16.1 卖方应按照合同中买方规定的时间交货和提供服务。

16.2 除卖方因不可抗力外而拖延交货将受到以下制裁：按 18.1 条加收误期赔偿。

17、延期付款

买方应按照合同条款前附表中的付款条件，按时付款。

18、误期赔偿

除合同第 19 条规定外，如果卖方没有按照合同规定的时间交货和提供服务，买方应从货款中扣除误期赔偿费而不影响合同项下的其它补救方法，赔偿费按合同总价款每天 0.1% 计收。但违约损失赔偿的最高限额为迟交设备或未提供服务的合同价的 30%。如果达到最高限额，买方有权终止合同。

19、不可抗力

19.1 签约双方任一方由于受诸如战争、严重火灾、洪水、台风、地震等不可抗力事故的影响而不能执行合同时，履行合同的期限应予以延长，则延长的期限应相当于事故所影响的时间。不可抗力事故系指买卖双方在缔结合同时不能预见的，并且它的发生及其后果是无法避免和无法克服的。

19.2 受阻一方应在不可抗力事故发生后尽快用电报或电传通知对方，并于事故发生后 14 天内将有关当局出具的证明文件用挂号信寄给对方审阅确认。一旦不可抗力事故的影响持续 120 天以上，双方应通过友好协商在合理的时间内达成进一步履行合同的协议。

20、税费

卖方应承担根据现行税法向卖方课征的与履行本合同有关的一切税费。

21、履约保证金（无）

21.1 卖方应在收到中标通知书后 7 天内向买方提交合同条款前附表中所规定金额的履约保证金。

21.2 履约保证金用于补偿买方因卖方不能完成其合同义务而蒙受的损失。

21.3 履约保证金应采用人民币，并采用下述方式之一：电汇（汇票）或支票或现金。

21.4 如果卖方未能按合同规定履行其义务，买方有权从履约保证金中取得补偿。

22、争端的解决

22.1 在执行本合同中发生的或与本合同有关的争端，双方应通过友好协商解决，经协商不能达成协议时，双方均可向买方所在地人民法院提起诉讼。

22.2 在诉讼期间，除正在进行诉讼部分外，合同其它部分继续执行。

23、违约终止合同

23.1 出现下列情况之一的，买方可向卖方发出书面通知书，提出终止部分或全部合同。

- (1) 如果卖方未能在合同规定的限期内或买方同意延长的限期内完成并交付工程；
- (2) 如果卖方未能履行合同规定的其它相关义务；
- (3) 如果买方认为卖方在本合同的竞争或实施中有不正当行为；
- (4) 成交人未按谈判响应性文件实施。

23.2 如果买方根据上述第 23.1 条规定，终止了全部或部分合同，买方可以依其认为适当的条件和方法购买与未交设备类似的设备，卖方应承担买方购买类似设备所超出的部分费用。但是卖方应继续执行合同中未终止的部分。

24、转让与分包

除买方书面同意外，卖方不得部分转让或全部转让其应履行的合同项下的义务。

25、通知

本合同任何一方给另一方的通知都应以书面的形式发送，该通知发送到本合同所确认的通讯地址即视为送达。

26、合同生效及其它

如需修改合同内容，双方应签署书面修改或补充协议，该修改协议作为本合同的一个组成部分。

2、合同协议书

甲方（采购人）：合同编号：

乙方（中标人）：签约地点：

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》及____年____月____日
采购招标文件（招标编号： 采购代理机构： ）的要求，经双方协商一致，签订本
合同。

1、合同试剂

乙方负责向甲方供应下表中所列_____及负责安装调试。

货 物 名 称	规格型号	产地厂 家	单位	数量	单价	总价	随机配 件	交货地 点	交货时 间

2、合同总价和支付方式

2.1 合同总价：总价为人民币（大写）：_____，即 RMB¥_____ 元，
该合同总金额是设计、制造、包装、仓储、运输及验收合格之前及保修期与备品备件发生
的所有含税费用。本合同执行期间合同总金额不变。

2.2 支付方式：

3、合同组成

详细价格、技术说明及其它有关合同试剂的特定信息由合同附件说明。所有附件及本
项目的招投标文件、会议纪要、协议等均为本合同不可分割之一部分。

4、技术要求

乙方所提供试剂，必须符合国家有关规范和环保要求及甲方的技术要求，并提供试剂
的出厂测试报告。

5、合同试剂包装、交货、调试及验收

5.1 合同试剂的包装：

试剂的包装均应有良好的防湿、防锈、防潮、防雨、防腐及防碰撞的措施。凡由于包装不良造成的损失和由此产生的费用均由乙方承担。

5.2 合同试剂的交货：

5.2.1 乙方交货时间：合同签订后_____天交货。

5.2.2 乙方交货地点：

5.3 试剂的验收：

5.3.1 验收按国家有关的规定、规范进行。验收时如发现所交付的试剂有短装、次品、损坏或其它不符合本合同规定之情形者，甲方应做出详尽的现场记录，或由甲乙双方签署备忘录。此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据。由此产生的有关费用由乙方承担。

5.3.2 如果合同试剂运输过程中因事故造成货物短缺、损坏，乙方应及时安排换货，以保证合同试剂的成功交货。换货的相关费用由乙方承担。

5.3.3 国内产品或合资厂的产品必须具备出厂合格证。

5.3.4 进口产品必须具备省级（或相当于省级）商检部门的检验证明。

5.4 乙方保证合同项下提供的试剂不侵犯任何第三方的专利、商标或版权。否则，乙方须承担对第三方的专利或版权的侵权责任并承担因此而发生的所有费用。

6、质量保证及售后服务

6.1 乙方保证合同试剂是全新、未曾使用过的，其质量、规格及技术特征符合合同附件的要求。

6.2 合同试剂质保用期按生产厂家的标准执行，但不得少于____年（用户单位验收之日起计算）。质保用期内非甲方的人为原因而出现产品质量及安装问题，由乙方负责包修、包换或包退，并承担因此而产生的一切费用。乙方应在收到甲方通知后 24 小时内派员到现场维修。

下列情况乙方不负责免费保修：

- 1) 甲方不按照乙方提供的正确使用方法而引致试剂损坏；
- 2) 甲方擅自改装试剂；
- 3) 各种人为因素或天灾等外来因素造成的损坏。

6.3 因试剂的质量问题而发生争议，由新疆维吾尔自治区质检部门进行质量鉴定。试剂符合质量标准的，鉴定费用由甲方承担；试剂不符合质量标准的，鉴定费用由乙方承担。

6.4 乙方为甲方提供操作及维护培训，培训地点主要在试剂交货现场或按甲乙双方协商安排。

7、技术服务

7.1 乙方应派员到甲方指定地点配合工作。

7.2 乙方按甲方提供的合同执行进度计划，再配合甲方及有关单位，做好合同执行进度上的配合工作。

8、不可抗力

8.1 不可抗力指战争、严重火灾、洪水、台风、地震等或其它双方认定的不可抗力事件。

8.2 签约双方中任何一方由于不可抗力影响合同执行时，发生不可抗力一方应尽快将事故通知另一方。在此情况下，乙方仍然有责任采取必要的措施加速供货，双方应通过友好协商尽快解决本合同的执行问题。

9、索赔

9.1 如有异议，甲方有权根据有关政府部门的检验结果向乙方提出索赔。

9.2 在合同执行期间，如果乙方对甲方提出的索赔和差异负有责任，乙方应按照甲方同意的下列一种或多种方式解决索赔事宜：

1) 乙方同意退货，并按合同规定的同种货币将货款退还给甲方，并承担由此发生的一切损失和费用。

2) 根据货物低劣程度、损坏程度以及甲方所遭受损失的数额甲乙双方商定降低货物的价格。

3) 用符合规格、质量和性能要求的新零件、部件或货物来更换有缺陷的部分或修补缺陷的部分，乙方应承担一切费用和风险并负有甲方所发生的一切直接费用。同时，相应延长质量保证期。

9.3 如果在甲方发出索赔通知后 30 天内，乙方未作答复，上述索赔应视为已被乙方接受。甲方将从合同款项中扣回索赔金额。如果这些金额不足以补偿索赔金额，甲方有权向乙方提出不足部分的补偿。

10、违约与处罚

10.1 甲方应依合同规定时间内，向乙方支付货款，每拖延一天乙方可向甲方加收合同金额的 3% 的违约金。

10.2 乙方未能按时交货，每拖延一天，须向甲方支付合同金额的 3% 的违约金，此部份金额从乙方履约保证金中扣除，不足部份，甲方有权向乙方提出追偿。

10.3 乙方交付的货物不符合合同规定的，甲方有权拒收，乙方向甲方支付合同金额的 5% 的违约金，此部份金额从乙方履约保证金中扣除。

10.4 甲方无正当理由拒收货物的，甲方向乙方支付合同金额的 5%的违约金。

10.5 乙方未能交付货物，则须向甲方支付合同采购金额 5%的违约金，此部份金额从乙方履约保证金中扣除。在乙方未能交货 ____ 天后，视为其不能交付货物，甲方将有权终止合同并提出进一步索赔的权力。

11、合同终止

如果一方严重违反合同，并在收到对方违约通知书后在 30 天内仍未能改正违约的，另一方可立即终止本合同。

12、法律诉讼

签约双方在履约中发生争执和分歧，双方应通过友好协商解决，若经协商不能达成协议时，则由合同签订地或招标人所在地人民法院提起诉讼。受理期间，双方应继续执行合同其余部分。

13、其它

13.1 本合同正本五份，具有同等法律效力，甲、乙双方各执二份，采购代理机构一份。合同自签字之日起即时生效。

13.2 下列文件是本合同的一部分，并与本合同一起阅读和解释

13.2.1 中标人提交的投标函和投标一览表；

13.2.2 资格声明函；

13.2.3 中标通知书；

13.2.4 其他相关投标文件。

13.3 本合同未尽事宜，由双方协商处理。

甲方：

法定代表人或委托代理人：

地址：

电话：

传真：

乙方：

法定代表人或委托代理人：

地址：

电话：

传真：

开户行：

账号：

签约日期：20____年____月____日

签约日期：20____年____月____日

注：最终合同以实际签订为准。

第七章 附件

附件 1:

投标文件封面格式

项目名称

标项名称

投 标 文 件

项目编号: _____

投标人名称: _____ (公章)

投标人地址: _____

投标人法定代表人或

被授权人 (签字或盖章): _____

联系电话: _____

____年__月__日

附件 2:

投 标 函

致: 采购人

根据贵方_____ (项目名称) 的招标采购(项目编号: _____), 正式授权的下述签字人_____ (姓名和职务) 代表投标人_____ (投标人名称), 提交招标文件要求投标人提交的全部文件。

据此函, 签字人兹宣布同意如下条款:

- (1) 我们将按招标文件的规定履行合同责任和义务。
- (2) 我们已详细审查全部招标文件, 包括修改意见(如有则附)以及全部参考资料和有关附件。我们完全理解并同意放弃对这方面有不明及误解而要求招标方解释和承担责任的权力。
- (3) 在投标人须知规定的投标有效期内遵循本投标文件, 并在投标人须知规定的投标有效期期满之前具有约束力。
- (4) 如果在规定的投标有效期内撤回投标, 我们的投标保证金可被贵方没收。
- (5) 同意提供贵方可能要求的与本投标有关的任何证据或资料。
- (6) 我们同意提供按照招标单位可能出示的与其投标有关的一切数据或资料。
- (7) 我们理解贵方不一定要接受最低报价的投标或收到的任何投标。
- (8) 我方的投标有效期为自投标文件递交截止之日起为_____个日历日
- (9) 与本投标有关的一切正式往来通讯请寄至: _____

电话: _____

传真: _____

投标人名称(公章): _____

法定代表人或被授权人(签字或盖章): _____

日期: _____年____月____日

附件 3:

法定代表人资格证明书

投标人名称: _____

单位性质: _____

地址: _____

成立时间: _____年_____月_____日

经营期限: _____

姓名: _____ 性别: _____ 年龄: _____ 职务: _____

身份证号码: _____

系 _____(投标人名称)的法定代表人。

特此证明。

投标人名称(公章): _____

法定代表人(签字或盖章): _____

日期: _____年_____月_____日

备注: 1、附法定代表人身份证复印件(正面、反面)。

2、被授权人投标时, 无需提供此附件。

附件 4:

法定代表人授权委托书

本授权委托书声明：我单位的_____（法定代表人代表姓名、职务）代表本单位授权_____（被授权人的姓名、职务）为本单位的合法代理人，就_____项目的投标及合同的执行、完成，以本单位的名义处理一切与之有关的事务。

本授权书于_____年____月____日签字生效，特此声明。

投标人名称（公章）：_____

法定代表人（签字或盖章）：_____

被授权人（签字或盖章）：_____

日期：_____年____月____日

备注：1、附法定代表人身份证复印件（正面、反面）和被授权人身份证复印件（正面、反面）

2、法定代表人投标时，无需提供此附件。

附件 5:

投标人资格证明材料

附件 6:

报价文件

1、投标报价表（开标一览表）

投标人名称: _____ 项目编号: _____

币种: 人民币

序号	项目名称	标项名称	采购内容	投标单价合计（元）	备注
				小写:	
				大写:	

备注: 1、本表格式不得更改, 投标人只能按要求填报。

2、此项目只报单价, 此项须填写单价合计金额。

投标人名称（公章）: _____

法定代表人（签字或盖章）: _____

日期: _____年____月____日

2、报价明细表

投标人名称：_____ 项目编号：_____ 币种：人民币

序号	商品名称	最高限价	包装规格及型号	品牌	生产厂家	产地	投标单价	注册证产品名称	注册证号	备注
1										
2										
3										
4										
...										
...										
投标单价合计（元）										

注：1. 上述报价包含一切由投标人承担的费用，投标单价为含税、含运费等一切费用在内的价格。

2. 投标人需对本表中所有项进行报价，不得缺项漏项，不得增项。如果报价不符合要求则为无效投标，不得自行更改格式及文本信息。

3. 此项目只报单价,且不能超过最高限价。最高限价详见“第四章 项目需求”。

4、投标单价报价精确到小数点后两位，投标单价合计金额需等于各分项投标单价金额的合计。

5、本表中“投标单价合计”需和开标一览表中的“投标单价合计”相同。

投标人名称（公章）：_____

法定代表人（签字或盖章）：_____

日期：_____年_____月_____日

附件 7：

商务条款偏离表

序号	招标文件条款号	招标文件的商务条款	投标文件的商务条款	偏离情况	说明

注：本表如有负偏离，则视为无效投标。除本商务偏离表中所列的偏离内容外，其他所有商务条款均应完全响应“招标文件”中的要求。（投标人依据“第二章 投标人须知前附表”和“第四章 项目需求 2、说明”内容填写）

投标人名称（公章）：_____

法定代表人或被授权人（签字或盖章）：_____

日期：_____年____月____日

附件 8:

技术条款偏离表

序号	招标内容	项目需求响应情况		偏离情况	备注
		招标文件招标内容	投标文件的响应内容		

注：投标人应对招标文件要求的内容给予逐条响应，以自己服务所能达到的内容予以填写，不应复制招标文件的要求作为响应内容，否则视为无效投标。（投标人依据“第四章 项目需求 1、技术参数”内容填写）

投标人名称（公章）：_____

法定代表人或被授权人（签字或盖章）：_____

日期：_____年____月____日

附件 9：

公司业绩一览表

序号	项目名称	甲方单位名称	甲方联系方式	合同金额	签订日期

投标人名称（公章）： _____

法定代表人或被授权人（签字或盖章）： _____

日期： _____年____月____日

附件 10:

优惠条件承诺书

致: _____

经仔细阅读你们的招标文件，对所投标项目向贵单位特作如下优惠条件承诺：

- (1)
- (2)
- (3)
-

特此承诺！

投标人名称（公章）： _____

法定代表人或被授权人（签字或盖章）： _____

职务： _____

地址： _____

电话： _____

传真： _____

日期： _____年____月____日

附件 11:

售后服务承诺

格式自拟

附件 12:

无重大违法记录声明

致（采购人）：

我单位参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录。

若采购单位在本项目采购过程中发现我单位近三年内在经营活动中有重大违法记录，我单位将无条件地退出本项目的招标，并承担因此引起的一切后果。

特此声明！

投标人名称（公章）：_____

法定代表人或被授权人（签字或盖章）：_____

日期：_____年____月____日

附件 13:

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(单位名称)的(项目名称)采购活动,提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。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:

1. (标的名称),属于(采购文件中明确的所属行业)行业;制造商为(企业名称),从业人员_____人,营业收入为_____万元,资产总额为_____万元,属于(中型企业、小型企业、微型企业);

2. (标的名称),属于(采购文件中明确的所属行业)行业;制造商为(企业名称),从业人员_____人,营业收入为_____万元,资产总额为_____万元,属于(中型企业、小型企业、微型企业);

.....

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。

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。

企业名称(盖章):

日期:

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。

注:1、标的名称可填写为采购清单(采购目录)中各项产品名称,投标人须全部填报,不得缺项、漏项;也可填写为标项名称。

2、《中小企业声明函》内容填写厂家信息,落款投标人盖章即可。

附件 14:

残疾人福利性单位声明函
(如有)

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_____单位的_____项目采购活动提供本单位制造的货物（由本单位承担工程/提供服务），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。

投标人名称（公章）：_____

法定代表人或被授权人（签字或盖章）：_____

日期：_____年____月____日

附件 15:

监狱企业证明

(如有)

注：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，并加盖单位公章。

附件 16:

投标保证金汇款凭证复印件

附件 17:

投标人认为有必要提交的其他相关证明材料