

招 标 文 件

项目名称：乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院)医用试剂（二批次）血液科、病理科等试剂采购项目

项目编号：ZKGSF(ZB)-20242826

采 购 人：乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院)（盖章）

联 系 人：邓老师

联系电话：0991-3632483

地 址：乌鲁木齐市新市区河南东路 806 号

采购代理：中科高盛咨询集团有限公司（盖章）

地 址：新疆乌鲁木齐市水磨沟区绿地中心写字楼智海 2008

联 系 人：付文、丁凯露、孔姗姗

联系电话：0991-4881798

目 录

第一章 招标公告	1
第二章 投标须知	5
第三章 评标办法	31
一 总 则	31
二 投标文件初审	32
三 投标文件的澄清和补正	34
四 比较与评价	35
五 评分标准	35
第四章 采购需求表	39
第五章 合同条款及格式	73
第六章 投标书格式	79
附件一、投标书	80
附件二、法定代表人资格证明书	82
附件三、法定代表人授权委托书	83
附件四、关于招标文件的声明函	84
附件五、诚信投标承诺书	85
附件六、供应商反商业贿赂承诺书	86
附件七、中小企业声明函（货物）	87
附件八、开标一览表	88
附件九、投标产品名称、数量、规格分项报价表标项 1.....	89
附件九、投标产品名称、数量、规格分项报价表标项 2.....	93
附件九、投标产品名称、数量、规格分项报价表标项 3.....	99
附件九、投标产品名称、数量、规格分项报价表标项 4.....	101
附件九、投标产品名称、数量、规格分项报价表标项 5.....	105
附件九、投标产品名称、数量、规格分项报价表标项 6.....	109
附件十、技术规格偏离表	110
附件十一、商务条款偏离表	111
附件十二、投标产品近三年（从投标截至时间往前推算）同类产品销售 业绩表	112



第一章 招标公告

项目概况

乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院)医用试剂（二批次）血液科、病理科等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 01 月 02 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：ZKGSF(ZB)-20242826

项目名称：乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院)医用试剂（二批次）血液科、病理科等试剂采购项目

采购方式：公开招标

预算金额（元）：标项1：141473.6 标项2：160773 标项3：184971.21 标项4：1571852.10
 标项5：2724680 标项6：159670.89

最高限价（元）：标项1：141473.6 标项2：160773 标项3：184971.21 标项4：1571852.10
 标项5：2724680 标项6：159640

采购需求：

标项名称:乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院)医用试剂（二批次）血液科、病理科等试剂采购项目标项1

简要规格描述：采购CD3检测试剂（CD3-PerCP）、CD3检测试剂（CD3-FITC）等43项，具体采购要求详见招标文件。

合同履行期限：1年

标项名称:乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院)医用试剂（二批次）血液科、病理科等试剂采购项目标项2

简要规格描述：采购CD4检测试剂（流式细胞仪法-FITC）、CD8检测试剂（流式细胞仪法-PE）等76项，具体采购要求详见招标文件。

合同履行期限：1年

标项名称:乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院)医用试剂（二批次）血液科、病理科等试剂采购项目标项3

简要规格描述：采购免疫显色试剂、清洗液等12项，具体采购要求详见招标文件。

合同履行期限：1年

标项名称:乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院)医用试剂（二批次）血液科、病理科等试剂采购项目标项4

简要规格描述：采购人ABO血型反定型用红细胞试剂盒、含氯、碘类消毒剂中和培养基等42项，具体采购要求详见招标文件。

合同履行期限：1年

标项名称:乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院)医用试剂(二批次)血液科、病理科等试剂采购项目标项5

简要规格描述:采购2019新型冠状病毒核糖核酸(2019-NCOV)液体室内质控品、B族链球菌(GBS)核酸检测试剂盒(荧光PCR法)等37项,具体采购要求详见招标文件。

合同履约期限:1年

标项名称:乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院)医用试剂(一批次)采购项目标项6

简要规格描述:采购甲胎蛋白检测试剂盒(磁微粒化学发光法)、妊娠相关血浆蛋白A检测试剂盒(磁微粒化学发光法)等6项,具体采购要求详见招标文件。

合同履约期限:1年

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、标项2、标项3、标项5、标项6:**本项目为非专门面向中小企业(含中型、小型、微型企业)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)的规定,评标时将给予小型、微型企业进行价格10%的优惠,用优惠后的价格参与评审。**标项4:**本项目为专门面向中小企业(含中型、小型、微型企业)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)的规定,不再执行价格评审优惠的扶持政策,必须提供此声明函。

3. 本项目的特定资格要求:

(1) 供应商如是制造商(生产厂家)需提供有效的行政主管部门颁发的医疗医疗器械生产许可证;供应商如是经销商需提供有效的行政主管部门颁发供医疗器械经营许可证。

三、获取招标文件

时间:2024年12月09日至2024年12月16日,每天上午00:00至12:00,下午12:00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:供应商登录政采云平台<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供应商“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01月02日 11:00(北京时间)

投标地点:政采云平台<https://www.zcygov.cn/>

开标时间:2025年01月02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、各供应商应在开标前确保成为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。如需咨询，请联系新疆CA服务热线4000921999。

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。

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、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、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。

4、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、凡对本次招标提出询问，请按以下方式联系

1. 采购人信息

名 称：乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院)

地 址：乌鲁木齐市新市区河南东路806号

联系方式：0991-3632483

2. 采购代理机构信息

名 称：中科高盛咨询集团有限公司

地 址：乌鲁木齐市水磨沟区会展大道绿地中心智海2008室

联系方式：0991-4881798

3. 项目联系方式

项目联系人：付文、丁凯露、孔姗姗

电 话：0991-4881798

第二章 投标须知

一、投标人须知前附表

条款号	内容	说明与要求
1	项目名称 项目编号 采购内容	项目名称：乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院)医用试剂（二批次）血液科、病理科等试剂采购项目标项一/标项二/标项三/标项四/标项五/标项六 项目编号：ZKGSF(ZB)-20242826 标项编号：ZKGSF(ZB)-20242826/01/02/03/04/05/06 采购内容：详见采购需求表
2	采购人信息	采购人：乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院) 联系人：邓老师 联系电话：0991-3632483
3	采购代理机构	名称：中科高盛咨询集团有限公司 地址：新疆乌鲁木齐市水磨沟区绿地中心写字楼智海 2008 联系人：付文、丁凯露、孔姗姗 联系电话：0991-4881798
4	配送地点	乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院)指定地点。
5	供货周期及供货量	1、中标人自公布中标结果之日起成为院方中标供货商； 2、中标供货商自签订中标合同五个工作日后，按院方要求供货 12 个月； 3、乙方接到甲方提交的采购计划后，须在甲方指定的时间内按计划送货到甲方指定地点；做到货、票、产品合格证及该批次检验报告同行，并有责任配合甲方管理人员做好入库验收登记工作，核对实物与计划相符、实物与票据相符，有问题的及时调整或换货； 4、在应急情况下（自然灾害等不可抗力因素情况除外），产品应于 1 小时内送到甲方指定地点，正常情况下产品 24 小时内送到甲方指定地点：乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院)，节假日保证按时配送。如甲方有特殊配送需求的，乙方必须设法满足，如不能按时到货，造成甲方损失的，乙方将按合同中第九条向甲方承担违约责任。
6	付款方式	甲方收到乙方交付的货物并经甲方书面验收合格，产品无质量问题及其他纠纷的情况下，根据甲方财务状况，在该批次货品用完之后每半年按一定比例以汇票、转账支票或电汇等方式向乙方支付货款，或根据甲方现有财务状况双方协商付款。如遇特殊情况，双方协商解决。（注：以实际签订合同为准）
7	服务期限	1 年
8	质保期	一年 1、质保期自甲方书面验收合格后，乙方开具发票之日起计算。 2、乙方提供产品的具体质保期以相关产品生产厂家提供的质保期为准。 3、在质量保证期内，因产品质量出现问题，乙方负责免费更换，并承担与更换有关的运费、安装、调试、保险等一切费用。 4、一次性使用，如果有质量问题免费更换。 5、乙方会对所供产品适当备货，确保甲方需求。乙方按甲方需求将货物及时配送至指定地点，并配合甲方完成验收工作。乙方在整个供货期间会积极配合甲方的供货需求进行相应配送货的调整。
9	核心产品	标项 1：12 项细胞因子检测试剂盒（多重微球流式免疫荧光发光法）；标项 3：

		免疫显色试剂；标项 4：哥伦比亚血琼脂培养基、巧克力色血琼脂平板（嗜血型）；标项 5：六项呼吸道病毒核酸检测试剂盒、六项呼吸道病毒核酸检测试剂盒-1； 标项 6：游离绒毛膜促性腺激素 β 亚基检测试剂盒（磁微粒化学发光法）。 注：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。 当投标人总得分相同时，以投标价格低者排位在前。			
10	招标方式	公开招标(本项目采用网上电子招投标)			
11	投标人资格条件及其他要求	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、标项 2、标项 3、标项 5、标项 6 ：本项目为非专门面向中小企业（含中型、小型、微型企业）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）的规定，评标时将给予小型、微型企业进行价格 10%的优惠，用优惠后的价格参与评审。 标项 4 ：本项目为专门面向中小企业（含中型、小型、微型企业）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）的规定，不再执行价格评审优惠的扶持政策，必须提供此声明函。 3. 本项目的特定资格要求： （1）供应商如是制造商（生产厂家）需提供有效的行政主管部门颁发的医疗医疗器械生产许可证；供应商如是经销商需提供有效的行政主管部门颁发供医疗器械经营许可证。			
12	产品有医疗器械注册证	提供所投产品的医疗器械注册证。			
13	供应商信用查询	1、查询渠道：信用中国（网址： http://www.creditchina.gov.cn ）、中国政府采购网（网址： http://www.ccgp.gov.cn ）。 2、截止时点：开标后评标前。 3、信用信息查询记录和证据留存的具体方式：由采购组织机构在规定查询时间内打印信用信息查询记录并归入项目档案。 4、使用规则：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供应商，将被拒绝其参与政府采购活动。			
14	投标预备会	不召开			
15	联合体投标	☒ 不接受 ☐ 接受，联合体投标的须在投标文件中提供联合体协议书，联合体所有成员不得超过 2 家，联合体的任何一方均不得再与其他投标单位联合。			
16	招标代理费	中标单位在领取本项目中标通知书时，按照《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）及《招标代理服务收费有关问题》（发改办价格（2003）857 号文）中规定下浮 20%由中标单位向招标代理机构支付本项目代理费。收费标准如下： 招标代理服务收费标准			
		中标金额（万元）	货物招标	服务招标	备注

		<table><tr><td>100 以下</td><td>1.50%</td><td>1.50%</td><td></td></tr><tr><td>100-500</td><td>1.10%</td><td>0.80%</td><td></td></tr><tr><td>500-1000</td><td>0.80%</td><td>0.45%</td><td></td></tr><tr><td>1000-5000</td><td>0.50%</td><td>0.25%</td><td></td></tr></table> 招标代理服务收费按差额定率累进法计算。例如：某项目招标代理业务中标金额为 2000 万元，计算招标代理服务收费额如下： 100 万元×1.50%=1.5（万元）； （500-100）万元×1.10%=4.4（万元） （1000-500）万元×0.80%=4.0（万元） （2000-1000）万元×0.50%=5.0（万元） 合计收费=1.5+4.4+4.0+5.0=14.9(万元) 注：5 万元以下项目，服务费不超 1500 元。	100 以下	1.50%	1.50%		100-500	1.10%	0.80%		500-1000	0.80%	0.45%		1000-5000	0.50%	0.25%	
100 以下	1.50%	1.50%																
100-500	1.10%	0.80%																
500-1000	0.80%	0.45%																
1000-5000	0.50%	0.25%																
17	采购内容	详见采购需求表																
18	投标有效期	投标有效期为 90 日历天（从投标截止之日算起）。在此期限内，凡符合本采购文件要求的投标文件均保持有效。																
19	投标保证金	投标保证金： 投标保证金交纳方式：以支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等形式提交。 标项 1：1400 元（大写：壹仟肆佰元整） 标项 2：1600 元（大写：壹仟陆佰元整） 标项 3：1800 元（大写：壹仟捌佰元整） 标项 4：15000 元（大写：壹万伍仟元整） 标项 5：19000 元（大写：壹万玖仟元整） 标项 6：1500 元（大写：壹仟伍佰元整） 须以网银转账的形式由供应商的基本账户账户汇出，须于投标截止时间前递交至招标代理机构指定账户，自中标通知书发出之日起 5 个工作日内退还未中标投标人的投标保证金，自政府采购合同签订之日起 5 个工作日内退还中标人的投标保证金。 账户名：中科高盛咨询集团有限公司 开户行：中国民生银行长沙芙蓉广场支行 账 号：9902 0018 0724 0658 行 号：3055 5103 1105 备注：请投标人在汇款时务必注明所投标项目的招标编号 ZKGSF(ZB)-20242826-1/01/02/03/04/05/06 及用途，否则，因款项用途不明导致投标无效等后果由投标人自行承担。																
20	投标文件形式	电子投标文件包括“电子加密投标文件”和“备份投标文件”，在投标文件编制完成后同时生成。 1、“电子加密投标文件”是指通过“政采云电子交易客户端”完成投标文件编制后生成并加密的数据电文形式的投标文件。 2、“备份投标文件”是指与“电子加密投标文件”同时生成的数据电文形式的电子文件（备份标书，用于供应商标书解密异常时应急使用），其他方式编制的备份投标文件视为无效备份投标文件。																
21	投标文件份数及要求	1、一份电子加密标书（“.jmbz”格式），一份备份标书文件（“.bfbs”格式）。 2、每份电子投标文件应包括资格证明文件和商务及技术文件两部分。																
22	投标文件的上	1. 电子加密投标文件：投标文件制作完成并生成加密标书，在投标截止时间前，																

	传和递交	供应商需将加密的投标文件上传至政采云平台，在开标时间开始后，待采购组织机构发出解密通知后 30 分钟内解密投标文件。 a. 供应商未能在投标截止时间前成功上传电子加密投标文件的投标无效。 b. 供应商成功上传电子加密投标文件后，可自行打印投标文件接收回执。
23	投标截止时间及地点	投标截止时间：2025 年 01 月 02 日 11:00（北京时间） 投标地点：新疆政府采购云平台（www.zcygov.cn）
24	开标时间及地点	开标时间：同投标截止时间 开标地点：在新疆政府采购云平台（www.zcygov.cn）上开启投标文件
25	评标委员会的组建	评标委员会由招标人或招标代理机构依法组建； 评标专家确定方式：专家评委由招标人在开标前从政采云专家库中随机抽取。
26	是否授权评标委员会确定中标候选人	是，评标委员会每包推荐 1 名中标候选人。
27	中标人公示媒介	新疆政府采购网，公示期为一个工作日。
28	招标文件领取	时间：2024 年 12 月 09 日至 2024 年 12 月 16 日，每天上午 00:00 至 12:00，下午 12:00 至 23:59（北京时间） 地点：供应商登陆政采云平台 http://www.zcygov.cn/，在线申请获取招标文件（登录政府采购云平台 → 项目采购 → 获取招标文件 → 申请，审核通过后可下载招标文件，如有操作性问题，可与政采云在线客服进行咨询，咨询电话：95763）。 方式：（1）线上获取（登录政府采购云平台 → 项目采购 → 获取招标文件 → 申请，审核通过后可下载招标文件）。本次招标不提供纸质版招标文件。 （2）供应商获取招标文件前应注册成为政府采购云平台正式供应商。
29	重要说明	1. 本项目采用全流程不见面电子开评标，投标供应商需要使用 CA 加密设备，供应商可通过新疆数字证书认证中心官网（https://www.xjca.com.cn/）或下载“新疆政务通”APP 自行进行申领。 2. 本项目实行网上投标，采用加密电子投标文件（供应商须使用 CA 加密设备通过政采云电子投标客户端制作投标文件）。若供应商参与投标，自行承担投标一切费用。 3. 各供应商在开标前应确保成为新疆维吾尔自治区政府采购网正式注册入库供应商（已在政采云平台其他省份入驻的供应商无需重复注册），并完成 CA 数字证书申领。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。 4. 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制作。在使用政采云投标客户端时，建议使用 WIN7+64 位及以上操作系统。客户端请至新疆政府采购网(http://www.ccgp-xinjiang.gov.cn/)下载专区查看，如有问题可拨打政采云客户服务热线 95763 进行咨询。 5. 供应商在开标时须使用制作加密电子投标文件所使用的 CA 锁及电脑，电脑须提前配置好浏览器（建议使用谷歌浏览器），以便开标时解锁。 6. 供应商对不见面开评标系统的技术操作咨询，可通过 https://edu.zcygov.cn/luban/xinjiang-e-biding 自助查询，也可在政采云帮助中心常见问题解答和操作流程讲解视频中自助查询，网址为：https://service.zcygov.cn/#/help，“项目采购”——“操作流程-电子招投标”——“政府采购项目电子交易管理操作指南-供应商”版面获取操作指南，同时对自助查询无法解决的问题可通过钉钉群及政采云在线客服获取服务支持。供应商钉钉群号：供应商钉钉群号：政采云新疆网超供应商服务二十一群”群的钉钉群号：

		44303812（如已加入 1-20 群，无需重复加入，二十一个群联动直播），钉钉工具软件具有回放功能，直播培训结束后可在钉钉群中回放观看学习。 7. 为了保证开评标顺利进行，政采云线上开标功能完全实现，供应商开标所使用的电脑设备须具有视频及语音功能。 1、电子招投标情况说明： （1）电子招投标：本项目以数据电文形式，依托“政府采购云平台（www.zcygov.cn）”进行招投标活动。 （2）投标准备：注册账号—点击“商家入驻”，进行政府采购供应商资料填写；申领 CA 数字证书——申领流程详见“新疆政府采购网-下载专区-电子交易客户端-CA 驱动和申领流程”；安装“政采云电子交易客户端”——前往“新疆政府采购网-下载专区-电子交易客户端”进行下载并安装。 （3）采购文件的获取：使用账号登录或者短信验证码或者使用 CA 登录政采云平台；进入“项目采购”应用，在获取采购文件菜单中选择项目，获取采购文件。 （4）投标文件的制作：在“政采云电子交易客户端”中完成“填写基本信息”、“导入投标文件”、“标书关联”、“标书检查”、“电子签名”、“生成电子标书”等操作。 （5）投标文件的传输递交：供应商在投标截止时间前将加密的投标文件上传至政府采购云平台。 （6）投标文件的解密：供应商按照平台提示和采购文件的规定在半小时内完成在线解密。通过“政府采购云平台”上传递交的投标文件无法按时解密，投标供应商提供了备份投标文件的，以备份投标文件为依据，否则视为投标文件撤回。通过“政府采购云平台”上传递交的投标文件已按时解密的，备份投标文件自动失效。供应商仅提供备份投标文件，没有在电子交易平台传输递交投标文件的，投标无效。 （7）具体操作指南：详见政采云平台“服务中心-帮助文档-项目采购-操作流程-电子招投标-政府采购项目电子交易管理操作指南-供应商”。 （8）供应商在进行上述操作时，如遇技术问题可登录政采云（https://www.zcygov.cn/），点击右侧咨询小采，获取采小蜜智能服务管家帮助，或拨打政采云服务热线 95763 获取热线服务帮助。 温馨提醒：供应商应提前上传，以便在上传时遇到技术问题，有充足的时间请教平台的技术人员。 2、供应商认为采购文件使自己的权益受到损害的，可以自收到采购文件之日（采购文件公告期限届满之前收到采购文件的，以完成获取采购文件申请后下载采购文件的时间为准）或者采购文件公告期限届满之日（公告发布后的第 6 个工作日）起 7 个工作日内且应当在采购响应截止时间之前，以书面形式一次性向采购人和采购代理机构提出同一环节的质疑。否则，被质疑人可不予接受。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、投诉书范本请到中国政府采购网下载专区下载。未按规定获取采购文件或逾期提出的不予受理、答复。
30	中小微企业政策文件	（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），投标人及其所投产品的制造商均属于《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）中规定的小型、微型企业标准的，按招标文件格式提供《中小企业声明函》，否则作废标处理。 （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，监狱企业参加本项目投标时，应当提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件。监狱企业视同小型、微型企业。
		（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），在政府采购活动中，残疾人福利性单位视同小型、微型企业。投标人属于残疾人福利性单位的，按照招标文件格式提供残疾人福利性单位声明函。
31	中小微企业政策文件说明	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、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、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。 4、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。 不符合上述适用情形的投标人无需提供上述声明函件。
32	项目采购标对应的中小企业划分标准所属行业	工业
33	注： 1、除法律、法规和规章规定外，招标文件中用“拒绝”、“不接受”、“无效”、“不得”等文字规定，对其中任何一条的偏离，在评审时将其视为无效文件。未用上述文字规定或符号标注的条款为非实质性要求条款(即一般条款)。 2、除非另有特殊说明，若本招标文件中引用了某一品牌、型号或生产供应商名称，均是指参照该品牌、型号或生产供应商的产品或服务，所引用的品牌、型号或生产供应商不构成对投标的限制。若采用的外文术语与某一供应商或某一产品使用的术语相同，并非表示指定了该供应商或该产品。 3、招标投标文件中的报价为一次报价。	
备注：投标人使用相同 IP 地址的，一经发现，相关部门将进一步核实，查实后按串通投标处理。		
领中标通知书之前，请先缴纳中标服务费		
缴费账户		
单位名称：中科高盛咨询集团有限公司乌鲁木齐分公司		
开户行：兴业银行股份有限公司乌鲁木齐南湖路支行		
账 号：512030100100246905		
行号：309881002036		
开户行电话：0991—4608418		
邮箱：2318456331@qq.com		

联系电话：18999908076

二、投标人须知

(一) 总 则

1. 项目概况

1.1 本次招标采购项目名称：见投标人须知前附表。

项目编号：见投标人须知前附表。

招标人：见投标人须知前附表。

供货期：见投标人须知前附表。

供货地点：见投标人须知前附表。

1.2 招标人及联系人：见投标人须知前附表。

代理机构及联系人：见投标人须知前附表。

1.3 资金来源：见投标人须知前附表。

1.4 本项目预算：见投标人须知前附表。

1.5 本项目控制价：见投标人须知前附表。

2. 招标范围：

2.1 采购内容：见投标人须知前附表。

2.2 技术要求：详见招标文件第四章采购需求表。

3. 标包划分：

3.1 本项目划分：6个标项。

4. 招标方式：

4.1 本项目招标方式：见投标人须知前附表。

5. 计价方式：

5.1 本次招标项目合同采用固定总价。

6. 评标办法：

6.1 本次招标评标采用符合招标文件的综合评分法（详见第三章评标办法）

7. 投标人资格：

7.1 参与采购活动的投标人必须是满足《中华人民共和国政府采购法》规定条件的法人、其他组织或者自然人：

7.2 由于政府采购项目的差异性，投标人在参与具体政府采购项目活动时，应仔细阅读该项目的资质要求，具体见投标人须知前附表。

7.3 各供应商在开标前应确保成为新疆维吾尔自治区政府采购网正式注册入库供应商（已在政采云平台

其他省份入驻的供应商无需重复注册），并完成 CA 数字证书申领。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。

7.4 投标人必须确保自己在信息库中注册的信息真实、准确，并保证投标文件中的有关信息与库中的信息相一致。否则，投标人因此蒙受损失，招标人概不负责。

8. 投标费用

8.1 投标人准备和参加投标活动发生的费用自理。

9. 踏勘现场

9.1 投标人须知前附表规定组织踏勘现场的，招标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。如需踏勘现场，投标人自行踏勘现场的，可咨询本项目采购人或采购代理机构联系人。
投标人自行踏勘现场的，可咨询本项目采购人或采购代理机构联系人。

9.2 投标人踏勘现场发生的费用自理。

9.3 除招标人的原因外，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。

9.4 招标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，招标人不对投标人据此作出的判断和决策负责。

10. 投标预备会

10.1 投标人须知前附表规定召开投标预备会的，招标人按投标人须知前附表规定的时间和地点召开投标预备会，澄清投标人提出的问题。

10.2 投标人应在投标人须知前附表规定的时间前，将提出的问题送达招标人，以便招标人澄清。

10.3 招标人在投标人须知前附表规定的时间，将对投标人所提的问题进行澄清。该澄清内容为采购文件的组成部分。

11. 联合投标

11.1 两个以上投标人可以组成一个投标联合体，以一个投标人的身份投标。以联合体形式参加投标的，联合体各方均应当符合《政府采购法》第二十二条规定的条件。招标人根据采购项目的特殊要求规定投标人特定条件的，联合体各方中至少应当有一方符合招标人规定的特定条件。

11.2 联合体各方之间应当签订共同投标协议，明确约定联合体各方承担的工作和相应的责任，并将共同投标协议连同投标文件一并提交招标人。联合体各方签订共同投标协议后，不得再以自己名义单独在同一项目中投标，也不得组成新的联合体参加同一项目投标。

11.3 联合体应当确定其中一个单位为投标的全权代表，负责参加投标的一切事务，并承担投标及履约中应承担的全部责任与义务。

11.4 联合体各方应当共同与招标人签订采购合同，就采购合同约定的事项对招标人承担连带责任。

12. 招标代理费

12.1 中标单位在领取本项目中标通知书时，按照《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）及《招标代理服务收费有关问题》（发改办价格〔2003〕857号文）中规定下浮20%由中标单位向招标代理机构支付本项目代理费。收费标准如下：

招标代理服务收费标准

中标金额（万元）	货物招标	服务招标	备注
100 以下	1.50%	1.50%	
100-500	1.10%	0.80%	
500-1000	0.80%	0.45%	
1000-5000	0.50%	0.25%	

招标代理服务收费按差额定率累进法计算。例如：某项目招标代理业务中标金额为2000万元，计算招标代理服务收费如下：

100万元×1.50%=1.5（万元）；

（500-100）万元×1.10%=4.4（万元）

（1000-500）万元×0.80%=4.0（万元）

（2000-1000）万元×0.50%=5.0（万元）

合计收费=1.5+4.4+4.0+5.0=14.9（万元）

注：5万元以下项目，服务费不超1500元。

13. 投标人应注意的事项

13.1 投标人一旦按规定缴纳了投标保证金并参加投标，即被认为接受了本采购文件中的所有条件和规定。投标人必须严格按采购文件的要求编制投标文件，投标文件宜编制页码和目录，以便评委审核。否则，由此产生的一切后果由投标人承担。

13.2 投标人对采购内容中规定的技术参数、规格等要求必须完全响应或优于采购文件中的要求。

13.3 所有投标人的投标保证金都应在采购文件规定的投标保证金缴纳截止日期前缴纳。

13.4 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。

13.5 本项目只接受成为新疆维吾尔自治区政府采购网正式注册入库并完成CA数字证书申领供应商参与投标。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。

13.6 投标人被视为充分熟悉本招标项目所在地的与履行合同有关的各种情况，包括但不限于：

- （1）国家对本次投标货物和服务的生产、安装调试、验收、维修等有关法律、法规及行业管理标准；
- （2）本地区有关管理部门的相关规定；
- （3）招标人的相关场地情况、基础建设、电力供应情况及相关设计标准。

本采购文件不再对上述情况进行描述。

(二) 招标文件

15. 招标文件的编制依据

根据《中华人民共和国政府采购法》、《政府采购货物和服务招标投标管理办法》和《中华人民共和国民法典》等相关法律法规和规章及部、省、市级规范性文件的规定，编制本采购文件。

16. 招标文件的组成

16.1 招标文件包括内容：

- 第一章 招标公告
- 第二章 投标须知
- 第三章 评标办法
- 第四章 采购需求表
- 第五章 合同条款及格式
- 第六章：投标书格式

16.2 除 16.1 内容外，招标答疑亦为采购文件的组成部分，对招标人和投标人起约束作用。

16.3 投标人应仔细阅读和检查采购文件的全部内容。如发现缺页或附件不全，应及时向招标人提出，以便补齐。如有疑问，投标人应在以书面形式一次性向采购人和采购代理机构提出同一环节的质疑。

16.4 供应商认为采购文件使自己的权益受到损害的，可以自收到采购文件之日（采购文件公告期限届满之前收到采购文件的，以完成获取采购文件申请后下载采购文件的时间为准）或者采购文件公告期限届满之日（公告发布后的第 6 个工作日）起 7 个工作日内且应当在采购响应截止时间之前，以书面形式一次性向采购人和采购代理机构提出同一环节的质疑。否则，被质疑人可不予接受。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、投诉书范本请到新疆政府采购网下载专区下载。采购文件的澄清将在政采云平台“更正公告”栏目予以公告，但不指明澄清问题的来源。如果澄清内容影响投标文件编制的，将相应延长投标截止时间。

17. 招标文件的修改、补充、解释

17.1 招标文件发出后，招标人在规定的投标截止时间前可对采购文件进行必要的修改和补充，并以更正公告形式在政采云平台“更正公告”栏目予以公告，请各位投标人注意查看有关澄清内容，如不及时查看造成后果由投标人自负。采购文件的修改、补充等内容作为采购文件的组成部分，具有约束作用。

17.2 采购代理机构可视采购具体情况对已发出的采购文件进行必要的澄清、修改或者补充。澄清、修改或者补充的内容可能影响投标文件编制的，应当在投标截止时间至少 15 日前，在原公告发布媒体上发布澄清公告，澄清或者修改的内容为采购文件的组成部分；不足 15 日的，应当顺延提交投标文件的截止时间。

17.3 供应商在规定的时间内未对采购文件提出疑问、质疑或要求澄清的，将视其为无异议。

17.4 招标文件的解释

本招标文件由招标人（或其委托的招标代理机构）负责解释。

18. 招标文件的发出

18.1 招标文件、招标文件的澄清、修改、补充及招标答疑等均应报相关部门备案后，方可发出。

19. 凡需要设置样品情形时，必须明确是否需要随样品提交检测报告，并明确检测机构的要求、检测内容、中标样品封存等事项。（评标委员会无法判断样品是否合格且样品需要提供给第三方权威检测机构检测的，在投标人提供招标人认可的第三方权威检测机构检测报告后，评标委员会推荐的中标候选人方可生效，采购人或代理机构发布中标（成交）结果公告。

采购文件中应明确样品送检方式、检测费用支付方法、投标人在规定时间内无法提供第三方权威检测机构检测报告的处理方式。（采购人根据项目需求按上述要求自行描述）

（三）投标文件的编制

20. 投标的语言及度量衡单位

20.1 投标人提交的投标文件、技术文件和资料，以及投标人与招标人就有关投标的所有来往函电均应使用中文。投标文件中若有英文或其他语言文字的资料，应提供相应的中文翻译资料。对不同文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准。

20.2 除采购文件中另有规定外，投标书所使用的度量衡均须采用法定计量单位。

21. 投标文件的组成

附件一、投标书

附件二、法定代表人资格证明书

附件三、法定代表人授权委托书

附件四、关于招标文件的声明函

附件五、诚信投标承诺书

附件六、供应商反商业贿赂承诺书

附件七、中小企业声明函（货物）附件

附件八、开标一览表附件

附件九、投标产品名称、数量、规格分项报价表

附件十、技术规格偏离表

附件十一、商务条款偏离表

附件十二、投标产品近三年（从投标截至时间往前推算）同类产品销售业绩表

注：以上材料须逐页加盖单位公章。

（1）供应商应仔细阅读招标文件的所有内容，按照招标文件的要求详细编制投标文件，所提交的全部

资料必须真实有效，并且要保证字迹清晰易于辨认。投标文件应对招标文件实质性内容作出响应，否则按无效标处理。

(2) 投标文件格式应按本招标文件附件：投标书格式要求编制，不得对招标文件格式进行增删更改，否则按无效标处理。

(3) 对招标文件格式可更改的例外情况：招标文件附件：投标书格式要求中明确规定表格中行数不够用时可按相同格式增加行数，其他一切内容和格式不得更改。

(4) 投标文件为电子投标文件，电子投标文件按“政采云供应商项目采购-电子招投标操作指南”及本采购文件要求制作、加密传输。

(5) 投标文件未在投标截止时间前完成传输的，视为投标文件撤回；投标文件未按时解密也未提供备份投标文件的，亦视为投标文件撤回。

22. 投标报价

22.1 投标报价文件中的单价和总价全部采用人民币表示。

22.2 投标报价表上应清楚地标明投标人拟提供货物的名称、型号、生产厂家、数量、单价和总价。

22.3 招标报价应包括：货物及服务本身价格、保险费用、包装费、运输费用、二次搬运费、损耗、税金费用、随产品备品备件费、专用工具费、随产品资料费、安装费、调试费、自检费及验收合格前和质保期内发生的一切费用、应当提供的伴随服务/售后服务费用。

22.4 投标报价的价格是货物交货地验收价格，其总价即为履行合同的固定总价。

22.5 技术要求中规定的安装、调试和培训费用应包括在投标价格中。投标文件报价为含税价，招标人不再为此次招标支付任何费用。

22.6 投标报价应由法定代表人或被授权人签署。

22.8 投标人投标总报价，每标项不得高于本次招标设置的最高限价，否则将作为无效投标处理。

22.9 如投标文件中未列明全面实现投标货物功能而必须配置的配套或辅助设施及相应技术措施的费用，这些费用将被视为已包含在总投标价中。

22.10 总投标价中不得包含采购文件要求以外的内容，否则，在评标时不予核减，但在授予合同时，招标人有权将这部分价格从其中标价格中扣除。

22.11 总投标价中不得缺漏采购文件所要求的内容，否则，评标时将有效投标中该项内容的最高价计入其评标总价，但在授予合同时，缺漏项目的报价视作已含在其他项目的报价中，这些项目将作为免费赠送而包含在合同内。

22.12 投标人不得对从第三方采购货物的随机备品、备件另行收费，否则在计算评标价时这部分费用将不予扣除，在授予合同时将从中标价格中扣除该部分费用。

22.13 投标人应根据货物的技术状况列出随机备品备件的清单和数量，并将该备品备件价格计入总投标价，若所提供的产品无需备件，则应在投标文件中说明；无论投标人在报价中列明随机备品备件的数量及

价格多少，在质保期内招标人均无需为维护维修保养所需的专用工具和备品备件另行支付费用。

23. 投标有效期

23.1 除投标人须知前附表另有规定外，投标有效期为 90 天。

23.2 在投标有效期内，投标人撤销或修改其投标文件的，应承担采购文件和法律规定的责任。

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

24. 投标保证金

24.1 投标人须知前附表规定递交投标保证金的，投标人在递交投标文件的同时，应按投标人须知前附表规定的金额、担保形式和附件：“投标书格式”规定的投标保证金格式递交投标保证金，并作为其投标文件的组成部分。投标人不按要求提交投标保证金的，评标委员会将否决其投标。

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

24.3 有下列情形之一的，投标保证金将不予退还：

- (1) 投标人在规定的投标有效期内撤回或修改其投标文件；
- (2) 中标通知书发出后三十天内，中标人无正当理由拒签合同协议书或未按采购文件规定提交履约担保。
- (3) 提供虚假材料谋取中标的；
- (4) 经查实属于陪标、串通投标的等。

24.4 投标保证金按投标人须知前附表第 24 条规定执行。

（四）投标文件的制作、上传及递交要求

25. 投标文件的制作要求

(1) 供应商应按照投标文件组成内容及项目招标需求和新疆政府采购云平台要求制作投标文件，不按采购文件和新疆政府采购云平台要求制作投标文件的将视情况处理（拒收等），由此产生的责任由供应商自行承担。

电子投标文件部分：供应商应根据“政采云供应商项目采购-电子招投标操作指南”及本采购文件规定的格式和顺序编制电子投标文件并进行关联定位。本文件《第六章 投标文件格式》中有提供格式的，供应商应按照格式进行编制（格式中要求提供相关证明材料的还需后附相关证明材料），并按格式要求在指定位置根据要求进行签章，否则视为未提供；本文件《第六章 投标文件格式》未提供格式的，请供应商自行拟定格式，并加盖单位公章，否则视为未提供。

备份电子投标文件：通过“政采云”平台电子投标工具制作投标文件所产生的备份文件。

(2) 供应商应对所提供的全部资料的真实性、有效性承担法律责任，电子投标文件中所须加盖公章部分均采用 CA 签章。

(3) 投标文件以及供应商与采购组织机构就有关投标事宜的所有来往函电，均应以中文汉语书写。除签字、盖章、专用名称等特殊情形外，以中文汉语以外的文字表述的投标文件视同未提供。

(4) 投标计量单位，采购文件已有明确规定的，使用采购文件规定的计量单位；采购文件没有规定的，应采用中华人民共和国法定计量单位（货币单位：人民币元）。

(5) 若供应商不按采购文件的要求提供资格审查材料，其风险由供应商自行承担。

(6) 与本次投标无关的内容请不要制作在内，确保投标文件有针对性、简洁明了。

26. 投标文件的上传

(1) 电子加密投标文件（“.jmbs”格式）：

a. 供应商应在投标截止时间前将电子加密投标文件成功上传递交至新疆政府采购云平台，否则投标无效；

b. 供应商成功上传电子加密投标文件后，可自行打印投标文件接收回执。

(2) 备份投标文件（“.bfbs”格式）：

a. 供应商可以将备份投标文件打包压缩并加密，压缩包命名为“XX 单位备份投标文件”，加密密码由供应商自行保管。

27. 投标文件的递交要求

(1) 供应商须按照采购文件和政采云平台的要求编制并加密投标文件。在投标文件递交截止时间以前完成投标文件的传输递交，截止时间后递交的投标文件，将被拒收。

(2) 备份电子投标文件必须在投标截止时间前送达指定的投标地点。备份电子投标文件在截止时间后提交，采购组织机构将拒绝接收。

(3) 如有特殊情况，采购组织机构延长截止时间和开标时间，采购组织机构和供应商的权利和义务将受到新的截止时间和开标时间的约束。

28. 投标文件的补充、修改与撤回

供应商应当在投标截止时间前完成电子交易文件的传输递交，投标截止时间前可以补充、修改或者撤回电子交易文件。补充或者修改电子交易文件的，应当先行撤回原文件，补充、修改后重新传输递交。投标截止时间前未完成传输的，视为投标文件撤回。投标截止时间后传输递交的投标文件，“政府采购云平台”将予以拒收。投标截止时间后，供应商不得修改（补充）或撤回其投标文件。

（五）开标、评标和定标

29. 开标

29.1 开标邀请

(1) 开标准备：本项目开标的准备工作由采购组织机构负责落实，开标过程由采购组织机构负责记录；

(2) 开标主持：本项目开标由采购人或者采购代理机构主持；

(3) 开标邀请：本项目采用电子交易，采购组织机构将按照采购文件规定的时间通过“新疆政府采购

云平台，网址：www.zcygov.cn”组织开标、开启投标文件，所有供应商均应当准时在线参加。

(4) 供应商对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，应当场提出询问或回避申请。供应商未参加开标的视同认可开标结果，事后不得对采购相关人员、开标过程和开标结果提出异议，同时投标供应商因未在线参加开标而导致投标文件无法按时解密等一切后果由供应商自行承担。

29.2 开标程序

(1) 开标时间到后，主持人宣布开标会议开始。

(2) 投标文件解密（解密规定见《投标人须知前附表》）。

(3) 投标文件解密异常情况处理（处理办法见《投标人须知前附表》）。

(4) 公布投标文件解密情况（投标文件成功解密的供应商名单等信息）。

(5) 开启有效投标供应商的报价，公布开标一览表有关内容，并【开启签字时段】，供应商对开标记录进行在线签字确认（不予确认的应说明理由，否则视为无异议）。开标结束后，由评标委员会对报价的合理性、准确性等进行审查核实。【结束签字时段】

(6) 【进入开评标流程】首先由采购人或采购代理机构或评审小组依法对投标供应商的资格证明文件进行审查（具体见本章“29.3 投标供应商资格审查”），审查结束公布投标供应商的资格符合情况。资格审查未获通过的供应商，其商务技术文件及报价文件不再进入评审。

(7) 商务技术评审结束后，主持人公布商务技术评审无效投标供应商名单和商务技术评审有效投标供应商名单及其商务技术得分情况。商务技术评审无效的供应商，其报价不再进入评审。

(8) 评审结束后，采购代理机构在系统上公布评审结果。

特殊情况说明：

(1) 本项目采用电子交易，如遇“新疆政府采购云平台”电子化开标或评审程序调整的，按调整后程序执行。

(2) 开标过程中需要相关当事人进行签字或盖章确认的材料将通过“政府采购云平台”进行，若因“政府采购云平台”技术问题无法进行签字或盖章确认的，采购组织机构将通过电子邮件等形式予以确认，请供应商保证办理投标事宜人员电话畅通、网络在线，签字或盖章确认的时间为 20 分钟。如未及时签字或盖章确认的，视为无异议。

29.3 投标供应商资格审查：

(1) 开标（标书信息开启）后，采购人或采购代理机构或评审小组首先依法对投标供应商的资格文件进行审查，审查各投标供应商的资格符合情况。采购人或采购代理机构或评审小组对投标供应商所提交的资格证明材料仅负审核的责任。如发现投标供应商所提交的资格证明材料不合法或与事实不符，采购人可取消其中标资格并追究投标供应商的法律责任。

(2) 投标供应商提交的资格证明材料无法证明其符合采购文件规定的“投标供应商资格要求”的，采购人或采购代理机构将对其作“资格审查不合格”处理（无效投标），并不再将其投标提交评标委员会进行后续评审。

(3) 供应商信用记录查询与使用：见《投标人须知前附表》。

30. 评审工作的组织

采购人或采购代理机构负责组织本项目的评审工作，并依据《政府采购货物和服务招标投标管理办法（财政部第 87 号令）》第四十五条的相关规定履行职责。

31. 评标委员会的组建

31.1 评标委员会由采购人或采购代理机构依法组建，成员由采购人代表和评审专家组成，成员人数为 5 人以上单数，其中评审专家不少于成员总数的三分之二。

31.2 评审专家从新疆政府采购云平台专家库中通过随机方式抽取产生。评标委员会成员名单在采购结果公告前保密。

32. 评标委员会的职责

32.1 审查、评价投标文件是否符合采购文件的商务、技术等实质性要求。

32.2 要求供应商对投标文件有关事项作出澄清或者说明。

32.3 对投标文件进行比较和评价。

32.4 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。

32.5 向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评审中发现的违法行为。

33. 评标原则

33.1 评标委员会将遵循公平、公正、科学的原则，对供应商提交的投标文件进行综合评审，评标委员会按照采购文件规定的评标细则进行评分。

33.2 客观公正对待所有供应商，对所有投标评价均采用相同的程序和标准。

33.3 评标委员会成员对需要共同认定的事项存在争议的，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审报告上签署不同意见及理由，否则视为同意评审报告。

33.4 财政部令第 87 号《政府采购货物和服务招标投标管理办法》第三十一条规定：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、符合性审查的不同供应商参加同一合同项下投标的，按一家供应商计算，评审后得分最高的同品牌供应商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采购文件规定的方式确定一个供应商获得中标人推荐资格，采购文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌供应商不作为中标候选人。

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，并在采购文件中载明。多家供应商提供的核心产品品牌相同的，按前款规定处理。

34. 评委纪律

评标委员会成员必须严格遵守保密规定，不得泄露评审的有关情况，任何单位和个人不得干扰、影响评审的正常进行，评标委员会成员不得私下与投标供应商接触。

35. 评标程序

35.1 在评审专家中推选评标委员会组长，采购人代表不得担任评标委员会组长。

35.2 评标委员会组长召集成员认真阅读采购文件以及相关补充、质疑、答复文件、项目书面说明等材料，熟悉采购项目的基本概况，采购项目的质量要求、数量、主要技术标准或服务需求，采购合同主要条款，投标文件无效情形，评审方法、评审依据、评审标准等。

35.3 评审人员对符合资格的供应商的投标文件的有效性、符合性、完整性和响应程度进行审查，确定是否对采购文件作出实质性响应。

35.4 评审人员按采购文件规定的评审方法和评审标准，依法独立对供应商投标文件进行评估、比较，并给予评价或打分，不受任何单位和个人的干预。

综合评分法货物项目的价格分值占总分值的比重(即权值)为 30%，采购项目中含不同采购对象的，以占项目资金比例最高的采购对象确定其项目属性。其价格不列为评分因素，有特殊情况需要在上述规定范围外设定价格分权重的。

综合评分法中的价格分统一采用低价优先法计算，即满足招标文件要求且最后报价最低的供应商的价格为招标基准价，其价格分为满分。其他供应商的价格分统一按照下列公式计算：

$$\text{投标报价得分} = (\text{基准价} / \text{投标报价}) \times \text{价格权值} \times 100$$

项目评审过程中，不得去掉最后报价中的最高报价和最低报价。

35.5 评审人员对各供应商投标文件非实质性内容有异议或异议，或者审查发现明显的文字或计算错误等，及时向评标委员会组长提出。经评标委员会商议认为需要供应商作出必要澄清、说明或者补正的，应当以在线询标形式要求供应商作出必要的澄清、说明或者补正。澄清、说明或者补正的内容应作为政府采购项目档案归档留存。

35.6 评审人员需对采购方工作人员唱票或统计的评审结果进行确认，现场监督员应对评审结果签署监督意见。如发现分值汇总计算错误、分项评分超出评分标准范围、客观评分不一致以及存在评分畸高、畸低（其总评分偏离平均分 30%以上的）情形的，应由相关人员当场改正或作出书面说明；拒不改正又不作书面说明的，由现场监督员如实记载后存入项目档案资料。

35.7 评标委员会根据评审汇总情况和采购文件规定确定中标候选人排序名单。

35.8 起草评审报告，所有评审人员须在评审报告上签字确认，对自己的评审意见承担法律责任。

35.9 采购组织机构对评标委员会评审专家进行评价。

35.10 修改评审结果

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。

36. 澄清、说明或补正的形式

36.1 对于投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容, 评标委员会将通过“政府采购云平台”在线询标的方式要求投标供应商在规定的时间内作出必要的澄清、说明或者补正, **投标供应商澄清、说明或补正时间为 20 分钟。**

36.2 投标供应商的澄清、说明或者补正应当通过“政府采购云平台”在线答复的方式提交, 并加盖公章(电子印章), 或者由法定代表人(负责人)或其授权的代表签字。投标供应商的澄清、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, 不接受投标供应商主动对投标文件的澄清、说明或者补正。

36.3 上述询标、澄清、说明和补正工作如因客观原因无法通过“政府采购云平台”在线进行的, 将采用电子邮件等形式进行, 请供应商保证办理投标事宜人员电话畅通、网络在线。如未及时进行澄清、说明或者补正的, 视为放弃澄清、说明或者补正的权利。

37. 错误修正的原则

电子交易平台客户端里开标一览表录入的投标报价或优惠率与扫描上传的报价文件信息不一致的, 以扫描上传的报价文件信息为准进行修正。

投标文件报价出现前后不一致的, 除采购文件另有规定外, 按照下列规定修正:

37.1 投标函中表述的内容与报价表中不一致的, 以报价表为准; 报价表中的内容与报价明细表不一致的, 以报价表为准;

37.2 投标文件中的大写金额和小写金额不一致的, 以大写金额为准;

37.3 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;

37.4 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;

37.5 若用文字表示的数值与用数字表示的数值不一致, 以文字表示的数值为准;

37.6 如有多报(指数量超出采购文件需求)、重报(指同一货物重复报价), 其投标总价在评标过程中不予调整, 如其中标, 其合同价按其投标单价予以调整;

37.7 对不同文字文本投标文件的解释发生异议的, 以中文文本为准;

同时出现两种以上不一致的, 按照前款规定的顺序修正。按上述修正错误的原则及方法调整或修正投标文件的投标报价, 供应商确认后, 以调整或修正后的投标报价为准。如供应商拒绝调整或修正的, 其投标

文件按无效标处理。修正应当采用电子询标的形式，并加盖公章（电子印章）。

38. 无效投标文件

有下列情形之一的，投标文件按无效标处理：

38.1 报名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；

38.2 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；

38.3 投标文件非投标人法定代表人签署的，未提供或提供无效的法定代表人授权书；

38.4 未按招标文件规定装订；

38.5 投标文件内容未按招标文件规定签字或盖章的；

38.6 投标文件组成漏项或未按规定的格式编制或投标文件正、副本份数不足或内容不全或内容字迹模糊辨认不清的等而导致评标活动无法正常进行；

38.7 投标人未按招标文件变更通知更改投标文件的；

38.8 《开标一览表》和《投标分项报价表》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；

38.9 标项投标报价超过招标文件规定的预算金额或最高限价

38.10 因投标人原因编制错误造成经评标委员会修正后的报价达到或超过投标报价的 0.5%；

38.11 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，且在规定时间内不能合理说明原因并提供证明材料的；

38.12 未实质性响应招标文件中条款要求的投标文件；

38.13 不符合招标范围、技术规格、技术标准的要求无法满足采购人使用要求；

38.14 投标文件附有采购人不能接受的条款；

38.15 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；

38.16 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；

38.17 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；

38.18 违反国家及政府部门相关法律、法规、文件规定或经评标委员会认定的其他属于重大偏离；

39. 废标

39.1 符合招标文件规定废标情形的；

39.2 出现影响采购公正的违法、违规行为的；

39.3 供应商的报价均超过了采购预算（或最高限价），采购人不能支付的；

39.4 因重大变故，采购任务取消的。

40. 突发情况处理

40.1 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，采购组织机构可中止电子交易活动：

- (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，采购组织机构可以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，应当重新采购。

40.2 采购代理机构或评审小组因不可抗力（不可抗力包括但不限于自然灾害、断电、传播疫病等）原因造成电子交易活动无法正常运行的，将采取以下措施：

- (1) 短时间内能消除不可抗力因素的，采购代理机构或评审小组在消除不可抗力因素后继续组织电子交易活动；
- (2) 长时间内无法消除不可抗力因素的，采购代理机构或评审小组将中止电子交易活动。中止电子交易活动的，采购人应当重新组织政府采购活动。

41. 定标

41.1 采购结果确认（确定中标供应商）

采购结果确认（确定中标供应商）：本项目由采购人根据评标委员会提交的《评审报告》，通过“政府采购云平台”依法确认采购结果、确定中标供应商。具体流程如下：

- (1) 采购代理机构将在评审结束后2个工作日内将评审报告送采购人。
- (2) 采购人将在收到评审报告之日起5个工作日内，在评审报告推荐的中标候选人名单中按顺序确定中标供应商，并将确认意见以书面形式回复采购代理机构。

41.2 采购结果经采购人确认后2个工作日内，采购代理机构将在**新疆政府采购网（www.zjzfcg.gov.cn）**上公告采购结果，中标公告期限为1个工作日。

42. 中标通知书

42.1 在中标通知书发出前，招标人将中标候选人的情况在新疆政府采购网予以公示，公示期为一个工作日。待公示期结束后，采购组织机构向中标人发出中标通知书。

42.2 中标通知书作为签订合同的重要依据，对采购人和中标供应商均具有法律效力。采购人改变中标结果或者中标供应商放弃中标项目的都应承担法律责任。成交供应商不得向他人转让中标项目，也不得将中标项目肢解后分别向他人转让。

（六）合同的授予

43. 履约保证金

无

44. 签订合同及公告

44.1 采购人在中标通知书发出之日起 30 日内与中标供应商签订合同。

44.2 中标供应商拖延、拒签合同的,取消中标资格。

44.3 采购文件、中标供应商的投标文件及评标过程中有关澄清文件等均作为签订合同的依据。所签订的合同不得对采购文件和中标供应商的投标文件的内容作实质性修改。

44.4 采购人应当自政府采购合同签订之日起 2 个工作日内,在省级以上财政部门指定的政府采购信息发布媒体及相关网站上公告。

44.5 采购人应当自政府采购合同签订之日起 7 个工作日内,将政府采购合同副本报同级人民政府财政部门备案以及采购代理机构存档。

(七) 纪律和监督

45. 对招标人的纪律要求

45.1 招标人不得泄漏招标投标活动中应当保密的情况和资料,不得与投标人串通损害国家利益,社会公共利益或者他人合法权益。

46. 对投标人的纪律要求

46.1 投标人不得相互串通投标或者与招标人串通投标,不得向招标人或者评标委员会成员行贿谋取中标,不得以他人名义投标或者以其他方式弄虚作假骗取中标;投标人不得以任何方式干扰、影响评标工作。

47. 对评标委员会成员的纪律要求

47.1 评标委员会成员不得收受他人的财物或者其他好处,不得向他人透漏对投标文件的评审和比较、中标候选人推荐情况以及评标有关的其他情况。

47.2 在评标活动中,评标委员会成员不得擅自离职守,影响评标程序正常进行,不得使用第三章“评标办法”没有规定的评审因素和标准进行评标。

48. 对与评标活动有关的工作人员的纪律要求

48.1 与评标活动有关的工作人员不得收受他人的财物或者其他好处,不得向他人透漏对投标文件的评审和比较、中标候选人的推荐情况以及评标有关的其他情况。在评标活动中,与评标活动有关的工作人员不得擅自离职守,影响评标程序正常进行。

(八) 质疑与投诉

49. 质疑和投诉

49.1 供应商认为采购文件、采购过程和中标、成交结果使自己的权益受到损害的,可以在知道或者应知其权益受到损害之日起七个工作日内,以书面形式向采购人提出质疑。供应商应当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。供应商应知其权益受到损害之日,是指:

(一) 对可以质疑的采购文件提出质疑的，为收到采购文件之日或者采购文件公告期限届满之日；

(二) 对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；

(三) 对中标或者成交结果提出质疑的，为中标或者成交结果公告期限届满之日。

49.2 供应商提出质疑应当提交质疑函和必要的证明材料。质疑函应当包括下列内容：供应商的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；质疑项目的名称、编号；具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；事实依据；必要的法律依据；提出质疑的日期。（具体格式详见附件）

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

49.3 供应商质疑、投诉应当有明确的请求和必要的证明材料。供应商投诉的事项不得超出已质疑事项的范围。采购人及采购代理机构按《政府采购质疑和投诉办法》进行处理供应商质疑事项。

49.4 质疑供应商对采购人、采购代理机构的质疑答复不满意，或者采购人、采购代理机构未在规定期限内作出答复的，供应商可以在答复期满后 15 个工作日内向同级财政部门提起投诉。

49.5 供应商有下列情形之一的，将其列入不良行为记录名单：

(一) 一年内三次以上质疑均查无实据的；

(二) 捏造事实或者提供虚假质疑材料的。

(三) 以非法手段取得证明材料。证据来源的合法性存在明显疑问，质疑人无法证明其取得方式合法的，视为以非法手段取得证明材料。

附件：

政府采购投诉书（范本）、质疑函范本

政府采购投诉书（范本）

投诉人：_____ 法定代表人：_____

地址：_____ 电话：_____

委托代理人姓名：_____ 职务：_____

住址：_____ 联系电话：_____

被投诉人：_____ 法定代表人：_____

地址：_____ 电话：_____

我公司参加了_____年____月____日被投诉人组织的（采购人）（项目名称）（项目编号）的采购活动，我认为该项目的（采购文件/采购过程/中标（中标）结果）损害了我公司权益，对此，我公司于____年____月____日向（采购人或者政府采购代理机构）提出了质疑，（其于____年____月____日作出书面答复，因对其作出的答复不满意）/（被质疑人未在法定期限内予以答复，按照政府采购有关规定），现向贵机关提起投诉：

1. 具体的投诉事项及事实依据；
2. 质疑和质疑答复情况简要描述；
3. 投诉请求。

附件：

1. 质疑书和质疑答复书；
2. 证据材料（需注明证据来源），证人的姓名、住址和联系方式等；
3. 营业执照；
4. 法定代表人身份证明函
5. 法定代表人授权委托书（包含法定代表人和委托代理人的身份证复印件）；
6. 政府采购监管部门认为应当提供的其它材料。

投诉供应商：（盖章）

法定代表人（或主要负责人）：（签字）

_____年____月____日

本投诉书正本____份，副本____份并附电子文档。

投诉相关说明

投诉人应当满足《政府采购法》、《政府采购法实施条例》和《政府采购供应商投诉处理办法》的相关规定。

一、质疑前置及时间要求

《中华人民共和国政府采购法》第五十一条：供应商对政府采购活动事项有疑问的，可以向采购人提出询问，采购人应当及时作出答复，但答复的内容不得涉及商业秘密。

第五十二条：供应商认为采购文件、采购过程和中标、中标结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起七个工作日内，以书面形式向采购人提出质疑。

第五十三条：采购人应当在收到供应商的书面质疑后七个工作日内作出答复，并以书面形式通知质疑供应商和其他有关供应商，但答复的内容不得涉及商业秘密。

第五十五条：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。

《政府采购实施条例》第五十五条：供应商质疑、投诉应当有明确的请求和必要的证明材料。供应商投诉的事项不得超出质疑事项的范围。

二、书面方式

《政府采购供应商投诉处理办法》第八条：投诉人投诉时，应当提交投诉书，并按照被投诉人以及与投诉事项有关的供应商数量提供投诉书的副本。

投诉书应当包括下列主要内容：

- （一） 投诉人和被投诉人的名称、地址、电话等；
- （二） 具体的投诉事项及事实依据；
- （三） 质疑和质疑答复情况及相关证明材料；
- （四） 提起投诉的日期。

投诉书应当署名。投诉人为自然人，应当由本人签字；投诉人为法人或者其他组织的，应当由法定代表人或者主要负责人签字并加盖公章。

《政府采购供应商投诉处理办法》第九条：投诉人可以委托代理人办理投诉事务。代理人办理投诉事务时，除提交投诉书外，还应当向同级财政部门提交投诉人的授权委托书，授权委托书应当载明委托代理的具体权限和事项。

《政府采购供应商投诉处理办法》第十条：投诉人提起投诉应当符合下列条件：

- （一） 投诉人是参与所投诉政府采购活动的供应商；
- （二） 提起投诉前已依法进行质疑；
- （三） 投诉书内容符合本办法的规定；
- （四） 在投诉有效期内提起投诉；
- （五） 属于本级财政部门管辖；
- （六） 同一投诉事项未经财政部门投诉处理；

(七) 国务院财政部门规定的其他条件。

三、虚假、恶意投诉法律责任

第七十三条：供应商捏造实施、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。

《政府采购供应商投诉处理办法》第二十六条：投诉人有下列情形之一的，属于虚假、恶意投诉，财政部门应当驳回投诉，将其列入不良行为记录名单，并依法予以处罚：

- (一) 1 年内 3 次以上投诉均查无实据的；
- (二) 捏造事实或者提供虚假投诉材料的。

递交投诉书地址：乌鲁木齐市财政局采购办

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：

签字(签章)：

公章：

日期：

第三章 评标办法

一 总 则

1、一般规定

1.1 本项目的招标按照《中华人民共和国政府采购法》、《政府采购货物和服务招标投标管理办法》及政府采购的有关规定进行。

1.2 评标必须遵循公开、公平、公正、诚实信用的原则。

1.3 招标代理机构组织招标、开标、评标工作，全过程接受政府采购有关部门的监督、管理和指导。

1.4 评标按照招标文件规定的内容进行，采取综合比较和分项打分相结合的评标方法（综合评分法），避免纯技术或纯经济的倾向。

1.5 本办法的评标对象是指供应商按照招标文件要求提供的有效投标文件，包括供应商应招标小组要求对原投标文件作出的正式书面澄清文件。

2、招标组织机构的组成

2.1 招标小组成员由招标人的代表和随机抽取的有关方面的专家组成，招标小组的成员在评标过程中必须严格遵守政府采购的有关规定。专家从当地专家库中随机抽取产生。

2.2 评标工作组由招标人及有关专家组成，由招标小组确认，并接受其领导。

2.3 招标小组应相对独立工作，负责评标、撰写技术、商务评标报告。采购代理机构负责评标过程中资料的保管、发放、回收，整理、汇总评标资料。

3、招标小组职责

3.1 审查招标文件是否符合招标文件要求，并作出评价；

3.2 要求供应商对招标文件有关事项作出解释或者澄清；

3.3 推荐成交候选人名单；

3.4 向招标人、招标代理机构或者有关部门报告非法干预评标工作的行为。

4、招标小组义务

4.1 遵纪守法，客观、公正、廉洁地履行职责；

4.2 按照招标文件规定的评标方法和评标标准进行评标，对评审意见承担个人责任；

4.3 对评标过程和结果，以及供应商的商业秘密保密；

4.4 参与评标报告的起草；

4.5 配合有关部门的投诉处理工作；

4.6 配合招标人、招标代理机构答复招标供应商提出的质疑。

5、 评标程序

5.1 本次评标首先由招标小组对供应商的投标文件进行初审，对未能通过初审的投标文件作废标处理；

5.2 对通过初审的供应商的投标文件进行详细的比较和评价。如需要，进行必要的澄清工作；

5.3 评标报告与推荐成交候选人

5.4 招标小组各成员应当独立对每个有效响应的文件进行评价、打分，然后汇总每个供应商每项评分因素的得分。

综合评分法货物项目的价格分值占总分值的比重(即权值)为 30%，采购项目中含不同采购对象的，以占项目资金比例最高的采购对象确定其项目属性。其价格不列为评分因素，有特殊情况需要在上述规定范围外设定价格分权重的。

综合评分法中的价格分统一采用低价优先法计算，即满足招标文件要求且最后报价最低的供应商的价格为招标基准价，其价格分为满分。其他供应商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，项目评审过程中，不得去掉最后报价中的最高报价和最低报价。

评标委员会按照招标文件的评标办法负责向采购人推荐一家或一至三家供应商为中标候选人。

二 投标文件初审

6. 资格性审查：

6.1 评审细则

项目	评审内容	
审查标准	1	有效的营业执照；
	2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度(由具备资质的中介机构出具的2023年的财务审计报告复印件加盖公章或近一年内银行提供的资信证明(新公司从成立之日起算)；成立不满一年企业提供财务报表(复印件加盖公章)；
	3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录： ①提供税务部门出具的近一年内任意三个月的完税证明(新公司从成立之日起算，如无产生税收，需提供不拖欠税收证明材料；) ②依法缴纳近一年内任意三个月企业缴纳社保证明材料；(新公司从成立之日起算)
	4	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(提供承诺函)；
	5	法人授权委托书或法定代表人证明文件；
	6	投标保证金交纳凭证或有效的保函相关证明资料；
	7	供应商如是制造商(生产厂家)需提供有效的行政主管部门颁发的医疗医疗器械生产许可证；供应商如是经销商需提供有效的行政主管部门颁发供医疗器械经营许可证。

	8	投标人不得为“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）中列入失信被执行人和重大税收违法案件当事人名单的供应商，不得为中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）政府采购严重违法失信行为记录名单中被财政部门禁止参加政府采购活动的供应商（处罚决定规定的时间和地域范围内）。信用信息截止时点为获取招标文件之日起投标截止时间止（提供查询结果网页截图并加盖供应商公章）；（若未完整提供，可由采购人或采购代理机构在开标现场查询，若查询后符合要求则该项通过，若查询内容不符合要求，则视为无效投标。）
	9	中小企业声明函； 备注：标项4必须提供《中小企业声明函》，否则作废标处理。 若标项1、标项2、标项3、标项5、标项6提供中小企业声明函，评标时将给予小型、微型企业进行价格10%的优惠，
	结论：是否通过评审（须填写通过或不通过） 注：如有一项不合格，作废标处理。	

6.2 如评标专家在检验电子标书过程中，如果由于投标人自身原因导致评标专家无法查看并检验电子标书中以上相关资料的，否决其投标。即使投标单位将原件携带至现场的，同样按无效投标处理。

7. 符合性审查

7.1 评审细则

项目	评审内容	
审查标准	1	投标文件组成完整，主要内容按招标文件规定的内容、格式填写、内容全面不存在字迹模糊、辨认不清的；
	2	投标文件的有效期满满足招标文件的规定；
	3	投标代表授权书由法定代表人签署并加盖公章；
	4	投标文件按照规定在应由企业法人或法人授权代表在所有规定签章处逐一签署及加盖单位公章；
	5	投标文件针对同一种货物未出现了两个或两个以上的报价；
	6	投标文件载明的交付期限（合同履行期限）没有超过招标文件规定的期限；
	7	投标文件载明的功能需求、验收标准和方法等符合招标文件的要求；
	8	投标人的报价未超过预算价或最高限价；
	9	投标人需提供所投产品的医疗器械注册证或备案证，如不需提供的请提供相关证明文件或相关截图（品目需与我们原有招标品目一致，每个品目一一列明在投标文件，注明具体页码，不得缺项漏项）；
	10	投标文件未含有采购人不能接受的附加条件；
	11	无不符合法律、法规和招标文件中规定的其他实质性要求。
结论：是否通过评审（须填写通过或不通过） 注：如有一项不合格，作废标处理。		

7.2 评委会判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，但投标有不真实不正确的内容时除外。

7.3 如果投标文件实质上没有响应采购文件的要求，评委会将予以拒绝，投标人不得通过修正或撤销不符合要求的偏离或保留，而使其投标成为实质上响应的投标。

7.4 投标人可在现场 20 分钟内对评标委员会的评审结论提出异议，评标委员会根据采购文件及有关规

定对投标人的异议进行复议

7.5 只有通过初审的投标人才能进入下一步评标程序。

温馨提示：投标文件资格审查资料请精心准备,如评标专家在检验电子标书过程中，如果由于投标人自身原因导致评标专家无法查看并检验电子标书中以上相关资料的，按无效投标处理。即使投标单位将原件携带至现场的，同样按无效投标处理。

三 投标文件的澄清和补正

8. 澄清、说明或补正的形式

8.1 对于投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容，评标委员会将通过“政府采购云平台”在线询标的方式要求投标供应商在规定的时间内作出必要的澄清、说明或者补正，投标供应商澄清、说明或补正时间为 20 分钟。

8.2 投标供应商的澄清、说明或者补正应当通过“政府采购云平台”在线答复的方式提交，并加盖公章（电子印章），或者由法定代表人（负责人）或其授权的代表签字。投标供应商的澄清、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，不接受投标供应商主动对投标文件的澄清、说明或者补正。

8.3 上述询标、澄清、说明和补正工作如因客观原因无法通过“政府采购云平台”在线进行的，将采用电子邮件等形式进行，请供应商保证办理投标事宜人员电话畅通、网络在线。如未及时进行澄清、说明或者补正的，视为放弃澄清、说明或者补正的权利。

9. 错误修正的原则

电子交易平台客户端里开标一览表录入的投标报价或优惠率与扫描上传的报价文件信息不一致的，以扫描上传的报价文件信息为准进行修正。

投标文件报价出现前后不一致的，除采购文件另有规定外，按照下列规定修正：

9.1 投标函中表述的内容与报价表中不一致的，以报价表为准；报价表中的内容与报价明细表不一致的，以报价表为准；

9.2 投标文件中的大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

9.3 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；

9.4 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；

9.5 若用文字表示的数值与用数字表示的数值不一致，以文字表示的数值为准；

9.6 如有多报（指数量超出采购文件需求）、重报（指同一货物重复报价），其投标总价在评标过程中不予调整，如其中标，其合同价按其投标单价予以调整；

9.7 对不同文字文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准；

同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。按上述修正错误的原则及方法调整或修正投标

文件的投标报价，供应商确认后，以调整或修正后的投标报价为准。如供应商拒绝调整或修正的，其投标文件按无效标处理。修正应当采用电子询标的形式，并加盖公章（电子印章）。

四 比较与评价

10.1 评标委员会按招标文件中规定的评标方法和标准，对资格性检查和符合性检查合格的投标文件进行商务和技术评估、综合比较与评价。

10.2 评标委员会根据商务和技术评估的结果，采用综合评分法，分别对投标文件的商务、技术、价格等内容进行打分。其中，商务评估、技术评估、价格评估的评分权值（详见附件1）。

10.2.1 评委打分办法

（1）参加评分的评委应尽力体现客观、实事求是，避免学派偏见和个人偏好。

（2）衡量、对比的依据，应以招标文件、投标文件、提供的正式试验数据、质询澄清中的文字为准，口头回答和收集的资料只作为参考。

（3）评分主要是为比较各投标人的价格、商务和技术综合排序。

（4）评委打分采取记名形式。

（5）各评委根据提供的技术打分表独立自主打分，任何人不得要求评委统一打分或统一确定等次顺序。

（6）对打分表中的每项条款，各评委应根据投标文件、澄清材料、招标文件要求，按满足的程度给投标人打分。

（7）评分程序

1) 就投标人的投标文件对照整理出商务、技术评标因素对比表、偏差表，并在经过校核的基础上逐项打分。

2) 各评委独立完成打分后，将评分表交给代理机构，由代理机构组织进行分数统计。

3) 最终汇总表中各投标人得分应为评委打分的算术平均值。

（8）评分标准和细则（综合评分法评分标准）

五 评分标准

商务和技术部分（70分）（以下得分保留小数点后2位）			
序号	评审项目	评审细则	备注
1	产品符合性 (45分)	根据投标人的产品技术规格、参数响应程度打分，所投产品所有品目全部满足的招标文件要求的得基本分45分； 标项1、2、3、4、5 每有一条（按招标参数）缺项或指标低于参数要求的扣3分，扣完为止。 标项3 每有一条（按招标参数）缺项或指标低于参数要求的扣4分，扣完为止。 标项6： 每有一条（按招标参数）缺项或指标低于参数要求的	

		扣 3 分, “*”号项缺项或指标低于参数要求扣 5 分, 扣完为止。 备注: 以供应商提供的第三方检测机构出具的关于本次招标产品的检测报告中检测结果数据或医疗器械注册证内容为依据进行评分。(不提供不得分)	
2	配送方案(3 分)	从①配送计划、②全程冷链运输设施、③运输过程质量保障体系等方面进行评价, 有一项内容缺失扣 1 分, 每有一处内容存在不足(存在不足是指逻辑不严谨、内容不完整、表述不清晰、实操性不强或不符合项目实际情况)扣 0.5 分, 直至本项 3 分扣完为止。	
3	应急处理方案 (4 分)	根据投标人提供的应急处理方案内容进行评分。 (1) 应急处理方案内容全面、合理、实施思路清晰, 完全满足项目实施需要的得 4 分; (2) 应急处理方案内容、措施基本合理、有全面的实施思路、有一定针对性, 基本满足项目实施需要的得 2 分; (3) 应急处理方案存在缺漏或欠合理的, 不具备针对性的得 1 分; (4) 未提供处理方案不得分。	
4	服务体系(6 分)	从①服务专业人员配备、②服务响应时间、③技术支持能力、④培训方案等方面进行评价, 有一项内容缺失扣 1.5 分; 每有一处内容存在不足(存在不足是指逻辑不严谨、内容不完整、表述不清晰、实操性不强或不符合项目实际情况)扣 0.5 分, 直至本项 3 分扣完为止。	
5	仓储设施设备 及备品库存 (6 分)	从①仓存面积、②冷冻冷藏环境、③仓存设备配置、④备品库存情况等方面进行评价, 要求仓存面积合理、符合冷冻冷藏要求(根据产品需要), 仓存设备配置完善、备品库存合理得 6 分; 仓存面积较为合理、冷冻冷藏较为符合要求(根据产品需要), 仓存设备配置较为完善、备品库存较为合理得 3 分; 仓存面积基本合理、冷冻冷藏基本符合要求(根据产品需要), 仓存设备配置基本完善、备品库存基本合理得 1 分; 未提供的不得分。 (需提供仓存租赁合同或房产证等证明材料、仓存设备购置发票等证明材料, 未提供相关证明材料不得分)	
7	业绩(6 分)	根据投标文件所提供的投标人投标截止日前三年内所投产品同类项目业绩进行比较:(有效业绩需附加盖公章的合同和中标通知书复印件, 提供全部品目业绩得 6 分(不限数量), 品目每少 10%扣 2 分, 扣完为止, 不足 10%的按 10%计算。未提供相关证明的该项为 0 分。	
投标报价(30 分)			
1	投标报价 (30 分)	在满足招标文件要求的前提下, 取各投标人有效报价的最低投标报价作为评标基准价, 满分为 30 分; 价格分的计算投标报价得分=(评标基准价/投标报价)×30。(计算分值时, 百分比按四舍五入原则, 保留小数点后二位数)	

备注:1、根据《政府采购货物和服务招标投标管理办法》第 87 号令第六十条: 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。

2、供应商在评标过程中，所进行的力图影响评标结果的不符合招标规则的活动，可能导致其被取消中标资格。

3、与招标文件有重大偏离的投标文件将被拒绝。

附：对于商务部分（投标报价）的评分，按以下方法进行：价格分统一采用低价优先法计算，即满足招标文件要求且评标价格最低的报价为评标基准价，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：报价得分=（评标基准价 / 评标价格）×30%×100。

标项 1、标项 2、标项 3、标项 5、标项 6：本项目为非专门面向中小企业（含中型、小型、微型企业）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）的规定，评标时将给予小型、微型企业进行价格 10%的优惠，用优惠后的价格参与评审。标项 4：本项目为专门面向中小企业（含中型、小型、微型企业）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）的规定，不再执行价格评审优惠的扶持政策，必须提供此声明函。

4、各评标委员会成员对每个投标人的上述指标的打分（除报价外）的算术平均分，加上经计算的报价得分，即为该投标人的最终综合评估分。评标委员会将按投标人得分顺序由高到低依次排名，得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分及报价相同的，按技术指标优劣顺序排列。得分最高的前一名至前三名投标人将成为中标候选人。

5、最低报价不作为评标的唯一依据。采购人不承诺将合同授予报价最低的投标人。

6、经评标委员会评议，认为投标报价过高、超出采购人预算的项目，可以不确立中标人，做为废标处理。

12. 无效投标条款

12.1 投标文件有下列情形之一的，其投标文件拒收：

（1）未在开标截止时间前通过网上招标投标系统递交有效电子投标文件的，开标系统不予接收。

（2）所有投标人应在规定时间里完成投标文件的解密工作【投标人使用其有效加密锁（CA 锁）进行解密（因投标人原因未能提供有效 CA 锁对其投标文件进行解密的，其投标文件按无效标处理），以网上招投标系统解密倒计时为准】，因系统原因未能成功解密的投标文件，可导入备份投标文件。备份投标文件也无法导入的，则投标文件被否决。

12.2 投标人有下列情形之一的，资格审查后其投标作无效投标处理：

（1）法定代表人参加开标会议未携带有效的法定代表人身份证明原件和本人身份证的；委托代理人参加开标会议未携带有效的法定代表人授权书和本人身份证；

（2）投标人为本项目提供招标代理服务的；

（3）投标人与在本项目代理机构存在相互任职或工作的；

（4）投标保证金未按规定要求缴纳的；

- (5) 评标专家无法查看并检验电子标书中相关资料的；
- (6) 投标人超出营业范围投标的；
- (7) 联合体投标未提交联合体协议的；
- (8) 被暂停营业的；
- (9) 被暂停或取消投标资格的；
- (10) 财产被接管或冻结的；
- (11) 投标人单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位的；
- (12) 投标人基本资格条件和特定资格条件中有一项及以上不符合要求的；
- (13) 投标人使用相同的 MAC 地址进行报名的；
- (14) 其它情形，经评标委员会提出按无效投标处理，并经公共资源交易监督部门核准的；
- (15) 投标人使用相同 IP 地址报名的，一经发现，监管部门将进一步核实，查实后按串通投标处理；
- (16) 采购文件规定的其它无效投标情形。

12.3 投标人有下列情形之一的，符合性审查后其投标按无效投标处理：

- (1) 投标文件签字、盖章不全，经评标委员会一致认定对开评标内容有实质性影响并经监督部门核准的；
- (2) 未按规定的格式填写，实质性内容不全或关键字迹模糊、无法辨认；经监督部门核准的；
- (3) 同一投标人提交两个以上不同的投标文件或者投标报价，但采购文件规定提交备选方案的除外；
- (4) 投标文件没有对采购文件的实质性要求和条件作出响应；
- (5) 投标报价超出规定的投标限价或公布的采购预算的；注：投标人的投标报价各项单价均不得高于招标文件给定的单价最高限价，否则，其投标文件将按无效投标处理。

(6) 不按评标委员会要求澄清、说明或补正的，或者评标委员会根据采购文件的规定对采购文件的计算错误进行修正后，投标人不接受修正的投标报价的。

- (7) 其它情形，经评标委员会提出按无效投标处理，并经公共资源交易监督部门核准的；
- (8) 未按照招标文件的规定提交投标保证金的；
- (9) 投标文件含有采购人不能接受的附加条件的；
- (10) 采购文件规定的其它无效投标情形。

12.4 投标人有下列情形之一的，详细评审后其投标按无效投标处理：

- (1) 投标产品不符合必须强制执行的国家标准的；
- (2) 投标人有串通投标、弄虚作假、行贿等违法行为；
- (3) 投标文件含有违反国家法律、法规的内容，或附有招标人不能接受的条件的；
- (4) 在同一项目（或同一标段）中有多个投标人有效投标报价接近最高限价，且评标委员会认为报价出现异常的，可以宣布其投标无效；
- (5) 报价明显低于其他投标人，且不能证明报价合理性的投标无效；
- (6) 拒不确认评标委员会评审修正的投标无效；
- (7) 其它情形，经评标委员会提出按无效投标处理，并经公共资源交易监督部门核准的；

(8) 采购文件规定的其它无效投标情形。

第四章 采购需求表

标项 1

序号	招标名称	招标规格	数量	招标单价	招标金额（元）	招标参数
1	CD3 检测试剂 (CD3-PerCP)	人份	50	33.95	1697.5	1. 具有国家医疗器械注册证或备案证。 2. 储存条件：2-8℃避光储存。 3. 有效期：未解封试剂盒自成品生产之日起可稳定保存 24 个月。 试剂盒自第一次开封后可保存 4 个月。
2	CD3 检测试剂 (CD3-FITC)	人份	50	33.95	1697.5	
3	CD4 检测试剂 (CD4-APC)	人份	50	33.95	1697.5	
4	CD4 检测试剂 (CD4-PE-cy7)	人份	50	33.95	1697.5	
5	CD4 检测试剂 (CD4-FITC)	人份	50	33.95	1697.5	
6	CD8 检测试剂 (CD8-PE)	人份	50	33.95	1697.5	
7	CD8 检测试剂 (CD8-APC)	人份	50	33.95	1697.5	

8	CD8 检测试剂 (APC-cy7)	人份	50	33.95	1697.5	
9	CD16 检测试剂 (CD16-PE)	人份	50	33.95	1697.5	
10	CD16 检测试剂 (CD16-APC)	人份	50	33.95	1697.5	
11	CD16 检测试剂 (CD16-PE-cy7)	人份	50	33.95	1697.5	
12	CD56 检测试剂 (CD56-PE)	人份	50	33.95	1697.5	
13	CD56 检测试剂 (CD56-APC)	人份	50	33.95	1697.5	
14	CD56 检测试剂 (CD56-PE-cy7)	人份	50	33.95	1697.5	
15	CD45 检测试剂 (CD45-PerCP)	人份	50	33.95	1697.5	
16	CD45 检测试剂 (CD45-PE-cy7)	人份	50	33.95	1697.5	1、试剂盒包括:CD45、CD14、CD35、CD64、CD11b、HLA-DR。 3、试剂盒效期:未解封试剂盒自成品生产之日起可稳定保存 24 个月。试剂自第一次开封后于 2~8℃环境中保存 4 个月 3、产品性能指标: (1) 批内精密度 使用本试剂对同一样本重复检测 10 次,计算变异系数 CV,结果应符合: (a) 阳性百分比$\geq 30\%$时,检测结果的 CV 值$\leq 8\%$; (b) 阳性百分比$< 30\%$时,检测结果的 CV 值$\leq 15\%$。 (2) 稀释线性 将高浓度细胞样本连续倍比稀释,共形成 5 个浓度的样本,每个浓度重复检测 4 次,计算每个浓度中位数应位于所有稀释度
17	CD14 检测试剂 (流 式细胞仪法)	人份	50	47.1	2355	
18	CD64 检测试剂 (流 式细胞仪法)	人份	50	47.1	2355	
19	CD35 检测试剂 (流 式细胞仪法)	人份	50	47.1	2355	
20	CD11b 检测试剂 (流 式细胞仪法)	人份	50	48.2	2410	
21	HLA-DR 检测试剂 (流式细胞仪法)	人份	50	48.2	2410	
22	CD45 检测试剂 (流 式细胞仪法)	人份	50	33.95	1697.5	

						测试值中位数的相对值 $L \leq 10\%$ 范围内。 (3) 准确度 使用本试剂对已知靶值的质控细胞进行检测，检测结果应在计数靶值范围内。 (4) 染色稳定性 使用试剂对样本进行染色，染色后的样本 24 小时内重复检测阳性率，前后两次检测结果的差异相对于前一次检测的结果变化应符合： (a) 阳性百分比 $\geq 30\%$ 时，相对偏差值 $< 10\%$； (b) 阳性百分比 $< 10\% - 30\%$ 时，相对偏差值 $< 20\%$； (c) 阳性百分比 $< 10\%$ 时，相对偏差值 $< 30\%$。
23	7 项细胞因子检测试剂盒(多重微球流式免疫荧光发光法)	人份	50	299.75	14987.5	1、检测指标为:IL-4、IL-6、IL-10、IL-12p70、IL-17、IFN-γ、TNF-α。 2、试剂盒需具备药监局二类注册证。 3、提供配套校准品。校准品具备单独的中国医疗器械(体外诊断试剂)二类注册证。 4、试剂盒效期：有效期 ≥ 24 个月，拆封后效期 ≥ 30 天。 5、检测原理中具有生物素-链霉亲和素信号放大系统。 6、细胞因子线性范围：2.44-10000pg/mL。 7、精密度：变异系数 CV 值 $\leq 15\%$。 8、准确性：相对偏差 $\pm 5\%$。
24	9 项细胞因子检测试剂盒(多重微球流式免疫荧光发光法)	人份	50	380.7	19035	1、检测指标为:IL-1β、IL-2、IL-4、IL-6、IL-10、IL-12p70、IL-17、IFN-γ、TNF-α 2、试剂盒需具备药监局二类注册证。 3、提供配套校准品。校准品具备单独的中国医疗器械(体外诊断试剂)二类注册证。 4、试剂盒效期：有效期 ≥ 24 个月，拆封后效期 ≥ 30 天。 5、检测原理中具有生物素-链霉亲和素信号放大系统。 6、细胞因子线性范围：2.44-10000pg/mL。 7、精密度：变异系数 CV 值 $\leq 15\%$。

						8、准确性：偏差应当 $\pm 5\%$ 。
25	12项细胞因子检测试剂盒(多重微球流式免疫荧光发光法)	人份	50	449.7	22485	1、检测指标为:IL-1 β 、IL-2、IL-4、IL-5、IL-6、IL-8、IL-10、IL-12p70、IL-17、IFN- γ 、TNF- α 、IFN- α 、 2、试剂盒需具备药监局二类注册证。 3、提供配套校准品。校准品具备单独的中国医疗器械(体外诊断试剂)二类注册证。 4、试剂盒效期：有效期 ≥ 24 个月，拆封后效期 ≥ 30 天。 5、检测原理中具有生物素-链霉亲和素信号放大系统。 6、细胞因子线性范围：2.44-10000pg/mL。 7、精密度：变异系数CV值 $\leq 15\%$ 。 8、准确性：相对偏差 $\pm 5\%$ 。
26	白介素-2RA/白介素-18/白介素-33/白介素-23/白介素-27/白介素-22检测试剂盒(多重微球流式免疫荧光发光法)	人份	50	336	16800	1.检测靶标：IL-2RA、IL-18、IL-33、IL-23、IL-27、IL-22 2.规格：100人份/盒，23ml/盒 3.检测线性：IL-2RA、IL-33的检测线性为12.2-50000pg/mL，IL-18、IL-23、IL-27、IL-22的检测线性：2.44-10000pg/mL 4.参考范围：IL-2RA < 610.1 pg/mL，IL-18 < 87.7 pg/mL，IL-33 < 72.2 pg/mL，IL-23 < 6.5 pg/mL，IL-27 < 10.2 pg/mL，IL-22 < 3.6 pg/mL 5.保质期：试剂未开瓶保质期 ≥ 24 个月，开瓶保质期一个月 6.试剂盒具有二类或二类以上注册证
27	白介素-2RA/白介素-18/白介素-33/白介素-23/白介素-27/白介素-22校准品	盒	1	2630	2630	1.检测标准：根据流式细胞仪对校准品C7-C0的8个浓度点的PE荧光信号和相应浓度点的赋值浓度进行标曲拟合，要求拟合相关性 $r \geq 0.99$ 。 2.规格：校准品：1x250 μ L(复溶后)，基质B：1x5mL(复溶后) 3.性能指标：a)均匀性：同批次瓶间均匀性CV $\leq 15\%$ 。 b)准确性：相对偏差 $\pm 15\%$ 。 4.试剂盒具有二类或二类以上注册证。

28	Granzyme B/穿孔素 (Perforin) 检测试剂盒(免疫组织化学法)	人份	50	112.7	5635	1. 主要技术参数：具有国家医疗器械注册证或备案证。 2. 储存条件：2-8℃避光储存，切忌冷冻。 3. 有效期：试剂未开瓶保质期≥24个月 4. 稀释线性：稀释度测试值中位数的相对值 $L \leq 10\%$。 5. 染色稳定性： a) 阳性百分比≥30%时，相对偏差值<10%； b) 阳性百分比 10%-30%时，相对偏差值<20%； c) 阳性百分比<10%时，相对偏差值<30%。 2. 精密度：阳性百分≥30%，$CV \leq 8\%$。阳性百分<30%，$CV \leq 15\%$。 6. 具有健康人群参考值范围。
29	CD28 检测试剂（流式细胞仪法）	人份	50	48	2400	1. 检测方法：流式细胞仪法或满足流式细胞仪上检测即可。 2. 产品具有同型对照抗体，消除非特异性结合的干扰，提供抗体表达阴阳性判断依据，结果更加准确。 3. 无需离心洗涤，不会造成细胞丢失，绝对计数结果准确。 4. 保存及试剂盒效期：避光 2-8℃避光储存，有效期≥12个月， 5. 产品性能指标： (1) 精密度 (a) 阳性百分比≥30%时，检测结果的 CV 值≤8%； (b) 阳性百分比<30%时，检测结果的 CV 值≤15%。 (2) 稀释线性 稀释度测试值中位数的相对值 $L \leq 10\%$。 (3) 染色稳定性 (a) 阳性百分比≥30%时，相对偏差值<10%； (b) 阳性百分比 10%-30%时，相对偏差值< 20%； (c) 阳性百分比<10%时，相对偏差值<30%。 6. 具有国家医疗器械注册证或备案证。

30	TIM3 抗体试剂(免疫组织化学法)	人份	50	48	2400	1. 检测方法：流式细胞仪法或满足流式细胞仪上检测即可。 2. 产品具有同型对照抗体，消除非特异性结合的干扰，提供抗体表达阴阳性判断依据，结果更加准确。 3. 无需离心洗涤，不会造成细胞丢失，绝对计数结果准确。 4. 保存及试剂盒效期：避光 2-8℃避光储存，有效期≥12 个月， 5. 产品性能指标： (1) 精密度 (a) 阳性百分比≥30%时，检测结果的 CV 值≤8%； (b) 阳性百分比<30%时，检测结果的 CV 值≤15%。 (2) 稀释线性 稀释度测试值中位数的相对值 L≤10%。 (3) 染色稳定性 (a) 阳性百分比≥30%时，相对偏差值应<10%； (b) 阳性百分比 10%-30%时，相对偏差值应<20%； (c) 阳性百分比<10%时，相对偏差值应<30%。 6. 具有国家医疗器械注册证或备案证。
31	程序性死亡蛋白-1 (PD-1/CD279) 检测试剂(流式细胞仪法)	人份	50	49	2450	1. 检测方法：流式细胞仪法或满足流式细胞仪上检测即可。 2. 产品具有同型对照抗体，消除非特异性结合的干扰，提供抗体表达阴阳性判断依据，结果更加准确。 3. 无需离心洗涤，不会造成细胞丢失，绝对计数结果准确。 4. 保存及试剂盒效期：避光 2-8℃避光储存，有效期≥12 个月， 5. 产品性能指标： (1) 精密度 (a) 阳性百分比≥30%时，检测结果的 CV 值≤8%； (b) 阳性百分比<30%时，检测结果的 CV 值≤15%。 (2) 稀释线性 稀释度测试值中位数的相对值 L≤10%。 (3) 染色稳定性 (a) 阳性百分比≥30%时，相对偏差值应<10%；

						(b) 阳性百分比 10%-30%时, 相对偏差值应 $\leq$ 20%; (c) 阳性百分比 $\leq$ 10%时, 相对偏差值应 $\leq$ 30%。 5. 具有国家医疗器械注册证或备案证。
32	溶血素	ml	5	49.4	247	1、用于在短时间内裂解人类外周血样本中的红细胞, 并对白细胞进行保护和固定。 2、储存条件: 2~8℃。 3、有效期: 试剂未开瓶的有效期 $\geq$ 12 个月。
33	固定剂	ml	12	40.8	489.6	1、用于在短时间内裂解人类外周血样本中的红细胞, 并对白细胞进行保护和固定。 2、储存条件: 2~8℃。 3、有效期: 试剂未开瓶的有效期 $\geq$ 12 个月。
34	破膜剂	ml	20	26.1	522	1、主要用途: 用于检测细胞固定; 2、储存条件: 2~8℃避光储存。 3、有效期: 试剂未开瓶的有效期 $\geq$ 12 个月。
35	同型对照抗体(IgG1)	人份	100	2	200	1、主要用途: 用于固定细胞破膜; 2、储存条件: 2~8℃。 3、有效期: 试剂未开瓶的有效期 $\geq$ 12 个月。
36	同型对照抗体 (IgG2a)	人份	100	2	200	与免疫检查点检测配套使用。
37	抗血小板抗体检测 试剂盒(流式细胞仪 法-荧光素)	人份	20	226.1	4522	与免疫检查点检测配套使用。
38	CD42b 检测试剂 (CD42b-PerCP-cy5. 5)(流式细胞仪法)	人份	20	48	960	1、试剂包含指标: GPIX(CD42a)、GPIb(CD42b)、GPIIb(CD41)、 GPIIIa(CD61)、GMP140(CD62p)。 2、包装规格: 20 人份/盒 3、标本要求: EDTA 抗凝全血样本提取的血小板 4、产品性能指标: a) 最低检测限: 最低为 15ug/ml b) 重复性: 各荧光强度值批内变异系数 $CV \leq 15\%$ c) 批间差: $CV \leq 15\%$

						5、有效期：未解封试剂盒自生产之日起可稳定保存 ≥ 12 个月， 6、试剂盒具有二类或二类以上注册证。
39	CD41 检测试剂 (CD41-APC) (流 式细胞仪法)	人份	20	47.6	952	1. 检测靶标及通道：CD42b-Percp-Cy5.5、CD41-APC、 CD62p-PE、CD63-FITC、CD61-PE、CD9-FITC 2. 储存条件：2-8℃避光储存。 3. 有效期：未解封试剂盒自成品生产之日起可稳定保存 ≥ 12 个月。 5. 精密度：(a) 阳性百分比 $\geq 30\%$ 时，检测结果的 CV 值 $\leq 8\%$ ； (b) 阳性百分比 $< 30\%$ 时，检测结果的 CV 值 $\leq 15\%$ 。 6. 稀释线性：稀释度测试值中位数的相对值 $L \leq 10\%$ 。 7. 染色稳定性： a) 阳性百分比 $\geq 30\%$ 时，相对偏差值 $\leq 10\%$ ；b) 阳性百分比 10%-30%时，相对偏差值 $\leq 20\%$ ；c) 阳性百分比 $< 10\%$ 时，相对 偏差值 $\leq 30\%$ 。 8. 具有健康人群参考值范围。 9. 有针对活化标志物的 PAC1、P-选择素及 CD63 检测的抗体。 10. 具备可检测血小板基础活化状态及 ADP 反应性的功能。
40	CD62P 检测试剂 (CD62P-PE)	人份	20	48	960	1、检测指标为：IL-4、IL-6、IL-10、IL-12p70、IL-17、IFN- γ 、TNF- α 。 2、试剂盒需具备药监局二类注册证。 3、提供配套校准品。校准品具备单独的中国医疗器械(体外诊断试剂)二类注册证。 4、试剂盒效期：有效期 ≥ 24 个月，拆封后效期 ≥ 30 天。 5、检测原理中具有生物素-链霉亲和素信号放大系统。 6、细胞因子线性范围：2.44-10000pg/mL。 7、精密度：变异系数 CV 值 $\leq 15\%$ 。 8、准确性：相对偏差 $\pm 5\%$ 。
41	CD61 检测试剂 (流 式细胞仪法 -APC-cy7)	人份	20	47.6	952	1、检测指标为：IL-1 β 、IL-2、IL-4、IL-6、IL-10、 IL-12p70、IL-17、IFN- γ 、TNF- α 2、试剂盒需具备药监局二类注册证。

						3、提供配套校准品。校准品具备单独的中国医疗器械(体外诊断试剂)二类注册证。 4、试剂盒效期：有效期≥ 24个月，拆封后效期≥ 30天。 5、检测原理中具有生物素-链霉亲和素信号放大系统。 6、细胞因子线性范围：2.44-10000pg/mL。 7、精密度：变异系数 CV 值$\leq 15\%$。 8、准确性：偏差应当$\pm 5\%$。
42	CD9 检测试剂（流式细胞仪法-PE-cy7）	人份	20	47.6	952	1、检测指标为：IL-1β、IL-2、IL-4、IL-5、IL-6、IL-8、IL-10、IL-12p70、IL-17、IFN-γ、TNF-α、IFN-α、 2、试剂盒需具备药监局二类注册证。 3、提供配套校准品。校准品具备单独的中国医疗器械(体外诊断试剂)二类注册证。 4、试剂盒效期：有效期≥ 24个月，拆封后效期≥ 30天。 5、检测原理中具有生物素-链霉亲和素信号放大系统。 6、细胞因子线性范围：2.44-10000pg/mL。 7、精密度：变异系数 CV 值$\leq 15\%$。 8、准确性：相对偏差$\pm 5\%$。
43	CD63 抗体试剂（免疫组织化学）	人份	20	47.6	952	1. 检测靶标：IL-2RA、IL-18、IL-33、IL-23、IL-27、IL-22 2. 规格：100 人份/盒，23ml/盒 3. 检测线性：IL-2RA、IL-33 的检测线性为 12.2-50000pg/mL，IL-18、IL-23、IL-27、IL-22 的检测线性：2.44-10000pg/mL 4. 参考范围：IL-2RA< 610.1pg/mL，IL-18< 87.7pg/mL，IL-33< 72.2pg/mL，IL-23< 6.5pg/mL，IL-27< 10.2pg/mL，IL-22< 3.6pg/mL 5. 保质期：试剂未开瓶保质期≥ 24个月，开瓶保质期一个月 6. 试剂盒具有二类或二类以上注册证
合计					141473.6	

标项 2

序号	招标名称	规格	招标单价	使用量	招标限价（元）	招标参数
1	CD4 检测试剂（流式细胞仪法-FITC）	人份	50	42	2100	1、检测方法：流式细胞仪法或满足流式细胞仪上检测即可。 2、精密度： (a) 阳性百分比 $\geq 30\%$ 时，检测结果的 CV 值 $\leq 8\%$ ； (b) 阳性百分比 $< 30\%$ 时，检测结果的 CV 值 $\leq 15\%$ 。 3、染色稳定性： (a) 阳性百分比 $\geq 30\%$ 时，相对偏差值 $\leq 10\%$ ； (b) 阳性百分比 10%-30%时，相对偏差值 $\leq 20\%$ ； (c) 阳性百分比 $< 10\%$ 时，相对偏差值 $\leq 30\%$ 。 4、保存及试剂有效期：避光 2-8℃保存运输。未解封试剂盒自成品生产之日起可稳定保存 ≥ 12 个月。 5、具有国家医疗器械注册证或备案证。
2	CD8 检测试剂（流式细胞仪法-PE）	人份	50	42	2100	
3	CD5 检测试剂（流式细胞仪法-PerCP-Cy5.5）	人份	50	45	2250	
4	CD56 检测试剂（流式细胞仪法-APC）	人份	50	42	2100	
5	CD10 检测试剂（流式细胞仪法-APC-Cy7）	人份	50	45	2250	
6	CD3 检测试剂（流式细胞仪法-V450）	人份	50	41	2050	
7	CD45 检测试剂（流式细胞仪法-V540）	人份	50	41	2050	
8	CD7 检测试剂（流式细胞仪法-APC）	人份	50	45	2250	
9	CD57 检测试剂（流式细胞仪法-mFluor450）	人份	50	45	2250	
10	FMC7 检测试剂（流式细胞仪法-FITC）	人份	50	46	2300	

11	CD79b 检测试剂（流式细胞仪法-PerCP-Cy5.5）	人份	50	45	2250
12	CD23 检测试剂（流式细胞仪法-PE-Cy7）	人份	50	45	2250
13	CD200 检测试剂（流式细胞仪法-APC/Fire750）	人份	50	45	2250
14	CD103 检测试剂（流式细胞仪法-BV421）	人份	50	45	2250
15	CD56 检测试剂（流式细胞仪法-PE-Cy7）	人份	50	41	2050
16	CD7 检测试剂（流式细胞仪法-FITC）	人份	50	45	2250
17	CD33 检测试剂（流式细胞仪法-PerCP-Cy5.5）	人份	50	45	2250
18	CD117 检测试剂（流式细胞仪法-PE-Cy7）	人份	50	45	2250
19	CD36 检测试剂（流式细胞仪法-FITC）	人份	50	45	2250
20	CD11b 检测试剂（流式细胞仪法-PerCP-Cy5.5）	人份	50	46	2300
21	CD14 检测试剂（流式细胞仪法-APC-Cyanine7）	人份	50	45	2250
22	HLA-DR 检测试剂（流式细胞仪法-mFluor450）	人份	50	45	2250

23	CD13 检测试剂(流式细胞仪法-PE)	人份	50	45	2250
24	TdT 检测试剂(流式细胞仪法-FITC)	人份	50	45	2250
25	髓过氧化物酶(MPO)检测试剂(流式细胞仪法-PerCP-Cy5.5)	人份	50	46	2300
26	CD79a 检测试剂(流式细胞仪法-APC)	人份	50	45	2250
27	IgM 检测试剂(流式细胞仪法-FITC)	人份	50	45	2250
28	CD64 检测试剂(流式细胞仪法-PE-CF594)	人份	50	45	2250
29	CD2 检测试剂(流式细胞仪法-PerCP-Cy5.5)	人份	50	45	2250
30	CD4 检测试剂(流式细胞仪法-PE-Cy7)	人份	50	42	2100
31	CD3 检测试剂(流式细胞仪法-APC/Fire750)	人份	50	41	2050
32	CD38 检测试剂(流式细胞仪法-BV510)	人份	50	45	2250
33	CD16 检测试剂(流式细胞仪法-BV421)	人份	50	41	2050
34	CD38 检测试剂(流式细胞仪法-BV421)	人份	50	45	2250

35	CD64 检测试剂(流式细胞仪法-PE)	人份	50	42	2100
36	CD123 检测试剂(流式细胞仪法-APC)	人份	50	45	2250
37	CD15 检测试剂(流式细胞仪法-FITC)	人份	50	45	2250
38	CD16 检测试剂(流式细胞仪法-PE-Cy7)	人份	50	42	2100
39	白细胞分化抗原 CD19 检测试剂盒(流式细胞仪法-PE-Cyanine7)	人份	50	42	2100
40	白细胞分化抗原 CD19 检测试剂盒(流式细胞仪法-APC)	人份	50	42	2100
41	白细胞分化抗原 CD20 检测试剂盒(流式细胞仪法-FITC)	人份	50	42	2100
42	白细胞分化抗原 CD19 检测试剂盒(流式细胞仪法-PE)	人份	50	42	2100
43	TRBC1 检测试剂(流式细胞仪法-FITC)	人份	50	45	2250
44	α β -TCR 检测试剂(流式细胞仪法-PE)	人份	50	45	2250
45	CD158b1/b2 检测试剂(流式细胞仪法-FITC)	人份	50	46	2300

46	CD158e1 检测试剂（流式细胞仪法-PE）	人份	50	45	2250
47	CD158a,h 检测试剂（流式细胞仪法-PerCP-Cy5.5）	人份	50	45	2250
48	CD158i 检测试剂（流式细胞仪法-APC）	人份	50	45	2250
49	CCR7（APC）	人份	50	45	2250
50	IgD（BV421）	人份	50	46	2300
51	CD24（PE）	人份	50	45	2250
52	CD38 检测试剂（流式细胞仪法-PerCP-Cy5.5）	人份	50	45	2250
53	CD27 检测试剂（流式细胞仪法-APC-Cy7）	人份	50	45	2250
54	CD45 检测试剂（流式细胞仪法-mFluor540）	人份	50	42	2100
55	CD3 检测试剂（流式细胞仪法-PerCP-Cyanine5.5）	人份	50	42	2100
56	CD45RA 检测试剂（流式细胞仪法-FITC）	人份	50	45	2250
57	CD69 检测试剂（流式细胞仪法-FITC）	人份	50	45	2250
58	CD127 检测试剂（流式细胞仪法-PE）	人份	50	45	2250

59	PD-1 检测试剂(流式细胞仪法-PE)	人份	50	45	2250	
60	HLA-DR 检测试剂(流式细胞仪法-PE-Cyanine7)	人份	50	46	2300	
61	CD28 检测试剂(流式细胞仪法-PE-Cyanine7)	人份	50	45	2250	
62	CD25 检测试剂(流式细胞仪法-APC)	人份	50	45	2250	
63	CD4 检测试剂(流式细胞仪法-APC-Cyanine7)	人份	50	42	2100	
64	CD8 检测试剂(流式细胞仪法-mFluor450)	人份	50	42	2100	
65	荧光定量微球	人份	50	42	2100	检测细胞荧光分子量
66	CD15 检测试剂 (CD15-FITC)	人份	50	42	2100	1、检测方法：流式细胞仪法或满足流式细胞仪上检测即可。 2、试剂配色：CD15-FITC、CD45-APC、CD3-APC-cy7、HLA-DR-PE、CD14-Percp-cy5.5、CD16 检测试剂 3、至少具备药监局备案证，已经在办理注册证的需提交申报材料说明并加盖公章； 4、有效期：保存及试剂有效期：避光 2-8℃保存运输。有效期≥12 个月。 5、可提供检测所需定量试剂：荧光定量微球。 6、精密度： (1) 阳性百分比>30%时 CV 值<8%，阳性百分比<30%时 CV 值≤15%。 (2) 单核细胞 HLA-DR 抗体结合量变异系数(CV)≤10%。 7、适用于碧迪(BD)流式细胞仪
67	CD45 检测试剂 (CD45-APC)	人份	50	42	2100	
68	CD3 检测试剂 (CD3-APC-cy7)	人份	50	42	2100	
69	HLA-DR 检测试剂 (HLA-DR-PE)	人份	50	42	2100	
70	CD14 检测试剂 (CD14-Percp-cy5.5)	人份	50	42	2100	
71	CD16 检测试剂 (流式细胞仪法)	人份	50	42	2100	
72	流式细胞分析用鞘液	L	1	45	45	适用于碧迪(BD)流式细胞仪配套使用

73	清洗液	L	1	180	180	
74	绝对计数管	支	50	90	4500	
75	流式细胞仪三色设置微球	人份	1	84	84	
76	流式细胞仪 APC 设置微球	人份	1	64	64	
合计					160773	

标项 3

序号	招标名称	招标规格	招标单价	使用量	招标限价(元)	招标参数
1	免疫显色试剂	200-300 测试/盒	16458.75	4	65835	检测试剂盒用于体外诊断，是一种不含有生物素，聚合辣根过氧化物酶（HRP）标抗体的结合系统，用于检验鼠、兔 IgG 和鼠 IgM 的一抗。它适用于全自动染色机中福尔马林固定、石蜡包埋的组织切片的染色技术。
2	清洗液	1 L	4488.75	2	8977.5	DAB 染色液是一种紧凑型聚合物检测系统，用于免疫组织化学和原位杂交染色。该系统应用一种可控聚合技术制备聚合的 HRP-标抗体的轭合物。其避免使用生物素，因此减少了由内源性生物素产生的非特异性染色。
3	脱蜡液	1 L	4488.75	4	17955	主要组成成份：本产品主要含有三羟甲基缓冲盐，表面活性剂，3.5% ProClin™ 950 和水。样本要求：福尔马林固定，石蜡包埋组织切片。
4	免疫组化抗原修复缓冲液 1	1 L	3092.25	1	3092.25	试剂用于免疫组织化学染色前的抗原修复。该试剂是即用型抗原修复溶液，用于免疫组化染色机中福尔马林固定、石蜡包埋的组织切片的热诱导抗原决定簇修复。主要组成成份：柠檬酸、丙三醇、表面活性剂。
5	免疫组化抗原修复缓冲液 2	1 L	3192	6	19152	试剂用于免疫组织化学染色前的抗原修复。该试剂是即用型抗原修复溶液，用于免疫组化染色机染色机中福尔马林固定、石蜡包埋的组织切片的热诱导抗原决定簇修复。主要组成成份：EDTA、表面活性剂，脱蜡液用于在每在免疫染色前去除组织或细胞玻片中的福尔马林和石蜡。
6	探针清洁系统	1 套	5286.75	1	5286.75	适用于 Leica Bond 全自动染色机的管道和探针清洗，以达到仪器成品的高质量、高精度。
7	7ml 开放试剂瓶	10 个/盒	6483.75	6	38902.5	能在 Leica Bond 系统上使用各种来源的试剂。每个试剂瓶均可补液，直到通过该试剂瓶使用了共 40 mL 试剂。
8	玻片盖	160 个/ 盒	7569.03	1	7569.03	带正电荷的显微镜载玻片，用于 Leica Bond 系统，直角，有明确的剂量界限，在 100ul 和 150ul 分配模式下进行染色。
9	混合站	5 个/盒	2082.78	1	2082.78	适用于 Leica Bond 全自动染色机的混匀，以达到仪器成品的高质量、高精度。

10	玻片标签和打印色带	3000 张/个	5087.25	1	5087.25	BOND 玻片标签和打印色带套装用于打印 Leica Bond 系统上使用的耐溶剂玻片标签，有助于保持玻片上的玻片标识。
11	酶修复液（原位杂交用蛋白酶）	1 瓶	8957.55	1	8957.55	产品用于组织或细胞样品，增强细胞膜的通透性。该试剂由酶浓缩液和酶稀释液组成，使用前需要混合。稀释后的酶溶液用于全自动染色机中福尔马林固定，石蜡包埋的组织切片中的酶消化方法，有助于暴露抗原决定簇。稀释的酶溶液还可以与 Bond 探针工作液一起用于原位杂交染色。【主要组成成份：酶浓缩液（1mL）含有蛋白水解酶（17mg/mL）和稳定剂；酶稀释液（200mL）含有三羟甲基缓冲盐、表面活性剂和 0.35%的 ProClin 950；3 个开放式容器（7ml）
12	防脱或粘附载玻片	50 片/盒	69.12	30	2073.6	
合计					184971.21	

标项 4

序号	招标名称	招标规格	单位	招标单价	使用量	招标限价(元)	招标参数
1	人 ABO 血型反定型用红细胞试剂盒	10m*3	盒	189.90	100	18990.00	1. 检测方法:平板法,微板法 2. 检测范围:本产品用于 ABO 血型的反定型检测,不用于血源筛查,仅用于临床检验。 3. 组成: A1 型、B 型、O 型红细胞,葡萄糖,枸橼酸,核苷酸,抗生素。 4. 样本要求:被检者血清或血浆
2	含氯、碘类消毒剂中和培养基	9ml	支	6.80	10000	68000.00	主要用于增菌培养。含氯、碘类消毒剂中和培养基(牛肉粉、蛋白胨、氯化钠、亚硫酸钠)。
3	MH 琼脂平板	90mm	块	3.00	20000	60000.00	1. 用于病原微生物的培养、分离、鉴定 2. 有效期≥6 个月
4	SS 琼脂培养基 B116	250g	瓶	150.00	30	4500.00	用于分离培养出常见的易于生长的一般细菌。
5	TCBS 琼脂(细菌干粉培养基系列) B131	250g	瓶	252.00	3	756.00	用于致病性弧菌的选择性分离培养, TCBS 琼脂干粉的主要成份为:蛋白胨、酵母粉、硫代硫酸钠、枸橼酸钠、牛胆粉、柠檬酸铁、麝香草酚兰、琼脂等。
6	TR101 沙门氏菌属诊断血清 60 种	1ml	瓶	92.40	180	16632.00	1. 供由肠道病人粪便或其他材料分离的经生化试验鉴定疑似沙门氏菌的菌株诊断用,适用于需要定型的常见沙门氏菌型 2. 有效期≥24 个月
7	TR102 沙门氏菌属诊断血清 30 种	1ml	瓶	92.50	90	8325.00	1. 供由肠道病人粪便或其他材料分离的经生化试验鉴定疑似沙门氏菌的菌株诊断用,适用于需要定型的常见沙门氏菌型 2. 有效期≥24 个月
8	TR104 沙门氏菌属诊断血清 O 多价 A-F	1ml	瓶	120.00	6	720.00	1. 供由肠道病人粪便或其他材料分离的经生化试验鉴定疑似沙门氏菌的菌株诊断用,适用于需要定型的常见沙门氏菌型 2. 有效期≥24 个月
9	TR203 四种多价诊断血清	1ml	瓶	120.00	6	720.00	1. 临床上用于志贺氏菌属分群 2. 有效期≥24 个月

10	TR204 福氏多价诊断血清	1ml	瓶	120.00	6	720.00	1. 诊断志贺氏菌 2. 有效期≥24 个月。
11	TR205 鲍氏多价诊断血清	1ml	瓶	120.00	6	720.00	1. 诊断志贺氏菌 2. 有效期≥24 个月。
12	TR206 痢疾 1 型诊断血清	1ml	瓶	120.00	6	720.00	1. 诊断志贺氏菌 2. 有效期≥24 个月。
13	TR207 痢疾 2 型诊断血清	1ml	瓶	120.00	6	720.00	1. 诊断志贺氏菌 2. 有效期≥24 个月。
14	TR208 宋内 1 相诊断血清	1ml	瓶	120.00	6	720.00	1. 诊断志贺氏菌 2. 有效期≥24 个月。
15	TR209 宋内 2 相诊断血清	1ml	瓶	120.00	6	720.00	1. 诊断志贺氏菌 2. 有效期≥24 个月。
16	半固体琼脂 B105B	250g	瓶	150.00	3	450.00	用于分离培养出常见的易于生长的一般细菌。主要由蛋白胨、氯化钠、牛肉膏粉、琼脂等组成
17	抗体筛选红细胞试剂盒	5ml*3	盒	256.20	240	61488.00	1. 检测方法:盐水法,酶法,抗球蛋白法 2. 检测范围:血型不规则抗体的筛查,不用于血源筛查,仅用于临床检验 3. 组成:3 个已知抗原表现型的 O 型红细胞,红细胞表达 D, C, E, c, e, Jka, Jkb, M, N, S, s, Fya, Lea, Leb, P1 抗原。 4. 样本要求:被检者血清或血浆
18	肠道致病性大肠爱希氏属诊断血清	1ml	瓶	120.00	6	720.00	1. 含有肠道致病性大肠艾希氏菌诊断血清≥15 种,其中 OK 单价血清≥12 种、OK 多价血清≥3 种 2. 适用于凝集试验诊断肠道致病性大肠艾希氏菌 3. 有效期≥18 个月
19	大便潜血 (FOB) 检测试剂盒 (双联法)	卡型/试纸条型	人份	2.60	70000	182000.00	(1) 检测方法:胶体金免疫层析法 (2) 检测样本:粪便;无需仪器,用肉眼判断结果。 (3) 检测标靶:粪便潜血

20	肺炎链球菌抗原检测试剂盒	卡型/ 试纸条型	人份	50.00	1000	50000.00	1. 用于检测肺炎链球菌抗原。2. 胶体金免疫层析法
21	哥伦比亚血琼脂培养基	9mm	块	3.50	70000	245000.00	1. 用接种环或棉签以无菌方法取标本直接画线接种于培养基中,或无菌吸取 0.1ml 适当浓度的标本溶液用玻璃涂布棒均匀涂布于培养基中,置 35~37℃ 温箱中培养用于致病细菌培养分离 2. 有效期≥6 个月
22	弧菌显色平板	70MM	块	10.00	200	2000.00	1. 本产品用于弧菌的培养、分离、鉴定 2. 有效期≥6 个月
23	抗 A 抗 B 血型定型试剂 (单克隆抗体)	10ML	盒	65.00	60	3900.00	1. 外观: 无色透明或微带乳光蓝色 (抗 A), 无色透明或微带黄色 (抗 B) 2. 效价: ≥1:128 3. 亲和力: 与 A1 细胞和 B 细胞凝集 (秒) ≤15, 亲和力三分钟凝块 (mm ²) >1 4. 特异性: 与 A2、A2B 细胞凝集, 不凝集 O 细胞, 无溶血及不易分辨现象冷凝集素及不规则抗体测定: 不出现凝集及溶血 5. 有效期: 储存条件下有效期为≥2 个月
24	抗 D (IgM+ IgG) 血型定型试剂 (单克隆抗体)	10ML	支	176.00	50	8800.00	1. 检测方法: 试管法、玻片法以及微孔板 2. 检测范围: 用于体外定性检测人红细胞中的 D 抗原。仅用于临床检测, 不用于血源筛查 3. 2~8℃ 保存, 有效期≥24 个月
25	抗人球蛋白 (抗 IgG, C3d) 检测试剂盒	10ml	支	132.00	16	2112.00	1. 检测方法: 试管法 2. 检测范围: 用于直接库姆斯试验, 适用于自身或同种免疫溶血疾病的检测。仅用于临床检测, 不用于血液筛查 3. 样本要求: 被检者血清或血浆
26	抗酸染色液 (结核菌染色液) (冷染法)	250ML	瓶	80.50	5	402.50	1. 用于分枝杆菌等细菌抗酸染色 2. 有效期≥24 个月

27	凝聚胺介质试剂	150T	盒	315.90	50	15795.00	1. 检测方法:交叉配血实验, 抗体筛查实验 2. 检测范围:作为介质辅助用于完全抗体及不完全抗体的临床筛选检测及辅助用于临床交叉配血实验 3. 组成: 低离子溶液、凝聚胺溶液、悬浮液 4. 样本要求:被检者血清或血浆
28	巧克力琼脂培养基 (不加抗生素)	90mm	块	4.00	20000	80000.00	1. 用于病原微生物的培养、分离、鉴定 2. 有效期≥6个月
29	巧克力色血琼脂平板 (嗜血型)	90mm	块	4.00	70000	280000.00	1. 用于病原微生物的培养、分离、鉴定 2. 有效期≥6个月
30	肉汤培养基含醛类消毒剂中和培养基	9ml	瓶	7.02	30	210.60	主要用于增菌培养。含醛类消毒剂中和培养基 (牛肉粉、蛋白胨、氯化钠、甘氨酸)。
31	乳酸酚棉蓝染色液	10ml	瓶	72.00	3	216.00	用于真菌染色。
32	瑞氏-姬姆萨染色液	250ml	瓶	55.00	36	1980.00	1. 主要由瑞氏色素、吉姆萨色素混合液 2. 用于血涂片和骨髓片染色。
33	沙保罗琼脂平板	70mm	块	4.00	600	2400.00	1. 生长性能:接种白色念珠菌有菌落生长。 2. 无菌性:将未进行接种的沙保罗琼脂平板直接温育培养, 不得长出菌落。 3. 有效期: ≥6个月
34	血型鉴定和抗体筛查质控品	8ml*2	盒	1200.00	15	18000.00	1. 用于产品的质量控制, 用于临床检验, 不用于血源筛查。2. 2~8℃保存, 有效期≥60天
35	营养琼脂培养基 B106	250g	瓶	99.00	10	990.00	用于分离培养出常见的易于生长的一般细菌。主要由蛋白胨、氯化钠、牛肉膏粉、琼脂等组成。
36	中国蓝琼脂平板	90mm	块	4.00	70000	280000.00	1. 用于病原微生物的培养、分离、鉴定 2. 有效期≥6个月
37	专用油镜油	20ml	盒	82.50	10	825.00	用于细菌鉴定时显微镜维护

38	菌种保藏管	2ml	支	17.00	4000	68000.00	1. 操作简单，保存快速。 2. 可经受液氮的极速冷冻。 3. 各规格<2ML,有效期≥2 年
39	ABO 血型鉴定卡	30T	张	2.50	500	1250.00	血型鉴定
40	磨砂玻璃载玻片	50 片	盒	7.00	300	2100.00	用于涂片检查
41	一次性使用培养皿	90mm	个	0.85	15000	12750.00	采用 PS 制造，用于各种培养基进行血液、呼吸痰液分泌物，肠道，泌尿系统以及各种标本的细菌分离使用培养的器皿。
42	A 群轮状病毒诊断试剂盒（胶体金法）	卡型 / 试纸条	人份	13.50	5000	67500.00	（1）检测方法：胶体金免疫层析法 （2）检测样本：粪便 （3）检测标靶：A 群轮状病毒
总计（元）：						1571852.1	

标项 5

序号	招标名称	招标规格	单位	招标单价	使用量	招标限价(元)	招标参数
1	2019 新型冠状病毒核糖核酸 (2019-NCOV) 液体室内质控品	0.5ml*20	盒	4000.00	1	4000.00	1. 分析物包含：2019-nCoV RNA 2. 原料来源：为灭活假病毒，含全序列（含 ORF1ab、N、E、S、M 基因全长）无生物安全危害、不具有感染性 3. 适用范围：为独立、客观的第三方质控品，适用不同检测平台、不同检测方法学、适用所有厂家试剂盒。包括 FQ-PCR、恒温扩增技术、RNA 捕获探针法、测序等方法学； 4. 质控品需要参与核酸提取，可对实验操作全过程进行质量控制； 5. ddPCR 法赋值，量值可溯源至可作为任何一个量制基本单位的实体数基本单位“1”； 6. 浓度靶值：S2 中值：1.00E+04~1.00E+05 copies/ml； S1 低值：1.00E+03~1.00E+04 copies/ml； S0 临界值：1.00E+02~1.00E+03copies/ml； L1：500 copies/ml； L2：250 copies/ml； S3 阴性质控；
2	B 族链球菌（GBS）核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）	1 人份	人份	15.00	200	3000.00	1. 预期用途：用于定性检测生殖道分泌物及直肠分泌物样本中的 B 族链球菌。 2. 标本类型：生殖道分泌物及直肠分泌物样本 3. 产品储存条件及有效期：-20℃±5℃保存，有效期≥12 个月。 4. 适用仪器：扩增检测仪器为具有 FAM 和 HEX/VIC 荧光通道的 PCR 扩增仪。 5. 符合率：阳性符合率：100% 6. 检测限：浓度≤500copies/ml 7. 精密度：≤5%。
3	MTHFRC677T 基因检测 PCR 反应试剂盒（磁微粒层分析法）		人份	120.00	2500	300000.00	1. 磁微粒层分析法。 2. 样本类型：DNA/EDTA 抗凝全血均可。

							3. 产品有效期：≥18 个月。 安全性：具有 dUP-UNG 酶防污染体系。 灵敏度：最低检测限≤5ng/μl。
4	肠道病毒 71 型/柯萨奇病毒 A16 型/通用型肠道病毒 RNA 检测试剂盒(荧光 PCR 法)		人份	45.00	200	9000.00	1. 预期用途：对人口咽拭子样本的肠道通用病毒(EU)核酸、肠道病毒 71 型(EV71)核酸、柯萨奇病毒 A16 型(CA16)核酸进行定性检测。 2. 标本类型：人口咽拭子，粪便等。 3. 符合率：100% 4. 检测限：≤500copies/mL 5. 精密度：CV≤5.0%。 6. 特异性：与博卡病毒、人副流感病毒 2 型、人副流感病毒 3 型、甲型流感病毒(H1N1)、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒 A 型、呼吸道合胞病毒 B 型均无交叉反应。 7. 适用仪器：ABI7500 荧光 PCR 扩增仪；天隆 TL988-IV 四通道荧光定量 PCR 扩增仪等。 8. 荧光通道：(CY5)，(FAM)，(VIC)，内标 9. 有效期：≥12 个月
5	肺炎支原体核酸检测试剂盒 (RNA 恒温扩增)		人份	43.00	200	8600.00	1. 预期用途：用于肺炎支原体核酸 (RNA) 的定性检测 2. 检测方法：RNA 恒温扩增检测 3. 提取方法：磁珠特异性提取 4. 检测灵敏度：≤1000copies/反应。 5. 有效期：≥1 年
6	呼吸道合胞病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)		人份	15.00	200	3000.00	1. 检测范围：用于体外定性检测人口咽拭子样本中呼吸道合胞病毒(RSV)核酸。 2. 准确性：最低检测限≤10.005TCID ₅₀ /0.1mL。阳性符合率 100%；能够特异性的检测 RSV 病毒的核酸，包括 A 和 B 血清型。 3. 特异性：与肠道病毒、人副流感病毒型腺病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒、柯萨奇病毒、肺炎支原体、鼻病毒、博卡病毒、冠状病毒、人偏肺病毒、流行性腮腺炎病毒、单纯疱疹病毒、水痘-带状疱疹病毒、轮状病毒、链球菌、肺炎克雷伯菌、流感嗜血杆菌、百日咳杆菌、卡他莫拉菌、变形杆菌、铜绿假单胞菌、金黄色葡萄球菌、表皮葡萄球菌、

							大肠杆菌等病原体均无交叉反应 仪器名称： 适配 ABI 7500 Real-Time PCR System；宏石 SLAN-96P；天隆 TL 988 等实时荧光定量 PCR 仪器 5. 生物安全：不含活病原体，无生物安全风险。 6. 产品有效期：≥12 个月，可反复冻融≥5 次。
7	结核分枝杆菌核酸检测试剂盒（RNA 恒温扩增）		人份	65.00	120	7800.00	1. 预期用途：用于人痰液标本中结核分枝杆菌核酸的定性检测 2. 检测样本类型：痰液等 3. 检测方法：RNA 恒温扩增检测 4. 提取方法：超声破碎法 5. 检测灵敏度：1CFU/反应 6. 有效期：≥12 个月
8	解脲支原体（UU）核酸检测试剂盒（荧光 FCR 法）		人份	10.00	250	2500.00	1. 预期用途：用于定性检测男性尿道拭子样本或女性宫颈拭子样本中解脲支原体核酸。 2. 标本类型：男性尿道拭子样本或女性宫颈拭子 3. 检测限：≤ 500copies/mL 4. 精密度：CV≤5%。 5. 特异性：与单纯疱疹病毒 1 型（HSV-1）、单纯疱疹病毒 2 型（HSV-2）、淋球菌（NG）、沙眼衣原体（CT）、人乳头瘤病毒 16 型（HPV16）、人乳头瘤病毒 6 型（HPV6）、人乳头瘤病毒 18 型（HPV18）、人乳头瘤病毒 11 型（HPV11）样本无交叉反应。干扰性血红蛋白（≤500mg/mL）、甘油三酯（≤18mM）和胆红素（≤18mM）的干扰物对检测结果没有影响。 6. 适用仪器：具有 FAM 和 HEX/VIC 荧光通道的 ABI7500 实时荧光定量 PCR 仪、TL988-IV 实时荧光定量 PCR 仪、Gentier96E 全自动医用 PCR 分析系统、Gentier96R 全自动医用 PCR 分析系统、Gentier48E 全自动 PCR 分析系统。 7. 荧光通道：检测样本（FAM）、内标（HEX/VIC）。 8. 储存条件及有效期：-20℃±5℃，≥12 个月
9	柯萨奇 A6/A10 病毒 RNA 检测试剂盒（PCR-荧光法）	1 人份	人份	30.00	100	3000.00	1. 预期用途：对人咽拭子样本的柯萨奇病毒 A6 核酸、柯萨奇病毒 A10 核酸进行定性检测。

							2. 标本类型：人口咽拭子等 3. 符合率：100% 4. 检测限：浓度为≤500copies/mL 5. 精密度：CV≤5. 0%。 特异性 与柯萨奇病毒 A16、肠道病毒 71 型、柯萨奇病毒 A4、柯萨奇病毒 B5、甲型流感病(H1N1)、呼吸道合胞病毒 A 型、呼吸道合胞病毒 B 型均无交叉反应。 6. 适用仪器：ABI7500 荧光 PCR 扩增仪；天隆 TL988-IV 四通道荧光定量 PCR 扩增仪等。 7. 荧光通道：FAM，VIC，内标(TEXAS RED) 8. 有效期：≥12 个月
10	淋病奈瑟菌核酸检测试剂盒 （RNA 恒温扩增）		人份	53. 00	1000	53000. 00	1. 预期用途：用于男性尿液或尿道拭子，女性尿液、宫颈拭子或者阴道拭子样本中淋病奈瑟菌核酸（RNA）、生殖支原体核酸检测试剂盒（RNA）的定性检测 2. 检测样本类型：尿液、拭子等 3. 检测方法：RNA 恒温扩增检测 4. 提取方法：磁珠特异性提取 5. 检测灵敏度：103copies/反应 检测上限：≥ 10 ⁹ copies/反应 6. 有效期：≥12 个月
11	淋球菌（NG）核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）		人份	10. 00	300	3000. 00	1. 预期用途：男性尿道拭子样本或女性宫颈拭子 2. 检测限： ≤500copies/mL 3. 精密度：CV≤5%。 4. 特异性：与单纯疱疹病毒 1 型（HSV-1）、单纯疱疹病毒 2 型（HSV-2）、沙眼衣原体（CT）、解脲支原体（UU）、人乳头瘤病毒 16 型（HPV16）、人乳头瘤病毒 6 型（HPV6）、人乳头瘤病毒 18 型（HPV18）和人乳头瘤病毒 11 型（HPV11）样本无交叉反应。 5. 适用仪器：具有 FAM 和 HEX/VIC 荧光通道的 ABI7500 实时荧光定量 PCR 仪、TL988-IV 实时荧光定量 PCR 仪、Gentier96E 全自动医用 PCR 分析系统、Gentier96R 全自动医用 PCR 分析系统、Gentier48E

							全自动 PCR 分析系统。 储存条件及有效期:-20℃±5℃，≥12个月
12	六项呼吸道病毒核酸检测试剂盒		人份	120.00	7000	840000.00	1. 产品用途：用于定性检测临床人口咽拭子样本中的呼吸道合胞病毒（RSV）、呼吸道腺病毒（Radv）、人偏肺病毒（HMPV）、副流感病毒 I / II / III 型（PIV I / II / III）的核酸。检测结果用于临床对呼吸道疾病的辅助诊断。 2. 基本参数描述： 1) . 样本类型：咽拭子等； 2) . 精密度：变异系数≤5%； 3) . 最低检测限：≤1000 copies/mL； 4) . 内标监控：带人源性内标检测系统，可以监测样本采集、核酸提取及 PCR 扩增过程，避免假阴性结果的出现。 5) . 扩增时间：≤80min； 6) 特异性 特异性好，与呼吸道合胞病毒，偏肺病毒，肺炎链球菌，肺炎支原体等常见呼吸道病原体无交叉反应 7) 稳定性好，有效期≥12个月
13	六项呼吸道病毒核酸检测试剂盒-1		人份	120.00	7000	840000.00	1. 产品用途：用于定性检测人咽拭子样本中甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、人鼻病毒 和肺炎支原体的核酸。检测结果可用于呼吸道病原体感染的辅助诊断，为呼吸道病原体感染提供分子诊断依据。 2. 基本参数描述： 1) . 样本类型：咽拭子等； 2) . 检测平台：基于荧光定量 PCR 检测技术，适用于 ABI7500 荧光定量 PCR 仪、Life Technologies Quant StudioTM5 荧光 PCR 仪、SLAN-96P 全自动医用 PCR 分析系统； 3) . 精密度：变异系数≤5%； 4) . 灵敏度：甲型流感病毒，≤2.0 TCID50/ml；乙型流感病毒，≤2.0 TCID50/ml；呼吸道合胞病毒，≤500 Copies/ml；腺病毒，≤500 Copies/ml；肺炎支原体，≤500 Copies/ml；人鼻病毒，≤500 Copies/ml

							5). 内标监控: 有内源性内标, 可监控采样、核酸提取和扩增全过程; 6). 有效期: ≥11 个月.
14	诺如病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)		人份	15.00	5000	75000.00	1. 样本类型: 人粪便样本; 2. 可体外定性检测临床人粪便样本中的诺如病毒 GI/GII 型 RNA ; 3. 该试剂带有内源性内标, 用于监控采样、提取、扩增全过程, 避免假阴性 4. 最低检测限≤1000 copies/ml;
15	人 CYP2C19 基因分型检测试剂盒 (荧光 PCR 法)		人份	150.00	100	15000.00	1. 检测位点: *2*3 2. 技术方法: PCR 荧光探针法 3. 有效期≥12 个月 4. DNA 上机浓度范围: 10~100ng/ul
16	人 HLA-B5801 基因检测试剂盒 (荧光 PCR 法)		人份	182.40	100	18240.00	1. 技术方法: PCR 荧光探针法 2. DNA 上机浓度范围: 10~100ng/ul 3. 有效期≥10 个月
17	人乳头瘤病毒核酸分型检测试剂盒 (荧光 PCR 法)		人份	102.00	1000	102000.00	1、有效期: ≥12 个月 2、适用于分型检测妇女宫颈脱落细胞样本中 21 种人乳头瘤病毒亚型 (具体包括 HPV 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 53, 56, 58, 59, 66, 68, 26, 82, 73 及 HPV 6, 11 和 81 亚型) 能给出每一个亚型的具体型别。 3、检测灵敏度: ≤10 ⁴ copies/ml (20 copies/反应) 4、特异性与人乳头瘤病毒感染部位相同、症状相似的病原体及于试剂盒检测范围之外的其它病原体 (HPV40、42、43、44 亚型、嗜酸乳杆菌、表皮葡萄球菌、金黄色葡萄球菌、粪链球菌、化脓链球菌、无乳链球菌、棒状杆菌、沙眼衣原体、淋病奈瑟菌、大肠杆菌、肠球菌、梭菌属、消化链球菌、克雷伯菌、肠杆菌属、变形杆菌、假单胞菌、拟杆菌、双歧杆菌属、梭菌、腺病毒、巨细胞病毒、EB 病毒、单纯疱疹病毒 1 型和 2 型、白色念珠菌、阴道毛滴虫等) 无 交叉反应; 干扰物质 (血液、子宫粘液、人体润滑剂、洁尔阴洗液、硝酸咪康唑、硝呋太尔制霉素) 对检测没有影响
18	沙眼衣原体 (CT) 核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)		人份	10.00	200	2000.00	1. 预期用途: 用于定性检测男性尿道拭子样本或女性宫颈拭子样本中沙眼衣原体核酸。 2. 标本类型: 男性尿道拭子样本或女性宫颈拭子 3. 检测限: ≤ 500copies/mL 的样本

							4. 精密度: Ct 值≤5%。 5. 特异性: 单纯疱疹病毒 1 型 (HSV-1)、单纯疱疹病毒 2 型 (HSV-2)、淋球菌 (NG)、解脲支原体 (UU)、人乳头瘤病毒 16 型 (HPV16)、人乳头瘤病毒 6 型 (HPV6)、人乳头瘤病毒 18 型 (HPV18)、人乳头瘤病毒 11 型 (HPV11) 样本无交叉反应。 干扰性 血红蛋白 (≤500mg/mL)、甘油三酯 (≤18mM) 和胆红素 (≤18mM) 的干扰物对检测结果没有影响。 6. 适用仪器:具有 FAM 和 HEX/VIC 荧光通道的 ABI7500 实时荧光定量 PCR 仪、TL988-IV 实时荧光定量 PCR 仪、Gentier96E 全自动医用 PCR 分析系统、Gentier96R 全自动医用 PCR 分析系统、Gentier48E 全自动 PCR 分析系统。 荧光通道:检测样本 (FAM)、内标 (HEX/VIC)。 8. 储存条件及有效期:-20℃±5 ℃, ≥12 个月
19	生殖支原体核酸扩增检测试剂盒 (RNA 恒温扩增)		人份	53.00	4000	212000.00	1. 预期用途: 用于男性尿液或尿道拭子, 女性尿液、宫颈拭子或者阴道拭子样本中淋病奈瑟菌核酸 (RNA)、生殖支原体核酸检测试剂盒 (RNA) 的定性检测 2. 检测样本类型: 尿液、拭子等 3. 检测方法: RNA 恒温扩增检测 4. 提取方法: 磁珠特异性提取 5. 检测灵敏度: 103copies/反应 6. 检测上限: ≥ 109 copies/反应 7. 有效期: ≥12 个月
20	腺病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)		人份	22.00	2000	44000.00	1. 检测范围: 用于体外定性检测人口咽拭子样本中腺病毒 (ADV) 核酸 2. 准确性: 最低检测限到达 0.22TCID50/0.1mL。符合率 100%; 3. 特异性: 与呼吸道合胞病毒、人副流感病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒、柯萨奇病毒、单纯疱疹病毒、肺炎支原体、流感嗜血杆菌、棒状杆菌、卡他莫拉菌、金黄色葡萄球菌、肺炎链球菌等病原无交叉反应。 4. 仪器名称: 适配 ABI 7500 Real-Time PCR System; 宏石 SLAN-96P; 天隆 TL 988 等实时荧光定量 PCR 仪器 5. 产品有效期: ≥12 个月, 可反复冻融≥5 次。

21	新型冠状病毒 2019-nCoV 核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)		人份	4.00	600	2400.00	1. 技术原理: 实时荧光定量 PCR 法 2. 最低检测限 : ≤ 150 copies/mL 3. 样本类型 : 人口咽拭子、鼻咽拭子和痰液 4. 有效期: ≥ 12 个月
22	单纯疱疹病毒 (HSV) II 型核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)		人份	10.00	5000	50000.00	1. 预期用途: 用于体外定性检测男性泌尿道拭子和女性宫颈拭子样本中的单纯疱疹病毒 (HSV) II 型核酸。 2. 标本类型: 男性泌尿道拭子和女性宫颈拭子样本 3. 产品储存条件及有效期: $-20^{\circ}\text{C} \pm 5^{\circ}\text{C}$ 保存, 有效期 ≥ 12 个月。 4. 适用仪器: 扩增检测仪器为具有 FAM 和 HEX/VIC 荧光通道的 ABI7500 实时荧光定量 PCR 仪、TL988-IV 实时荧光定量 PCR 仪、Gentier96E 全自动医用 PCR 分析系统、Gentier96R 全自动医用 PCR 分析系统、Gentier48E 全自动 PCR 分析系统。 5. 符合率: 100%。 6. 检测限: 浓度为 ≤ 500 copies/mL 7. 精密度: 检测 Ct 值的变异系数 (CV, %) $\leq 5\%$ 。 8. 特异性: 与单纯疱疹病毒 I 型 (HSV I 型)、沙眼衣原体 (CT)、解脲支原体 (UU)、淋球菌 (NG)、人乳头状瘤病毒 16 型 (HPV16 型)、人乳头状瘤病毒 18 型 (HPV18 型) 样本无交叉反应。
23	百日咳杆菌核酸试剂盒		人份	25.00	100	2500.00	1. 预期用途: 体外检测口咽拭子、鼻咽拭子样本中的百日咳杆菌核酸。 2. 方法学: PCR-荧光探针法。 3. 样本类型: 口咽拭子和鼻咽拭子。 4. 质量控制: dU-UNG 酶防污染体系, 配置内标、阴性质控品和阳性质控品。 5. DNA 提取试剂: 试剂盒自带 DNA 提取液。 6. 有效期: ≥ 12 个月。 7. 检测重复性: 100%。 8. 变异系数: $\text{CV} \leq 5\%$ 。

24	甲、乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）		人份	50.20	100	5020.00	1、预期用途：用于甲、乙型流感病毒核酸快速检测。 2、特异性好，与感染部位相同或感染症状相似的其他病原体无交叉反应。 3、最低检出限：≤ 500 拷贝/mL。 4、样品类型：口咽拭子等。 5. 有效期：≥ 12 个月。
25	遗传性耳聋基因突变检测试剂盒		人份	149.20	100	14920.00	1. 检测目标基因：一次性检测遗传性耳聋常见的 4 个基因（GJB2、GJB3、12S rRNA、SLC26A4）不少于 20 种突变类型，至少包含：35 del G、167 del T、176-191 del 16、235 del C、299-300 del AT；538C>T、547G>A；1494C>T、1555A>G；2168A>G、IVS7-2A>G、281C>T、589G>A、1174A>T、1226G>A、1229C>T、IVS15+5G>A、1975G>C、2027T>A、2162C>T。 2. 方法学：PCR-反向点杂交法。 3. 有效期：有效期≥ 12 个月。 4. 检测样本类型：检测人全血提取的基因组 DNA 样本。 5. 检测准确性：与测序符合率 100%。 6. 检测重复性：重复性 100%。 7. 最低突变检出比例：针对 12S rRNA 基因的 1494C>T 或 1555A>G 突变型样本，能稳定检出的最低突变比例$\geq 20\%$。 8. 最低检测限：≥ 2 ng/μL。
26	肺炎链球菌/肺炎支原体/流感嗜血杆菌核酸联合检测试剂盒（PCR-荧光探针法）		人份	80.00	20	1600.00	1、用途：用于体外定性检测人痰液样本中肺炎链球菌（SP）、肺炎支原体（MP）和流感嗜血杆菌（HI）脱氧核糖核酸（DNA）。 2、样本类型：痰液样本等 3、应用技术：多重实时荧光定量 PCR 技术，一个反应孔可检测 3 项靶标 4、有效期：$-25^{\circ}\text{C} \sim -15^{\circ}\text{C}$ 避光保存，有效期 ≥ 18 个月 7、适配仪器：ABI 7500 Real-Time PCR System；上海宏石荧光 PCR 检测系统（SLAN-96P）；西安天隆 PCR 仪（TL988）等" 8、灵敏度：肺炎链球菌（SP）为$\leq 1 \times 10^3$ CFU/mL；肺炎支原体（MP）为$\leq 5 \times 10^2$ copies/mL；流感嗜血杆菌（HI）为$\leq 1 \times 10^3$ CFU/mL

27	八连管		条	1.50	5000	7500.00	1. 每条八孔 2. 满足 PCR 实验要求 3. 容量：0.2ml 和 0.1ml
28	滤芯吸头		个	0.18	30000	5400.00	1. 规格 1000 微升 2. 吸头带滤芯 3. 符合 PCR 实验要求
29	滤芯吸头		个	0.16	30000	4800.00	1. 规格 200 微升 2. 吸头带滤芯 3. 符合 PCR 实验要求 4. 加长
30	滤芯吸头		个	0.16	5000	800.00	1. 规格 100 微升 2. 吸头带滤芯 3. 符合 PCR 实验要求
31	滤芯吸头		个	0.16	30000	4800.00	1. 规格 10 微升 2. 吸头带滤芯 3. 符合 PCR 实验要求 4. 加长
32	单纯疱疹病毒 2 型脱氧核糖核酸 (HSV2 DNA) 液体室内质控品	0.5ml	支	110	20	2200	1. 以单纯疱疹病毒 2 型培养液为原料，经过灭活处理，无生物安全危害、不具有感染性。 2. 稳定性：2~8℃环境中，可稳定 6 ≥ 个月；-20±5℃环境中，可稳定 ≥ 24 个月。 3. 为独立、客观的第三方质控品，适用不同检测平台、不同检测方法学、适用所有厂家试剂盒。可监测 DNA 核酸提取、PCR 扩增全过程。
33	B 族链球菌脱氧核糖核酸 (GBS DNA) 液体室内质控品	0.5ml	支	110	20	2200	1. 工艺流程：以 B 族链球菌培养液为原料，经过灭活处理，无生物安全危害、不具有感染性。 2. 稳定性：2~8℃环境中，可稳定 ≥6 个月；-20±5℃环境中，可稳定 ≥ 24 个月。 3. 为独立、客观的第三方质控品，适用不同检测平台、不同检测方法学、适用所有厂家试剂盒。可监测 DNA 核酸提取、PCR 扩增全过程。
34	人乳头瘤病毒基因分型液体室内质控品	0.5ml	支	30	20	600	1. 以人乳头瘤病毒培养液为原料，经过灭活处理，无生物安全危害、不具有感染性。 2. 稳定性：2~8℃环境中，可稳定 ≥6 个月；-20±5℃环境中，可稳定 ≥ 24 个月。 3. 为独立、客观的第三方质控品，适用不同检测平台、不同检测方法学、适用所有厂家试剂盒。可监测 DNA 核酸提取、PCR 扩增全过程。

							学、适用所有厂家试剂盒。可监测 DNA 核酸提取、PCR 扩增全过程。 4. 获得 ISO9001 和 ISO13485 认证,, 国家二级标准物质证书。
35	肺炎支原体脱氧核糖核酸 (MP DNA) 液体室内质控品	0.5ml	支	140	20	2800	1. 工艺流程: 以肺炎支原体培养液为原料, 经过灭活处理, 无生物安全危害、不具有感染性。 2. 稳定性: 2~8℃环境中, 可稳定 ≥6 个月; -20±5℃环境中, 可稳定 ≥ 24 个月。 3. 为独立、客观的第三方质控品, 适用不同检测平台、不同检测方法学、适用所有厂家试剂盒。可监测 DNA 核酸提取、PCR 扩增全过程。 4. 获得 ISO9001 和 ISO13485 认证。
36	百日咳杆菌脱氧核糖核酸液体室内质控品	0.5ml	支	200	10	2000	1. 工艺流程: 以百日咳培养液为原料, 经过灭活处理, 无生物安全危害、不具有感染性。 2. 稳定性: 2~8℃环境中, 可稳定 6 个月; -±5℃环境中, 可稳定 24 个月。 3. 为独立、客观的第三方质控品, 适用不同检测平台、不同检测方法学、适用所有厂家试剂盒。可监测 DNA 核酸提取、PCR 扩增全过程。 4. 获得 ISO9001 和 ISO13485 认证。
37	呼吸道病原体多重核酸检测室内质控品		盒	3500	20	70000	1. 分析物包含: 包含副流感病毒 I 型, 副流感病毒 II /III 型相关靶标基因, 呼吸道腺病毒, 人偏肺病毒, 呼吸道合胞病毒, 2. 至少具备两个浓度范围, 每种浓度范围规定如下: ①水平 1: $2.4 \times 10^3 \sim 3.6 \times 10^3$ copies/mL ②水平 2: $0.8 \times 10^3 \sim 1.3 \times 10^3$ copies/mL
总计 (元):						2724680.00	

标项 6

序号	招标名称	招标规格	单位	招标单价	使用量	招标限价 (元)	招标参数
1	甲胎蛋白检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	1 人份	100 人份 /盒	2700	10	27000	1、 技术原理为磁微粒直接化学发光技术。 2、 用于体外定量检测孕妇血清中的甲胎蛋白（AFP）含量，不适用于肿瘤相关疾病的辅助诊断，属于辅助诊断唐氏综合症的生化标记物，能与风险计算软件配套使用，并能适用于全自动化学发光免疫分析仪。 3、 储存条件及有效期：2~8℃避光保存，有效期≥12 个月。校准品、质控品复溶后，2~8℃可保存 ≥7 天，-20℃可保存 ≥30 天，可冻融≥3 次。 4、 样本要求：适用于血清样本。血清样本在室温环境下可稳定 24h，2-8℃可稳定 ≥7 天，-20℃或更低温度环境下可保存 ≥24 个月，样本反复冻融应不超过三次。 5、 试剂盒内含有校准质控品。 6、 准确度：测试值与标示值的相对偏差在±10.0%内。 7、 空白限：0.05IU/mL。 8、 检出限：0.1IU/mL。 9、 定量限：0.1IU/mL。 10、重复性：变异系数（CV）< 8% 11、批间差：批间变异系数（CV）< 10% 12、HOOK 效应：HOOK：甲胎蛋白浓度在 20000IU/mL 时，没有 HOOK 效应。

2	妊娠相关血浆蛋白 A 检测试剂盒（磁微粒化学发光法）		100 测试 / 盒	3230	8	25840	1、技术原理为磁微粒直接化学发光技术。 2、用于体外定量检测孕妇血清中的妊娠相关血浆蛋白 A（PAPP-A）。属于辅助诊断唐氏综合症及子痫前期的生化标记物，能与唐氏综合征及子痫前期风险计算软件配套使用，并能适用于全自动化学发光免疫分析仪。 3、样本要求：适用于血清样本。 4、样本干扰因素：总胆红素（ $\leq 12\text{mg/dL}$ ）、血红蛋白（ $\leq 1\text{g/dL}$ ）、甘油三酯（ $\leq 1500\text{mg/dL}$ ）、类风湿因子（ $\leq 1000\text{IU/mL}$ ）、生物素（ $\leq 1200\text{ng/mL}$ ）对检测结果的判断没有影响。 5、试剂盒内含有校准质控品。 6、储存条件及有效期：2~8℃避光保存，有效期为 ≥ 12 个月。校准品、质控品复溶后，2~8℃可以保存 ≥ 7 天。 7、准确度：对企业准确度参考品进行测定，每个测定值与标示值之间的相对偏差均不超过 $\pm 10\%$ 。 8、线性范围：在线性范围 8~10000mU/L，相关系数 $ r \geq 0.9900$ 。 9、空白限： $\leq 4\text{mU/L}$ 。 10、检出限： $\text{LOD} \leq 8\text{mU/L}$ 。 11、重复性：变异系数（CV）应 $< 8\%$ 。 12、批间差：批间变异系数（CV）应 $< 10\%$ 。
---	----------------------------	--	------------	------	---	-------	--

3	游离绒毛膜促性腺激素β亚基检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100T	盒	2700	18	48600	1、技术原理为磁微粒直接化学发光技术。 2、用于体外定量检测孕妇血清样本中的游离绒毛膜促性腺激素β亚基（free β subunit of human chorionic gonadotropin, Free hCG β）。不适用于肿瘤检测，属于辅助诊断唐氏综合症的生化标记物，能与风险计算软件配套使用，并能适用于全自动化学发光免疫分析仪。 3、储存条件及有效期：2~8℃避光保存，有效期≥24个月。校准品、质控品复溶后，2~8℃可保存≥7天，-20℃可保存≥30天，可冻融≥3次。 4、样本要求：适用于血清样本。 5、样本干扰因素：总胆红素（<25mg/dL）、血红蛋白<0.5g/dL）、甘油三酯（<1500mg/dL）对检测结果的判断没有影响。 6、试剂盒内含有校准质控品。 7、准确度：检验国家标准品配制的准确度样本，要求每个检测结果与靶值之间的相对偏差不应超过±10%。 8、线性范围：在0.2 ng/mL~200 ng/mL线性范围内，试剂盒游离hCG β线性相关系数(r)应不低于0.9900。 9、空白限：≤0.1 ng/mL。 10、检出限（LoD）≤0.2 ng/mL。 11、定量限（LoQ）≤0.2 ng/mL。 12、重复性：变异系数（CV）<8%
---	------------------------------	------	---	------	----	-------	---

4	游离雌三醇 检测试剂盒 (磁微粒化 学发光法)	100T	盒	3030	10	30300	1、技术原理为磁微粒直接化学发光技术。 2、试剂用于体外定量测定孕妇血清中的游离雌三醇 (uE3) 的含量。属于辅助诊断唐氏综合症的生化标记物，能与风险计算软件配套使用，并能适用于全自动化学发光免疫分析仪。 3、储存条件及有效期：2~8℃避光保存，有效期≥12 个月。校准品、质控品复溶后，2~8℃可保存≥ 7 天，-20℃可保存≥30 天，可冻融≥3 次。 4、样本要求：适用于血清样本。 5、试剂盒内含有校准质控品。 6、准确度：检测经标化的企业参考品，检测值与标示值的相对偏差在±20%以内。 7、线性范围：0.4-50nmol/L，线性相关系数$r \geq 0.9900$。 8、空白限 (LoB) $\leq 0.1\text{nmol/L}$； 9、检出限 (LoD) $\leq 0.2\text{nmol/L}$ 10、定量限 (LoQ) $\leq 0.4\text{nmol/L}$。 11、重复性：变异系数 (CV) $\leq 10\%$。 12、批间差：批间变异系数 (CV) $\leq 14\%$。 13、试剂及配套唐筛风险评估软件获得 NMPA 注册证。 14、配套唐筛风险评估软件支持当前所有筛查模式如早孕血清学超声指标联合筛查，早中孕血清学整合筛查，早中孕血清学超声指标整合筛查模式；能进行双胞胎和孕早期的双胞胎绒毛膜性选择；能进行试管婴儿 (IVF) 的非整倍体风险评估；可以根据本地实验室数据建立本地化方程及参数，并可自定义及调整风险切割值，实时监控中位数的情况，说明书中需注明。 *15、结果与当前实验符合率≥95%，试剂盒配备足量质控品。
5	激发液	4 瓶	箱	730	30	21900	1、检测原理：吖啶酯在碱性 (氢氧化钠) 溶液中，在过氧化氢存在下，生成激发态中间体，当其回到基态时发光，化学发光免疫分析仪通过光电倍增管检测发射光的相对发光单位 (RLU)。

							2、预期用途：与化学发光免疫测定试剂盒配合使用，为化学发光反应系统提供碱性反应环境，激发化学发光反应。 3、主要组成成分：氢氧化钠。 4、储存条件及效期：2~30℃下储存，自生产日期起有效期为≥18个月。开封后，立即旋紧瓶盖置2~30℃保存，有效期不变。 5、酸碱度：检测 pH 值应≥12。
6	移液吸头	96*2 个	盒	120	50	6000	适用体积：350ul 材质：聚丙烯 颜色：透明 纯度水平：无热原、无 DNA 酶、无 RNA 酶、无人源 DNA 滤芯：无 是否灭菌：否 适配性：通用适配市场主流移液器 应用范围：移液、分液、混匀、填充孔板和反应管上清液的萃取和清除
合计						159640	

商务要求

一、质量、配送及要求：

- 1、质保期自甲方书面验收合格后，乙方开具发票之日起计算。
- 2、乙方提供产品的具体质保期以相关产品生产厂家提供的质保期为准。
- 3、在质量保证期内，因产品质量出现问题，乙方负责免费更换，并承担与更换有关的运费、安装、调试、保险等一切费用。
- 4、一次性使用，如果有质量问题免费更换。
- 5、乙方会对所供产品适当备货，确保甲方需求。乙方按甲方需求将货物及时配送至指定地点，并配合甲方完成验收工作。乙方在整个供货期间会积极配合甲方的供货需求进行相应配送货的调整。
- 6、有足够的物资供应配送能力、较好的售后服务保障能力和支持仪器性能校准验证能力；
- 7、具有合法的产品来源，符合法律法规规定的其它条件。
- 8、提供所投产品的检测报告；提供产品图片资料及产品说明书；

二、供货周期及供货量

- 1、供货周期：1 年
- 2、乙方接到甲方提交的采购计划后，须在甲方指定的时间内按计划送货到甲方指定地点；做到货、票、产品合格证及该批次检验报告同行，并有责任配合甲方管理人员做好入库验收登记工作，核对实物与计划相符、实物与票据相符，有问题的及时调整或换货；
- 3、在应急情况下（自然灾害等不可抗力因素情况除外），产品应于 1 小时内送到甲方指定地点，正常情况下产品 24 小时内送到甲方指定地点：乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院),节假日保证按时配送。如甲方有特殊配送需求的，乙方必须设法满足，如不能按时到货，造成甲方损失的，乙方将按合同条款向甲方承担违约责任。

三、付款方式：

甲方收到乙方交付的货物并经甲方书面验收合格，产品无质量问题及其他纠纷的情况下，在该批次货品用完之后每半年按一定比例以汇票、转账支票或电汇

等方式向乙方支付货款,或根据甲方现有财务状况双方协商付款。如遇特殊情况,双方协商解决。

第五章 合同条款及格式

(具体以实际签订合同为主)

甲方(医疗机构): 乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院)

地址:

电话:

乙方(医用耗材供应企业): «乙方»

地址: «乙方地址»

联系电话: «联系人»«联系人电话»

乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院)(以下简称甲方)与«乙方»以下简称乙方)就«合同内主要物品»等医用耗材(试剂)采购事宜,根据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国民法典》等规定,本着平等、自愿、互利、互惠的原则,经各方协商一致,订立本合同。

一、合同标的

1、货物

乙方按照甲方提供的采购计划在商定的时限内保质、保量、及时组织配送,合同一经签订不得随意更改,同时,所供货物的品种、规格、数量、质量、价格、保质期等方面的标准应符合本合同约定的验收标准。

2、货物的名称、生产厂家、品牌、规格型号及价格详见附表:

序号	产品名称	生产厂家/品牌	注册证号	规格型号	单位	固定单价(元)	备注
1							
2							
3							
4							
5							
6							
7							

3、本合同为固定单价,在后期使用过程中以实际发生量为准。

二、质量保证

1、产品质量标准(含环保标准):执行最新国家及行业标准、国家和地方行政主管部门的有关规定。没有国家和行业标准以及国家和地方行政主管部门的有关规定,按照甲方验收标准或者符合合同目的的特定标准履行。

2、乙方保证本合同货物是全新的、未使用过的、标识清楚,并符合国家技术规格和国家质

量标准的出厂原装合格产品，产品型号、数量、规格及技术、质量标准、售后服务必须满足甲方采购要求。

3、乙方保证向甲方提供的货品必须资质齐全、信誉好、质量高、性价比合理、售后有保障的产品。因产品资质或质量问题引发的医疗事故或纠纷，均由乙方承担全部损失。

4、乙方提供的货物进入甲方后，应接受国家、省、市有关行业主管部门的抽查或检查。由此发生的资质、标识或产品质量问题的罚没事项均由乙方自行承担。

5、货物在交货过程中，发生意外事故和故障损失，如撞、刮、裂、损等均由乙方承担责任。

6、乙方提供的产品，如发生过期、失效等问题时，由乙方全部负责，且自收到甲方书面通知后7日内无条件予以补充或调换。

三、质量保证期

1、质保期自甲方书面验收合格后，乙方开具发票之日起计算。

2、乙方提供产品的具体质保期以相关产品生产厂家提供的质保期为准。

3、在质量保证期内，因产品质量出现问题，乙方负责免费更换，并承担与更换有关的运费、安装、调试、保险等一切费用。

4、一次性使用，如果有质量问题免费更换。

5、乙方会对所供产品适当备货，确保甲方需求。乙方按甲方需求将货物及时配送至指定地点，并配合甲方完成验收工作。乙方在整个供货期间会积极配合甲方的供货需求进行相应配送货的调整。

四、交货时间、地点

1、乙方接到甲方提交的采购计划后，须在甲方指定的时间内按计划送货到甲方指定地点；做到货、票、产品合格证及该批次检验报告同行，并有责任配合甲方管理人员做好入库验收登记工作，核对实物与计划相符、实物与票据相符，有问题的及时调整或换货。

2、在应急情况下（自然灾害等不可抗力因素情况除外），产品应于1小时内送到甲方指定地点，正常情况下产品24小时内送到甲方指定地点：乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院)，节假日保证按时配送。如甲方有特殊配送需求的，乙方必须设法满足，如不能按时到货，造成甲方损失的，乙方将按第九条向甲方承担违约责任。

3、到货地点和接货单位（或接货人）乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院)。甲方指定的接货人为：姓名： ，电话号码： ；双方明确，除该指定接货人外，其他任何人员（包括甲方的其他任何工作人员）签署的接货单，甲方均不予认可。

4、在交付时，乙方必须向甲方提供质量合格证书、技术资料（操作、维修、保养）、保修凭证等一切相关资料及配件，否则，甲方有权不予付款且不承担违约责任。乙方向甲方承诺其具备履行本合同项下义务所需要的各类资质，如果因为应当具备资质而不具有资质，发生事故造成人身伤亡、财产毁损并牵连甲方承担连带责任的，乙方无条件地承诺甲方因上述连带责任支付的赔偿款项全部由乙方承担。

五、产品包装及运输

1、包装必须与运输方式相适应，包装方式的确定和包装费用均由乙方负责；由于不适当的包装而造成的货物有任何的损坏由乙方负责。

2、提供的全部货物必须采用相应的标准的保护措施进行包装。包装应适于远距离运输，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。乙方应承担因其包装或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。

3、包装费、运输费、装卸费和保险费均已包含在合同单价内。

4、对于货物运输过程中出现的一切安全责任、人身损害等均由乙方自行负责

六、验收

1、在交货前，乙方应确保制造商对货物的有关内在和外观质量、规格、性能、数量和重量进行准确的和全面的检验，并出具货物符合合同规定的证书。该证书将作为申请付款单据的必要条件。但不应视为是对质量、规格、性能、数量的最终定论。质量证书应附有写明制造商检验的细节和结果的说明。

2、数量：乙方交货时，甲乙双方应各指定一名工作人员对货物数量进行统计，交货完成后，就甲方验收合格的货物数量，由双方各自指定的工作人员在随货通行单上签字确认，随货通行单一式陆份，作为今后双方结算的依据之一。

3、如果在合同规定的质量保证期内，发现货物的质量或规格与合同规定不符，或货物有缺陷，包括内在隐蔽瑕疵或使用不合适的原材料或不科学的设计等，甲方有权要去乙方无条件予以更换，亦有权根据质量保证条款向乙方主张质保责任，并在乙方构成违约或侵权时主张索赔或追偿。

4、自产品交货后当日，甲方应依照双方在本合同中约定的质量要求和技术标准，对产品的质量进行验收。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，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。

5、乙方提供货物的有效期至少在一年以上，如发现有效期少于 12 个月的，甲方库房管理员有权拒绝验货。如乙方供货的的库房存货到达有效期期限，乙方应无条件更换过期产品。若乙方出现不补充或调换过期产品或超过 7 日补充或调换过期产品的行为共累计 3 次，甲方有权解除合同，解除通知自到达乙方后生效且视为乙方无异议，乙方应向甲方承担本合同最终结算总额 20%的违约金。

七、货款的支付

1、本合同为固定单价，合同总价按甲方付款计划以合同单价乘以甲方实际采购并验收合格的数量确定总价进行支付。以上合同确定总价包括货物供给、税费、包装费、运输、调试、安装费、装卸费必不可少的部件等费用，以及支付或将支付营业税和其他税务费等费用，甲方除支付合同约定的款项外，无需再支付其他任何费用及款项。

2、双方账期原则上为半年，具体支付以甲方收到乙方交付的货物并经甲方书面验收合格，产品无质量问题及其他纠纷的情况下，根据甲方财务状况，在该批次货品用完之后每半年按一定比例以汇票、转账支票或电汇等方式向乙方支付货款。如遇特殊情况，双方协商解决。

3、甲方支付上述任何一笔款项前，乙方应提供符合甲方财务做账要求的正规全额增值税发票，否则，甲方有权拒付款项且不承担违约责任。

4、甲方将上述款项支付至乙方指定的如下银行账户：

开户行：《开户行》

账户名称：《账户名称》

银行账号：《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 7 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、违约责任

1) 乙方应严格按照合同约定的时间交货，如乙方延迟交货，甲方有权追究延迟交货的违约责任。甲方要求紧急配送本合同约定的货物的，乙方必须保证能随时供货，每延迟交货一次，向甲方承担 1000 元违约金；正常配送情况下，如不能按时到货，乙方向甲方承担本次货款的 20% 的违约金。乙方出现三次不按时配送、延迟配送的情形，甲方有权解除合同并有权要求乙方承担合同总金额 20% 的违约金。

2) 乙方必须确保投标的产品和供货的产品一致, 如发现供货产品生产厂家、质量和招标时不符的情况, 甲方有权立即要求乙方退货、解除合同, 并要求乙方承担合同总金额 20% 的违约金。

3) 如果乙方提供的货物因质量问题或者设计瑕疵, 导致甲方使用过程中发生医疗事故等不良后果的, 全部责任均由乙方承担, 并赔偿由此给甲方带来的全部损失, 同时, 剩余未付货款作为违约金全部归甲方所有。

4) 上述条款中约定的违约金如不能弥补甲方实际损失的, 以甲方实际损失为准。

5) 乙方销售代表在合同签订及履行过程中, 不得实施商业贿赂。若有商业贿赂行为, 按照国卫法制发(2013) 50 号文件《关于建立医药购销领域商业贿赂不良记录的规定》中有关规定执行, 或与甲方相关工作人员串通, 做出损害甲方利益的任何行为, 每次按合同总金额的 20% 的数额向甲方承担违约金。

6) 甲乙双方因不可抗力不能履行本合同的责任和义务时, 双方应及时签订补充协议, 并共同遵守执行。

7) 本合同签订后, 乙方应严格按照中标价格履行合同, 如乙方因价格原因, 拒绝供货或不能根据合同约定的品种、规格、数量、质量等标准和要求向甲方配送货物, 无法满足甲方采购需要, 甲方有权解除合同, 同时, 乙方按合同总额的 20% 向甲方承担违约责任。

8) 本合同签订后, 乙方应如实履行本合同项下的权利义务, 不得擅自要求解除或终止合同; 如违反上述约定, 向甲方承担合同总金额 20% 的违约金, 上述违约金不足以弥补甲方损失的, 以实际损失为准。

九、不可抗力

1、“不可抗力”是指甲乙双方不能合理控制、不可预见或即使预见亦无法避免的事件, 该事件妨碍、影响或延误任何一方根据合同履行其全部或部分义务。该事件包括但不限于政府行为、电信行业行为、自然灾害、战争或任何其它类似事件;

2、甲乙双方的任何一方由于不可抗力的原因不能履行合同时, 应及时向对方通报不能履行或不能完全履行的理由, 在取得有关主管机关证明以后, 允许延期履行、部分履行或者不履行合同, 并根据情况可部分或全部免于承担违约责任。

3、甲乙双方因不可抗力不能履行本合同的责任和义务时, 双方应及时签订补充协议, 并共同遵守执行。

十、争议的解决

本合同如发生纠纷, 当事人双方应当及时协商解决, 协商不成时, 可提交甲方所在地法院诉讼解决。

十一、合同的生效与文本

1、本合同经双方法定代表人签字或单位盖章或双方委托代理人签字成立生效。

2、本合同一式陆份, 甲方执伍份, 乙方执壹份, 具有同等法律效力。

十二、其他

1、本合同有效期一年, 自签订之日起生效。上述合同有效期内, 若甲方上级主管部门对本合同约定由乙方供货的货物进行公开招标, 本合同自甲方上级主管部门公开招标时自动终止(具体时间, 以甲方通知乙方的时间为准), 合同终止后, 甲方将恢复执行上级主管部门进行招标采购的结果, 乙方对此无异议。

2、和本合同相关的双方往来函件(包括传真件、电子邮件)与原件具有同等的法律效力,修改无效。

3、本合同签字页双方提供的双方信息,为双方确认的各方准确有效的送达地址信息,如有变更应书面通知对方,未通知视为未变更。双方同意按前述地址向对方送达各类文件、函件等,寄出及发送时间为送达时间。

4、与本合同有关的招投标文件、答疑附件、合同附件等均是本合同不可分割的组成部分,与本合同具有同等法律效力。

(以下无正文,为本合同签署页)

甲方（盖章）：

乙方（盖章）：

合 同 章：

合 同 章：

法人签字：

法人签字：

授权代表签字：

授权代表签字：

电话：

电话：

纳税人识别号

纳税人识别号：

地址：

地址：

开户行：

开户行：

行号：

行号：

银行账号：

银行账号：

签订时间： 年 月 日

签订时间： 年 月 日

第六章 投标书格式

项目

项目编号：

投标文件

投标人名称：（盖章）

投标人代表：（签字）

年 月 日

目录

附件一、投标书

附件二、法定代表人资格证明书

附件三、法定代表人授权委托书

附件四、关于招标文件的声明函

附件五、诚信投标承诺书

附件六、供应商反商业贿赂承诺书

附件七、中小企业声明函（货物）

附件八、开标一览表

附件九、投标产品名称、数量、规格分项报价表

附件十、技术规格偏离表

附件十一、商务条款偏离表

附件十二、投标产品近三年（从投标截至时间往前推算）同类产品销售业绩表

根据投标文件自行添加具体内容

评分索引表

评分项目	分值	页码

备注：按照本项目评分标准制作。

资格审查响应表

序号	资格审查响应内容	是否响应（填是或否）	页码
1			
2			
3			
4			
5			
6			
7			
8			
9			

符合性审查响应表

序号	符合性审查响应内容	是否响应（填是或否）	页码
1			
2			
3			
4			
5			
6			
7			
8			
9			
10			

附件一、投标书

中科高盛咨询集团有限公司：

我们收到你们_____招标文件，经认真研究，我们决定参加投标。

1.按照招标文件中的一切要求，提供投标货物、安装及技术服务，投标总价_____元（人民币大写）¥：_____元（小写）人民币，明细见投标产品名称数量报价表。

2.如果我们的响应文件被接受，我们将履行招标文件中规定的每一项要求，按期、按质、按量完成交货和完工任务。

3.我们同意按招标文件的规定，本响应文件的有效期为投标截止后90天。

4.我们愿意提供采购人在招标文件中要求的所有资料。

5.我们认为你们有选择或拒绝任何投标者成交的权力。我们理解，最低报价不是成交的唯一条件。

6.我们愿按合同法履行自己的全部责任。

7.我方愿意遵守国家有关规定及招标文件中规定的收费标准，承付成交服务费。

8.该项承诺在开标后的全过程中保持有效，不作任何更改和变动。

9.我们同意按招标文件规定，交纳_____元（大写：元）的投标保证金。并同意在确定最终成交供应商、发出成交通知书之后5个工作日内退还我公司的投标保证金。（如因特殊原因，在投标有效期之后确定成交供应商，本承诺依然有效。）

10.综合说明：

(1) 材料的详细技术参数、技术条件、技术标准、拟达到的质量标准和保险期限。

(2) 易损件、配件及供应方式。

(3) 工程安装计划、组织机构及人员安排。

(4) 技术服务。

(5) 运输方式。

(6) 要求项目单位提供的配合。

(7) 对招标文件内容有不同意见的偏离说明。

(8) 其它。

11. 所有有关本标书的函电，请按下列地址联系：

单 位：

地 址：

电 话：

传 真：

邮 政 编 码：

联 系 人：

投标单位名称：（公章）

法定代表人或法定代表授权委托人：（签字）

年 月 日

附件二、法定代表人资格证明书

单位名称：_____；

地 址：_____；

姓 名：_____性别：_____年龄：_____职务：_____；

该同志系_____公司的法定代表人。为参加
 本项目，签署上述的文件、进行合同谈判、签署合同和处理与之有关的一切事务。

特此证明

法人身份证正面

法人身份证反面

投标单位名称：（公章）

法定代表人或法定代表授权委托人：（签字）

年 月 日

附件三、法定代表人授权委托书

本授权委托书声明：我_____（姓名）系_____（投标人名称名称）的法定代表人，现授权委托_____（单位名称）的（姓名）为我公司签署本项目投标文件的法定代表人授权委托代理人，全权代表我单位处理本次投标的有关事宜。代理人所签署的一切有关文件，我单位均予承认。

代理人无转委托权，特此声明！

法人身份证正面

法人身份证反面

被授权人身份证正面

被授权人身份证反面

代理人：姓名：_____性别：_____年龄：_____；

身份证号码：_____职务：_____；

投标人名称：_____（盖章）

法定代表人：_____（签字或盖章）

授权委托书日期：_____年_____月_____日

附件四、关于招标文件的声明函

致：中科高盛咨询集团有限公司：

为响应你方____年____月____日的_____投标邀请，下述签字人自愿参与投标，提供招标文件技术需求书中规定的_____项目，提交下述文件并声明全部说明是真实的和正确的。下述签字人将就下述文件中存在的虚假或不真实内容对采购代理机构和采购人承担法律责任。

下述签字人证明本资格文件中的内容是真实的和正确的。

下述签字人知道，采购人可能要求其提供进一步的资格材料并同意按采购人的要求提交。

投标单位名称：（公章）

法定代表人或法定代表授权委托人：（签字）

年 月 日

附件五、诚信投标承诺书

本人以企业法定代表人的身份郑重承诺：

- 一、招标文件中所提供的一切材料都是真实、有效、合法的；
- 二、不以他人名义投标或者以其他方式弄虚作假，骗取成交；
- 三、不与其他供应商互相串通投标，不排挤其他供应商的公平竞争，不损害供应商的合法权益；
- 四、不与采购人或者采购代理机构串通投标，损害国家利益、社会公共利益或者他人的合法权益；
- 五、不向采购人或者评标委员会成员行贿以牟取成交；
- 六、如在开标过程和公示期间需要投诉，则保证按照《中华人民共和国招标投标法》的要求进行。投诉的内容和程序符合法律法规的规定，投诉材料加盖企业公章或由法定代表人或授权委托人签字，并附有相关身份证明复印件；
- 七、遵守《中华人民共和国政府采购法》、《政府采购货物和服务招标投标管理办法》（财政部 87 号令）、《财政部关于加强政府采购货物和服务项目价格评审管理的通知》（财库【2007】2 号文）和《政府采购非招标采购方式管理办法》（财政部 74 号令）的规定，保证不进行恶意投诉。

以上内容我已仔细阅读。如若违反上述承诺或形成恶意投诉，我们自愿接受以下一种或几种处罚：自动放弃成交供应商资格、限制以后投标、记入不良信用档案、没收本次投标保证金，并愿意承担由此引起的其他法律责任。

投标单位名称：（公章）

法定代表人或法定代表授权委托人：（签字）

年 月 日

附件六、供应商反商业贿赂承诺书

在_____项目编号（_____项目）招标活动中，我公司承诺如下：

1、不给予国家工作人员及其亲属各种形式的商业贿赂（包括送礼金礼品、有价证券、购物券、回扣、佣金、咨询费、劳务费、赞助费、宣传费、支付旅游费用、报销各种消费凭证、宴请、娱乐等）；

2、不与采购人相互勾结私下协议，弄虚作假，搞假投标、陪标、串通投标，明招暗定，暗箱操作。

3、我公司法人及项目参与人员有亲戚担任业主方副科级以上领导职务时，自愿放弃此次投标权。

如有上述行为，一经发现，我公司及项目参与人员愿意按照《政府采购法》、《招标投标法》、《反不正当竞争法》的有关规定接受处罚。

投标单位名称：（公章）

法定代表人或法定代表授权委托人：（签字）

年 月 日

附件七、中小企业声明函（货物）

本公司郑重声明，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）；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）；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。

投标单位名称：（公章）

.....

年 月 日

注：1、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。

2、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。

3、投标人必须按招标文件要求提供中小企业声明函（货物），否则导致废标。

4、标项1、标项2、标项3、标项5、标项6若由小型微型企业制造，所有品目必须一一列明，不得漏项缺项，否则不予参与优惠后的价格评审。

5、本项目的标项4为中小企业（含中型、小型、微型），所投产品必须为中小企业（含中型、小型、微型）制造，否则按废标处理，

单位：元

序号	项目名称	供货期	质保期	服务期限	备注
1	乌鲁木齐市第一人民医院(乌鲁木齐儿童医院)医用试剂（二批次）血液科、病理科等试剂采购项目				
投标总价		小写： 大写：			

投标单位名称：（公章）

注：1、在开标一览表中，按招标须知的规定不允许出现两种报价，否则其投标将被拒绝。

2、详细清单参照附件九自制。

附件九、投标产品名称、数量、规格分项报价表标项 1

序号	招标名称	招标规格	招标单价(元)	使用量	招标金额	投标名称	注册证号	生产厂家	投标规格	投标单价(元)	使用量	投标金额(元)	备注
1	CD3 检测试剂 (CD3-PerCP)	人份	50	33.95	1697.5								
2	CD3 检测试剂(CD3-FITC)	人份	50	33.95	1697.5								
3	CD4 检测试剂(CD4-APC)	人份	50	33.95	1697.5								
4	CD4 检测试剂 (CD4-PE-cy7)	人份	50	33.95	1697.5								
5	CD4 检测试剂(CD4-FITC)	人份	50	33.95	1697.5								
6	CD8 检测试剂(CD8-PE)	人份	50	33.95	1697.5								
7	CD8 检测试剂(CD8-APC)	人份	50	33.95	1697.5								
8	CD8 检测试剂(APC-cy7)	人份	50	33.95	1697.5								
9	CD16 检测试剂(CD16-PE)	人份	50	33.95	1697.5								
10	CD16 检测试剂 (CD16-APC)	人份	50	33.95	1697.5								
11	CD16 检测试剂 (CD16-PE-cy7)	人份	50	33.95	1697.5								
12	CD56 检测试剂(CD56-PE)	人份	50	33.95	1697.5								
13	CD56 检测试剂 (CD56-APC)	人份	50	33.95	1697.5								

14	CD56 检测试剂 (CD56-PE-cy7)	人份	50	33.95	1697.5								
15	CD45 检测试剂 (CD45-PerCP)	人份	50	33.95	1697.5								
16	CD45 检测试剂 (CD45-PE-cy7)	人份	50	33.95	1697.5								
17	CD14 检测试剂 (流式细胞仪法)	人份	50	47.1	2355								
18	CD64 检测试剂 (流式细胞仪法)	人份	50	47.1	2355								
19	CD35 检测试剂 (流式细胞仪法)	人份	50	47.1	2355								
20	CD11b 检测试剂 (流式细胞仪法)	人份	50	48.2	2410								
21	HLA-DR 检测试剂 (流式细胞仪法)	人份	50	48.2	2410								
22	CD45 检测试剂 (流式细胞仪法)	人份	50	33.95	1697.5								
23	7 项细胞因子检测试剂盒(多重微球流式免疫荧光发光法)	人份	50	299.75	14987.5								
24	9 项细胞因子检测试剂盒(多重微球流式免疫荧光发光法)	人份	50	380.7	19035								
25	12 项细胞因子检测试剂盒(多重微球流式免疫荧光发光法)	人份	50	449.7	22485								
26	白介素-2RA/白介素-18/ 白介素-33/白介素-23/	人份	50	336	16800								

	白介素-27/白介素-22 检测试剂盒(多重微球流 式免疫荧光发光法)												
27	白介素-2RA/白介素-18/ 白介素-33/白介素-23/ 白介素-27/白介素-22 校准品	盒	1	2630	2630								
28	Granzyme B/穿孔素 (Perforin) 检测试剂 盒(免疫组织化学法)	人份	50	112.7	5635								
29	CD28 检测试剂(流式细 胞仪法)	人份	50	48	2400								
30	TIM3 抗体试剂(免疫组 织化学法)	人份	50	48	2400								
31	程序性死亡蛋白-1 (PD-1/CD279) 检测试 剂(流式细胞仪法)	人份	50	49	2450								
32	溶血素	ml	5	49.4	247								
33	固定剂	ml	12	40.8	489.6								
34	破膜剂	ml	20	26.1	522								
35	同型对照抗体(IgG1)	人份	100	2	200								
36	同型对照抗体(IgG2a)	人份	100	2	200								
37	抗血小板抗体检测试剂 盒(流式细胞仪法-荧光 素)	人份	20	226.1	4522								
38	CD42b 检测试剂	人份	20	48	960								

	(CD42b-PerCP-cy5.5) (流式细胞仪法)												
39	CD41 检测试剂 (CD41-APC) (流式细胞仪法)	人份	20	47.6	952								
40	CD62P 检测试剂 (CD62P-PE)	人份	20	48	960								
41	CD61 检测试剂 (流式细胞仪法-APC-cy7)	人份	20	47.6	952								
42	CD9 检测试剂 (流式细胞仪法-PE-cy7)	人份	20	47.6	952								
43	CD63 抗体试剂 (免疫组织化学)	人份	20	47.6	952								
投标总价 (元)		小写： 大写：											

注：1、如果按单价计算的结果与总价不一致，以单价为准修正总价。

2、供应商须参照第四章各包所列明的内容全部报价。如果不提供详细分项报价视为未实质性响应招标文件。

3、分项报价表顺序严格按照采购清单中顺序填写，投标单价不得超过招标单价限价，否则视为无效响应。

法定代表人或法定代表授权委托人：（签字）

投标单位名称：（公章）

_____年____月____日

附件九、投标产品名称、数量、规格分项报价表标项 2

序号	招标名称	招标规格	招标单价(元)	使用量	招标金额	投标名称	注册证号	生产厂家	投标规格	投标单价(元)	使用量	投标金额(元)	备注
1	CD4 检测试剂（流式细胞仪法-FITC）	人份	50	42	2100								
2	CD8 检测试剂（流式细胞仪法-PE）	人份	50	42	2100								
3	CD5 检测试剂（流式细胞仪法-PerCP-Cy5.5）	人份	50	45	2250								
4	CD56 检测试剂（流式细胞仪法-APC）	人份	50	42	2100								
5	CD10 检测试剂（流式细胞仪法-APC-Cy7）	人份	50	45	2250								
6	CD3 检测试剂（流式细胞仪法-V450）	人份	50	41	2050								
7	CD45 检测试剂（流式细胞仪法-V540）	人份	50	41	2050								
8	CD7 检测试剂（流式细胞仪法-APC）	人份	50	45	2250								
9	CD57 检测试剂（流式细胞仪法-mFluor450）	人份	50	45	2250								
10	FMC7 检测试剂（流式细胞仪法-FITC）	人份	50	46	2300								
11	CD79b 检测试剂（流式细胞仪法-PerCP-Cy5.5）	人份	50	45	2250								
12	CD23 检测试剂（流式细	人份	50	45	2250								

	胞仪法-PE-Cy7)												
13	CD200 检测试剂 (流式细胞仪法-APC/Fire750)	人份	50	45	2250								
14	CD103 检测试剂 (流式细胞仪法-BV421)	人份	50	45	2250								
15	CD56 检测试剂 (流式细胞仪法-PE-Cy7)	人份	50	41	2050								
16	CD7 检测试剂 (流式细胞仪法-FITC)	人份	50	45	2250								
17	CD33 检测试剂 (流式细胞仪法-PerCP-Cy5.5)	人份	50	45	2250								
18	CD117 检测试剂 (流式细胞仪-PE-Cy7)	人份	50	45	2250								
19	CD36 检测试剂 (流式细胞仪法-FITC)	人份	50	45	2250								
20	CD11b 检测试剂 (流式细胞仪法-PerCP-Cy5.5)	人份	50	46	2300								
21	CD14 检测试剂 (流式细胞仪法-APC-Cyanine7)	人份	50	45	2250								
22	HLA-DR 检测试剂 (流式细胞仪法-mFluor450)	人份	50	45	2250								
23	CD13 检测试剂 (流式细胞仪法-PE)	人份	50	45	2250								
24	TdT 检测试剂 (流式细胞仪法-FITC)	人份	50	45	2250								
25	髓过氧化物酶 (MPO) 检测试剂 (流式细胞仪法	人份	50	46	2300								

	-PerCP-Cy5.5)												
26	CD79a 检测试剂（流式细胞仪法-APC）	人份	50	45	2250								
27	IgM 检测试剂（流式细胞仪法-FITC）	人份	50	45	2250								
28	CD64 检测试剂（流式细胞仪法-PE-CF594）	人份	50	45	2250								
29	CD2 检测试剂（流式细胞仪法-PerCP-Cy5.5）	人份	50	45	2250								
30	CD4 检测试剂（流式细胞仪法-PE-Cy7）	人份	50	42	2100								
31	CD3 检测试剂（流式细胞仪法-APC/Fire750）	人份	50	41	2050								
32	CD38 检测试剂（流式细胞仪法-BV510）	人份	50	45	2250								
33	CD16 检测试剂（流式细胞仪法-BV421）	人份	50	41	2050								
34	CD38 检测试剂（流式细胞仪法-BV421）	人份	50	45	2250								
35	CD64 检测试剂（流式细胞仪法-PE）	人份	50	42	2100								
36	CD123 检测试剂（流式细胞仪法-APC）	人份	50	45	2250								
37	CD15 检测试剂（流式细胞仪法-FITC）	人份	50	45	2250								
38	CD16 检测试剂（流式细胞仪法-PE-Cy7）	人份	50	42	2100								
39	白细胞分化抗原 CD19 检测试剂盒（流式细胞	人份	50	42	2100								

	仪法-PE-Cyanine7)												
40	白细胞分化抗原 CD19 检测试剂盒 (流式细胞 仪法-APC)	人份	50	42	2100								
41	白细胞分化抗原 CD20 检测试剂盒 (流式细胞 仪法-FITC)	人份	50	42	2100								
42	白细胞分化抗原 CD19 检测试剂盒 (流式细胞 仪法-PE)	人份	50	42	2100								
43	TRBC1 检测试剂 (流式 细胞仪法-FITC)	人份	50	45	2250								
44	α β -TCR 检测试剂 (流 式细胞仪法-PE)	人份	50	45	2250								
45	CD158b1/b2 检测试剂 (流式细胞仪法-FITC)	人份	50	46	2300								
46	CD158e1 检测试剂 (流 式细胞仪法-PE)	人份	50	45	2250								
47	CD158a, h 检测试剂 (流 式细胞仪法 -PerCP-Cy5. 5)	人份	50	45	2250								
48	CD158i 检测试剂 (流式 细胞仪法-APC)	人份	50	45	2250								
49	CCR7 (APC)	人份	50	45	2250								
50	IgD (BV421)	人份	50	46	2300								
51	CD24 (PE)	人份	50	45	2250								
52	CD38 检测试剂 (流式细 胞仪法-PerCP-Cy5. 5)	人份	50	45	2250								

53	CD27 检测试剂（流式细胞仪法-APC-Cy7）	人份	50	45	2250								
54	CD45 检测试剂（流式细胞仪法-mFluor540）	人份	50	42	2100								
55	CD3 检测试剂（流式细胞仪法-PerCP-Cyanine5.5）	人份	50	42	2100								
56	CD45RA 检测试剂（流式细胞仪法-FITC）	人份	50	45	2250								
57	CD69 检测试剂（流式细胞仪法-FITC）	人份	50	45	2250								
58	CD127 检测试剂（流式细胞仪法-PE）	人份	50	45	2250								
59	PD-1 检测试剂（流式细胞仪法-PE）	人份	50	45	2250								
60	HLA-DR 检测试剂（流式细胞仪法-PE-Cyanine7）	人份	50	46	2300								
61	CD28 检测试剂（流式细胞仪法-PE-Cyanine7）	人份	50	45	2250								
62	CD25 检测试剂（流式细胞仪法-APC）	人份	50	45	2250								
63	CD4 检测试剂（流式细胞仪法-APC-Cyanine7）	人份	50	42	2100								
64	CD8 检测试剂（流式细胞仪法-mFluor450）	人份	50	42	2100								
65	荧光定量微球	人份	50	42	2100								
66	CD15 检测试剂（CD15-FITC）	人份	50	42	2100								

67	CD45 检测试剂 (CD45-APC)	人份	50	42	2100								
68	CD3 检测试剂 (CD3-APC-cy7)	人份	50	42	2100								
69	HLA-DR 检测试剂 (HLA-DR-PE)	人份	50	42	2100								
70	CD14 检测试剂 (CD14-Percp-cy5.5)	人份	50	42	2100								
71	CD16 检测试剂 (流式细胞仪法)	人份	50	42	2100								
72	流式细胞分析用鞘液	L	1	45	45								
73	清洗液	L	1	180	180								
74	绝对计数管	支	50	90	4500								
75	流式细胞仪三色设置微球	人份	1	84	84								
76	流式细胞仪 APC 设置微球	人份	1	64	64								
投标总价 (元)		小写： 大写：											

附件九、投标产品名称、数量、规格分项报价表标项 3

序号	招标名称	招标规格	招标单价 (元)	使用量	招标金额	投标 名称	注册 证号	生产厂 家	投标 规格	投标单 价(元)	使用 量	投标金 额(元)	备注
1	免疫显色试剂	200-300 测试/盒	16458.75	4	65835								
2	清洗液	1 L	4488.75	2	8977.5								
3	脱蜡液	1 L	4488.75	4	17955								
4	免疫组化抗原 修复缓冲液 1	1 L	3092.25	1	3092.25								
5	免疫组化抗原 修复缓冲液 2	1 L	3192	6	19152								
6	探针清洁系统	1 套	5286.75	1	5286.75								
7	7ml 开放试剂 瓶	10 个/盒	6483.75	6	38902.5								
8	玻片盖	160 个/ 盒	7569.03	1	7569.03								
9	混合站	5 个/盒	2082.78	1	2082.78								
10	玻片标签和打 印色带	3000 张/ 个	5087.25	1	5087.25								

11	酶修复液（原位杂交用蛋白酶）	1 瓶	8957.55	1	8957.55								
12	防脱或粘附载玻片	50 片/盒	69.12	30	2073.6								
投标总价（元）		小写： 大写：											

附件九、投标产品名称、数量、规格分项报价表标项 4

序号	招标名称	招标规格	招标单位	招标单价(元)	使用量	招标金额	投标名称	注册证号	生产厂家	投标规格	投标单位	投标单价(元)	使用量	投标金额(元)	备注
1	人 ABO 血型反定型用红细胞试剂盒	10m*3	盒	189.90	100	18990.00									
2	含氯、碘类消毒剂中和培养基	9ml	支	6.80	10000	68000.00									
3	MH 琼脂平板	90mm	块	3.00	20000	60000.00									
4	SS 琼脂培养基 B116	250g	瓶	150.00	30	4500.00									
5	TCBS 琼脂(细菌干粉培养基系列) B131	250g	瓶	252.00	3	756.00									
6	TR101 沙门氏菌属诊断血清 60 种	1ml	瓶	92.40	180	16632.00									
7	TR102 沙门氏菌属诊断血清 30 种	1ml	瓶	92.50	90	8325.00									
8	TR104 沙门氏菌属诊断血清 O 多价 A-F	1ml	瓶	120.00	6	720.00									
9	TR203 四种多价诊断血清	1ml	瓶	120.00	6	720.00									
10	TR204 福氏多	1ml	瓶	120.00	6	720.00									

	价诊断血清														
11	TR205 鲍氏多 价诊断血清	1ml	瓶	120.00	6	720.00									
12	TR206 痢疾 1 型诊断血清	1ml	瓶	120.00	6	720.00									
13	TR207 痢疾 2 型诊断血清	1ml	瓶	120.00	6	720.00									
14	TR208 宋内 1 相诊断血清	1ml	瓶	120.00	6	720.00									
15	TR209 宋内 2 相诊断血清	1ml	瓶	120.00	6	720.00									
16	半固体琼脂 B105B	250g	瓶	150.00	3	450.00									
17	抗体筛选红细 胞试剂盒	5ml*3	盒	256.20	240	61488.00									
18	肠道致病性大 肠爱希氏属诊 断血清	1ml	瓶	120.00	6	720.00									
19	大便潜血(FOB) 检测试剂盒 (双联法)	卡型/试 纸条型	人份	2.60	70000	182000.00									
20	肺炎链球菌抗 原检测试剂盒	卡型/试 纸条型	人份	50.00	1000	50000.00									
21	哥伦比亚血琼 脂培养基	9mm	块	3.50	70000	245000.00									
22	弧菌显色平板	70MM	块	10.00	200	2000.00									
23	抗 A 抗 B 血型 定型试剂 (单 克隆抗体)	10ML	盒	65.00	60	3900.00									

24	抗 D (IgM+ IgG 血型定型试剂 (单克隆抗体	10ML	支	176.00	50	8800.00									
25	抗人球蛋白 (抗 IgG,C3d) 检测试剂盒	10ml	支	132.00	16	2112.00									
26	抗酸染色液 (结核菌染色 液)(冷染法)	250ML	瓶	80.50	5	402.50									
27	凝聚胺介质试 剂	150T	盒	315.90	50	15795.00									
28	巧克力琼脂培 养基(不加抗 生素)	90mm	块	4.00	20000	80000.00									
29	巧克力色血琼 脂平板(嗜血 型)	90mm	块	4.00	70000	280000.00									
30	肉汤培养基含 醛类消毒剂中 和培养基	9ml	瓶	7.02	30	210.60									
31	乳酸酚棉蓝染 色液	10ml	瓶	72.00	3	216.00									
32	瑞氏-姬姆萨 染色液	250ml	瓶	55.00	36	1980.00									
33	沙保罗琼脂平 板	70mm	块	4.00	600	2400.00									
34	血型鉴定和抗 体筛查质控品	8ml*2	盒	1200.00	15	18000.00									
35	营养琼脂培养	250g	瓶	99.00	10	990.00									

	基 B106														
36	中国蓝琼脂平板	90mm	块	4.00	70000	280000.00									
37	专用油镜油	20ml	盒	82.50	10	825.00									
38	菌种保藏管	2ml	支	17.00	4000	68000.00									
39	ABO 血型鉴定卡	30T	张	2.50	500	1250.00									
40	磨砂玻璃载玻片	50 片	盒	7.00	300	2100.00									
41	一次性使用培养皿	90mm	个	0.85	15000	12750.00									
42	A 群轮状病毒诊断试剂盒（胶体金法）	卡型/试纸条	人份	13.50	5000	67500.00									
投标总价（元）		小写： 大写：													

附件九、投标产品名称、数量、规格分项报价表标项 5

序号	招标名称	招标规格	招标单位	招标单价(元)	使用量	招标金额	投标名称	注册证号	生产厂家	投标规格	投标单位	投标单价(元)	使用量	投标金额(元)	备注
1	2019 新型冠状病毒核糖核酸(2019-NCOV)液体室内质控品	0.5ml*20	盒	4000.00	1	4000.00									
2	B 族链球菌 (GBS) 核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)		人份	15.00	200	3000.00									
3	MTHFR C677T 基因检测 PCR 反应试剂盒 (磁微粒层分析法)		人份	120.00	2500	300000.00									
4	肠道病毒 71 型/柯萨奇病毒 A16 型/通用型肠道病毒 RNA 检测试剂盒(荧光 PCR 法)		人份	45.00	200	9000.00									
5	肺炎支原体核酸检测试剂盒 (RNA 恒温扩增)		人份	43.00	200	8600.00									
6	呼吸道合胞病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)		人份	15.00	200	3000.00									
7	结核分枝杆菌核酸检测试剂盒 (RNA 恒温扩增)		人份	65.00	120	7800.00									
8	解脲支原体 (UU) 核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)		人份	10.00	250	2500.00									

9	柯萨奇 A6/A10 病毒 RNA 检测试剂盒 (PCR-荧光法)		人份	30.00	100	3000.00									
10	淋病奈瑟菌核酸检测 试剂盒 (RNA 恒温扩 增)		人份	53.00	1000	53000.00									
11	淋球菌 (NG) 核酸检 测试剂盒 (荧光 PCR 法)		人份	10.00	300	3000.00									
12	六项呼吸道病毒核酸 检测试剂盒		人份	120.00	7000	840000.00									
13	六项呼吸道病毒核酸 检测试剂盒-1		人份	120.00	7000	840000.00									
14	诺如病毒核酸检测试 剂盒 (PCR-荧光探针 法)		人份	15.00	5000	75000.00									
15	人 CYP2C19 基因分型 检测试剂盒 (荧光 PCR 法)		人份	150.00	100	15000.00									
16	人 HLA-B5801 基因检 测试剂盒 (荧光 PCR 法)		人份	182.40	100	18240.00									
17	人乳头瘤病毒核酸分 型检测试剂盒 (荧光 PCR 法)		人份	102.00	1000	102000.00									
18	沙眼衣原体 (CT) 核 酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)		人份	10.00	200	2000.00									
19	生殖支原体核酸扩增		人份	53.00	4000	212000.00									

	检测试剂盒（RNA 恒温扩增）														
20	腺病毒核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)		人份	22.00	2000	44000.00									
21	新型冠状病毒 2019-nCoV 核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)		人份	4.00	600	2400.00									
22	单纯疱疹病毒（HSV）II 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）		人份	10.00	5000	50000.00									
23	百日咳杆菌核酸试剂盒		人份	25.00	100	2500.00									
24	甲、乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）		人份	50.20	100	5020.00									
25	遗传性耳聋基因突变检测试剂盒		人份	149.20	100	14920.00									
26	肺炎链球菌/肺炎支原体/流感嗜血杆菌核酸联合检测试剂盒（PCR-荧光探针法）		人份	80.00	20	1600.00									
27	八连管		条	1.50	5000	7500.00									
28	滤芯吸头		个	0.18	30000	5400.00									
29	滤芯吸头		个	0.16	30000	4800.00									
30	滤芯吸头		个	0.16	5000	800.00									
31	滤芯吸头		个	0.16	30000	4800.00									
32	单纯疱疹病毒 2 型脱	0.5ml	支	110	20	2200									

	氧核糖核酸（HSV2 DNA）液体室内质控品														
33	B 族链球菌脱氧核糖核酸（GBS DNA）液体室内质控品	0.5ml	支	110	20	2200									
34	人乳头瘤病毒基因分型液体室内质控品	0.5ml	支	30	20	600									
35	肺炎支原体脱氧核糖核酸（MP DNA）液体室内质控品	0.5ml	支	140	20	2800									
36	百日咳杆菌脱氧核糖核酸液体室内质控品	0.5ml	支	200	10	2000									
37	呼吸道病原体多重核酸检测室内质控品		盒	3500	20	70000									
投标总价（元）		小写： 大写：													

附件九、投标产品名称、数量、规格分项报价表标项 6

序号	招标名称	招标规格	招标单位	招标单价(元)	使用量	招标金额	投标名称	注册证号	生产厂家	投标规格	投标单位	投标单价(元)	使用量	投标金额(元)	备注
1	甲胎蛋白检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	1 人份	100 人份/盒	2700	10	27000									
2	妊娠相关血浆蛋白 A 检测试剂盒(磁微粒化学发光法)		100 测试/盒	3230	8	25840									
3	游离绒毛膜促性腺激素 β 亚基检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	100T	盒	2700	18	48600									
4	游离雌三醇检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	100T	盒	3030	10	30300									
5	激发液	4 瓶	箱	730	30	21900									
6	移液吸头	96*2 个	盒	120	50	6000									
投标总价(元)		小写： 大写：													

附件十、技术规格偏离表

序号	招标规格	投标规格	技术指标证明材料名称	响应/偏离

（供应商须对第四章所有技术参数条款逐条列明是否响应，如有偏离，须一一列明。供应商所投产品必须提供国家权威部门出具的完整检验报告作为其技术指标的支持资料（国家无需检测的设备可以不提供检验报告）。对未提供技术支持资料的，或参数与其提供的技术支持资料不一致的，均视为偏离。）

法定代表人或法定代表授权委托人：（签字）

投标单位名称：（公章）

_____年____月____日

附件十一、商务条款偏离表

序号	条款序号	招标条款	投标条款	响应/偏离

法定代表人或法定代表授权委托人：（签字）

投标单位名称：（公章）

_____年____月____日

附件十二、投标产品近三年（从投标截至时间往前推算）同类产品销售业绩表

地区	项目名称	中标内容	数量	备 注

注：投标人应随此表附上相关的业绩证明（以生产厂家或供应商提供的同类业绩证明资料如合同或者中标（成交）通知书复印件为准）。

法定代表人或法定代表授权委托人：（签字）

投标单位名称：（公章）

_____年____月____日