政府采购招标文件

（单一来源）

****

**项目名称：乌鲁木齐市米东区中医医院全自动化学发光免疫分析仪试剂、耗材采购项目-迈克发光肿标及杂项**

**项目编号：XJCC-ZB-2025-106**

**采购人（盖章）：乌鲁木齐市米东区中医医院**

**联系人：孙继刚**

**联系电话：0991-7892187**

**联系地址：乌鲁木齐市米东区府前中路1055号**

**采购代理机构（盖章）：新疆诚成工程项目管理有限公司**

**联系人：马琴、马洁**

**联系电话：13199858738、17767622798**

**联系地址：乌市水磨沟区红光山路2588号绿地中心领海大厦1806**

**日期：2025年06月**

**目 录**

第一章 单一来源采购邀请书 1

第二章 供应商须知 4

第三章 采购项目技术规格、参数及要求 18

第四章 合同格式及合同条款 37

第五章 评审办法（最低评标价法） 40

第六章 响应文件格式 42

#

# 第一章 单一来源采购邀请书



单一来源采购邀请书

**新疆新灵都旭商贸有限公司：**

 **乌鲁木齐市米东区中医医院全自动化学发光免疫分析仪试剂、耗材采购项目-迈克发光肿标及杂项**已经批准采用单一来源方式进行采购，由于贵公司为本项目的唯一供货商，我方现邀请贵公司参与本项目的采购活动，按照本邀请书后所附的有关要求，编写好单一来源采购响应文件，于2025年06月23日16:00（北京时间）前往新疆维吾尔自治区乌鲁木齐市水磨沟区红光山路2588号绿地中心101栋1806室就本项目的商务、技术和报价等有关问题，进行进一步的谈判。

采购人名称：乌鲁木齐市米东区中医医院

**附件：**《乌鲁木齐市米东区中医医院全自动化学发光免疫分析仪试剂、耗材采购项目-迈克发光肿标及杂项单一来源采购文件》

# **第二章 供应商须知**

## 供应商须知前附表

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **序号** | **内容** | 说明与要求 |
| **1** | 项目名称 | 乌鲁木齐市米东区中医医院全自动化学发光免疫分析仪试剂、耗材采购项目-迈克发光肿标及杂项 |
| **2** | 采购人 | 名称：乌鲁木齐市米东区中医医院 地址：乌鲁木齐市米东区府前中路1055号 联系人：孙继刚 联系电话：0991-7892187  |
| **3** | **采购代理机构** | 名称：新疆诚成工程项目管理有限公司 地址：乌市水磨沟区红光山路2588号绿地中心领海大厦1806 联系人：马琴、马洁联系电话：13199858738、17767622798  |
| **4** | **采购内容** | 乌鲁木齐市米东区中医医院全自动化学发光免疫分析仪试剂、耗材采购项目-迈克发光肿标及杂项，具体要求详见招标文件第三章 采购项目技术规格、参数及要求； |
| **5** | **供应商资格要求** | 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：本项目为非专门面向中小企业采购项目，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库【2020】46号）及（财库[2022]19号）的规定，评标时将给予此类企业进行价格扣除10%的优惠，用优惠后的价格参与评审。   3.本项目的特定资格要求：所投产品属于第二类医疗器械的，需提供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明文件）；所投产品属于第三类医疗器械的，需提供有效的行政主管部门颁发的医疗器械经营许可证（或医疗器械生产许可证或其他医疗器械生产经营许可证明文件）。 |
| **6** | **是否允许投报进口产品** | 否 |
| **7** | **是否允许供应商将项目非主体、非关键性工作交由他人完成** | 否   |
| **8** | **踏勘现场** | 自行踏勘  |
| **9** | **投标有效期** | 自投标截止之日起 90日历天。 |
| **10** | **投标截止时间****（开标时间）** | 截止时间：2025年06月23日16:00（北京时间） |
| **11** | **供应商在投标截止时间前提交的文件** | 响应文件（具体要求见本表第13项） |
| **12** | **响应文件份数** | 1．本项目采用不见面开标、投标人需要递交电子投标文件，加密的电子投标文件，在投标截止时间前通过政采云平台https://www.zcygov.cn/上传到指定位置。无需递交纸质文件。2.本项目采用远程不见面交易的模式。开标当日，投标人无需到达开标现场，仅需在任意地点通过新疆政府采购云平台不见面开标系统（登录地址详见网站操作手册）完成远程解密、提疑澄清、开标唱标、结果公布等交互环节。投标人必须使用能正确解密投标文件的“CA锁”在规定的时间内完成远程解密，因投标人原因未能解密、解密失败或解密超时，视为投标人撤销其投标文件，系统内投标文件将被退回；因采购人原因或网上招投标平台发生故障，导致无法按时完成投标文件解密或开、评标工作无法进行的，可根据实际情况相应延迟解密时间或调整开、评标时间（友情提示：若投标人已领取副锁（含多把副锁）请注意正副锁的使用差别，务必使用生成投标文件的那把锁解密）。3.远程开标前，投标人务必在政采云平台：https://www.zcygov.cn/投标文件上传模块中使用“模拟解密”功能，验证本机远程自助解密环境。 |
| **13** | **开标时间及地点** | 采用不见面开标开标时间：2025年06月23日16:00（北京时间）开标地点：本项目采用不见面开标，投标人需要递交加密的电子投标文件，在投标截止时间前通过政采云平台https://www.zcygov.cn/开标系统上传到指定位置。逾期未上传的或不符合规定的投标文件将被拒绝接收。 |
| **14** | **谈判小组的组成** | 谈判小组构成：谈判小组由采购人代表和评审专家共3人以上单数组成，其中评审专家人数不得少于谈判小组成员总数的2/3。评委确定方式：新疆政采云专家库随机抽取 |
| **15** | **投标保证金** | 投标保证金额为：6600元投标保证金缴纳方式：银行汇票、银行电汇、转账、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式提交。1、若采用银行汇票、银行电汇、转账、本票时，投标保证金于2025年06月23日16:00（北京时间）（以到帐时间为准）之前从供应商账户汇至新疆诚成工程项目管理有限公司账户，否则其投标文件将被拒绝评审，供应商提交投标保证金应充分考虑资金在途时间。注：供应商向银行办理投标保证金汇（转）款时，应在用途栏（备注栏）准确注明"本项目招标编号（例如：XJCC-ZB-2025-XX投标保证金）"字样（每个标段应分别汇款），由于未按要求准确注明信息而导致的一切后果由供应商承担。户名：新疆诚成工程项目管理有限公司开户行名称：乌鲁木齐银行新华南路支行账号：0000001211121500053685开户行号：3138810001761. 若采用金融机构、担保机构出具的保函形式递交时，须出具对本项目（项目名称）的保函，提供原件的扫描件于投标文件中，否则视为无效。保函有效期不少于投标有效期。

3、如采用电子保函方式缴纳可按照新疆政府采购网-电子保函模块。采用电子保函形式应按以下要求办理：（1）电子保函按照“一分包一保函”的原则。（2）电子保函须在招标文件规定的投标截止时间前办理完成。（3）具体办理流程详见政采云平台《关于办理电子保函操作指南》。投标人以保函形式缴纳投标保证金的，应通过“政采云电子交易金融服务平台”，使用其企业CA 证书申请购买电子投标保函。向担保保证人购买电子投标保函所支付的费用应从投标人的企业账户汇出(个体工商户除外)，同时将支付电子投标保函费用的银行转账回单作为电子投标文件组成部分在投标时一并提交。（备注：如采用电子保函形式缴纳的，在投标截止日之前须从电子保函服务支撑管理平台中确认是否生效。电子保函服务管理平台技术人员联系方式：400-800-5100；0991-8844613） ★备注：（1）投标保证金保证金缴纳截止时间同开标时间一致。（2）供应商未按照采购文件上述要求提交投标保证金的，投标将被否决。 |
| **16** | **代理服务费** | 招标代理服务费按照国家发展改革委关于进一步放开建设项目专业服务价格的通知发改价格[2015]299号文，计算方法参照“国家计委关于印发《招标代理服务收费管理暂行办法》的通知”(计价格〔2002〕1980号)文件规定，根据上述文件的规定，本次招标代理服务费以中标价格为基数（固定单价结算项目以预算金额为基数），由中标人向采购代理机构支付。在领取中标通知书时由中标人一次性支付。本项目最高限价已包含代理服务费，请供应商将该费用考虑在报价之中，招标人将不另行支付。 |
| **20** | **付款方式** | 甲方应当按照实际使用量，与乙方办理结算付款。具体结算付款流程为:甲乙双方每月对实际使用的数量进行书面确认，该书面确认单作为每结算周期内确认实际供货数量的依据;乙方接受乙方供应的产品按照甲方财务结算制度确定结算付款周期为:(月/季度/半年/年);每一结算周期届满后7个工作日内，甲乙双方依据上一结算周期内双方无异议的实际供货数量(书面确认单)结合合同约定单价确认上一周期货款数额，并于货款数额确认后30个工作日内支付至乙方指定账户。  |
| **21** | **交货日期** | 供货商接到采购人供货通知时，必须第一时间安排送货，急救或紧急情况下使用的配送不应超过2小时，一般品种的配送不应超过24小时 |
| **22** | **交货地点** | 甲方指定地点 |
| **23** | **服务期限** | 1年，中标商承担试剂耗材所使用的设备的维护保养、性能验证及年度计量检定，提供承诺函。(如中标人提供的耗材不适配，采购人无条件退货，终止合同。) |
| **24** | **质保期** | 中标方提供的医用耗材资质齐全，内外包装上均需注明有效期,有效期与投标文件中规定的有效期相一致且不得少于12个月（或耗材实际有效期的80%），包装符合国家、行业标准规定的保护措施。中标方送货至使用方的库存物品接近效期的，中标方有责任进行无条件调换或退货。  |
| **25** | **是否需要提交样品** | 不需要  |
| **26** | **项目预算** | 项目总预算为663780.00元，详见采购需求产品清单。 |
| **27** | **报价要求** | 1. 供应商投标单价及总价均不得超过控制单价，否则按无效投标处理；
2. 本项目合同价形式为固定单价合同，按甲方需求供货。
 |
| **28** | **政府采购政策落实** | 1.本项目不专门面向中小企业预留采购份额。2.根据工信部等部委发布的《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）、财政部、工业和信息化部《政府采购促进中小企业发展管理办法 》（财库[2020]46号文）规定，本次采购标的所属行业为**工业**，符合以下条件的中小微型企业应按照招标文件格式要求提供《中小企业声明函》。（1）本文件所称中小企业，是指在中华人民共和国境内依法设立，依据国务院批准的中小企业划分标准确定的中型企业、小型企业和微型企业，但与大企业的负责人为同一人，或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。符合中小企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小企业。（2）本次投标供应商提供的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；供应商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。（3）根据上述文件规定，对满足以上（1）（2）两项条件并按照规定格式提供《中小企业声明函》的小微企业的投标总报价给予 **10 %**的扣除，用扣除后的价格参与评审。（4）依据本办法规定享受扶持政策获得政府采购合同的，小微企业不得将合同分包给大中型企业，中型企业不得将合同分包给大型企业。（5）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证明文件（扫描件）的，视同为小型和微型企业。（6）符合享受政府采购支持政策的残疾人福利性单位条件且提供《残疾人福利性单位声明函》的，视同为小型和微型企业。3.节能、环境标志产品评审优惠内容及加分幅度：严格执行《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）、关于印发节能产品政府采购品目清单的通知（财库〔2019〕19号）、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）、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），本次投标产品类别属于政府强制采购产品类别的，须按照要求提供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或环境标志产品认证证书，否则投标无效；属于政府优先采购产品类别的，须按照要求提供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或环境标志产品认证证书，否则不予认定。同一合同包内的节能、环境标志政府采购产品部分加分只对属于品目内的非强制类产品进行加分，强制类产品已作为投标时强制性要求不再给予加分。若节能、环境标志品目内的产品仅是构成投标产品的部件、组件或零件的，则该投标产品不予加分。价格项加分具体方法详见商务评审表。供应商须自行编写《环境标志产品明细表》、《节能标志产品明细表》中列明并附证书，否则，不予加分。 |
| **29** | 招标人补充的其他内容 | 1、本项目实行网上投标，采用电子投标文件；2、各供应商应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供应商自行承担。有意向参与电子开评标的供应商，可访问新疆数字证书认证中心官方网站（https://www.xjca.com.cn/）或下载“新疆政务通”APP自行进行申领。如需咨询，请联系新疆CA服务热线0991-2819290；3、供应商将政采云电子交易客户端下载、安装完成后，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。客户端请至政采云下载专区查看，如有问题可拨打政采云客户服务热线95763进行咨询。如因供应商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，视为供应商自动弃标。4、供应商应当在招标截止时间前,将生成的“电子加密响应文件”上传递交至“政府采购云平台”,招标截止时间以后上传递交的响应文件将被“政府采购云平台”拒收。5、供应商在招标前须提前配置好电脑浏览器（建议使用360 浏览器或谷歌浏览器）, 招标时请使用制作加密电子响应文件的CA锁进行解密及报价确认。本项目响应文件解密时间定为30分钟内,如因自身原因导致无法正常解密,后果由供应商自行承担。6、供应商登录政采云平台，在招标时间后30分钟内用“项目采购-开标评标”功能进行解密响应文件。若供应商在规定时间内（未按时解密的，视为无效招标。解密与加密响应文件须使用同一个 CA。  |
| 注意事项 | 注：无论何种原因，即使供应商开标时携带了证书材料的原件，但在响应文件中未提供与之内容完全一致的扫描件的，谈判小组可以视同其未提供。 |

注：本表中“”标示选择使用该项，“□”标示不选择使用该项。

## 一、总则

**1.适用范围**

1.1本采购文件适用于本采购邀请函中所述的货物、服务类政府采购项目。

**2.定义**

2.1“采购人”是指：乌鲁木齐市米东区中医医院。

2.2“供应商”是指：符合本采购文件规定并参加本项目采购的供应商。

2.3 “监管部门”是指：乌鲁木齐市米东区财政局。

2.4 “采购代理机构”是指：新疆诚成工程项目管理有限公司。

2.5 “成交供应商”是指：经谈判小组评审、推荐，采购人依法确定并授予合同的供应商。

2.6“货物”是指：各种形态和种类的物品，包括原材料、燃料、设备、产品等。

2.7“服务”是指：除货物和工程以外的其他政府采购对象。

2.8“电子响应文件”指利用政采云交易平台提供的“电子响应文件制作工具”编制加密和未加密的投标文件。

**3.供应商必须具备的基本条件**

3.1 符合采购文件“第二章 供应商须知前附表”第5条所规定的供应商资格要求，有能力提供本项目货物及相关服务的供应商。

**4.响应费用**

4.1 供应商应自行承担所有与编写和提交响应文件有关的费用，不论结果如何，采购人和采购代理机构在任何情况下无义务和责任承担此类费用。

## 二、响应文件的编制

**5.响应文件编制基本要求**

5.1供应商提交的响应文件以及供应商与采购人和采购代理机构就有关响应的所有来往函电均应使用中文。供应商提交的支持文件和印刷的文献可以使用别的语言，但其相应内容必须附有中文翻译文本，在解释响应文件时以翻译文本为主。

5.2供应商应认真阅读、并充分理解本文件的全部内容（包括所有的补充、修改内容），承诺并履行本文件中各项条款规定及要求。

5.3响应文件必须按本文件的全部内容，包括所有的补充通知及附件进行编制。

5.4如因供应商只填写和提供了本文件要求的部分内容和附件，而给评审造成困难，其可能导致的结果和责任由供应商自行承担。

**6.响应文件的组成**

6.1响应文件由以下内容组成：

6.1.1响应文件分为资格审查、商务文件、技术文件、服务文件。

商务文件指供应商提交的证明其有资格参加投标和中标后有能力履行合同的文件。技术和服务文件指供应商提交的能够证明其提供的货物及服务符合招标文件规定的文件。本次招标，供应商须按招标文件第六部分“响应文件格式”中规定提交资格审查资料、商务文件、技术文件和服务文件，其中加☆项目若有缺失或无效，将导致投标被拒绝且不允许在开标后补正。

**7.响应文件的编制**

7.1供应商递交的响应文件及相关要求按照单一来源文件第二部分“供应商须知前附表”中第12、13、14项的规定。

**8.计量单位**

8.1除技术要求中另有规定外，本文件所要求使用的计量单位均应采用国家法定计量单位。

**9.响应要求**

9.1供应商所提供的货物和服务均以人民币为单位报价。

9.2总报价应是本项目范围内全部内容的价格体现,包括货款、包装费、运杂费、安装测试费、技术培训费、售后服务、税金、利润等各种应有费用。

9.3对于本文件中未列明，而供应商认为必需的费用也需列入总报价。在合同实施时，采购人将不予支付成交供应商没有列入的项目费用，并认为此项目的费用已包括在总报价中。

9.4供应商要详细填写“报价一览表”和“供货清单”中的内容，由法定代表人或授权代表签字确认，并加盖单位公章。

## 三、响应文件的递交

**10.响应文件的密封和标记**

10.1供应商应通过电子响应文件制作工具严格按竞争性磋商文件要求制作响应文件，在投标截止时间前完成上传经过数字证书电子签章并加密的响应文件（加密和解密须用同一把数字证书）。供应商在投标截止时间前，可以对其所递交的响应文件进行修改并重新上传，但以投标截止时间前最后一次上传的响应文件为有效响应文件。

10.2投标截止时间以政采云平台显示的时间为准，逾期系统将自动关闭，未完成上传的响应文件视为逾期送达，将被拒绝。

10.3供应商认为有必要提交的其他资料请于投标截止时间前一并提交。

**11.响应文件的递交**

11.1供应商应当在竞争性磋商文件要求提交响应文件的截止时间前网上投标，并将未加密的电子响应文件光盘密封送达指定开标地点。

11.2在竞争性磋商文件要求提交响应文件的截止时间之后送达的响应文件，为无效响应文件，采购代理机构将拒绝接收。

**12.响应文件的补充、修改或者撤回**

12.1 供应商在递交响应文件后，可以修改或撤回其投标，但这种修改和撤回，必须在规定的投标截止时间前。在投标截止时间后，供应商不得要求修改或撤回其响应文件。

12.2 在递交响应文件截止时间后，供应商不得对响应文件补充、修改或者撤回，但属于本须知5.4.2款规定的情形除外。

## 四、协商步骤

**13.成立谈判小组**

13.1谈判小组由采购人代表和有关专家共3人以上的单数组成，其中专家的人数不少于谈判小组成员总数的三分之二。专家成员依法从政府采购专家库中随机抽取。

**14.响应文件的审核**

14.1供应商在规定的时间内提交响应文件。

14.2电子响应文件凡具有下列情形之一者，均视为没有响应采购文件要求的无效文件：

1）未按照采购文件规定要求递交的；

2）不具备采购文件中规定资格要求的；

3）不符合法律、法规和采购文件中规定的其他实质性要求的。

14.3响应文件被确认为无效文件后，该供应商即失去参加本次协商资格。

**15. 协商**

15.1谈判小组按已确定的协商程序，与单一供应商就商务、技术和价格等进行协商，并了解其响应文件组成情况。协商结束后，谈判小组按照采购文件规定的方法和标准，对响应采购文件要求的响应文件进行综合评议，并视情况决定是否进行下一轮协商。

15.2协商过程中,若需修正采购文件或优化采购方案, 采购代理机构将通知供应商,并给供应商提供较充分的修正时间。供应商根据采购文件修改，对原响应文件进行修正，并将修正文件递交至采购代理机构。逾期不上传的，视同放弃协商。修正文件与响应文件同具法律效力。文件修正后，按照规定的时间继续进行协商。

15.3每一次协商结束后，参加协商的供应商均须根据谈判小组的要求在规定的时间内进行响应，并作出有关承诺说明。

15.4供应商作最后报价，谈判小组按协商情况和最后响应情况综合评价比较，确定成交供应商名单，形成协商情况记录。

15.5供应商的响应均超过了政府采购预算，采购人不能支付的，协商活动终止；终止后，采购人需要采取调整采购预算或项目配置标准等，或采取其他采购方式的，应当在采购活动开始前获得政府采购监督管理部门批准。

## 五、确定成交供应商办法

16.1谈判小组根据符合采购需求、质量和服务且报价合理的原则确定成交供应商。

16.2成交供应商确定后两个工作日内，采购代理机构将在政府采购监管部门指定的媒体上发布成交公告，同时向成交供应商发出《成交通知书》。《成交通知书》是合同的组成部分,对成交供应商和采购人具有同等法律效力。

## 六、签订合同

17.1成交供应商在收到《成交通知书》后30日内，按照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、技术和服务要求等事项与采购人签订供货合同。

17.2政府采购合同于签订合同之日起2个工作日内上传至政采云交易平台进行公示。

17.3成交供应商不得向他人转让成交项目，如果成交供应商向他人转让成交项目或在履行合同时发生违约行为，政府采购监管部门或采购代理机构将视情节轻重，按有关规定给予处罚。

## 七、项目验收

18.1 项目实施完毕，采购人和采购代理机构组织对供应商履约的验收。

18.2 验收标准：采购文件、响应文件、政府采购合同规定的标准。

## 八、适用法律

19. 采购当事人的一切活动均适用于《中华人民共和国政府采购法》及相关规定。

# 第三章 采购项目技术规格、参数及要求

**一、采购清单**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 产品名称（标的） | 规格 | 盒(测试） | 参数 | 单位 | 最高限价单价（元） |
| 1 | 甲胎蛋白测定试剂盒 | 2×50测试/盒 | 100 | 1.本产品用于体外定量检测人血清或血浆样本中甲胎蛋白的浓度。2.溯源性 ：溯源至WH0国际标准品AFP。3.有效期≥18个月，试剂开瓶上机后避光可保存35天。4.抗干扰能力样本中的胆红素≤3000μmol/L，血红蛋白≤17g/L，甘油三酯≤30mmol/L，生物素≤1000ng/mL，EDTA-Na2≤5mg/mL,类风湿因子≤1 500IU/mL对本试剂测定无明显影响 。5.线性在 0.500IU/mL ～ 500IU/mL范围内，相关系数(r)不小于0.9900 。6.重复性批内变异系数(CV)不大于8.0% 批间变异系数(CV)不大于10.0%。7、定标液试剂盒内自带，无需单独购买8、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 1120.00  |
| 2 | 癌胚抗原测定试剂盒 | 2×50测试/盒 | 100 | 1.本产品用于体外定量检测人血清或血浆样本中癌胚抗原的浓度。2.溯源性：该检测系统溯源至WHO国际标准品CEA(73/601)。3.有效期≥18个月，试剂开瓶上机后避光可保存35天。4.抗干扰能力样本中的胆红素≤3000μmolL,血红蛋白≤23g/L,甘油三酯≤30mmol/L,EDTA-Na2≤5mg/mL,生物素≤1000ng/mL,类风湿因子≤1500IU/mL 对本试剂测定无明显影响。5.线性在0.500ng/mL-1000.000ng/mL范围内，相关系数(r)不低于0.9900。6、定标液试剂盒内自带，无需单独购买7、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 1120.00  |
| 3 | 糖类抗原15-3测定试剂盒 | 2×50测试/盒 | 100 | 1.本产品用于体外定显检测人血清或血浆样本中糖类抗原15-3的浓度。2.有效期≥18个月，试剂开瓶上机后避光可保存35天。3.抗干扰能力样本中的胆红素≤3000μmol/L, 血红蛋白≤10g/L, 甘油三酯≤30mmol/L,EDTA-Na2≤5mg/mL,生物素≤10μg/mL, 类风湿因子≤1200IU/mL 对本试剂测定无明显影响。4.线性在1.000U/mL-500.000U/mL范围内，相关系数(r)不低于0.9900。5、定标液试剂盒内自带，无需单独购买6、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 1575.00  |
| 4 | 糖类抗原125测定试剂盒 | 2×50测试/盒 | 100 | 1.本产品用于体外定星检测人血清或血浆样本中糖类抗原125的浓度。2.有效期≥18个月，试剂开瓶上机后避光可保存35天。3.抗干扰能力样本中的胆红素≤3000μmol/L,血红蛋白≤17g/L,甘油三酯≤30mmol/L,EDTA-Na2≤5mg/mL,生物素≤1000ng/mL,类风湿因子≤1200IU/mL 对本试剂测定无明显影响。4、定标液试剂盒内自带，无需单独购买5、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 1575.00  |
| 5 | 糖类抗原19-9测定试剂盒 | 2×50测试/盒 | 100 | 1.本产品用于体外定量检测人血清或血浆样本中糖类抗原19-9的浓度。2.有效期≥18个月。试剂开瓶上机后避光可保存35天。3.抗干扰能力样本中的胆红素≤3000μmolL,血红蛋白≤ 1 7g/L,甘油三酯≤30mmol/L,EDTA-Naz≤5mg/mL,生物素≤5000ng/mL,类风湿因子≤1500IU/mL 对本试剂测定无明显影响。4、定标液试剂盒内自带，无需单独购买5、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 1575.00  |
| 6 | 总前列腺特异性抗原测定试剂盒 | 2×50测试/盒 | 100 | 1.本产品用于体外定量检测人血清或血浆样本中总前列腺特异性抗原的浓度。2.溯源性：溯源至WHO国际标准品PSA(17/100)。3.有效期≥18个月，试剂开瓶上机后避光可保存35天。4.抗干扰能力样本中的胆红素≤3000μmol/L,血红蛋白≤10g/L,甘油三酯≤30mmol/L,EDTA-Na2≤5mg/mL,生物素≤5000ng/mL,类风湿因子≤1500IU/mL 对本试剂测定无明显影响。5、定标液试剂盒内自带，无需单独购买6、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 1575.00  |
| 7 | 游离前列腺特异性抗原测定试剂盒 | 2×50测试/盒 | 100 | 1.本产品用于体外定量检测人血清或血浆样本中游离前列腺特异性抗原的浓度。2.溯源性：该检测系统溯源至WHO 国际标准品Free PSA(17/102)。3.有效期≥18个月，试剂开瓶上机后避光可保存35天。4.抗干扰能力样本中的胆红素≤3000μmol/L,血红蛋白≤10g/L,甘油三酯≤30mmoVL,EDTA-Na2≤5mg/mL,生物素≤5000ng/mL,类风湿因子≤1500IU/mL对本试剂测定无明显影响。5、定标液试剂盒内自带，无需单独购买6、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 1575.00  |
| 8 | 糖类抗原50测定试剂盒 | 2×100测试/盒 | 200 | 1.本产品用于体外定量检测人血清或血浆样本中糖类抗原50的含量。2.有效期≥15个月，试剂开瓶上机后避光可保存35天。3.抗干扰能力：样本中的胆红素≤1500μmol/L,血红蛋白≤15.0g/L甘油三酯≤30mmol/L,生物素≤30μg/mL,HAMA≤771.484ng/mL对本试剂 测定无明显影响；ANA阳性样本对本试剂测定无明显影响。4、定标液试剂盒内自带，无需单独购买5、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 3150.00  |
| 9 | 胃泌素释放肽前体测定试剂盒 | 2×100测试/盒 | 200 | 1.本产品用于体外定量检测人血清或血浆样本中胃泌素释放肽前体的含量。2.有效期≥18个月，试剂开瓶上机后避光可保存35天。3.抗干扰能力：样本中胆红素≤3420μmol/L, 血红蛋白≤21.6g/L, 甘油三酯≤34mmol/L, 生物素≤500ug/mL,HAMA≤385.742ng/mL对本试剂测定无明显影响；ANA阳性样本对本试剂测定无明显影响。4、定标液试剂盒内自带，无需单独购买5、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 3150.00  |
| 10 | 神经元特异性烯醇化酶测定试剂盒 | 2×100测试/盒 | 200 | 1.本产品用于体外定量检测人血清样本中神经元特异性烯醇化酶的含量。2.有效期≥15个月；试剂开瓶上机后避光可保存28天。3.抗干扰能力：样本中的胆红素≤3000μmol/L,甘油三酯≤30mmol/L,生物素≤5000ng/mL,类风湿因子≤1500IU/mL,HAMA≤120ng/mL对本试剂测定无明显影响；ANA 阳性样本对本试剂测定无明显影响。4、定标液试剂盒内自带，无需单独购买5、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 3150.00  |
| 11 | 鳞状上皮细胞癌抗原测定试剂盒 | 2×100测试/盒 | 200 | 1.本产品用于体外定量检测人血清或血浆样本中鳞状上皮细胞癌抗原的含量。2.有效期≥15个月，试剂开瓶上机后避光可保存35天。3.抗干扰能力：样本中的胆红素≤500umol/L,血红蛋白≤23g/L,甘油三酯≤33mmol/L, 生物素≤50μg/mL、总蛋白≤9g/dL,HAMA≤771.484ng/mL,RF≤700IU/mL对本试剂测定无明显影响；ANA阳性样本对本试剂测定无明显影响。4、定标液试剂盒内自带，无需单独购买5、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 3150.00  |
| 12 | 细胞角蛋白19片段测定试剂盒 | 2×100测试/盒 | 200 | 1.本产品用于体外定量检测人血清或血浆样本中细胞角蛋白19片段的含量。2.有效期≥12个月。试剂开瓶上机后避光可保存35天。3. 抗干扰能力：样本中胆红素≤1111μmol/L,血红蛋白≤12g/L,甘油三酯≤9.03mmol/L,生物素≤50ng/mL,类风湿因子≤1500IU/mL,HAMA≤140ng/mL对本试剂测定无明显影响；ANA阳性样本对本试剂测定无明显影响。4、药物干扰：样本中药物浓度，吉非替尼≤50ug/mL,厄洛替尼≤30μg/mL,奥西替尼≤16μg/mL,顺铂≤28μg/mL,卡铂≤500μg/mL,紫杉醇≤60μg/mL时，干扰率在±15%范围内。5、定标液试剂盒内自带，无需单独购买5、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 3150.00  |
| 13 | 糖类抗原72-4测定试剂盒 | 2×100测试/盒 | 200 | 1.本产品用于体外定量检测人血清或血浆样本中糖类抗原72-4的含量。2.有效期≥15个月，试剂开瓶上机后可保存35天。3.抗干扰能力：样本中的胆红素≤1700μmol/L, 血红蛋白≤22g/L, 甘油三酯≤34mmol/L, 生物素≤50μg/mL,类风湿因<1500IU/mL,HAMA≤771.484ng/mL,对本试剂测定无明显影响；ANA阳性样本对本试剂测定无明显影响。4、定标液试剂盒内自带，无需单独购买5、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 3150.00  |
| 14 | 糖类抗原242测定试剂盒 | 2×100测试/盒 | 200 | 1.本产品用于体外定量检测人血清样本中糖类抗原242的含量。2.有效期≥12个月，试剂开瓶上机后避光可保存35天。3.抗干扰能力：样本中的胆红素≤1129μmol/L, 血红蛋白≤22g/L, 甘油三酯≤17mmol/L,生物素≤50ng/mL、类风湿因子1500IU/mL,HAMA≤77.1484ng/mL对本试剂测定无明显影响。4、定标液试剂盒内自带，无需单独购买5、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 3150.00  |
| 15 | 人附睾蛋白4测定试剂盒 | 2×100测试/盒 | 200 | 1.本产品用于体外定量测定人血清或血浆样本中人附睾蛋白4抗原的含量。2.有效期≥12个月，试剂开瓶上机后避光可保存35天。3.抗干扰能力；样本中的胆红素≤857μmoVL,血红蛋白≤10g/L,甘油三酯≤23mmol/L,生物素≤50ng/mL,类风湿因子≤1500IU/mL,HAMA≤77.1484ng/mL, 对本试剂测定无明显影响； ANA阳性样本对本试剂测定无明显影响。4、定标液试剂盒内自带，无需单独购买5、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 6160.00  |
| 16 | 胃蛋白酶原Ⅰ测定试剂盒 | 2×50测试/盒 | 100 | 1.本品用于体外定量测定人血清或血浆样本中胃蛋白酶原I的浓度。2.有效期≥15个月。试剂开瓶上机后避光可保存35天。3.抗干扰能力：样本中胆红素≤684μmolL,甘油三酯≤28mmol/L,血红蛋白≤5g/L,生物素≤20μg/mL,类风湿因子≤1000IU/mL,对本试剂测 定无明显影响。4、定标液试剂盒内自带，无需单独购买5、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 2520.00  |
| 17 | 胃蛋白酶原Ⅱ测定试剂盒 | 2×50测试/盒 | 100 | 1.本品用于体外定量测定人血清或血浆样本中胃蛋白酶原II的浓度。2.有效期≥15个月。试剂开瓶上机后避光可保存35天。3.抗干扰能力：样本中胆红素≤684μmolL,甘油三酯≤28mmol/L,血红蛋白≤5g/L,生物素≤20μg/mL,类风湿因子≤1000IU/mL,对本试剂测 定无明显影响。4、定标液试剂盒内自带，无需单独购买5、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 2520.00  |
| 18 | 抗缪勒氏管激素测定试剂盒 | 2×100测试/盒 | 200 | 1.本品用于体外定量测定人血清或血浆样本中抗缪勒氏管激素的浓度。2.有效期≥18个月，试剂开瓶上机后避光可保存60天。3..抗干扰能力：胆红素≤1129μmol/L，甘油三酯≤23mmol/L，生物素≤2000ng/ml，血红蛋白≤10g/L，类风湿因子≤40001L/mL，乙酰半胱氨酸≤150mg/L，抗坏血酸≤VC300mg/L，头孢西丁≤2500mg/L，肝素钠≤5000U/L，多西环素≤50mg/L，对本试剂测定无明显影响。4、定标液试剂盒内自带，无需单独购买5、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 19530.00  |
| 19 | 促肾上腺皮质激素测定试剂盒 | 2×50测试/盒 | 100 | 1.本品用于体外定量测定人血浆样本中促肾上腺皮质激素的浓度。2.有效期≥12个月，试剂开瓶 上机后避光可保存35天。3.抗干扰能力：样本中的胆红素≤428μmol/L(25mg/dL),血红蛋白 ≤4g/L,甘油三酯≤22.58mmolL, 生物素≤60ng/mL,对本试剂测定 无明显影响。4、定标液试剂盒内自带，无需单独购买5、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 1540.00  |
| 20 | 皮质醇测定试剂盒 | 2×50测试/盒 | 100 | 1.本品用于体外定量测定人血清或血浆样本中皮质醇的浓度。2.溯源性：溯源至参考方法(ID-LC/MS/MS)。3.有效期≥12个月,试剂开瓶 上机后避光可保存35天.4.抗干扰能力： 样本中的胆红素≤400μmol/L,甘油三酯≤25mmolL, 血红蛋白≤5g/L,生物素≤10ng/mL,对本试剂测定无明显影响。5、定标液试剂盒内自带，无需单独购买6、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 980.00  |
| 21 | 肾素测定试剂盒 | 2×50测试/盒 | 100 | 1.本品用于体外定量测定人血浆样本中肾素的浓度 。2.溯源性：溯源至国际标准品NIBSC 68/356 。3.有效期≥12个月,试剂开瓶上机后避光可保存35天.4. 抗干扰能力：样本中的胆红素≤342 moI/L,血红蛋白≤5.0g/L,甘油三酯≤33.87mmol/L,生物素≤50ng/mL，RF≤200IU/mL对本试剂测定无明显影响 。5、定标液试剂盒内自带，无需单独购买6、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 910.00  |
| 22 | 醛固酮测定试剂盒 | 2×50测试/盒 | 100 | 1.本品用于体外定量测定人血清或血浆样本中醛固酮的浓度 。2.有效期≥12个月,试剂开瓶上机后避光可保存35天.3.抗干扰能力:样本中胆红素≤500μmolL,甘油三酯≤33mmoI/L，血红蛋白≤6g/L，生物素≤30ng/mL，类风湿因子≤1200IU/mL时对本试剂测定无明显影响。4、定标液试剂盒内自带，无需单独购买5、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 980.00  |
| 23 | 甲型肝炎病毒IgM抗体检测试剂盒 | 2×100测试/盒 | 200 | 1.本产品用于体外定性检测人血清、血浆样本中的甲型肝炎病毒IgM 抗体。2.有效期≥12个月；试剂开瓶上机后避光可稳定35天。3.分析特异性对 HBV、HIV、HCV、TOxO-IgM、CMV-IgM、RV-IgM、HSV-lgM、AMA、ANA、HAV-IgG、高 度IgG的阳性病原样本进行检测，无交叉反应。4.抗干扰能力样本中的血红蛋白≤10.0g/L, 胆红素≤1368.5μmol/L,甘油三酯≤36.2mmol/L,生物素≤100ng/mL,链霉亲和素抗体≤25ug/mL,HAMA≤771.484ng/mL,人生长激素≤200ng/mL,促黄体生成素≤200IU/L,促甲状腺激素≤2.0IU/L,促卵泡生成素≤200IU/L,人绒毛膜促性腺激素≤1000IU/L,孕酮≤1000ng/mL,睾酮≤25ng/mL对本试剂测定无明显影响。5.药物干扰布洛芬缓释胶囊（40ug/L)、阿司匹林肠溶片(50μg/mL)、复方对乙酰氨基酚片(5μg/mL)、卡托普利片(350ng/mL)、罗红霉素分散片(10g/mL)、双环醇片(160μg/L)和复方甘草酸苷胶囊（500μg/L)、 α-干扰素(5000IU/mL)、扎那米韦(426ng/mL)、利巴韦林(0.1mg/mL)、奥司他韦(15μg/mL)、帕拉米韦(150μg/mL)、洛匹那韦(53μg/mL)、利托那韦(3μg/mL)、阿比多尔(135μg/mL)对本产品检测结果无明显影响。6、定标液试剂盒内自带，无需单独购买7、储存温度：2℃ ~ 8℃。\*适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 420.00  |
| 24 | 乙型肝炎病毒表面抗原质控品 | 水平3 ：2.0mL×1 |  | 1、本产品用于乙型肝炎病毒表面抗原定量检测项目的质量控制。2、储存条件及有效期：2℃~8℃密闭避光保存，有效期为18个月。3、规格：水平3:1 .0mL×1、2.0mL×1;4、形态：液体 5、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 150.00  |
| 25 | 乙型肝炎病毒表面抗体质控品 | 水平2：2.0mL×1 |  | 1、本产品用于乙型肝炎病毒表面抗体定量检测项目的质量控制。2、储存条件及有效期：2℃~8℃密闭避光保存，有效期为18个月。3、规格：水平2:1 .0mL×1、2.0mL×1;4、形态：液体 5、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 150.00  |
| 26 | 乙型肝炎病毒e抗原质控品 | 水平3：1.0mL×1 |  | 1、本产品用于乙型肝炎病毒e 抗原定量检测项目的质量控制2、储存条件及有效期：2℃~8℃密闭避光保存，有效期为15个月。3、规格：水平3:1 .0mL×1、1.0mL×2、2.0mL×1、2.0mL×2;4、形态：液体 5、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 150.00  |
| 27 | 乙型肝炎病毒e抗体质控品 | 水平3：1.0ml×1 |  | 1、本产品用于乙型肝炎病毒e 抗体定量检测项目的质量控制2、储存条件及有效期：2℃~8℃密闭避光保存，有效期为15个月。3、规格：水平3:1 .0mL×1、1.0mL×2、2.0mL×1、2.0mL×2;4、形态：液体 5、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 150.00  |
| 28 | 乙型肝炎病毒核心抗体质控品 | 水平3：1.0ml×1 |  | 1、本产品用于乙型肝炎病毒核心抗体定量检测项目的质量控制2、储存条件及有效期：2℃~8℃密闭避光保存，有效期为15个月。3、规格：水平3:1 .0mL×1、1.0mL×2、2.0mL×1、2.0mL×2;4、形态：液体 5、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 150.00  |
| 29 | 人类免疫缺陷病毒抗原抗体质控品 | 质控品1～4 2.0ml×4 |  | 1、本产品用于人类免疫缺陷病毒抗原抗体项目的质量控制。2、储存条件及有效期：2℃~8℃密闭避光保存，有效期为18个月。3、规格：质控品1～4 2.0ml×44、形态：液体 5、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 550.00  |
| 30 | 丙型肝炎病毒抗体质控品 | 质控品1～2 1.0ml×2 |  | 1、本产品用于丙型肝炎病毒抗体项目的质量控制。2、储存条件及有效期：2℃~8℃密闭避光保存，有效期为18个月。3、规格：质控品1～2:0.5mL×2、1.0mL×2。4、形态：液体5、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 535.00  |
| 31 | 梅毒螺旋体抗体质控品 | 质控品1～2 2.0ml×2 |  | 1、本产品用于梅毒螺旋体抗体项目的质量控制。2、储存条件及有效期：2℃~8℃密闭避光保存，有效期为18个月。3、规格：质控品1～2:0.5mL×2、1.0mL×2。4、形态：液体5、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 550.00  |
| 32 | 甲型肝炎病毒IgM抗体质控品 | 质控1～2 0.5mL×2 |  | 1、本产品用于甲型肝炎病毒IgM 抗体检测的质量控制。2、储存条件及有效期：2℃~8℃密闭避光保存，有效期为12个月。3、规格：质控1～20.5mL×2、质控1～20.5mL×4、4、形态：液体 5、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 335.00  |
| 33 | 胃蛋白酶原Ⅰ测定试剂盒（直接化学发光法） | 水平1 1.0mL×1 |  | 1、本产品用于胃蛋白酶原Ⅰ检测项目 的质量控制 。2、储存条件及有效期：2℃~8℃密闭避光保存，有效期为12个月3、规格： 1.0mL×14、形态：液体 5、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 450.00  |
| 34 | 胃蛋白酶原Ⅰ测定试剂盒（直接化学发光法） | 水平2 1.0mL×1 |  | 1、本产品用于胃蛋白酶原Ⅰ检测项目 的质量控制 。2、储存条件及有效期：2℃~8℃密闭避光保存，有效期为12个月3、规格： 1.0mL×14、形态：液体 5、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 450.00  |
| 35 | 胃蛋白酶原Ⅱ测定试剂盒（直接化学发光法） | 水平1 1.0mL×1 |  | 1、本产品用于胃蛋白酶原Ⅱ检测项目 的质量控制 。2、储存条件及有效期：2℃~8℃密闭避光保存，有效期为12个月3、规格： 1.0mL×14、形态：液体 5、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 450.00  |
| 36 | 胃蛋白酶原Ⅱ测定试剂盒（直接化学发光法） | 水平2 1.0mL×1 |  | 1、本产品用于胃蛋白酶原Ⅱ检测项目 的质量控制 。2、储存条件及有效期：2℃~8℃密闭避光保存，有效期为12个月3、规格： 1.0mL×14、形态：液体 5、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 450.00  |
| 37 | 抗缪勒氏管激素质控品 | 水平1 1.0mL×1 |  | 1、本品对抗缪勒氏管激素(anti-Müllerian hormone,AMH)检测项目进行质 量控制2、储存条件及有效期：2℃~8℃密闭避光保存，有效期为18个月3、规格：水平11.0mL×1; 水平11.0mL×2; 水平12.0mL×2;4、形态：冻干5、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 450.00  |
| 38 | 抗缪勒氏管激素质控品 | 水平2 1.0mL×1 |  | 1、本品对抗缪勒氏管激素(anti-Müllerian hormone,AMH)检测项目进行质 量控制2、储存条件及有效期：2℃~8℃密闭避光保存，有效期为18个月3、规格：水平21.0mL×1; 水平21.0mL×2; 水平22.0mL×2。4、形态：冻干5、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 450.00  |
| 39 | 高血压复合质控品 | 水平1：2.0mLx1 |  | 1、本品用于肾素、皮质醇、醛固酮、促肾上腺皮质激素项目的质量控制2、储存条件及有效期：2℃~8℃密闭避光保存，有效期为12个月。3、规格：水平12.0mL×1; 水平12.0mL×3; 水平12.0mL×6;4、形态：冻干5、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 450.00  |
| 40 | 高血压复合质控品 | 水平2：2.0mLx1 |  | 1、本品用于肾素、皮质醇、醛固酮、促肾上腺皮质激素项目的质量控制2、储存条件及有效期：2℃~8℃密闭避光保存，有效期为12个月。3、规格：水平22.0mL×1; 水平22.0mL×3; 水平22.0mL×6。4、形态：冻干5、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 450.00  |
| 41 | 全自动化学发光免疫分析仪用反应杯 | 3500个/箱 |  | 1、3500个/箱2、用于化学发光反应3、常温保存4、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 箱 | 2275.00  |
| 42 | 清洗缓冲液 | 2L×4 |  | 1、2L×42、用于化学发光反应3、常温保存4、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 3300.00  |
| 43 | 特殊清洗液 | 60mL×2 |  | 1、60mL×22、用于化学发光分析仪维护保养3、常温保存4、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 150.00  |
| 44 | 全自动免疫检验系统用底物液（免疫分析仪用底物液） | 底物液A:500ml×1 底物液B:500ml×1 |  | 1、底物液A:500ml×1 底物液B:500ml×12、用于化学发光反应3、储存条件及有效期：本品于2℃~35℃密闭避光保存，有效期为12个月；4、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 1300.00  |
| 45 | 样本稀释液2号 | 60mL× 2 |  | 1、60mL× 22、用于对待测样本进行稀释3、储存条件及有效期：本品于2℃~8℃密闭避光保存，有效期为24个月4、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 400.00  |
| 46 | 样本稀释液（ 样本稀释液4号 ） | 60mL× 2 |  | 1、60mL× 22、用于对待测样本进行稀释3、储存条件及有效期：本品于2℃~8℃密闭避光保存，有效期为24个月4、适用于迈克i1000、i3000、i6000化学发光免疫分析仪 | 盒 | 400.00  |

**二、商务要求**

1. 合同履约期限：合同签订后一年。
2. 投标报价：以人民币报价，单价报价。供应商报价须包含本采购文件约定的所有工作内容及相关费用。货物金额、包装费、运输费及运输途中保险费、装卸费、税金及其它产生的相关所有费用均包含在报价总额中。
3. 合同价格形式：固定单价合同，按实结算。
4. 付款方式：按合同约定执行。
5. 交货期：供货商接到采购人供货通知时，必须第一时间安排送货，急救或紧急情况下使用的配送不应超过2小时，一般品种的配送不应超过24小时。
6. 交货地点：采购人指定地点验收、交货。
7. 质量标准：合格；质量符合国家、地方和行业相关标准和规范。
8. 验收标准：①、严格按照招标文件要求和中标投标人投标文件内容进行验收。②、严格按照政府采购相关法律法规的要求进行验收。③、采购人可根据项目情况邀请专家进行验收。
9. 供货量根据采购人要求按需供应；
10. 货物到达后，甲乙双方均须在场并确认包装的完好性后，由甲方验货。并对货物进行清点验收，共同签字确认。如验收不合格，乙方应退货，预缴押金的要全额退还，一切损失由乙方承担。
11. 交货时，乙方必须提供产品检验合格证书、装箱单、产品安装使用说明书、维修指南、服务手册等资料。
12. 若中标产品有断货或停货等特殊情况时，供应商必须提前30日通知采购方，并出示加盖公章的停货书面说明。断货期间，医院有权向其他供应商购买同类产品，直到原供货方能继续供货为止。
13. 中标方提供的医用耗材资质齐全，内外包装上均需注明有效期,有效期与投标文件中规定的有效期相一致且不得少于12个月（或耗材实际有效期的80%），包装符合国家、行业标准规定的保护措施。中标方送货至使用方的库存物品接近效期的，中标方有责任进行无条件调换或退货。
14. 乙方所供货物的技术标准应符合国家相关部门最新颁布的相应标准,确保所供产品必须是最新、最成熟、性能最完善的产品。
15. 库存和运输要求：需要冷冻、冷藏保管的产品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）。其他产品按产品要求存放在适宜温度环境内。
16. 售后服务要求：中标方承诺对临床科室使用的投标产品提供免费保养、维修服务。
17. 培训服务要求：对于一些需要指导的新产品，供应商必须做好相关培训工作，培训产生的费用由供应商负责。
18. 价格补充说明
	1. 合同期限内，国家对医用耗材有相关法律法规有另行规定的，双方按法律法规协商执行。
	2. 国家和自治区对中标货物的价格下调低于合同价格，合同价格在调价文件生效之日起随即下调至文件规定的价格，直到供货期限满为止。
	3. 今后该项目目录若在国家及自治区集中带量采购目录中，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。
19. 投标人报价单位必须与采购目录中价格单位一致。投标产品实际品牌、规格型号、生产厂家、质量必须与投标文件内所投产品描述一致。
20. 投标人需对所投包中所有产品进行报价，不得缺项漏项。如果报价不符合要求则为**无效投标**。
21. 为确保采购货物销售渠道的合法性、货物的质量和售后服务的质量，保障采购人的合法利益，若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合法有效的制造商授权书原件或彩色扫描件（若是英文，须同时提供翻译后的中文版本）。

# **第四章 合同格式及合同条款**

**乌鲁木齐市米东区中医医院购置**

**(乌鲁木齐市米东区中医医院XX科设备采购项目)**

**（销售）采购 合 同**

**甲方(买方):**  **乌鲁木齐市米东区中医医院**

**乙方(卖方):**

**合** **同** **编** **号** **：**

 **年 月 日**



**销** **售** **合** **同**

**甲方：乌鲁木齐市米东区中医医院**

**乙方：**

甲乙双方根据《中华人民共和国民法典》、《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国政府采购法实施条例》及其他相关法律法规的规定，本着平等互利、协商一致、等价有偿的原则，就甲方购买乙方的设备并由乙方提供相关服务事宜，达成一致，协议如下：

一、设备名称、规格(型号)、数量详见下表

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 名称 | 品牌 | 规格型号 | 单位 | 数量 | 含税单价(元) | 合计金额(元) | 备注 |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  | 无 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 总计： (小写) 元 |

本合同为固定总价，上述合同总价为固定不变金额，包括但不限于以下全部项目：货物供给、货物包装、运输费、装卸费、安装调试费、税金、相关手续费、保修费和保险等的全部费用。乙方应保证甲方除支付合同约定货款之外无需再行支付其他任何费用和款项。

二、制造商及原产地

制造商：

原产地：

三、系统配置：详见附件

四、随机的必备品、配件、工具及其数量：乙方应按产品说明书和装箱单及出厂要求配备必须的备品、配件和专用工具。

五、交货期、地点、保修期：

a) 交货期：自合同签订之日起 天内(按合同签订之日算起),将货物运送至甲方指定地点，并负责完成安装调试，配合甲方完成验收。

b) 交货地点：甲方指定。

c) 质保期：设备安装验收合格之日起主机 年，提供主机原厂保修服务，承担保修期内主机故障产生的费用（人为损坏除外）。

六、售后服务：详见附件，需涵盖以下条款

1、保修期自验收合格时起，在保修期间，乙方需提供免费的维修及零配件更换；在甲方发出要求服务通知的 小时内，乙方指派的服务人员必须到达用户方现场，对设备出现的较大的问题，解决时间不超过 工作日。

2、乙方有义务向甲方提供合同项下设备使用期内的技术支持，包括技术咨询及技术人员的支持和零配件在设备使用寿命内的供应保证。对甲方无法排除的故障，乙方技术人员应在接到故障通知后24小时内无条件到达现场。

3、设备如出现故障，乙方 小时内回应， 小时内到达现场，如 小时内不能解决处理的，应向甲方提供同类型的应急代用设备，如相同的事故出现两次的，乙方应无偿为甲方更换同型号新机，如在甲方提出更换要求后 日未更换的，则甲方可部分解除合同，乙方应退回甲方相应货款。

4、如设备维修调试后达不到合同或招投标文件规定的质量或技术指标要求，甲方有权提出退货，并要求乙方退回货款。

5、保修期外，终身免费维修，定期保养，最优惠提供零配件、易损件和耗材。

6、疆内设有常年维修点或提供常驻维修人员。

7、乙方接到甲方通知后未依照约定时间到场提供维修(包括零配件更换)保养等售后服务的，甲方有权另行聘请专业人员进行维修处理，产生的合理费用在合同尾款 3 %中予以扣除，不足部分，乙方应予以补足。

8、乙方应当按照附件及本约定履行售后服务义务，附件与本约定不一致的，以本约定为。

七、付款方式：

1、合同签订后，（若为财政资金，结算时间以财政资金实际到账时间为准，资金实际到账后）30日内向乙支付合同价 50%预付款，即(人民币大写： ，小写：¥ 元 )；货物抵达交货地点安装、调试完毕且经甲方验收合格支付合同总金额的47%,即(人民币大写： ，小写：¥ 元 ),（如设备验收不合格甲方有权拒绝付款并要求退货）待设备首次验收合格之日起满 年后，且无质量问题质保争议的，无息支付合同总金额的 3 %，即(人民币大写： ，小写：¥ 元 )。

2、以上付款均需乙方在符合付款条件下，先向甲方提交真实合法有效且符合甲方财务做账要求的等额增值税发票并提出书面付款申请，由甲方财务审核通过后，按照甲方财务计划予以支付。

4、乙方银行账户信息：

开户行：

账户名称：

银行账号：

甲方向以上账户付款，即为完成本合同项下对乙方相应的付款义务。乙方对上述账户信息的准确性和可用性承担全部责任。若上述账户状态或信息发生任何变更，乙方应提前 3 个工作日使甲方获悉，否则甲方不对乙方迟延收到或未能收到任何款项承担责任。

八、包装标准：

1、乙方提供的全部货物须采用相应标准的保护措施进行包装。这种包装应适于航空、海运和内陆运输，并有良好的防潮、防震、防锈和防野蛮装卸的保护措施，以确保货物安全运抵交货地点。

2、由于乙方包装或其防护措施不妥而引起货物锈蚀、损坏和丢失的任何损失的责任或费用由乙方承担。

3、除双方特殊约定以外，乙方提供的包装物费用包括在本合同总价中。

4、乙方负责将送至甲方指定地点的设备包装物从甲方工作场所中清除出去，不得给甲方工作人员或环境造成影响，否则将承担相应的责任，赔偿甲方的损失。

5、货物在运输途中的安全问题均由乙方负责。

九、技术参数：乙方负责提供物品详细的中文版说明书、使用手册、维修手册及电路原理图等一切与该设备的安装、维修、保养有关的技术图纸及文字资料。否则，甲方有权不予付款且不承担违约责任。乙方应同时提供该设备彩页资料和公司、产品资质，并承担由此发生的全部费用。

十、安装调试：

1、乙方必须在合同签订后1周内将所有的安装调试条件、需甲方配合的事项以书面方式通知甲方；

2、乙方负责物品的运送、安装、调试、技术协助、校准、培训以及其他类似等工作，直至该物品可以正常使用。

3、乙方应指派专业的技术人员对甲方的设备维修人员及使用人员进行免费培训，确保维修人员能对设备进行日常维护和一般性故障的查找及故障的排除，确保使用人员能够熟练掌握设备的各项功能和操作，且上述费用已包含在合同总价中，甲方不再另行支付。

十一、验收标准：

1、单证齐全：应有产品合格证(或质量证明)、使用说明、保修证明、发票和其他应具有的单证。同时由乙方提供该套设备的商检证，需计量鉴定的，还需提供初次计量鉴定证书。

2、质量符合国家法律法规规定的标准、招标文件和投标文件的要求。其中有关设备名称、制造商、数量等信息须符合投标文件和配置清单。

3、设备到达用户所在地后，由甲、乙双方负责对货物进行数量、包装及品质的验收。确定与合同规定相符后，乙方工程师须 天内负责对设备进行安装调试。因乙方原因造成不能按时完成安装调试工作，乙方应承担甲方由此所受的损失。

4、设备正常运行，甲方设备使用科室最终签发相关的安装验收合格报告，并且甲方有权委托中国有资质的单位对仪器进行精度校核，所发生的费用由乙方承担且乙方同意授权甲方从应付货款中直接扣除。

5、甲方最终验收合格后进入保修期。若验收不合格的，应及时向乙方提出书面异议，乙方应在接到异议及检测报告后及时进行更换或重新安装调试，直至验收合格，如果因乙方供货质量原因造成的甲方受到的损失，乙方还应承担相应违约责任并承担相应赔偿。

6、根据《中华人民共和国强制检定的工作计量器具目录》及招标文件要求，属于计量器具需要进行计量检定、校准的设备，由乙方承担首次技术监督局的检定、校准费用，并提供承诺函。

十二、质量技术标准及损害赔偿：

1、产品质量标准：设备的质量技术标准按国家法律法规规定的标准、招标文件和乙方投标文件所要求的技术标准执行。同时应符合中华人民共和国国家质量及国家安全环保标准，上述标准不一致的，按照高标准执行。

2、乙方应保证其提供的货物是原产地的原装产品，是全新的、未使用过的，采用的是最佳材料和第一流的工艺，并在各个方面符合合同规定的质量、规格和性能要求。否则按退货处理。

3、乙方应保证其货物经过正确安装、合理操作和维护保养，在货物寿命期内运转良好。在规定的质量保证期内乙方应对由于设计、工艺或材料的缺陷造成的任何缺陷或故障，负责维修、调换直至符合甲方要求。否则按乙方构成违约责任处理。

十三、合同修改、变更、转让及专利权：

1、未经甲方书面同意，乙方不得对合同条款及服务内容进行任何修改、变更。并且不得转让其应履行的义务。否则，甲方有权终止合同，所发生的损失由乙方全部承担。

2、乙方须保障甲方在使用其设备、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。任何第三方提出侵权指控，乙方须与第三方交涉并承担由此而引起的一切法律责任和费用。

十四、不可抗力：任何一方由于不可抗力(如地震、战争等)原因无法履行合同时，应在不可抗力时间结束后尽快向对方通报，以减轻可能给对方造成的损失；在取得有关机构的不可抗力证明或者双方谅解确认后，允许延期履行或修订合同，并视情况免于承担部分或全部的违约责任。

十五、违约责任：

1、乙方交付设备的品种、规格、质量不符合国家标准或合同规定的，由乙方全权负责换货。换货必须全新并符合本合同约定的质量标准和验收标准，因此而产生的一切费用和甲方遭受的一切直接损失由乙方无条件承担，如因乙方原因设备未按投标文件确定的日期进行维修或维修未达到甲方要求，违反有关质量保证及售后服务的，乙方不能修理或者不能调换、安装的，按合同总金额的10%承担违约金。同时，甲方有权解除合同。

2、乙方逾期交货的，按逾期交货部分货款计算，乙方向甲方偿付每日千分之一的违约金，逾期十天以上的，甲方有权解除合同，乙方应当承担因终止合同而发生的一切直接损失和费用。

十六、赔偿、追索权：

本合同中所涉及到的乙方应支付甲方的损害赔偿、违约金等，在质保期内，甲方有权从合同总金额20 %款中直接扣除，对不足以抵偿的部分，甲方保留追索权；设备质保期以外，甲方保留追索的权利，包括从甲、乙双方所签署的其他合同乙方的权利中，追偿上述经济损失及违约金。

十七、解决合同纠纷的方式：

1、合同双方本着诚实、公平合理的原则协商解决，协商仍不能达成共识，可向甲方所在地人民法院提起诉讼。

2、在诉讼期间，合同未发生争议部分应当继续履行。

十八、其它：

1、合同所有附件，包括与合同相关的采购文件、招标文件、谈判文件、招投标备案材料、售后服务承诺书、成交通知书、成交方的投标文件、询标中的书面答疑、开标中的书面承诺及合同附件等均作为合同的有效组成部分，与合同具有同等的法律效力。

2、乙方保证提供的资质是真实的，与原件相符。否则，产生的责任及给甲方造成的损失均由乙方承担并赔偿。

3、乙方保证合同中提供的电话、传真、开户银行、账号等信息准确无误。否则造成的责任及损失由乙方承担。

4、本合同应按中华人民共和国的相关法律解释，合同内容如遇国家法律、法规及政策另有规定的，从其规定。

5、本合同文本一式五份，甲方执四份、乙方执一份，均具有同等的法律效力。自甲、乙双方签字盖章之日起生效，双方如有未尽事宜，可另行友好协商解决。

|  |  |
| --- | --- |
| 甲方：乌鲁木齐市米东区中医医院 | 乙方： |
| 甲方法人(签字)： | 乙方代表(签字)： |
| 实际使用科室：(签字) |  |
| 归口科室： |  |
| 合同专用章： | 合同专用章： |
| 单位地址：乌鲁木齐市米东区府前中路1055号乌鲁木齐市米东区中医医院 | 单位地址： |
| 单位电话： | 联系电话： |
| 合同签订时间 ： 年 月 日 | 合同签订时间 ： 年 月 日 |

**第五章 评审办法（最低评标价法）**

1、评审过程

谈判小组对响应文件的评审分为资格审查、符合性检查、商务评审、技术评审和价格评审。

谈判小组在谈判过程中，不得改变单一来源文件所确定的技术和服务等要求、评审程序、评定成交的标准和合同文本等事项。

2、确立成交供应商的原则

谈判小组将依据供应商最终提交的确认件进行认真的审查，如满足单一来源采购文件的要求、价格合理，则推荐其为成交供应商。否则，重新组织采购或终止采购。

15.2、评标标准

1.资格性审查

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **条款号** | **评审因素** | **评审标准** |
| 15.2.1 | 营业执照具有独立承担民事责任的能力 | 是否具备有效在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织或自然人的营业执照副本或事业法人登记证或执业许可证或身份证等相关证明原件扫描件 |
| 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度 | 须提供近两年度（任意一年）经审计的财务审计报告复印件（报告中须包括资产负债表、利润表、现金流量表等），或银行在开标日期前三个月内开具的资信证明 |
| 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力 | 具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明原件扫描件 |
| 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录 | 依法缴纳税收和社会保障资金的证明材料，须提供开标前六个月内任意一个月的依法缴税凭据和缴纳社会保险的凭据复印件（依法免税的应提供相应文件说明） |
| 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 | 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；须提供书面声明 |
| 资质要求 | 所投产品属于第二类医疗器械的，需提供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明文件）；所投产品属于第三类医疗器械的，需提供有效的行政主管部门颁发的医疗器械经营许可证（或医疗器械生产许可证或其他医疗器械生产经营许可证明文件）。 |
| 投标保证金 | 供应商是否按要求缴纳投标保证金 |

2.符合性审查

|  |  |
| --- | --- |
| **评审内容** | **投标企业名称** |
| **1** | **2** | **3** | **…** |
| 1 | 是否按单一来源采购文件格式要求提供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 | 是否按规定的格式填写，内容不全或关键字迹模糊、无法辨认的； |  |  |  |  |
| 3 | 供应商所报投标有效期是否满足单一来源采购文件规定期限的； |  |  |  |  |
| 4 | 供应商所报质保期、交货期、服务期限是否满足单一来源采购文件规定期限的； |  |  |  |  |
| 5 | 是否按照单一来源采购文件的要求填报开标一览表中的报价； |  |  |  |  |
| 6 | 投标单价及总价均不得超过预算价； |  |  |  |  |
| 7 | 响应文件是否附有招标人不能接受的条件； |  |  |  |  |
| 8 | 是否有不符合单一来源采购文件中规定的其他实质性要求； |  |  |  |  |
| 9 | 供应商是否有违法招标投标纪律的； |  |  |  |  |
| 10 | 须提供制造商或生产商出具的针对本次招标的有效的唯一投标授权书。 |  |  |  |  |
| 结论：是否通过评审 |  |  |  |  |

# 第六章 响应文件格式

**响应文件封面**

 （项目名称）

 （项目编号）

**单一来源响应文件**

供应商 （盖章）

法定代表人 （签字或盖章）

联系人：

联系电话：

日期 （年/月/日）

## **一、资格审查材料**

1、中华人民共和国政府采购法第二十二条规定

①具有独立承担民事责任的能力；

②具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；

③具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；

④有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；

⑤参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；

⑥法律、行政法规规定的其他条件;

须提供以下资料：

**1.1、具有独立承担民事责任的能力；须提供相关证明材料，其中：**

**供应商是企业（包括合伙企业）的，**须提供其在工商部门注册的有效“营业执照”的复印件（如“三证合一”须提供工商行政管理部门核发加载统一社会信用代码的营业执照；如未“三证合一”则须提供供应商的营业执照、税务登记证书及组织机构代码证）；

**供应商是事业单位的**，须提供其有效的“事业单位法人证书”复印件；

**供应商是非企业专业服务机构的，**须提供其有效的执业许可证复印件；

**供应商是个体工商户的，**须提供其有效的“个体工商户营业执照”复印件；

以上复印件须加盖供应商公章。

**供应商是自然人的，**应提供其有效的自然人身份证明；

**1.2、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；须提供相关证明材料，其中：**

**供应商是法人的，**须提供近两年度（任意一年）经审计的财务审计报告复印件（报告中须包括资产负债表、利润表、现金流量表等），或银行在开标日期前三个月内开具的资信证明（原件或该原件的复印件；复印件须加盖供应商公章；银行存款证明无效）；

**供应商是其他组织或自然人的，**须提供银行出具的资信证明原件；

银行资信证明无收受人和项目的限制，银行资信证明可以是复印件，评标委员会保留审核原件的权利。资信证明的开具银行明确规定复印无效的，须提交原件；

**1.3、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；须附相关证明材料或书面声明**

书面声明格式：

本供应商郑重声明：

本公司（或单位）具备本项目履行合同所必需的设备和专业技术能力，特此声明。

投标人法定代表人（或法定代表人授权代表）签字或盖章：

投标人名称（加盖公章）：

日期：年月日

**1.4、有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；须提供**依法缴纳税收和社会保障资金的证明材料，须提供开标前六个月内任意一个月的依法缴税凭据和缴纳社会保险的凭据（专用收据或社会保险缴纳清单）复印件；

1.5、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；须提供书面声明

我单位郑重声明：

我单位在参加本次政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录，即未因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚；如果因违法经营被禁止在一定期限内参加政府采购活动，期限已经届满。

如我公司声明与实际不符，我公司将承担因此引起的一切后果。

投标人法定代表人（或法定代表人授权代表）签字或盖章：

投标人名称（加盖公章）：

日期：年月日

**1.6、法律、行政法规规定的其他条件;**

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

**上述投标人须提供的资格证明文件均应为有效文件并加盖本单位公章，否则评标时不予认可。上述文件为投标人必须达到的资格要求，如有任意一条未明确响应将按无效投标处理。**

 **2、投标保证金**

说明：此处附投标保证金缴纳证明文件；**二、商务文件**

### **1、谈判函**

 （采购人） ：

 (供应商名称)授权 (供应商授权代理人姓名) (职务、职称)为我方代表，参加贵方组织的 (项目名称、项目编号)招标的有关活动，并对此项目进行投标。为此：

1、我方同意在本项目招标文件中规定的投标有效期 90日 内遵守本投标文件中的承诺且在此期限期满之前均具有约束力。

2、我方承诺已经具备《中华人民共和国政府采购法》中规定的参加政府采购活动的供应商应当具备的条件：

1）具有独立承担民事责任的能力；

2）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；

3）具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；

4）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；

5）参加此项采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；

6）法律、行政法规规定的其他条件。

3、提供供应商须知规定的全部投标文件，包括在政采云交易平台上传加密电子投标文件。

4、按招标文件要求提供和交付的货物及相关服务的投标报价详见开标一览表。

5、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。

6、我方承诺完全满足和响应招标文件中的各项技术和服务要求，若有偏差，已在投标文件偏离表中予以明确特别说明。

7、我方承诺：完全理解投标报价若超过项目预算时，投标将被拒绝。

8、我方承诺：与在本项目中设计编制技术规格的机构及其附属机构无任何直接隶属关系和利益关联。

9、如果在开标后规定的投标有效期内撤回投标，我方的投标保证金可被贵方没收。

10、我方完全理解贵方不一定接受最低价的投标或收到的任何投标。

11、我方承诺：投标文件所提供的一切资料及政采云交易平台申报资料均真实、及时、有效。由于我方提供资料不实而造成的责任和后果由我方承担。我方同意按照贵方提出的要求，向贵方提供任何与本项投标有关的数据、情况和技术资料。若贵方需要，我方愿意提供我方作出的一切承诺的证明材料。

12、我方已详细审核全部投标文件，包括投标文件修改书（如有的话）、参考资料及有关附件，确认无误。

13、我方承诺：采购人若需追加采购本项目招标文件所列货物及相关服务的，在不改变合同其他实质性条款的前提下，按相同或更优惠的折扣率保证供货。

14、我方承诺：如所报货物属国家强制认证产品的，均已通过认证且在有效期内，否则，由此产生的一切法律责任由我方承担。

15、我方承诺：接受招标文件中的全部条款且无任何异议，保证遵守招标文件的规定。

16、我方将严格遵守《中华人民共和国政府采购法》的有关规定，若有下列情形之一的，将被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：

1）提供虚假材料谋取中标、成交的；

2）采取不正当手段诋毁、排挤其他供应商的；

3）与采购人、其他供应商或者采购代理机构工作人员恶意串通的；

4）向采购人、采购代理机构工作人员行贿或者提供其他不正当利益的；

5）在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提供虚假情况的。

 17、与本投标有关的一切往来通讯请寄：

地址：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

邮编：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

供应商法定代表人或授权代理人联系电话：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**供应商名称（盖章）：**

**法定代表人或被授权代理人（签字或盖章）：**

**日　期：**

**2、法定代表人身份证明及授权委托书**

**法定代表人资格证明文件**

（代理机构名称）：

兹有 同志为 公司法定代表人，代表我公司办理一切社会公务事宜，具有法律效力。

附法定代表人基本情况：

姓名： 性别： 年龄： 职务：

身份证号码：

通讯地址：

电话号码： 邮政编码：

|  |
| --- |
| 法定代表人《居民身份证》正反面 |

 供应商名称（盖章）：

法定代表人（签字或盖章） ：

日期： 年 月 日

 **法定代表人授权书**

（代理机构名称）：

兹授权 同志为我公司参加贵单位组织的编号为（项目编号）的（项目名称）采购活动的投标代表人，全权代表我公司处理在该项目采购活动中的一切事宜。代理期限从 年 月 日起至 年 月 日止。

供应商（盖章）：

法定代表人（签字或盖章）：

签发日期： 年 月 日

附：

代理人工作单位：

职务： 性别：

身份证号码：

|  |
| --- |
| 法定代表人《居民身份证》正反面 |

|  |
| --- |
| 被授权人《居民身份证》正反面 |

### 3、报价一览表

项目编号：

项目名称： 价格单位：元

|  |  |
| --- | --- |
| 投标报价单价合计金额 | 小写： 元大写： 元 |
| 质保期 |  |
| 交货期 |  |
| 服务期限 | 1年 |
| 备注 |  |

**注：1、所有价格均用人民币表示，单位为元。**

 **2、本项目总报价为各分项报价之总和，报价所涵盖内容详见分项报价表。**

**供应商名称（盖章）：**

**法定代表人或被授权代理人（签字或盖章）：**

**日　期：**

### 4、分项报价表

项目编号：

项目名称：

价格单位：元

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 产品名称 | 规格型号 | 单位 | 注册证号 | 数量 | 单价（元） | 品牌及产地 | 生产厂家 | 国产/进口 |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 5 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 6 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 7 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 投标报价单价合计金额 | 小写： 元大写： 元 |

注：1、所有价格均用人民币表示，单位为元。

2、投标单价必须包括货物、安装、调试、技术支持、运输、保险、售后服务、培训及其它必需服务的报价。

3、投标人需在分项报价表中对采购需求中的所有项进行报价，不得缺项漏项。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。

**供应商名称（盖章）：**

**法定代表人或被授权代理人（签字或盖章）：**

**日　期：**

### **5、企业基本情况表**

|  |  |
| --- | --- |
| 单位名称 |  |
| 单位地址 |  |
| 主管部门 |  |
| 成立时间 |  | 注册资金（万元） |  |
| 单位性质 |  |
| 投标期间 联系人 |  | 电 话 |  | 传 真 |  |
| 职工概况 | 职工总数 |  | 其中：技术人员数 |  |
| 单位行政和技术负责人 |
| 姓名 | 职务/职称 | 年 龄 | 专 业 |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
| 单位概况 |  |

此处后附相关证书等材料。

**6、项目管理机构配备情况**

（1）项目负责人简历表

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 姓名 |  | 性别 |  | 年龄 |  |
| 职务 |  | 职称 |  | 学历 |  |
| 参加工作时间 |  | 担任项目负责人年限 |  |
| 承担项目情况 |
| 采购单位 | 项目名称 | 项目内容 | 合同金额 |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

注：后附相关证件（书）

（2） 拟投入项目组成人员简历表

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 姓名 | 身份证号码 | 性别 | 职称 | 学历 | 专业 | 从事工作年限 | 备注 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |

注：后附相关证件（书）

### **7、供应商类似项目业绩表**

采购项目编号：

采购项目名称：

|  |  |
| --- | --- |
| 项目名称 |  |
| 项目单位名称 |  |
| 项目单位联系人姓名及联系方式 |  |
| 合同金额 |  |
| 项目负责人姓名 |  |
| 项目实施时间 |  |
| 项目内容说明 |  |

说明：1．每个合同须单独附表，并附上相关证明材料，否则专家在评审时将不予采信；

2．项目内容请详细说明所承担的具体工作内容；

### **8、商务条款偏离说明表**

项目编号：

项目名称：

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 招标文件条目号 | 招标文件的商务条款 | 投标文件的商务条款 | 说明 |
| 1 |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |
| 5 |  |  |  |  |
| 6 |  |  |  |  |
| 7 |  |  |  |  |
| 8 |  |  |  |  |
| 9 |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |

注：1.供应商须对照招标文件第四章“评审方法、步骤及标准”中“符合性检查”的条款进行逐项说明是否满足要求，并附相关证明文件，同时将相关证明文件的相应页码填写到上表“投标文件中对应的页码”中。

**9、中小企业声明函**

**中小企业声明函（货物）**

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 （标项名称）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。

本企业对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

 供应商名称： （盖章）

 日 期： 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、若为监狱企业或残疾人企业，须提供监狱企业或残疾人企业声明函（格式自拟）

3、中标的供应商的《中小微企业声明函》将作为中标结果公告一并公示。

### **10、供应商认为有必要提供的声明及文件资料**

三、技术文件

**1、主要技术指标和运行性能：**

<1>技术明细表（详细描述技术指标及性能，包括采用的新工艺、新技术、新材料等）；

项目编号：

项目名称：

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 项目 | 1 | 2 | 3 |
| 序号 | 产品名称品牌、型号 | 技术规格 | 备注 |
| 1 |  |  |  |
| 2 |  |  |  |
| 3 |  |  |  |
| 4 |  |  |  |
| 5 |  |  |  |
| 6 | … |  |  |

说明：1.供应商必须填写技术明细表。如果此表中所列内容无法满足招标文件中提出的要求或者与供应商在技术文件中提供的内容不一致，投标有可能被拒绝。

2.技术规格不得完全复制招标文件内容，否则按无效投标处理。

年 月 日

<2>同货物型号一致的产品手册、彩页、说明书等技术文件（包括但不限于招标文件中要求提供的投标产品样本、使用保养说明书、图纸以及产品检测报告和认定证书等技术资料）；

<3>**技术规范偏离表**

项目编号：

项目名称：

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 招标文件技术规范、要求 | 投标文件对应规范 | 偏差 | 备注 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

说明：如供应商提交的货物技术规范与招标文件的要求存在偏离，需逐项填写《技术规范偏离表》。

年 月 日

**2、项目实施方案（包含但不限于供货计划安排、货物来源、产品质量保证等内容）**

四、服务文件

**1、供应商自行编写的服务文件**

①货物售后服务承诺：

<1>货物的保修期和售后服务的程序、内容及措施；

<2>响应时间和技术支持情况；

<3>培训方案及内容；

②售后服务网点明细表（包括联系人、详细地址、电话、传真）及本地化服务情况一览表；

附本地化服务一览表：

|  |  |
| --- | --- |
| 供应商名称 |  |
| 本地化服务形式 | □ 在本地具有分支机构□ 在本地具有固定的合作伙伴□ 在本地注册成立 |
| 以下本地注册的公司无需填写 |
| 本地化服务地点及联系方式 |  | 负责人及联系方式（附身份证号码） |  |
| 服务人员名单及联系方式（附身份证号码）： |
| 其他有关证明文件说明（如营业执照等）： |
| 备注：1、具有合作伙伴的应填写合作伙伴的相关资料，并提供双方的合作协议以及合作伙伴的营业执照等证明文件。2、如供应商不能提供本地化服务，可不填报。 |

**招标文件补充材料**

**1、关于印发中小企业划型标准规定的通知（不属于投标文件格式，仅作为判断中小企业的依据）**

**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○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。

# 质疑及处理

**1 质疑的提出**

1.1 质疑人必须是直接参与本次采购活动的投标人。质疑不接受邮寄。

1.2 对采购公告有异议的，自采购公告发布后，潜在供应商根据采购公告内容，在报名和取得招标文件后，可对招标文件提出质疑；未报名及未取得招标文件的，不得提出质疑；对投标资质审查不合格的投标人，不得对招标结果提出质疑。在开标评标过程中，凡招标方或评委小组明确提出须由投标人确认的事项，且投标人当场确认无异议的，不得再提出相关质疑。

1.3 对成交公告有异议的，在成交公告发布之日起七个工作日内，以书面形式并加盖公章和法定代表人签字向招标方提出质疑。

1.4 提出质疑时，必须按照“实事求是”、“谁主张，谁举证”的原则，提供相关证明材料，不能主观臆测。

1.5 质疑函采用实名制，不得进行虚假、恶意质疑。质疑人应在质疑有效期内提交《质疑函》（格式后附），质疑函内容应包括质疑人相关信息、质疑事项、事实依据、适应法规条款、佐证材料等。

1.6 质疑必须提供合法的信息来源或有效证据。质疑人保证所提出的质疑内容及相关佐证材料的真实性及来源的合法性，并承担相应的法律责任。属于须由相关部门调查、鉴定或者先行做出相关认定的事项，质疑人应当依法申请具有法定职权的部门查清、认定，并将相关结果提供给招标方。招标方不具有法定调查、认定权限和义务。

1.7 佐证材料要具备客观性、关联性、合法性，无法查实的（如宣传册、媒体报道、猜测、推理等）不能作为佐证材料。

1.8 对不能提供相关佐证材料的、涉及商业秘密的、非书面形式送达的、匿名的质疑将不予受理。

1.9 对于有关资质要求、技术参数存在限制性、倾向性条款的及付款方式等方面的质疑，可在规定的时间内直接向采购单位提出并抄送招标方。

**2 受理和处理**

2.1 《质疑函》必须由质疑方的法定代表人或投标代表送达招标方或采购单位。

2.2 对符合要求的质疑，采购单位或招标方须签收。同一质疑人的质疑只接受一次。

2.3 对于不符合上述27项所有条款要求的质疑，招标方将不予受理。

2.4 在处理过程中，发现需要质疑人进一步补充相关佐证材料的，要求质疑人在规定时间内提供。质疑人不能按照要求提供相关佐证材料的，视同放弃质疑。

2.5 招标方或采购单位负责对质疑的回复工作，将质疑人的质疑材料提供给相关专家或评标委员会，并将处理意见回复质疑人。

2.6 对招标（采购）文件参数的质疑成立的，招标方或采购单位将对质疑部分进行调整；对中标（成交）结果质疑成立的，招标方将取消预中标人中标资格，按照招标文件有关约定重新确定中标（成交）供应商。同时，将意见反馈政府采购管理部门，视情对当事人进行处理。

2.7.质疑须知

投标人如需提出质疑的，应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。

**3 质疑无效的处理**

3.1 质疑人提供的相关佐证材料不能证明质疑成立的，招标方可要求质疑人补充相关佐证材料，如补充材料仍不能证明质疑成立的，将不予受理。

3.2 对于质疑人在质疑期间不配合进行质疑调查处理的，视为自动放弃质疑。

3.3 质疑人提出的质疑，经评标专家审定后驳回的，列为无效质疑。

3.4 对于质疑中使用虚假材料或恶意方式质疑的，按无效质疑处理，并列入不良记录供应商名单。

3.5质疑人进行质疑后，招标方在法定时间内对质疑进行回复，质疑人认为回复不满意的，可向政府采购管理部门进行投诉。

**质疑函**

 ：

依据政府采购相关法规，我公司对 项目的（项目编号： ）招标活动存在疑问，特提出质疑（详见下表）。

我公司和本人对此质疑函内容的真实性负责，并愿意承担由此引起的相应处理和法律责任。

法定代表人（签字并盖名章）：

身份证号码：

固话： 传真： 手机：

本项目授权委托人（签字并盖名章）：

身份证号码：

固话： 传真： 手机：

公司地址： 邮编：

（如法人为质疑人则不需要填此项）

质疑人（公章）：

年 月 日

质 疑 内 容

|  |  |
| --- | --- |
| 项目名称 |  |
| 项目编号 |  |
| 具体的质疑事项及事实依据 | 一、质疑事项1：主要内容：事实依据：适应法规条款：佐证材料：二、质疑事项2：主要内容：事实依据：适应法规条款：佐证材料：三、同上 |

备注：

1、质疑人的法定代表人办理质疑事务的，在提交质疑函（无需填写授权委托人）的同时，还应提交加盖质疑人公章的营业执照副本复印件和法定代表人的身份证复印件。请持身份证原件用于核对。

2、授权本项目投标委托人办理质疑事务的，除提交质疑书、加盖质疑人公章的营业执照副本复印件和法定代表人的身份证复印件外，还应当提交由质疑人出具的明确载明授权委托的具体权限和事项的法定代表人授权委托书以及授权委托人的身份证复印件。

3、“具体的质疑事项及事实依据”一栏填写不下时，质疑人可另附页（A4），但附纸要求加盖质疑人公章。

4、与质疑事项有关的材料应与质疑函合并装订。