**乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目公开招标文件**

项目编号：XYTDZB-2025GK232

项目名称：乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

采 购 人：乌鲁木齐市血液中心

采购代理机构：新疆星耀天都项目管理有限责任公司

2025年06月

**目 录**

[第一章 招标公告 - 1 -](#_Toc16718)

[第二章 投标人须知 - 6 -](#_Toc6667)

[第三章 采购需求 - 41 -](#_Toc18413)

[第四章 资格审查 - 45 -](#_Toc16160)

[第五章 评标方法及标准【综合评分法】 - 47 -](#_Toc22582)

[第六章 合同草案 - 60 -](#_Toc24636)

[第七章 投标文件格式 - 85 -](#_Toc5888)

# **第一章** 招标公告

|  |
| --- |
| 项目概况： **乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目** 的潜在投标人应在新疆政府采购云平台https://www.zcygov.cn/获取招标文件，并于**2025年07月03日11时00分（北京时间）**前递交投标文件。 |

## **一、**项目基本情况

1.项目编号：XYTDZB-2025GK232

2.项目名称：乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

3.采购方式：公开招标

4.项目预算金额：

标项一：39.13万元

标项二：65.377万元

标项三：26.59万元

标项四：18.65万元

标项五：32.829万元

标项六：17.4万元

标项七：145.7283万元

标项八：69万元

标项九：23.91万元

标项十：14.485万元

标项十一：18万元

标项十二：84.645万元

标项十三：606.346万元

标项十四：472.8万元

标项十五：57.6万元

标项十六：7.2万元

标项十七：28.87万元

标项十八：50.35万元

标项十九：21.2265万元

标项二十：5.568万元

标项二十一：165.3312万元

标项二十二：169.0368万元

5.最高限价：

标项一：39.13万元

标项二：65.377万元

标项三：26.59万元

标项四：18.65万元

标项五：32.829万元

标项六：17.4万元

标项七：145.7283万元

标项八：69万元

标项九：23.91万元

标项十：14.485万元

标项十一：18万元

标项十二：84.645万元

标项十三：606.346万元

标项十四：472.8万元

标项十五：57.6万元

标项十六：7.2万元

标项十七：28.87万元

标项十八：50.35万元

标项十九：21.2265万元

标项二十：5.568万元

标项二十一：165.3312万元

标项二十二：169.0368万元

6.采购需求：

**标项一：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目拒绝进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项二：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目允许部分进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项三：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目允许部分进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项四：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目拒绝进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项五：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目拒绝进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项六：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目拒绝进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项七：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目拒绝进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项八：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目拒绝进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项九：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目拒绝进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项十：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目拒绝进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项十一：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目允许进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项十二：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目允许进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项十三：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目允许进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项十四：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目允许进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项十五：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目拒绝进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项十六：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目拒绝进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项十七：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目允许部分产品进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项十八：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目拒绝进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项十九：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目允许部分进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项二十：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目拒绝进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项二十一：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目拒绝进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

**标项二十二：**

标项名称: 乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目

数量: 1批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：采购试剂耗材一批，具体要求详见采购文件“第三章 采购需求”，本项目允许进口产品（进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品）。

7.合同履行期限：详见招标文件

8.本项目是否接受联合体投标：□是 ☑否

## **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：**本项目不专门面向中小企业采购；**

3.本项目的特定资格要求：（1）投标产品属于医疗器械管理范围的：根据《医疗器械监督管理条例》（国务院令第650号）有关内容办理医疗器械产品注册与备案。第二类医疗器械的，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）；所投产品属于第三类医疗器械的，提供有效的行政主管部门颁发的医疗器械生产许可证（或医疗器械经营许可证）复印件加盖公章；未取得医疗器械注册证的产品不予认可。（投标产品不属于医疗器械管理范围的，此项无需提供）。（2）标项三投标产品属于危险化学品管理范围的：①提供危险化学品经营许可证；②提供非药品类易制毒化学品经营备案证明，须加盖公章。（3）所投产品为进口产品的需提供完整的进口产品授权书。

4. 其他资格要求：

（1）法定代表人或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。

（2）除单一来源采购项目外，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。

（3）供应商的信用行为：在资格审查阶段经查询，未被列入“失信被执行人”、“重大税收违法失信主体”、“政府采购严重违法失信行为记录名单”其中之一。如有以上不良信用记录之一的，其**投标无效**。

## **三、获取招标文件**

1.时间： 2025年06月11日00时00分至 2025年06月18日23时59分（北京时间）。

2.地点：新疆政采云平台https://www.zcygov.cn/。

3.方式：供应商登录政采云平台https://www.zcygov.cn/在线申请获取招标文件（进入“项目采购”应用，在获取招标文件菜单中选择项目，申请获取招标文件）。

4.售价：0元。

## **四、提交投标文件截止时间/开标时间、递交方式和开标地点**

## 1.截止时间/开标时间： **2025年07月03日11时00分（北京时间）**。

2.递交方式：在新疆政府采购电子交易云平台（网址：https://www.zcygov.cn/）进入“项目采购”应用，在投标文件上传菜单中选择项目进行上传。

3.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**

自招标公告发布之日起5个工作日。

## **六、其他补充事宜**

1、本项目实行网上投标，采用电子投标文件；

2、各投标人应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，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响应或响应失败等后果由供应商自行承担。有意向参与新疆维吾尔自治区区域电子开评标的投标人，可访问新疆政府采购网-办事指南-供应商-CA证书办理操作指南或点击链接：http://www.ccgp-xinjiang.gov.cn/site/detail?parentId=3335&articleId=LARZx20mtdl0XaVcGZIKAw==&utm=site.site-PC-42166.1024-pc-wsg-secondLevelPage-front.2.ce1b9fc0f8e911ef85c4ad6a26f317d8自行进行申领。

3、投标人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（64位）及以上操作系统。客户端请至新疆政府采购网（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400-881-7190进行咨询。如因投标人自身原因导致在规定时间内无法正常解密的（如：浏览器故障、未安装相关驱动、网络故障、加密CA与解密CA不一致等），视为投标人自动弃标。

4、逾期未上传的或不符合规定的投标文件将被拒绝接收，

5、公告期限：5个工作日

6、采购项目需要落实的政府采购政策：《政府采购促进中小企业发展管理办法》；《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》；《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》；节能环保等。

7、单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加同一合同项下的政府采购活动。除单一来源采购项目外，为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人，不得再参加该采购项目的其他采购活动。

## **七、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： 乌鲁木齐市血液中心

地址： 平顶山东1路33号

联系人： 武老师

联系方式： 13899853003

2.采购代理机构信息

名称： 新疆星耀天都项目管理有限责任公司

地址： 乌鲁木齐市天山区光明路59号时代广场A座24楼25AF

联系方式： 周佳颖18082891232 李卓 14799267583

3.项目联系方式

项目联系人： 周佳颖 李卓

电话： 18082891232 14799267583

# **第二章 投标人须知**

## **一、投标人须知前附表**

投标人应仔细阅读本招标文件的第二章“投标人须知”，下面所列资料是对“投标人须知”的具体补充和说明，如有矛盾，应以本表为准。标记“☑”的选项意为适用于本项目，标记“□”的选项意为不适用于本项目。

| **条款号** | **条款名称** | **内 容** |
| --- | --- | --- |
| 1 | 项目名称  及编号 | 项目名称：乌鲁木齐市血液中心试剂耗材采购项目  项目编号：XYTDZB-2025GK232 |
| 2.1 | 采购人 | 名称：乌鲁木齐市血液中心  地址：乌鲁木齐市  联系人：武老师  联系方式：13899853003 |
| 2.2 | 采购代理机构 | 名称：新疆星耀天都项目管理有限责任公司  地址：乌鲁木齐市天山  区光明路59号时代广场A座24楼25AF  联系人：周佳颖 李卓  联系方式：18082891232 14799267583 |
| 2.3 | 监管部门 | 乌鲁木齐市财政局 |
| 2.4 | 核心产品 | □本项目第 包不适用。  ☑本项目标项六、标项八、标项十一、标项十二、标项十三、标项十六、标项二十、标项二十一、标项二十二为**单一产品采购**项目。  ☑本项目标项一为非单一产品采购项目，其中核心产品为：**人类免疫缺陷诊断试剂盒（初检）**。  本项目标项二为非单一产品采购项目，其中核心产品为：**梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒（复检）**。  本项目标项三为非单一产品采购项目，其中核心产品为：**血型质控品**。  本项目标项四为非单一产品采购项目，其中核心产品为：**乙型肝炎病毒表面抗原/梅毒螺旋体抗体联合检测试剂（胶体金法）**。  本项目标项五为非单一产品采购项目，其中核心产品为：**复方甘油溶液**。  本项目标项七为非单一产品采购项目，其中核心产品为：**一次性使用塑料血袋-400mL四联压延血袋**。  本项目标项九为非单一产品采购项目，其中核心产品为：**绷带**。  本项目标项十为非单一产品采购项目，其中核心产品为：**防水血标签**。  本项目标项十四为非单一产品采购项目，其中核心产品为：**计数器**。  本项目标项十五为非单一产品采购项目，其中核心产品为：**U型血型板**。  本项目标项十七为非单一产品采购项目，其中核心产品为：**血液初筛仪试剂（四联检）（血细胞分析用溶血剂）**。  本项目标项十八为非单一产品采购项目，其中核心产品为：**谷丙转氨酶测试条（干式化学法）**。  本项目标项十九为非单一产品采购项目，其中核心产品为：**血细胞分析染色液**。  注：若不单独标明核心产品则所有产品均被视为核心产品 |
| 2.5 | 科研仪器设备 | 是否属于科研仪器设备采购项目：  □是  ☑否 |
| 3 | 预算金额及  资金来源 | 标项一：39.13万元  标项二：65.377万元  标项三：26.59万元  标项四：18.65万元  标项五：32.829万元  标项六：17.4万元  标项七：145.7283万元  标项八：69万元  标项九：23.91万元  标项十：14.485万元  标项十一：18万元  标项十二：84.645万元  标项十三：606.346万元  标项十四：472.8万元  标项十五：57.6万元  标项十六：7.2万元  标项十七：28.87万元  标项十八：50.35万元  标项十九：21.2265万元  标项二十：5.568万元  标项二十一：165.3312万元  标项二十二：169.0368万元  资金来源：财政资金  注：投标人报价不得超过招标文件中规定的最高单价限价（单价合计限价）或者预算金额，否则按无效投标处理。 |
| 4 | 投标人资格条件 | 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：**本项目不专门面向中小企业采购；**  3.本项目的特定资格要求：（1）投标产品属于医疗器械管理范围的：根据《医疗器械监督管理条例》（国务院令第650号）有关内容办理医疗器械产品注册与备案。第二类医疗器械的，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）；所投产品属于第三类医疗器械的，提供有效的行政主管部门颁发的医疗器械生产许可证（或医疗器械经营许可证）复印件加盖公章；未取得医疗器械注册证的产品不予认可。（投标产品不属于医疗器械管理范围的，此项无需提供）。（2）标项三投标产品属于危险化学品管理范围的：①提供危险化学品经营许可证；②提供非药品类易制毒化学品经营备案证明，须加盖公章。（3）所投产品为进口产品的需提供完整的进口产品授权书。  4. 其他资格要求：  （1）法定代表人或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。  （2）除单一来源采购项目外，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。  （3）供应商的信用行为：在资格审查阶段经查询，未被列入“失信被执行人”、“重大税收违法失信主体”、“政府采购严重违法失信行为记录名单”其中之一。如有以上不良信用记录之一的，其**投标无效**。 |
| 5 | 供货期 | 合同签订后国产试剂30天内交货、进口试剂60天内交货，经验收合格交付采购人使用。 |
| 6 | 质保期 | 质保期二年，采购需求中另有要求的按采购需求执行 |
| 7 | 交货地点 | 甲方指定地点 |
| 8.1 | 现场考察 | 🗹不组织，投标人自行前往。  🞎组织  时间： / 。  地点： / 。 |
| 8.2 | 答疑会 | 🗹不组织  🞎组织  时间： / 。  地点： / 。 |
| 9.1 | 询问 | 1.方式：  在供应商客户端中按照格式填写询问函，并在生成询问函后加盖电子印章提交；其他询问方式： 书面形式 。  2.时间要求： 投标截止时间15天前 。 |
| 9.2 | 投标报价 | **1、报价方式：报总价**  **2、投标人的报价应包括但不限于下列内容：投标货物的出厂价和运至最终目的地的运输费和保险费，实际需求单位要求的抽检、检验、质量保证、售后服务、税费等；按照采购人及实际需求单位要求完成本项目的全部相关费用。**  注：投标人报价不得超过招标文件中规定的最高限价（单价）或者预算金额，否则按无效投标处理。 |
| 10 | 投标有效期 | 投标截止时间后90日历日。 |
| 11 | 投标保证金 | 1.金额：  □免收  □预算金额的 %。  ☑定额收取：人民币。  标项一：3900元；标项二：6500元；标项三：2600元；标项四：1800元；标项五：3200元；标项六：1700元；标项七：14500元；标项八：6900元；标项九：2300元；标项十：1400元；标项十一：1800元；标项十二：8400元；标项十三：20000元；标项十四：19000元；标项十五：5700元；标项十六：700元；标项十七：2800元；标项十八：5000元；标项十九：2100元；标项二十：500元；标项二十一：16000元；标项二十二：16500元；  2.支付方式：  投标人可自主选择以支票、汇票、本票、电汇、转账、网银、保函等非现金形式缴纳或提交保证金。  3.收取单位：新疆星耀天都项目管理有限责任公司  4.投标保证金缴纳账号：  账户名：新疆星耀天都项目管理有限责任公司  开户行：招商银行股份有限公司乌鲁木齐新华北路支行  帐 号：991904723110215  5.电子保函操作详见新疆政府采购网/办事指南/信用融资平台操作手册；  6.制作投标文件，需提交投标保证金交纳的复印件是指：投标保证交纳凭证复印件或截图加盖公章。（电汇及转账需注明项目名称）  7.投标保证金退还时间：自中标通知书发出之日起5个工作日内退还未中标人的投标保证金，自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。  **注意事项：**  1.以上各类机构出具的以担保函、保证保险承担责任的方式均须满足无条件见索即付条件。  2.以担保函、保证保险形式缴纳投标保证金的，受益人和收取单位须为采购人。 |
| 12 | 实物样品 | 投标样品递交：  ☑不需要  □需要，具体要求如下： |
| 13 | 演示 | 🗹不进行 |
| 14 | 解密投标文件的时限 | 不见面开标默认解密时长： 30 分钟。  除因交易平台发生故障导致投标文件无法按时解密外，投标文件未按时解密的，视为未按规定提交投标文件。 |
| 15 | 评标方法 | 🗹综合评分法  🞎最低评标价法 |
| 16 | 推荐中标候选人 | 中标候选人数量 3 家 |
| 17 | 确定中标人 | 🗹采购人按评审报告中推荐的中标候选人排序确定中标人。  🞎采购人委托评标委员会直接确定中标人。 |
| 18 | 提供相同品牌产品的不同投标人确定中标候选人的规定 | 🗹**综合评分法**的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分相同的，按照 报价低 方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，其他同品牌投标人不作为中标候选人。  🞎最低评标价法的采购项目，提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的，以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的参加评标；报价相同的，按照 / 方式确定一个参加评标的投标人，其他投标无效。 |
| 19 | 履约保证金 | 1.金额：  ☑免收  □合同价款的 %  □定额收取：人民币 元  2.支付方式：  投标人可自主选择以支票、汇票、本票、电汇、转账、网银、保函等非现金形式缴纳或提交保证金。  3.收取单位：详见采购合同  4.收取账号：详见采购合同  5.退还时间：合同履行期限届满之日起，待货款全部结算完毕后 30 日内,在扣除违约金及因中标供应商原因给实际需求单位造成的损失之外,实际需求单位将剩余的履约保证金(无息)返还给中标供应商。  6、缴纳时间：签订合同前缴纳。  **注意事项：**  1.以上各类机构出具的以担保函、保证保险承担责任的方式均须满足无条件见索即付条件。  2.以担保函、保证保险形式缴纳履约保证金的，受益人和收取单位须为实际需求单位。 |
| 20 | 中标后分包 | 本项目的非主体、非关键性工作是否允许分包：  ☑不允许  □允许，具体要求：  1.可以分包履行的具体内容：\_\_\_\_\_；  2.允许分包的金额或者比例：\_\_\_\_\_；  3.其他要求：\_\_\_\_\_。 |
| 21 | 质疑 | 递交方式：书面形式  接收部门：采购人或采购代理机构  联系电话：18082891232  通讯地址：乌鲁木齐市天山区光明路59号时代广场A座24楼25AF  备注：质疑事项具体要求详见投标人须知正文部分35.质疑。 |
| 22 | 采购代理服务费 | 1.收费对象：中标人支付  2.收费金额：支付标准参考计委（2002）1980号文（以预计年用量为计算金额）  3.收取时间：领取中标通知书时收取  4.收取方式：转账、电汇、现金 |
| 23 | 是否接受进口产品 | 🞎不接受  🞎接受  🗹部分接受（详见采购需求） |
| 24 | 支持中小企业政策**（非专门面向中小企业采购项目适用）** | 1.小型和微型企业价格扣除： 10% 。  2.监狱企业价格扣除：同小型和微型企业。  3.残疾人福利性单位价格扣除：同小型和微型企业。  4、大、中型企业不享受价格优惠。 |
| 24.1 | 标的所属行业**参照后附《工信部联企业〔2011〕300号》** | 本项目采购标的对应的中小企业划分标准所属行业：**工业** |
| 25 | 政府采购  合同融资政策 | 1.有融资需求的中标人在获得政府采购中标通知书后，即可向开展“政采贷”业务的金融机构提出申请，金融机构依据政府采购中标通知书和政府采购合同，为中小微企业提供融资服务。  2.“政采贷”融资指引：在取得政府采购中标通知书后，可访问“兵团政采贷融资服务平台”，查看和联系第三方平台或者金融机构，商洽融资事项，确定融资意向。中标人签署政府采购中标合同后，登录“兵团政采贷融资服务平台”，选择意向产品进行申请，并填写相关信息，“兵团政采贷融资服务平台”将中标人融资申请信息推送第三方平台、意向金融机构。 |
| 26 | 最高限价 | 标项一：39.13万元  标项二：65.377万元  标项三：26.59万元  标项四：18.65万元  标项五：32.829万元  标项六：17.4万元  标项七：145.7283万元  标项八：69万元  标项九：23.91万元  标项十：14.485万元  标项十一：18万元  标项十二：84.645万元  标项十三：606.346万元  标项十四：472.8万元  标项十五：57.6万元  标项十六：7.2万元  标项十七：28.87万元  标项十八：50.35万元  标项十九：21.2265万元  标项二十：5.568万元  标项二十一：165.3312万元  标项二十二：169.0368万元  注：投标人报价不得超过招标文件中规定的最高单价限价（单价合计限价）或者预算金额，否则按无效投标处理。 |
| 27 | 付款方式 | 合同履行并经双方验收合格后，携带合同、中标通知书、发票复印件、验收结算单经审核后，待财政资金拨付后，产品验收合格后，一次性支付合同金额。 |
| 28 | 需要补充的其他内容 | 无 |
| 备注:不论投标的结果如何，投标人应承担所有与准备和参加投标有关的费用。 | | |

## **二、投标人须知**

### **（一）**总则

#### **1.**适用范围

1.1本招标文件仅适用于本项目的采购活动。

#### **2.基本定义**

2.1根据《中华人民共和国政府采购法》及其实施条例等有关法律、法规和规章的规定，制定本招标文件。

2.2采购人：指依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织。

备注：项目采购人为乌鲁木齐市血液中心，项目实际需求单位为乌鲁木齐市血液中心所辖单位，将与中标供应商签订合同，履行合同相关义务。

2.3采购代理机构：指依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织委托的采购代理机构。

2.4政府采购监督管理部门：各级人民政府财政部门是负责政府采购监督管理的部门，依法履行对政府采购活动的监督管理职责。各级人民政府其他有关部门依法履行与政府采购活动有关的监督管理职责。

2.5 核心产品见“投标人须知前附表”。

2.6是否属于科研仪器设备采购见“投标人须知前附表”。

2.7投标人（也称“供应商”、“申请人”）：指向采购人提供货物、工程或者服务的法人、其他组织或者自然人。分支机构不得参加政府采购活动，但银行、保险、石油石化、电力、电信等有行业特殊情况的除外。本项目的投标人须满足以下条件：

2.7.1具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，遵守本项目采购人本级和上级财政部门政府采购的有关规定。

2.7.2以招标公告中发布的方式依法获得了本项目的招标文件。

2.7.3符合本招标文件规定并参加投标的供应商。

2.8潜在投标人、潜在供应商：指符合本招标文件规定的供应商。

#### **3.资金来源**

3.1资金来源：为财政性资金即纳入预算管理的资金。以财政性资金作为还款来源的借贷资金，视同财政性资金。财政性资金与非财政性资金无法分割采购的，统一适用《中华人民共和国政府采购法》及其实施条例。

#### **4.投标人资格要求**

4.1投标人资格要求：见“第一章 招标公告”；

4.2“第一章 招标公告”规定接受联合体投标的，还应遵守以下规定：

4.2.1两个以上的自然人、法人或者其他组织可以组成一个联合体，以一个投标人的身份共同参加政府采购。以联合体形式进行政府采购的，参加联合体的供应商均应当具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。

4.2.2联合体各方应按招标文件提供的格式签订联合体协议书，明确约定联合体各方承担的工作和相应的责任，并将联合体协议书作为投标文件的一部分提交，该协议书对联合体所有成员均具有法律约束力。

4.2.3联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级。

4.2.4以联合体形式参加政府采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的投标，否则相关投标将被认定为**投标无效**。

4.2.5大中型企业、其他自然人、法人或者非法人组织与小型、微型企业组成联合体共同参加投标的，联合体协议书中应写明小型、微型企业的合同金额占到联合体投标合同总金额的比例。

4.2.6联合体中标的，采购合同应由联合体各成员的合法授权代表签字及加盖联合体各成员公章，并对联合体成员作为整体和他们各自作为独立体均具有法律约束力，但若该签字或公章不齐全或缺乏，该联合体的牵头人的签署或类似的意思表示人具有代表该联合体的签署或意思表示的法律效力，并且据此各成员为履行合同应向采购人与采购代理机构承担连带责任。

4.2.7联合体或其成员不得将其在合同项下的权利或义务全部或部分转让给第三人，有关分包事项须事先取得采购人书面同意并且须遵守相关法律、法规、本次招标的全部相关规定。

4.2.8对联合体投标的其他资格要求见“第一章 招标公告”中的“二、申请人的资格要求”。

#### **5.费用承担**

5.1不论投标的结果如何，投标人应承担所有与准备和参加投标有关的费用。

#### **6.保密**

6.1 参与招标投标活动的各方应对招标文件和投标文件中的商业和技术等秘密保密，否则应承担相应的法律责任。

6.2 投标人自领取招标文件之日起，须承担本招标项目保密义务，不得将因本次招标获得的信息向第三人外传。由采购人向投标人提供的图纸、详细资料、样品、模型、模件和所有其它资料，被视为保密资料，仅被用于它所规定的用途。除非得到采购人的同意，不能向任何第三方透露。开标结束后，应采购人要求，投标人应归还所有从采购人处获得的保密资料。

6.3 采购代理机构有权将投标人提供的所有资料向有关政府部门或评审投标文件的有关人员披露。

6.4 各级人民政府财政部门对政府采购活动进行监督检查，有权查阅、复制有关文件、资料，相关单位和人员应当予以配合。

#### **7.语言文字**

7.1招标投标过程文件使用的语言文字为中文。专用术语使用外文的，应附有中文注释。投标人提交的支持资料和已印制的文献可以用外文，但相应内容应附有中文翻译本，在解释投标文件时以中文翻译本为准。未附中文翻译本或翻译本中文内容明显与外文内容不一致的，其不利后果由投标人自行承担。

#### **8.计量单位**

8.1所有计量均采用中华人民共和国法定计量单位。

#### **9.现场考察和答疑会**

9.1 “投标人须知前附表”规定组织现场考察的，采购代理机构按“投标人须知前附表”规定的时间、地点组织投标人项目现场考察。

9.2 投标人现场考察发生的费用自理。

9.3 在现场考察中，因投标人自身原因发生的人员伤亡和财产损失，由投标人自行负责。

9.4 采购人在现场考察中介绍的项目场地和相关的周边环境情况，仅供投标人在编制投标文件时参考，采购人和采购代理机构不对投标人据此作出的判断和决策负责。

9.5 “投标人须知前附表”规定召开答疑会的，采购代理机构按“投标人须知前附表”规定的时间和地点召开答疑会，澄清投标人提出的问题。

9.6 由于未参加现场考察或未参加标前答疑会而导致对项目实际情况不了解，影响投标文件编制、投标报价准确性、综合因素响应不全面等问题的，由投标人自行承担不利评审后果。

#### **10.电子投标说明**

10.1 本次采购采用电子交易方式，电子交易平台为新疆政府采购电子交易云平台。投标人参与本项目电子交易活动前，应在政采云平台上注册供应商账号。编制电子投标文件前还需申领CA证书并绑定帐号。投标人应充分考虑完成平台注册、申领CA证书等所需的时间。潜在投标人领取文件须提前完成注册、CA证书和电子签章申领和绑定、下载投标客户端。因未办理CA数字证书、CA证书故障、操作不当等原因造成无法投标或投标失败等后果由投标人自行承担。投标人登录新疆政府采购网“供应商注册”—“新疆政府采购供应商入驻登记”—“立即登记”进行自助注册绑定。

10.2 投标人将新疆政府采购电子交易云平台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及以上操作系统。投标人登录新疆政府采购网“下载专区”—“电子招投标客户端下载”下载相关客户端，如有问题可拨打政采云客户服务热线95763进行咨询。

10.3 加密的电子投标文件应在投标文件递交截止时间前通过政采云平台上传完成。逾期上传或者未上传指定地点的投标文件，不予受理。

10.4 投标人在开标前须提前配置好电脑及浏览器，开标时请使用制作加密电子投标文件的CA锁进行解密及报价确认。本项目投标文件解密时间详见“投标人须知前附表”，如因自身原因导致无法正常解密，后果由投标人自行承担。

10.5 如遇“兵团政府采购电子交易云平台（网址：https://www.zcygov.cn/）”电子交易规则调整，以最新要求为准。

10.6 电子交易系统咨询：投标人应当充分考虑到电子投标可能会发生的各种问题和风险，特别是投标文件签署、提交等问题，可按照“第一章 招标公告”的联系方式咨询相关人员。

10.7 由于本项目采用电子招标方式，潜在投标人的名单将在提交投标文件截止时间后才会解密。因此，采购人或采购代理机构无法通过传统的传真或邮件方式，将招标文件的澄清或修改内容逐一通知到每位已获取招标文件的潜在投标人。为确保信息的及时性和准确性，澄清或修改的内容将仅在政采云平台以更正公告的形式发布。潜在投标人需密切关注该网站，及时查看并下载相关更正公告。若因潜在投标人未能及时查看或下载相关更正公告，而导致的一切后果，将由潜在投标人自行承担。

### **（二）招标文件**

#### **11.招标文件的组成**

11.1本招标文件包括下列文件及根据本章第9款、第12款对招标文件所作的澄清或者修改。

第一章 招标公告

第二章 投标人须知

第三章 采购需求

第四章 资格审查

第五章 评标方法及标准

第六章 合同草案

第七章 投标文件的格式

#### **12.招标文件的询问、澄清或者修改**

12.1 投标人对采购项目有疑问的，可以按照“投标人须知前附表”中的规定提出询问。提出后，请投标人及时通过交易平台“答疑文件下载”栏目查看答疑文件或澄清文件。必要时，采购代理机构将组织相关专家召开答疑会，如召开，答疑会安排另行通知。采购人或采购代理机构将在收到询问后依法予以答复。对招标文件询问的答复，在必要时将以澄清形式推送给每个获取招标文件的潜在投标人(答复中不包括问题的来源)。

投标人在规定的时间内未对招标文件提出疑问或要求澄清的，采购代理机构将视其为同意，对在“投标人须知前附表”中“提出询问的时间要求”之后就招标文件内容提出的疑问及澄清要求将不予受理。

12.2 采购人或者采购代理机构可以对已发出的招标文件进行必要的澄清或者修改。澄清或修改的内容为招标文件的组成部分，并对所有获取招标文件的潜在投标人具有约束力。

12.3 招标文件的澄清或者修改以当面交接、邮寄、传真或电子邮件、网站披露等其中至少一种方式，发给所有领取招标文件的潜在投标人，但不包括问题的来源。澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，采购人或者采购代理机构应当在投标截止时间至少15日前，以书面形式通知所有获取招标文件的潜在投标人；不足15日的，采购人或者采购代理机构应当顺延提交投标文件的截止时间。

12.4 “投标人须知”所称“书面形式”包括系统消息、政府采购云平台发布的公告。

12.5采购代理机构一旦对招标文件作出了澄清、修改，即刻发生效力，采购代理机构有关的澄清、修改文件，将作为招标文件的组成部分，对所有现实的或潜在的投标人均具有约束力，而无论是否已经实际收到上述文件。同时，采购代理机构和投标人的权利及义务将受到新的截止期的约束。

12.6采购代理机构对招标文件作出的澄清、修改在平台内进行披露，请投标人及时关注并获取相关资料。因登记有误、线路故障或其它任何意外情形，导致投标人未及时获取的，采购代理机构不因此承担任何责任，且有关的招标活动继续有效地进行。当招标文件的澄清、修改及进行其他答复等就同一内容的表述不一致时，以最后发布的内容为准。

### **（三）投标文件**

#### **13.投标文件的组成**

13.1投标人应完整地按招标文件提供的投标文件格式及要求编写投标文件，具体内容详见“第七章 投标文件格式”的相关内容。

13.2投标人应提交招标文件要求的证明文件，证明其投标内容符合招标文件规定，该证明文件是投标文件的一部分。证明文件形式可以是文字资料、图纸和数据等。

13.3为保证公平公正，除非本招标文件另有规定或说明，投标人对同一项目投标时，不得同时提供备选投标方案。

#### **14.投标报价**

14.1 投标人的报价均应以人民币进行报价。

14.2 投标人应按照本招标文件规定的报价方式进行报价，投标报价中不得包含招标文件要求以外的内容，否则，在评标时不予核减。投标报价中也不得缺漏招标文件所要求的内容，否则，其**投标无效**。

投标人的报价应包括为完成本项目所发生的一切费用和税费，采购人将不再支付报价以外的任何费用。只要投报了一个确定数额的总价，无论分项价格是否全部填报了相应的金额或免费字样，报价应被视为已经包含了但并不限于各项购买货物及其运送、安装、调试、验收、保险和相关服务等的费用和所需缴纳的所有价格、税、费。在其他情况下，由于分项报价填报不完整、不清楚或存在其他任何失误，所导致的任何不利后果均应当由投标人自行承担。

投标人的报价应包括但不限于下列内容：

14.2.1 投标货物及标准附件、备品备件、专用工具等的出厂价（包括已在中国国内的进口货物完税后的仓库交货价、展室交货价或货架交货价）和运至最终目的地的运输费和保险费，安装调试、检验、技术服务、培训、质量保证、售后服务、税费等；

14.2.2 按照招标文件要求完成本项目的全部相关费用。

14.3 投标人须严格按照分项报价表规定的内容填写货物单价以及其他事项。投标人应根据本招标文件的规定和要求、市场价格水平及其走势、投标人的管理水平、投标人的方案和由这些因素决定的投标人之于本项目的成本水平等提出自己的报价。报价应合理，并包含完成本招标文件采购需求全部内容的所有费用，所有根据本招标文件或其它原因应由投标人支付的税款和其他应缴纳的费用都应包括在投标人提交的投标报价中。

14.4 投标人在投标文件中注明免费的项目将视为包含在投标报价中。

14.5 每一种采购内容只允许有一个报价，否则其**投标无效**。除非招标文件另有规定，不接受可选择或可调整的投标方案和报价，任何有选择的或可调整的投标方案和报价将被视为非实质性响应招标文件,其**投标无效**。

14.6 投标报价不得超过“第一章 招标公告”中规定的最高投标限价或者预算金额，否则评标委员会将对其作**无效投标处理**。

14.7 投标人对投标报价若有说明应在投标文件中显著处注明。

除政策性文件规定以外，投标人所报价格在合同实施期间不因市场变化因素而变动。

14.8 对于有配件、耗材、选件、备件和特殊工具的货物，还应填报投标货物配件、耗材、选件表和备件及特殊工具清单，注明品牌、型号、产地、功能、单价、批量折扣等内容，该表格格式由投标人自行设计。投标人按照上述要求分类报价，其目的是便于评标，但在任何情况下并不限制采购人以其他条款签订合同的权利。

14.9 最低报价不能作为中标的保证。

14.10采购人不得向投标人索要或者接受其给予的赠品、回扣或者与采购无关的其他商品、服务。

#### **15.投标有效期**

15.1 投标有效期见“第二章 投标人须知前附表”，投标人承诺的投标有效期少于招标文件规定期限的，其**投标无效**。

15.2 投标有效期从提交投标文件的截止之日起算。投标文件中承诺的投标有效期应当不少于招标文件中载明的投标有效期。投标有效期内投标人撤销投标文件的，采购人或者采购代理机构可以不退还投标保证金。

15.3特殊情况下，在原投标文件有效期截止之前，采购代理机构或采购人可要求投标人延长投标有效期。需要延长投标有效期时，采购代理机构或采购人将以书面形式通知所有投标人，投标人应以书面形式答复是否同意延长投标有效期。

15.4投标人同意延长的，其投标保证金的有效期也相应延长，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，其投标文件在原投标有效期满后将不再有效，但其提交的投标保证金可予以退还。

#### **16.投标文件的编制**

16.1投标文件应在供应商客户端中进行编制，在投标文件中要求加盖印章的，除有特殊说明之外，可使用电子签章签署。

16.2投标人在供应商客户端中按照供应商客户端中的格式要求填写响应内容后，生成投标文件。投标人须按照招标文件的要求使用电子签章对要求加盖印章的部分逐一进行签章。

16.3投标人应详细阅读招标文件的全部内容。投标文件须对招标文件中的内容作出实质性和完整的响应，如果投标文件填报的内容不详，或没有提供招标文件中所要求的全部资料及数据，将可能**导致其投标无效**。

16.4投标文件须严格按照本招标文件第七章规定的格式提交，并按规定的统一格式逐项填写，不准有空项；无相应内容可填的项，应填写“无”、“未测试”、“没有相应指标”等明确的回答文字。由于编排混乱导致投标文件被误读或查找不到，其责任由投标人承担。

16.5货物的技术参数有具体数值要求的，且招标文件要求投标人提供响应产品彩页、检验检测报告、厂家使用说明书等证明材料，则投标人在技术参数响应表中须标注产品实际参数数值，照搬照抄招标文件参数、不注明实际数值者**视为未响应**。

16.6开标一览表为在开标时唱标的内容，要求按格式统一填写，不得自行增减内容。

16.7投标人须注意：为合理节约政府采购评审成本，提倡诚实信用的投标行为，特别要求投标人应本着诚信精神，在本次投标文件的偏离表中，均以审慎的态度明确、清楚地披露各项偏离。若投标人对某一事项是否存在或是否属于偏离不能确定，亦必须在偏离表中清楚地表明该偏离事项，并可以注明不能确定的字样。任何情况下，对于投标人没有在偏离表中明确、清楚地披露的事项，包括可能属于被投标人在偏离表中遗漏披露的事项，一旦在评审中被发现存在偏离或被认定为属于偏离，则评标委员会有权视具体情形评审时按**无效投标**处理。

16.8投标人必须保证投标文件所提供的全部资料真实可靠，并接受采购人、采购代理机构或评标委员会对其中任何资料进一步审查的要求。

16.9投标人在投标文件及相关文件的签订、履行、通知等事项的文件中的单位盖章、印章、公章等处均指与当事人全称相一致的标准公章，不得使用其他形式（如带有“专用章”等字样的印章）。不符合本条规定的按**无效投标**处理。

16.10电子投标文件的编制

16.10.1电子投标文件需按招标文件要求进行制作编制。投标文件制作时，不同内容按标签提示制作导入，按照招标文件中明确的投标文件目录和格式进行编制，保证目录清晰、内容完整；

16.10.2电子招投标文件具有法律效力，与其他形式的招投标文件在内容和格式上等同，若投标文件与招标文件要求不一致，其内容影响中标结果时，责任由投标人自行承担。投标人递交的电子投标文件因投标人自身原因而导致无法导入电子辅助评标系统，该投标文件视为无效投标文件，**其投标无效**。

### **（四）投标**

#### **17.投标保证金**

17.1投标人应按照招标文件“第二章 投标人须知前附表”规定的金额及要求提交投标保证金。投标人自愿超额缴纳投标保证金的，投标文件不做无效处理。

17.2提交投标保证金可采用的形式：政府采购法律法规接受的支票、汇票、本票、网上银行支付或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式。投标人未按照招标文件要求提交投标保证金的，其**投标无效**。投标保证金有效期同投标有效期。

17.3投标保证金到账（保函提交）截止时间同投标截止时间。以支票、汇票、本票、网上银行支付等形式提交投标保证金的，应在投标截止时间前到账；以金融机构、担保机构出具的保函等形式提交投标保证金的，应在投标截止时间前将投标保证金支付原件扫描后作为投标文件的组成部分与投标文件一起上传。由于到账时间晚于投标截止时间，或者票据错误、印鉴不清等原因导致不能到账的，其**投标无效**。

17.4 投标人为联合体的，可以由联合体中的一方或者多方共同提交投标保证金，其提交的投标保证金对联合体各方均具有约束力。

17.5采购人或者采购代理机构应当在采购活动结束后及时退还投标人的投标保证金，采用银行保函、担保机构担保函等形式递交的投标保证金，经投标人同意后采购人、采购代理机构可以不再退还，但因投标人自身原因导致无法及时退还的除外。未中标投标人的投标保证金应当自中标通知书发出之日起 5 个工作日内退还，中标投标人的投标保证金应当自采购合同签订之日起 5 个工作日内退还。

17.6 投标人在投标截止时间前撤回已提交的投标文件的，自收到投标人书面撤回通知之日起 5 个工作日内，退还已收取的投标保证金，但因投标人自身原因导致无法及时退还的除外。

17.7 终止招标项目已经收取投标保证金的，自终止采购活动后 5 个工作日内退还已收取的投标保证金及其在银行产生的孳息。

17.8 有下列情形之一的，采购人或采购代理机构可以不予退还投标保证金,情节严重的将其列入不良记录名单：

17.8.1 开标后在投标有效期内，投标人撤销其投标的；

17.8.2 中标后无正当理由不与采购人签订合同的；

17.8.3 中标人与采购人订立背离合同实质性内容的其他协议；

17.8.4 将中标项目转让给他人，或者在投标文件中未说明，且未经采购人同意，将中标项目分包给他人的；

17.8.5 存在串通投标行为的；

17.8.6 存在弄虚作假或提供虚假材料谋取中标的；

17.8.7 投标人其他未按招标文件规定和合同约定履行义务的行为。

17.9如开标时投标人对本单位投标保证金缴纳情况有疑义，投标人应在开标结束前向采购人提交书面申请核实保证金缴纳情况。由银行或保险公司核实后出具书面材料予以答复。

17.10为支持和促进中小企业发展，进一步发挥政府采购政策功能，鼓励投标供应商使用电子保函代替现金缴纳投标保证金，在线完成保函的申请、审核、开票、出函等环节，投标企业注意区分办理保函类型，并确认投标有效期，如采用政采云电子保函，可登录“新疆政府采购网”—顶部通栏“信用融资”或者“兵团政府采购网”首页“政采贷｜电子保函”快捷模块查看：

金融服务支撑热线：**0991-2661159**

#### **18.投标文件的加密**

18.1投标人在供应商客户端中生成投标文件并完成签章之后，使用CA证书在供应商客户端中对投标文件进行加密。

18.2投标人应在供应商客户端中对加密的投标文件进行解密验证，以防止投标文件加密异常，在开标时无法解密。

18.3 投标人应保证加密投标文件的CA证书有效期在开标时间之前。若CA证书有效期临近开标时间，建议投标人提前办理CA证书续期，以免开标时无法进行解密。

18.4投标人在投标文件递交截止时间前通过兵团政府采购网（http://ccgp-bingtuan.gov.cn/）的”政采云登录入口”登录后，将加密电子投标文件（为.jmbs后缀格式）上传到对应项目的指定位置，投标人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。

18.5如果投标人未按上述要求加密并上传，采购代理机构对投标文件的误投、无法解密、传输错误等问题概不负责。对由此造成无法正常开启的投标文件，采购代理机构有权予以拒绝，并退回投标人。

18.6本项目采用不见面开标，无需提供电子投标文件U盘。

#### **19.投标文件的递交（上传）**

19.1 投标人应在“第一章 招标公告”规定的投标截止时间前递交（上传）投标文件。

19.2 投标人递交（上传）投标文件的地点见“第一章 招标公告”。

19.3投标人应充分评估集中同时投标带来的网络影响，尽量避开投标高峰时间，错峰进行电子投标。投标人递交全部的投标文件后可在政采云平台（项目采购—投标文件上传）中获取投标文件递交回执单。

19.4 投标人应在供应商客户端中下载未加密且完成签章的投标文件妥善保存，以便启动应急开标程序时使用。

19.5投标人所递交的投标文件不予退还。

#### **20.拒收**

20.1 超过投标文件提交截止时间或者不按照本章要求加密的投标文件，交易系统应当拒收。

#### **21.投标文件的修改与撤回**

21.1投标人在“第一章 招标公告”规定的投标文件递交截止时间之前，可在兵团政府采购电子交易云平台上随时撤回已上传的电子投标文件，将修改好的电子投标文件在投标文件递交截止时间前重新上传到兵团政府采购电子交易云平台的指定位置。

#### **22.实物样品**

22.1“投标人须知前附表”要求提供样品的，样品的具体要求及评审详见“第三章 采购需求”和“第五章 评标方法及标准”。

22.2样品退还：未中标的投标人应按照“投标人须知前附表”要求自行联系采购人取回投标样品；中标人的样品由采购人进行保管、封存，并作为履约验收的参考（招标文件另有规定的从其规定）。

#### **23.演示**

23.1要求投标人进行演示的，演示要求详见“投标人须知前附表”。

23.2演示的评审详见“第三章 采购需求”和“第五章 评标方法及标准”。

### **（五）开标**

#### **24.开标会议**

24.1开标会按“第一章 招标公告”规定的开标时间和地点准时举行，采购人、采购代理机构邀请所有投标人准时参加开标会。投标人应按照招标文件的要求参与不见面开标。

24.2 采购代理机构按照招标文件规定的时间、地点主持开标。采购人在规定的投标文件递交截止时间（开标时间）和地点进行不见面远程开标。投标人的法定代表人或其委托代理人无需到达开标现场，仅需在任意地点通过兵团政府采购电子交易云平台（网址：https://www.zcygov.cn/）的“政采云登录入口”登录后，进入“政采云远程开标大厅”参加开标会议，并使用CA密钥完成远程解密、提疑澄清、开标唱标、结果公布等交互环节。

24.3开标过程将宣布投标人名称、投标价格和招标文件规定的需要宣布的其他内容并进行记录，并由参加开标的各投标人确认。投标人未在规定时间内提 出疑义或确认一览表的，视同认可开标结果。

#### **25.开标程序**

25.1 投标人不足3家的，不得开标。

25.2 评标委员会成员不得参加开标活动。

25.3主持人按下列程序进行开标：

（1）宣布开标会纪律；

（2）介绍参加开标会的单位和人员；

（3）发起投标文件解密。投标人应在“投标人须知前附表”规定的时间内使用加密投标文件的CA证书在系统中完成投标文件的解密；

（4）解密完成后，系统自动显示投标人名称、投标价格和招标文件规定的需要宣布的其他内容；

（5）系统自动生成开标记录表，投标人应在线对开标记录进行签署确认；

（6）开标会结束。

#### **26.开标疑义及回避情形**

26.1投标人代表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，应在开标会议中提出询问或者回避申请。采购人、采购代理机构对投标人授权代表提出的询问或者回避申请应当及时处理。

26.2投标人未参加开标的，视同认可开标结果。

### **（六）资格审查**

#### **27.资格审查及审查主体**

27.1开标结束后，采购人或者采购代理机构应当依法对投标人的资格进行审查。

27.2资格审查按“第四章 资格审查”的规定进行。

27.3资格审查结束后，应及时对资格审查结果进行复核，对资格审查错误进行及时纠正并记录。

27.4资格审查合格投标人不足3家的，不得评标。

### **（七）评标**

#### **28.评标委员会**

28.1 评标由采购人依法组建的评标委员会负责。评标委员会由采购人代表和评审专家组成，成员人数应当为5人以上单数，其中评审专家不得少于成员总数的三分之二。采购人或者采购代理机构应当从省级以上财政部门设立的政府采购评审专家库中，通过随机方式抽取评审专家。

28.2 采购项目符合下列情形之一的，评标委员会成员人数应当为7人以上单数：

（1）采购预算金额在1000万元以上；

（2）技术复杂；

（3）社会影响较大。

28.3评审专家对本单位的采购项目只能作为采购人代表参与评标，对技术复杂、专业性强的采购项目，通过随机方式难以确定合适评审专家的，经主管预算单位同意，采购人可以自行选定相应专业领域的评审专家。采购代理机构工作人员不得参加由本机构代理的政府采购项目的评标。

28.4评标委员会成员名单在评标结果公告前应当保密。

28.5评标中因评标委员会成员缺席、回避或者健康等特殊原因导致评标委员会组成不符合本办法规定的，采购人或者采购代理机构应当依法补足后继续评标。被更换的评标委员会成员所作出的评标意见无效。

28.6无法及时补足评标委员会成员的，采购人或者采购代理机构应当停止评标活动，封存所有投标文件和开标、评标资料，依法重新组建评标委员会进行评标。原评标委员会所作出的评标意见无效。

28.7 评标委员会成员有下列情形之一的，应当回避：

（1）参加采购活动前3年内与投标人存在劳动关系；

（2）参加采购活动前3年内担任投标人的董事、监事；

（3）参加采购活动前3年内是投标人的控股股东或实际控制人；

（4）与投标人的法定代表人或者负责人有夫妻、直系血亲、三代以内旁系血亲或者近姻亲关系；

（5）与投标人有其他可能影响采购活动公平、公正进行的关系。

#### **29.评标**

29.1 评标方法分为综合评分法和最低评标价法，本项目评标方法详见“投标人须知前附表”。

29.1.1综合评分法，是指投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人的评标方法。

29.1.2.最低评标价法，是指投标文件满足招标文件全部实质性要求，且投标报价最低的投标人为中标候选人的评标方法。

29.2 评标委员会按照“第五章 评标方法及标准”的规定对投标文件进行评审。“第五章 评标方法及标准”没有规定的方法、评审因素和标准，不作为评标依据。

29.3 评标委员会按“投标人须知前附表”规定的中标候选人数量在评标报告中向采购人推荐中标候选人。

29.4 开标之后，直到签订合同止，凡是属于审查、澄清、评价和比较投标的有关资料以及定标意向等，均不得向投标人或者其他与评标无关的人员透露。

29.5 在确定中标人之前，投标人试图在投标文件审查、澄清、比较和评标时对评标委员会、采购人和采购代理机构施加任何影响都可能导致其**投标无效**。

29.6 电子招投标的应急措施

29.6.1电子开标、评标如出现下列原因，导致系统无法正常运行或无法正常评标时，应采取应急措施。

（1）系统服务器发生故障，无法访问或无法使用系统；

（2）系统的软件或数据库出现错误，不能进行正常操作；

（3）系统发现有安全漏洞，有潜在的泄密危险；

（4）病毒发作或受到外来病毒的攻击；

（5）出现其他不可抗拒的客观原因造成开评标系统无法正常使用。

出现上述情况时，应对未开标的暂停开标。已在系统内开标、评标的立即停止。采取应急措施时，必须对原有资料及信息作出妥善保密处理。

29.6.2因系统原因导致投标人均无法解密电子投标文件时，采购代理机构可在开标现场直接导入投标人在投标截止时间前递交的未加密的电子投标文件进行开标、评标。

29.7 投标人瑕疵滞后发现的处理规则

29.7.1无论基于何种原因，各项本应作**无效投标**处理的情形即便未被及时发现而使该投标人进入初审、综合评审或其他后续程序，包括已经签订合同的情形，一旦该投标人的投标作无效投标处理或该投标人的此前评议结果被取消，其现有的位置将被其他投标人依序替代，相关的一切损失均由该投标人承担。

### **（八）中标**

#### **30.确定中标人**

30.1采购人将在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人，中标候选人并列的，按照“投标人须知前附表”确定中标人；招标文件未规定的，采取随机抽取的方式确定。采购人是否委托评标委员会直接确定中标人，见“投标人须知前附表”。

30.2采用综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；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“投标人须知前附表”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。

30.3采用最低评标价法的采购项目，提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的，以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的参加评标；报价相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照“投标人须知前附表”规定的方式确定一个参加评标的投标人，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他投标无效。

30.4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“投标人须知前附表”中载明。多家投标人提供的核心产品品牌相同的，按前两款规定处理。

#### **31.中标结果公告**

31.1采购人或采购代理机构应当自中标人确定之日起2个工作日内，在发布招标公告的同一媒体上发布中标结果公告，同时向中标人发出中标通知书。招标文件随中标结果同时公告，中标结果公告期限为1个工作日。

31.2中标人为中小企业享受中小企业扶持政策的，其“中小企业声明函”随中标结果同时公告。中标人为残疾人福利性单位的，其“残疾人福利性单位声明函”随中标结果同时公告。

31.3项目采购采用最低评标价法的，公告中标结果时同时公告因落实政府采购政策等原因进行价格扣除后中标人的评审报价；项目采购采用综合评分法的，公告中标结果时同时公告中标供应商的评审总得分。

#### **32.中标通知**

32.1采购人和采购代理机构以书面形式向中标人发出中标通知书，同时将招标结果通知未中标的投标人。对未通过资格审查的投标人，应当告知其未通过的原因；采用综合评分法评审的，还应当告知未中标人本人的评审得分与排序。

32.2中标通知书对采购人和中标人均具有法律效力。中标通知书发出后，采购人改变中标结果的，或者中标人放弃中标项目的，应当依法承担法律责任。

### **（九）签订****合同**

#### **33.履约保证金**

33.1在签订合同前，中标人应按“投标人须知前附表”规定的金额、担保形式和采购人认可的履约担保格式向采购人提交履约保证金。

33.2中标人不能按本章第33.1项要求提交履约担保的，视为放弃中标，给采购人造成损失的，中标人还应当承担民事责任。

#### **34.签订合同**

34.1 采购人和中标人应当自中标通知书发出之日起25天内，根据招标文件和中标人的投标文件订立书面合同。采购人因不可抗力原因迟延签订合同的，应当自不可抗力事由消除之日起7日内完成合同签订事宜。所签订的合同不得对招标文件和中标人投标文件作实质性修改。中标人无正当理由拒签合同，给采购人造成损失的，中标人还应当承担民事责任。

34.2 中标人拒绝与采购人签订合同的，采购人可以按照评标报告推荐的中标候选人名单排序，确定下一候选人为中标人，也可以重新开展政府采购活动。

34.3 采购人和中标人不得向对方提出任何不合理的要求，作为签订合同的条件，双方不得私下订立背离合同实质性内容的协议。

34.4 联合体中标的，联合体各方应当共同与采购人签订合同，就采购合同约定的事项向采购人承担连带责任。

34.5 本项目的非主体、非关键性工作是否允许分包，见“投标人须知前附表”。采购人允许采用分包方式履行合同的，中标人可以依法在中标后将中标项目的非主体、非关键性工作采取分包方式履行合同。政府采购合同分包履行的，应当在投标文件中载明分包承担主体，分包承担主体应当具备相应资质条件且不得再次分包，否则**投标无效**。中标人就采购项目和分包项目向采购人负责，分包供应商就分包项目承担责任。**政府采购合同不能转包。**

34.6采购合同履行中，采购人需追加与合同标的相同的货物、工程或者服务的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与中标人协商签订补充合同，但所有补充合同的采购金额不得超过原合同采购金额的百分之十。

34.7 采购人应于签订合同之日起2个工作日内在政采云平台备案公示。

### **（十）质疑和投诉**

#### **35.质疑**

35.1供应商认为采购文件、采购过程、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7个工作日内，以书面形式向采购人、采购代理机构提出质疑，详见“投标人须知前附表”。供应商在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。

35.2提出质疑的供应商（以下简称质疑供应商）应当是参与所质疑项目采购活动的供应商。

35.3潜在供应商已依法获取其可质疑的采购文件的，可以对该文件提出质疑。对采购文件提出质疑的，应当在获取采购文件或者采购文件公告期限届满之日起7个工作日内提出。

35.4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：

（1）供应商的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；

（2）质疑项目的名称、项目编号/标项号；

（3）具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；

（4）事实依据；

（5）必要的法律依据；

（6）提出质疑的日期。

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。

35.5质疑函不符合上述要求的，采购人或代理机构应书面告知具体事项，质疑人应当按要求进行修改或补充，并在质疑有效期限内提交。

35.6投标人进行虚假和恶意质疑投诉的，采购代理机构将提请有关部门将其列入不良记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，并将处理决定在相关政府采购媒体上公布。

35.7质疑函应当使用中文，并采用财政部门制定的范本。

#### **36.质疑答复**

36.1采购人、采购代理机构不得拒收质疑供应商在法定质疑期内发出的质疑函，应当在收到质疑函后7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。

36.2供应商对评审过程、中标结果提出质疑的，采购人、采购代理机构可以组织原评标委员会协助答复质疑。

质疑答复应当包括下列内容：

（1）质疑供应商的姓名或者名称；

（2）收到质疑函的日期、质疑项目名称及项目编号/标项号；

（3）质疑事项、质疑答复的具体内容、事实依据和法律依据；

（4）告知质疑供应商依法投诉的权利；

（5）质疑答复人名称；

（6）答复质疑的日期。

质疑答复的内容不得涉及商业秘密。

#### **37.投诉**

37.1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时间内作出答复的，可以在答复期满后15个工作日内向同级政府采购监督管理部门提起投诉。

37.2投诉人投诉时,应当提交投诉书和必要的证明材料，并按照被投诉采购人、采购代理机构（以下简称被投诉人）和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内容：

（1）投诉人和被投诉人的姓名或者名称、通讯地址、邮编、联系人及联系电话；

（2）质疑和质疑答复情况说明及相关证明材料；

（3）具体、明确的投诉事项和与投诉事项相关的投诉请求；

（4）事实依据；

（5）法律依据；

（6）提起投诉的日期。

投诉人为自然人的，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、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

37.3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，但基于质疑答复内容提出的投诉事项除外。

37.4投诉书应当使用中文，并采用财政部门制定的范本。

### **（十一）采购代理服务费**

#### **38.收取方式和标准**

38.1采购代理机构按“投标人须知前附表”规定的方式和标准收取采购代理服务费。

### **（十二）无效投标和废标**

#### **39.无效投标**

39.1投标文件存在“第四章 资格审查”、“第五章 评标方法及标准”及本招标文件规定的投标无效情形的，其**投标无效**。

#### **40.废标**

40.1在招标采购中出现有“第五章 评标方法及标准”及本招标文件规定的废标情形的，应予以**废标**。

### **（十三）落实政府采购政策（包括但不限于下列具体政策要求）**

#### **41.支持国产和进口产品审批**

41.1除“投标人须知前附表”另有规定外，政府采购应当采购本国货物、工程和服务，确需采购进口产品的，采购人应当按照《政府采购进口产品管理办法》（财库〔2007〕119 号文）、《关于政府采购进口产品管理有关问题的通知》（财办库〔2008〕248号）规定执行（进口产品审批制，科研院所监管部门另有规定的从其规定）。项目若涉及采购进口产品的，具体要求详见“第三章 采购需求”。

41.2进口产品指通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品，包括已经进入中国境内的进口产品。

41.3若采购需求中写明允许采购进口产品，投标人应保证所投产品可履行合法报通关手续进入中国关境内。

41.4若采购需求中未写明允许采购进口产品，如投标人所投产品为进口产品，其投标将被认定为**投标无效**。

#### **42.中小企业、监狱企业及残疾人福利性单位**

42.1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。关于中小企业的相关规定依据《中华人民共和国中小企业促进法》、《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》（财库〔2022〕19 号）、《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46 号）、《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）、《金融业企业划型标准规定》（〔2015〕309 号）等国务院批准的中小企业划分标准执行。

42.2为促进中小企业发展，依据《关于印发<政府采购促进中小企业发展管理办法>的通知》（财库〔2020〕46号）、《财政部 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）、《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）的规定，本项目供应商如需享受中小企业相关政策的，且符合上述文件规定的，应按本招标文件规定格式提供“中小企业声明函”或“监狱企业证明文件”或“残疾人福利性单位声明函”，评审时，评标委员会将依据本招标文件“投标人须知前附表”规定的报价扣除比例，对供应商报价进行价格扣除，用扣除后的价格参与评审；招标公告中明确项目专门面向中小企业采购的，“中小企业声明函”为资格要求文件，供应商参与投标须按本招标文件规定格式提供“中小企业声明函”或“监狱企业证明文件”或“残疾人福利性单位声明函”等作为资格证明文件。

42.3 投标人提供的货物、工程或者服务符合下列情形的，享受中小企业扶持政策：

（1）在货物采购项目中，货物由中小企业制造，即货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标；

（2）在工程采购项目中，工程由中小企业承建，即工程施工单位为中小企业；

（3）在服务采购项目中，服务由中小企业承接，即提供服务的人员为中小企业依照《中华人民共和国劳动合同法》订立劳动合同的从业人员。

42.4 在货物采购项目中，投标人提供的货物既有中小企业制造货物，也有大型企业制造货物的，不享受中小企业扶持政策。

42.5 以联合体形式参加政府采购活动，联合体各方均为中小企业的，联合体视同中小企业。其中，联合体各方均为小微企业的，联合体视同小微企业。

42.6 在政府采购活动中，监狱企业视同小型、微型企业，享受预留份额、评审中价格扣除等政府采购促进中小企业发展的政府采购政策。监狱企业定义：是指由司法部认定的为罪犯、戒毒人员提供生产项目和劳动对象，且全部产权属于司法部监狱管理局、戒毒管理局、直属煤矿管理局，各省、自治区、直辖市监狱管理局、戒毒管理局，各地（设区的市）监狱、强制隔离戒毒所、戒毒康复所，以及新疆生产建设兵团监狱管理局、戒毒管理局的企业。

42.7 在政府采购活动中，残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受预留份额、评审中价格扣除等促进中小企业发展的政府采购政策。残疾人福利性单位定义：享受政府采购支持政策的残疾人福利性单位应当同时满足以下条件：

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

42.7.2 依法与安置的每位残疾人签订了1年以上（含1年）的劳动合同或服务协议；

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

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

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

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

42.8 本项目是否专门面向中小企业预留采购份额见“第一章 招标公告”。 42.9 采购标的对应的中小企业划分标准所属行业见“投标人须知前附表”。 42.10 小微企业价格评审优惠的政策调整：见“投标人须知前附表”及“第五章 评标方法及标准”。

#### **43.政府采购节能产品、环境标志产品**

43.1 政府采购节能产品、环境标志产品实施品目清单管理。财政部、发展改革委、生态环境部等部门根据产品节能环保性能、技术水平和市场成熟程度等因素，确定实施政府优先采购和强制采购的产品类别及所依据的相关标准规范，以品目清单的形式发布并适时调整。依据品目清单和认证证书实施政府优先采购和强制采购。关于政府采购节能产品、环境标志产品的相关规定依据《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）、《关于印发环境标志产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕18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）的规定。

43.2 采购人拟采购的产品属于品目清单范围的，采购人及其委托的采购代理机构依据国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书，对获得证书的产品实施政府优先采购或强制采购。

43.3 如本项目采购产品属于实施政府强制采购品目清单范围的节能产品，则投标人所报产品必须获得国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品认证证书，否则**投标无效**。

43.4 非政府强制采购的节能产品或环境标志产品，依据品目清单和认证证书实施政府优先采购。优先采购的具体规定见“第五章 评标方法及标准”（如涉及）。

43.5 投标人所投产品如属于节能产品政府采购品目清单、环境标志产品政府采购品目清单范围的，须提供国家确定的认证机构出具的、处于有效期内的产品认证证书，认证证书的产品型号与所投产品不一致的，视为未提供。属于政府强制采购产品的，已作为投标时强制性要求不再给予价格评审优惠，未提供认证证书的视为**投标无效**。属于优先采购节能产品政府采购品目清单、环境标志产品政府采购品目清单、创新产品范围的，按照“第五章 评标方法及标准”中相关规定在评审时给予价格评审优惠，具体详见“投标人须知前附表”及“第五章 评标方法及标准”。

#### **44.正版软件**

44.1 依据《财政部 国家发展改革委 信息产业部关于印发无线局域网产品政府采购实施意见的通知》（财库〔2005〕366 号），采购无线局域网产品和含有无线局域网功能的计算机、通信设备、打印机、复印机、投影仪等产品的，优先采购符合国家无线局域网安全标准（GB 15629.11/1102）并通过国家产品认证的产品。其中，国家有特殊信息安全要求的项目必须采购认证产品，否则**投标无效**。财政部、国家发展改革委、信息产业部根据政府采购改革进展和无线局域网产品技术及市场成熟等情况，从国家指定的认证机构认证的生产厂商和产品型号中确定优先采购的产品，并以“无线局域网认证产品政府采购清单”（以下简称清单）的形式公布。清单中新增认证产品厂商和型号，由财政部、国家发展改革委、信息产业部以文件形式确定、公布并适时调整。

44.2 各级政府部门在购置计算机办公设备时，必须采购预装正版操作系统软件的计算机产品，相关规定依据《国家版权局、信息产业部、财政部、国务院机关事务管理局关于政府部门购置计算机办公设备必须采购已预装正版操作系统软件产品的通知》（国权联〔2006〕1 号）、《国务院办公厅关于进一步做好政府机关使用正版软件工作的通知》（国办发〔2010〕47 号）、《国务院办公厅关于印发政府机关使用正版软件管理办法的通知》国办发〔2013〕88号。

#### **45.网络安全专用产品**

45.1本项目中如涉及网络关键设备或网络安全专用产品的，应严格执行国家互联网信息办公室、工业和信息化部、公安部、财政部和国家认证认可监督管理委员会 2023年第 1 号《关于调整网络安全专用产品安全管理有关事项的公告》及国家互联网信息办公室、工业和信息化部、公安部和国家认证认可监督管理委员会 2023 年第 2号《关于调整<网络关键设备和网络安全专用产品目录>的公告》等相关文件要求，所投标（响应）设备或产品至少符合以下条件之一：一是已由具备资格的机构安全认证合格或安全检测符合要求；二是已获得《计算机信息系统安全专用产品销售许可证》，且在有效期内。采购人、中标(成交)人双方签订合同及验收环节，应包含上述网络安全要求的条款。

45.2本项目中如涉及国家强制性产品认证证书（CCC 认证证书）、电信设备进网许可证、无线电发射设备核准证等市场准入类资质的，应严格执行国家相关法律法规的要求。采购人、中标(成交)人双方签订合同及验收环节，应包含上述市场准入类资质要求的条款。

#### **46.采购需求标准**

46.1 商品包装、快递包装政府采购需求标准（试行）

为助力打好污染防治攻坚战，推广使用绿色包装，根据财政部关于印发《商品包装政府采购需求标准（试行）》、《快递包装政府采购需求标准（试行）》的通知（财办库〔2020〕123 号），本项目如涉及商品包装和快递包装的，则其具体要求见第三章《采购需求》。

46.2 绿色数据中心政府采购需求标准（试行）

为加快数据中心绿色转型，根据财政部 生态环境部 工业和信息化部关于印发《绿色数据中心政府采购需求标准（试行）》的通知（财库〔2023〕7 号），本项目如涉及绿色数据中心，则具体要求见第三章《采购需求》。

46.3台式计算机政府采购需求标准

为提高台式计算机政府采购需求管理的科学化、规范化水平，进一步落实政府采购公平竞争原则，优化营商环境，营造良好的产业生态，财政部 工业和信息化部关于印发《台式计算机政府采购需求标准（2023年版）》的通知（财库〔2023〕29号），本项目如涉及台式计算机采购，则具体要求见第三章《采购需求》。

46.4便携式计算机政府采购需求标准

为提高便携式计算机政府采购需求管理的科学化、规范化水平，进一步落实政府采购公平竞争原则，优化营商环境，营造良好的产业生态，财政部 工业和信息化部关于印发《便携式计算机政府采购需求标准（2023年版）》的通知（财库〔2023〕30号），本项目如涉及便携式计算机采购，则具体要求见第三章《采购需求》。

46.5一体式计算机政府采购需求标准

为提高一体式计算机政府采购需求管理的科学化、规范化水平，进一步落实政府采购公平竞争原则，优化营商环境，营造良好的产业生态，财政部 工业和信息化部关于印发《一体式计算机政府采购需求标准（2023年版）》的通知（财库〔2023〕31号），本项目如涉及一体式计算机采购，则具体要求见第三章《采购需求》。

46.6工作站政府采购需求标准

为提高工作站政府采购需求管理的科学化、规范化水平，进一步落实政府采购公平竞争原则，优化营商环境，营造良好的产业生态，财政部 工业和信息化部关于印发《工作站政府采购需求标准（2023年版）》的通知（财库〔2023〕32号），本项目如涉及工作站采购，则具体要求见第三章《采购需求》。

46.7通用服务器政府采购需求标准

为提高通用服务器政府采购需求管理的科学化、规范化水平，进一步落实政府采购公平竞争原则，优化营商环境，营造良好的产业生态，财政部 工业和信息化部关于印发《通用服务器政府采购需求标准（2023年版）》的通知（财库〔2023〕33号），本项目如涉及通用服务器采购，则具体要求见第三章《采购需求》。

46.8操作系统政府采购需求标准

为提高操作系统政府采购需求管理的科学化、规范化水平，进一步落实政府采购公平竞争原则，优化营商环境，营造良好的产业生态，财政部 工业和信息化部关于印发《操作系统政府采购需求标准（2023年版）》的通知（财库〔2023〕34号），本项目如涉及操作系统采购，则具体要求见第三章《采购需求》。

46.9数据库政府采购需求标准

为提高数据库政府采购需求管理的科学化、规范化水平，进一步落实政府采购公平竞争原则，优化营商环境，营造良好的产业生态，财政部 工业和信息化部关于印发《数据库政府采购需求标准（2023年版）》的通知（财库〔2023〕35号），本项目如涉及数据库采购，则具体要求见第三章《采购需求》。

46.10物业管理服务政府采购需求标准（办公场所类）（试行）

为贯彻落实中央全面深化改革委员会审议通过的《深化政府采购制度改革方案》有关要求，推动政府采购需求标准建设，财政部办公厅关于印发《物业管理服务政府采购需求标准（办公场所类）（试行）》的通知（财办库〔2024〕113号），本项目如涉及物业管理服务采购，则具体要求见第三章《采购需求》。

### **（十四）政府采购合同融资政策**

#### **47.政府采购合同融资政策**

47.1政府采购合同融资政策：见投标人须知前附表。

### **（十五）其他**

#### **48.需要补充的其他内容**

48.1需要补充的其他内容：见投标人须知前附表。

#### **49.适用法律**

49.1采购人、采购代理机构及投标人的一切采购活动均适用《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》、《政府采购货物和服务招标投标管理办法》（财政部令第87号）及相关法律法规。

49.2政府采购合同的履行、违约责任和解决争议的方法等适用《中华人民共和国民法典》。

#### **50.解释权**

50.1本招标文件最终解释权归采购人或采购代理机构所有。

# **第三章 采购需求**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 标项号 | 序号 | 产品名称 | 规格 | 单位 | 单价 | 数量 | 金额（元） | 是否进口 |
| 一 | 1 | 丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒（酶联免疫法） | / | 盒 | 130 | 800 | 104000 | 否 |
| 2 | 梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒（酶联免疫法) | / | 盒 | 98 | 650 | 63700 | 否 |
| 3 | 人类免疫缺陷病毒抗原抗体诊断试剂盒（酶联免疫法） | / | 盒 | 245 | 800 | 196000 | 否 |
| 4 | 乙肝病毒表面抗原诊断试剂盒（酶联免疫法） | / | 盒 | 46 | 600 | 27600 | 否 |
| 二 | 5 | 梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒（酶联免疫法) | / | 盒 | 100 | 600 | 60000 | 否 |
| 6 | 人类免疫缺陷病毒抗原抗体诊断试剂盒（酶联免疫法） | / | 盒 | 4429 | 130 | 575770 | 是 |
| 7 | 乙肝病毒表面抗原诊断试剂盒（酶联免疫法） | / | 盒 | 45 | 400 | 18000 | 否 |
| 三 | 8 | 抗-DIgM+IgG | / | 支 | 122 | 1450 | 176900 | 是 |
| 9 | 人ABO血型反定型用红细胞试剂盒(反定) | / | 套 | 150 | 460 | 69000 | 否 |
| 10 | 血型试剂质控试剂 | / | 盒 | 2000 | 10 | 20000 | 否 |
| 四 | 11 | 乙型肝炎病毒表面抗原/梅毒螺旋体抗体联合检测试剂（胶体金法） | 100条/盒 | 盒 | 300 | 500 | 150000 | 否 |
| 12 | 乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂盒（胶体金法） | 100条/盒 | 盒 | 73 | 500 | 36500 | 否 |
| 五 | 13 | 氯化钠注射液1000ml | / | 套 | 21 | 14490 | 304290 | 否 |
| 14 | 复方甘油溶液技术指标 | / | 袋 | 160 | 150 | 24000 | 否 |
| 六 | 15 | 一次性使用塑料血袋（血液保存液1） | / | 袋 | 11.6 | 15000 | 174000 | 否 |
| 七 | 16 | 一次性使用塑料血袋 | 200mL四联 | 套 | 21 | 633 | 13293 | 否 |
| 一次性使用塑料血袋 | 300mL四联 | 套 | 22 | 13000 | 286000 | 否 |
| 一次性使用塑料血袋 | 400mL四联 | 套 | 23 | 28130 | 646990 | 否 |
| 一次性使用塑料血袋 | 200mL四联CPDA-1+MAP去白 | 套 | 44.5 | 2000 | 89000 | 否 |
| 一次性使用塑料血袋 | 300mL三联CPDA-1+MAP去白 | 套 | 45.5 | 5000 | 227500 | 否 |
| 一次性使用塑料血袋 | 400mL四联CPDA-1+MAP去白 | 套 | 46.5 | 3000 | 139500 | 否 |
| 一次性使用塑料血袋 | 200mL六联CPDA-1+MAP | 套 | 27.5 | 2000 | 55000 | 否 |
| 八 | 17 | 一次性使用病毒灭活输血过滤器材 | 100ml（1B） | 套 | 40 | 3000 | 120000 | 否 |
| 一次性使用病毒灭活输血过滤器材 | 150ml（3B） | 套 | 45 | 6000 | 270000 | 否 |
| 一次性使用病毒灭活输血过滤器材 | 200ml（2B） | 套 | 50 | 6000 | 300000 | 否 |
| 九 | 18 | 一次性使用末梢采血针（无痛） | 21G/21G（斧形） | 个 | 0.8 | 55000 | 44000 | 否 |
| 19 | 一次性使用真空采血管 |  | 支 | 0.82 | 80000 | 65600 | 否 |
| 20 | 医用绷带 |  | 卷 | 11 | 4500 | 49500 | 否 |
| 21 | 一次性护理包 |  | 个 | 2 | 40000 | 80000 | 否 |
| 十 | 23 | 防水血标签 |  | 张 | 0.58 | 160000 | 92800 | 否 |
| 24 | 体检签 |  | 张 | 0.52 | 100000 | 52000 | 否 |
| 25 | 防水小标签 |  | 张 | 0.1 | 500 | 50 | 否 |
| 十一 | 26 | 核酸试管 |  | 支 | 2 | 90000 | 180000 | 是 |
| 十二 | 27 | 一次性使用血小板分离管路（2） | 双份 | 套 | 900 | 508 | 457200 | 是 |
| 28 | 一次性使用血小板分离管路（2） | 单份 | 套 | 750 | 519 | 389250 | 是 |
| 十三 | 29 | 一次性使用血小板分离管路（1） | 双份 | 套 | 930 | 5222 | 4856460 | 是 |
| 30 | 一次性使用血小板分离管路（1） | 单份 | 套 | 850 | 1420 | 1207000 | 是 |
| 十四 | 31 | 一次性血液成分分离管路参数（3） | 双份 | 套 | 930 | 4600 | 4278000 | 是 |
| 32 | 计数器 | / | 个 | 15 | 30000 | 450000 | 是 |
| 十五 | 33 | GPS套管针 | 1000ul | 个 | 0.56 | 250000 | 140000 | 否 |
| 34 | 桑托斯加样尖 | 1100ul | 个 | 0.86 | 350000 | 301000 | 否 |
| 35 | U型血型板 | 96孔 | 块 | 18 | 7500 | 135000 | 否 |
| 十六 | 36 | 人类白细胞抗原NGS分型剂盒/血小板同种抗原NGS分型试剂盒 | / | 人份 | 400 | 180 | 72000 | 否 |
| 十七 | 37 | 加样尖 | 300ul | 支 | 0.98 | 95000 | 93100 | 否 |
| 38 | 加样尖 | 1000ul | 支 | 0.98 | 95000 | 93100 | 否 |
| 22 | 血液处理机一次性使用附件 |  | 套 | 450 | 150 | 67500 | 是 |
| 39 | 血液初筛仪试剂（四联检）（血细胞分析用溶血剂招标参数） | 100人份/盒 | 盒 | 700 | 50 | 35000 | 否 |
| 十八 | 40 | 丙氨酸氨基转移酶测定试剂盒（IFCC法） |  | 盒 | 150 | 60 | 9000 | 否 |
| 41 | 谷丙转氨酶测试条（干式化学法） | 100人份/盒 | 盒 | 430 | 1150 | 494500 | 否 |
| 十九 | 42 | 血液分析仪用质控品L、血液分析仪用质控品N、血液分析仪用质控品H | 1.5ml/瓶 | 瓶 | 600 | 96 | 57600 | 是 |
| 43 | 血细胞分析用溶血剂 | 5l/瓶 | 瓶 | 2376 | 10 | 23760 | 是 |
| 44 | 清洁液（全自动血液分析仪用清洁液） | 50ml/瓶 | 瓶 | 875 | 21 | 18375 | 是 |
| 45 | 血细胞分析用染色液 | 42ml/袋 | 袋 | 1260 | 17 | 21420 | 是 |
| 46 | 血细胞分析用稀释液 | 20l/箱 | 箱 | 312 | 48 | 14976 | 否 |
| 47 | 校准品 | 2.0ml/瓶 | 瓶 | 4800 | 2 | 9600 | 是 |
| 48 | 血红蛋白溶血剂 | 500ml/瓶 | 瓶 | 676 | 23 | 15548 | 是 |
| 49 | 血液分析仪用质控品L  （三分类血细胞分析用质控品(低)）、血液分析仪用质控品N （三分类血细胞分析用质控品(中)）、血液分析仪用质控品H （三分类血细胞分析用质控品(高)） | 血细胞分析用质控品4.6ml/支 | 支 | 249 | 48 | 11952 | 是 |
| 50 | 血细胞分析仪用质控物（低值）（三分类血细胞分析仪用质控物（低值）、血细胞分析仪用质控物（中值）（三分类血细胞分析仪用质控物（中值）、血细胞分析仪用质控物（高值）（三分类血细胞分析仪用质控物（高值） | 血细胞分析用质控物2.5ml/支 | 支 | 220 | 48 | 10560 | 否 |
| 51 | 血细胞分析用溶血剂 （三分类血液分析用溶血剂） | 500ml/瓶 | 瓶 | 626.7 | 20 | 12534 | 否 |
| 52 | 血细胞分析用稀释液 （三分类血细胞分析用稀释液） | 20L/箱 | 箱 | 298 | 30 | 8940 | 否 |
| 53 | 血细胞分析仪用校准品 （三分类血细胞分析仪用校准品） | 2ml/支 | 支 | 3500 | 2 | 7000 | 是 |
| 二十 | 54 | 核酸试剂（新发再发） | / | 盒 | 1920 | 29 | 55680 | 否 |
| 二十一 | 55 | 乙型肝炎病毒/丙型肝炎病毒/人类免疫缺陷病毒（1型）核酸检测试剂盒（PCR-荧光法）8混 | / | 盒 | 15168 | 109 | 1653312 | 否 |
| 二十二 | 56 | 乙型肝炎病毒 丙型肝炎病毒 人类免疫缺陷病毒（1+2型）核酸检测试剂盒（PCR-荧光法）6混（进口） | / | 盒 | 23808 | 71 | 1690368 | 是 |
| 合计金额 | 21400728 | |  |  | | | 21400728 |  |

**标项一：**

**酶联免疫检测初检**

**酶联免疫检测四项（乙肝病毒表面抗原诊断试剂盒、丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒、人类免疫缺病毒抗原抗体诊断试剂盒、梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒）**

**乙肝病毒表面抗原诊断试剂盒（酶联免疫法）**

1.方法学:酶联免疫夹心法，定性检测人血清或血浆中的乙型肝炎病毒表面抗原

2.精密性：CV≤15%（n=10)

3.最低检出量：

3.1 adr亚型≤0.1IU/mL;

3.2 adw亚型≤ 0.1IU/mL；

3.3 ay亚型≤0.2IU/mL

4.规格: 96T/盒 8孔板条

5.适用机型:全自动酶免系统

6.储存条件： 2~8℃

7.注册证上产品有效期≥12个月

8.提供2022-2024年国家卫健委临检中心室间质评报告

9.取得国家药品监督管理局批准文号及生物制品批签发证明

10.试剂到货效期≥9个月

11.稳定性：37℃6天，阴、阳性符合率、灵敏度、精密性均应符合要求

12.产品运输过程满足国家药监总局冷链运输相关证明

**丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）**

1.方法学：酶联免疫间接法，定性检测人血清或血浆中的丙型肝炎病毒抗体

2.精密度：CV≤15%（n=10)

3.最低检出限符合国家参考盘检定标准：

3.1 L1应检出阳

3.2 L2应检出阳性

3.3 L3应检出阳性或阴性

3.4 L4应检出阴性。

4.规格: 96T/盒 8孔板条

5.适用机型:全自动酶免系统

6.储存条件：2~8℃

7.注册证上产品有效期≥12个月

8.提供2022-2024年国家卫健委临检中心室间质评报告

9.取得国家药品监督管理局批准文号及生物制品批签发证明

10.试剂到货效期≥9个月

11.稳定性：37℃6天，阴、阳性符合率、灵敏度、精密性均应符合要求

12.产品运输过程满足国家药监总局冷链运输相关证明

**人类免疫缺陷病毒抗原抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）**

1.方法学：酶联免疫夹心法，定性检测人血清或血浆中的HIV-1 P24抗原和HIV-1/HIV-2型抗体

2.精密度：CV≤15%（n=10)

3.最低检出限符合国家参考盘检定标准：

3.1抗体：阳性反应≥3 份（≥3/6）且基质血清S1为阴性反应；

3.2抗原：≤2.5IU/mL 且基质血浆（L10）为阴性反应

4.规格: 96T/盒 8孔板条

5.适用机型:全自动酶免系统

6.储存条件：2~8℃

7.注册证上产品有效期≥12个月

8.提供2022-2024年国家卫健委临检中心室间质评报告

9.取得国家药品监督管理局批准文号及生物制品批签发证明

10.试剂到货效期≥9个月

11.稳定性：37℃6天，阴、阳性符合率、灵敏度、精密性均应符合要求

12.产品运输过程满足国家药监总局冷链运输相关证明

**梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒（酶联免疫法)**

1.方法学：酶联免疫夹心法，定性检测人血清或血浆中的梅毒螺旋体抗体

2.精密度：以国家精密性参考品检定，CV≤15%（n=10)

3.最低检出限：≤3mIU/ml

4.规格: 96T/盒 8孔板条

5.适用机型:全自动酶免系统

6.储存条件：2~8℃

7.产品有效期≥12个月

8.提供2022-2024年国家卫健委临检中心室间质评报告

9.取得国家药品监督管理局批准文号及生物制品批签发证明

10.试剂到货效期≥9个月

11.稳定性：37℃6天，阴、阳性符合率、灵敏度、精密性均应符合要求

12.产品运输过程满足国家药监总局冷链运输相关证明

**标项二：**

**酶联免疫检测（复检）**

**酶联免疫检测两项国产试剂（乙肝病毒表面抗原诊断试剂盒、梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒）；人类免疫缺病毒抗原抗体诊断试剂盒为进口试剂**

**乙肝病毒表面抗原诊断试剂盒（酶联免疫法）**

1.检测方法学:酶联免疫夹心法，定性检测人血清或血浆中的乙型肝炎病毒表面抗原

2.精密性：以国家精密性参考品检定，CV≤15%（n=10)

3.最低检出量：

3.1 adr亚型≤0.05IU/mL;

3.2 adw亚型≤ 0.05IU/mL；

3.3 ay亚型≤0.1IU/mL

4.规格: 96T/盒 8孔板条

5.适用机型:全自动酶免系统

6.储存条件： 2~8℃

7.注册证上产品有效期≥12个月

8.提供2022-2024年国家卫健委临检中心室间质评报告

9.取得国家药品监督管理局批准文号及生物制品批签发证明

10.试剂到货效期≥9个月

11.稳定性：37℃6天，阴、阳性符合率、灵敏度、精密性均应符合要求

12.产品运输过程满足国家药监总局冷链运输相关证明

**人类免疫缺陷病毒抗原抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）（进口）**

1．检测方法学：夹心两步法，检测人血清或血浆中的HIV p24 抗原和HIV-1和HIV-2型抗体。

2．储存条件及有效期：试剂盒于冷藏温度（2-8℃）避光保存时，有效期≥12 个月；开封后重新密封的微孔板板条，可在2-8℃再稳定1个月；稀释洗液在2-30℃可稳定≥2周；酶结合物配制后，在2-8℃可稳定1个月，冷冻保存复溶的结合物在有效期内可保持稳定，可反复冻融≥11次 ，酶显色液配制后在18-30℃暗处可稳定≥6小时。

3．产品规格：480人份/盒。

4. 检测基因型：HIV-1型M组（18A，71B，23C，9D，12E，4F）、O组、N组和HIV-2型。

5．所检标本的白蛋白最高为90g/L、胆红素最高为100mg/L、高血脂标本甘油三脂最高为36g/L、溶血标本的血红蛋白最高为1g/L时，不影响检测结果。

6．加样过程具有比色验证功能，包括标本和标记的p24多克隆抗体加样确认、酶标试剂和纯HIV-1和HIV-2抗原加样确认、显色液加样确认。

7．p24抗原分析灵敏度：通过检测法国AFFSAPS标准的稀释系列，分析灵敏度≤25pg/mL；检测Ag HIV SFTS 1998盘，最低检出限≤13.6pg/ml；对于BBI 801盘，分析灵敏度≤4.2pg/ml。

8.灵敏度和特异性：参加全国艾滋病病毒抗体诊断试剂临床质量评估，连续6年评估的灵敏度≥98%，特异性≥97%。

9．精密度：批内精密度的CV值≤8.5%。

10．每年参加国家卫健委临检中心室间质评

11.取得国家药品监督管理局批准文号及生物制品批签发证明

12. 酶联免疫检测试剂盒产品内相关组分包括显色剂和终止液；

13.到货至少在有效期前6个月以上。

14.产品运输过程满足国家药监总局冷链运输相关证明

**梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒（酶联免疫法)**

1.方法学：双抗原夹心酶联免疫法（ELISA）、检测人血清、血浆样本中的梅毒螺旋体抗体；CV≤15%；

2.规格：96T/盒 8孔板条

3.适用机型: 全自动酶免系统

4.储存条件：2~8℃

5.有效期: 注册证上产品有效期≥12个月

6.取得国家药品监督管理局批准文号及生物制品批签发证明

7.试剂性能：厂家诊断试剂在国家卫健委临检中心室间质评中成绩合格

8.产品运输过程满足国家药监总局冷链运输相关证明。

9.提供2022-2024年国家卫健委临检中心室间质评合格证书；

10.到货至少在有效期前9个月以上。

**标项三：**

**抗-DIgM+IgG/人ABO血型反定红细胞试剂(反定)**

功能需求技术指标：

**1、抗-DIgM+IgG**

1.检测原理：用于玻片法、室温盐水试管法、微孔板法和间接抗人球蛋白法检测人红细胞中的D抗原。

2.由单克隆IgM抗D和单克隆IgG抗D混合组成，IgM抗-D效价≥64 ，IgG抗-D效价≥128。

3.具有医疗器械注册证

4.试剂外观：无色透明液体，无摇不散的沉淀或异物。

5.规格：10ml。

6.贮藏条件：1-10℃。

7.与含D抗原的红细胞发生凝集反应，与不含D抗原的红细胞不发生凝集反应。

8.产品运输过程满足国家药监总局冷链运输相关证明。

9.效期≥24月，到货至少在有效期前6个月以上。

**2、人ABO血型反定型用红细胞试剂盒(反定)**

检测方法：玻片法、试管法、仪器法，用于鉴定人的ABO血型的正定型实验。

1.技术指标

1.1外观：红细胞应为鲜红色无凝块的红细胞悬液。静置分层后，上清液呈透

状态，无溶血

1.2特异性试验：

1.2.1 A1细胞与抗A试剂发生凝集反应

1.2.2 A1细胞与抗B试剂不发生凝集反应

1.2.3 B细胞与抗A试剂不发生凝集反应

1.2.4 B细胞与抗B试剂发生凝集反应

1.2.5 O细胞与抗A试剂不发生凝集反应

1.2.6 O细胞与抗B试剂不发生凝集反应

1.3抗原性鉴定：

1.3.1 A1细胞与抗A试剂发生凝集，最高稀释度1:256

1.3.2 B细胞与抗B试剂发生凝集，最高稀释度1:128

1.3.3 O细胞与抗H试剂发生凝集，最高稀释度1:32

1.3.4 溶血率：

1.3.4.1 A1细胞≤3.0%

1.3.4.2 B细胞≤3.0%

1.3.4.3 O细胞≤3.0%

1.3.5 稳定性实验：37℃放置42小时不出现溶血

2.产品有效期: ≥24个月。

3.取得国家药品监督管理局批准文号

4.贮存条件2-8℃.

5.产品性能指标: 抗A和抗B效价大于国家参考品同步检测结果IgG+IgM。

6.效期≥3月，到货至少在有效期前2个月以上。

**血型试剂质控试剂**

1.规格：4ml\*4支/盒

2.一套4支合成全血，分别称为质控样本1（QC-1），质控样本2（QC-2），质控样本3（QC-3），质控样本（QC-4）。

3.压积细胞呈红色，无凝块、无溶血。

4.QC-1标本为A型（R1R1）表现型，含有IgM抗B和IgG抗E抗体；QC-2 B（rr）型标本中，含有IgM抗A和IgG抗D； QC-3 为O（R2R2）型标本中含有IgM抗A和IgM抗B，QC-4 为A2B型RhD阳性质控样本，不含抗体。

5.质控试剂盒在2～8℃保存条件下，从第0至第60天，都能保持较好的细胞状态。质控试剂上清液呈透明状态，无明显溶血发生。

6.效期≥60天，

7.到货至少在有效期前30天以上。

**标项四：**

**乙型肝炎病毒表面抗原/梅毒螺旋体抗体联合检测试剂（胶体金法）**

1、用于定性检测人血清、血浆或全血样本中乙型肝炎病毒表面抗原(HBsAg)、

梅毒螺旋体抗体；

2、产品规格：100人份/盒，

3、方法学: 胶体金免疫层析法

4、检验原理:夹心法

5、储存条件：4-30℃，密封干燥处储存

6、有效期：≥18个月，要求到货后效期≥1年。

7、标本加样量：≤60ul

8、结果观察：加样后≤15分钟出结果

9、样本要求：如果血清或血浆样本收集后7天内检测，样本须放在2~8℃保存，如果大于7天须冷冻保存。

10、配件组成：试剂盒自带毛细管，辅助液

11、阳性符合率：用国家参考品或经国家参考品标注的企业参考品进行检定：3份阳性参考品不得出现假阴

12、阴性符合率：用国家参考品或经国家参考品标注的企业参考品进行检定：14份阴性参考品不得出现假阳

13、灵敏度：符合国家检定要求

14、精密度：用国家参考品或经国家参考品标注的企业参考品进行检定：平行测定10次，结果均为阳性，显色均一

15、稳定性：37℃20天，阴、阳性符合率、灵敏度、精密性均应符合要求

16、抗干扰：

16.1、本试剂盒与甲型肝炎病毒(HAV)、丙型肝炎病毒 HCV)、人类免疫缺陷病毒(HIV)、梅毒螺旋体(TP)感染者血清、类风湿因子(RF)  血清均不产生交叉反应。

16.2、以下物质浓度范围内不会产干扰：血红蛋白≤5.0g/L；胆红素≤342.0umol/L；甘油三酯≤28.2mmol/L；胆固醇≤20.7mmol/L。

**乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂盒（胶体金法）**

1、用于定性检测人血清、血浆或全血样本中乙型肝炎病毒表面抗原(HBsAg)；

2、产品规格：100人份/盒，

3、方法学: 胶体金免疫层析法

4、检验原理:夹心法

5、储存条件：4-30℃，密封干燥处储存

6、有效期：≥18个月，要求到货后效期≥1年。

7、标本加样量：≤60ul

8、结果观察：加样后≤10分钟出结果

9、样本要求：如果血清或血浆样本收集后7天内检测，样本须放在2~8℃保存，如果大于7天须冷冻保存。

10、配件组成：试剂盒自带毛细管，辅助液

11、阳性符合率：用国家参考品或经国家参考品标注的企业参考品进行检定：3份阳性参考品不得出现假阴

12、阴性符合率：用国家参考品或经国家参考品标注的企业参考品进行检定：14份阴性参考品不得出现假阳

13、灵敏度：符合国家检定要求

14、精密度：用国家参考品或经国家参考品标注的企业参考品进行检定：平行测定10次，结果均为阳性，显色均一

15、稳定性：37℃20天，阴、阳性符合率、灵敏度、精密性均应符合要求

16、抗干扰：1）本试剂盒与甲型肝炎病毒(HAV)、丙型肝炎病毒 HCV)、人类免疫缺陷病毒(HIV)、梅毒螺旋体(TP)感染者血清、类风湿因子(RF)、血清均不产生交叉反应。2)、以下物质浓度范围内不会产干扰：血红蛋白≤5.0g/L；胆红素≤342.0umol/L；甘油三酯≤28.2mmol/L；胆固醇≤20.7mmol/L

**标项五：**

**1、氯化钠注射液1000ml**

血液成分单采血小板时与机器配套使用。

功能需求技术指标：

1、一次性使用塑料血袋，1000ml/袋。

2、产品为无色的澄明液体，为一次性使用。

3、血液成分单采时与机器配套使用，可直接静脉输注或血液成分混合后输注。

4、插口内径应能满足各类机采耗材氯化钠注射液穿刺针的使用。

5、规格 1000ml/袋。

6、有效期:24个月。到货后效期≥1年。

7、具备国家要求的批准文号、执行标准。

**2、复方甘油溶液技术指标**

1、1个袋体：1\*200ml复方甘油溶液用塑料软袋，内装150ml复方甘油溶液

2、袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（TOTM增塑）；

3、袋体成型方式：压延成型

4、袋体外观：半透明，无杂质

5、血袋膜厚度：单层0.38～ 0.44 mm

6、适应症：RH阴性血红细胞低温贮存保护剂

7、导管材料：PVC（TOTM增塑）

8、材质：透明、柔软、不打折

9、管长：导管长17cm，符合GB14232.1要求

10、管径：3.2\*4.6mm

11、管壁0.65~0.75mm

12、拉力：承受20N拉力，≥15s不产生泄漏

13、标签为PP进口材料标签，不易被水浸泡破损，不易腐坏

14、灭菌方式：高温蒸汽

15、有效期 ≥12个月

16、储存条件：密封，在凉暗处保存

**标项六：**

**一次性使用塑料血袋（血液保存液1）**

1、单袋，内装血液保存液（Ⅰ）500ml

2、袋体尺寸 袋内高\*袋内宽\*袋外高\*袋外宽

180mm\*120mm\*210mm\*120mm

3、血袋袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP增塑）；

4、袋体成型方式：吹塑筒袋；

5、袋体外观：半透明，无杂质；

6、血袋膜厚度：单层约0.43mm；

7、袋体水蒸汽透出性能：在指定条件下保存42d，水分损耗≤2%的质量分数，符合GB14232.1要求。

8、导管材料：PVC

9、材质：透明、柔软、不打折

10、拉力：承受20N拉力，≥15S不产生泄漏

11、管径：3.7\*5.4mm

12、管壁：0.80~0.94mm

13、输血插口：输血插口内径应能满足各类机采耗材抗凝剂穿刺针的使用。

14、标签：合成纸标签，不易被水浸泡破损，不易腐坏

15、灭菌方式：高压蒸汽

16、无菌有效期：自灭菌之日起≥2年

**标项七：**

**一次性使用塑料血袋**

**200mL四联压延血袋技术指标：**

1、袋体组成，4个袋体：1\*200mL主袋（42mLCPDA-1）+1\*200mL尾袋（50mLMAP）+2\*200mL转移袋（空袋）

2、血袋袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP增塑）；

3、袋体成型方式：压延成型

4、袋体外观：半透明，无杂质

5、血袋膜厚度：单层0.39-0.42mm

6、袋体水蒸气透出性能：在指定温湿度条件下（2-6℃；50%RH~60%RH），42d，血袋损耗质量分数≤2%；在血袋及内容物要求存储条件下，血袋寿命期内≥2年，水分损耗≤5%。

7、采血针材料：医用不锈钢

8、有针帽防护

9、规格：16G超薄壁针管

10、导管材料：PVC

11、材质：透明、柔软、不打折

12、管长：采血主管≥95cm，符合GB14232.1要求

13、管径：≤3.2\*4.6mm

14、采血管及转移管路上有止液装置

15、拉力：承受20N拉力，≥15s不产生泄漏

16、标签：热转印标签，无脱落风险

17、灭菌方式：高温蒸汽

18、无菌有效期：自灭菌之日起≥2年

19、抗凝液 CPDA-1 可保存全血≥35天

20、红细胞保存液MAP可保存红细胞≥35天

21、袋体尺寸数据（灭菌前尺寸）：

袋型：内径长度\*内径宽度\*外径长度\*外径宽度

300mL主袋 158±5mm\*118±3mm \*182±5mm\*130±3mm

200mL尾袋 140±5mm\*118±3mm \*164±5mm\*130±3mm

200mL转移袋140±5mm\*118±3mm\*164±5mm \*130±3mm

**300mL四联压延血袋技术指标：**

1、袋体组成，4个袋体：1\*300mL主袋（42mLCPDA-1）+1\*200mL尾袋（75mLMAP）+2\*200mL转移袋（空袋）

2、血袋袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP增塑）；

3、袋体成型方式：压延成型

4、袋体外观：半透明，无杂质

5、血袋膜厚度：单层0.39-0.42mm

6、袋体水蒸气透出性能：在指定温湿度条件下（2-6℃；50%RH~60%RH），42d，血袋损耗质量分数≤2%；在血袋及内容物要求存储条件下，血袋寿命期内≥2年，水分损耗≤5%。

7、采血针材料：医用不锈钢

8、其他：有针帽防护

9、规格：16G超薄壁针管

10、导管材料：PVC

11、材质：透明、柔软、不打折

12、管长：采血主管≥95cm，符合GB14232.1要求

13、管径：≤3.2\*4.6mm

14、采血管及转移管路上有止液装置

拉力：承受20N拉力，≥15s不产生泄漏

15、标签：热转印标签，无脱落风险

16、灭菌方式：高温蒸汽

17、无菌有效期：自灭菌之日起≥2年

18、抗凝液 CPDA-1：可保存全血≥35天

19、红细胞保存液MAP可保存红细胞≥35天

20、体尺寸数据（灭菌前尺寸）：

袋型内径长度\*内径宽度\*外径长度\*外径宽度

300mL主袋 158±5mm\*118±3mm \*182±5mm\*130±3mm

200mL尾袋 140±5mm\*118±3mm \*164±5mm\*130±3mm

200mL转移袋140±5mm\*118±3mm\*164±5mm\*130±3mm

**400mL四联压延血袋技术指标：**

1、袋体组成，4个袋体：1\*400mL主袋（56mLCPDA-1）+1\*300mL尾袋（100mLMAP）+2\*300mL转移袋（空袋）

2、血袋袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP增塑）；

3、袋体成型方式：压延成型

4、袋体外观：半透明，无杂质

5、血袋膜厚度：单层0.39-0.42mm

6、袋体水蒸气透出性能：在指定温湿度条件下（2-6℃；50%RH~60%RH），42d，血袋损耗质量分数≤2%；在血袋及内容物要求存储条件下，血袋寿命期内≥2年，水分损耗≤5%。

7、采血针材料：医用不锈钢

8、其他：有针帽防护

9、规格：16G超薄壁针管

10、导管材料：PVC

11、材质：透明、柔软、不打折

12、管长：采血主管≥95cm，符合GB14232.1要求

13、管径：3.2\*4.6mm

14、拉力：承受20N拉力，至少15s内不产生泄漏

15、标签：热转印标签，无脱落风险

16、灭菌方式：高温蒸汽

17、无菌有效期：自灭菌之日起≥2年

18、抗凝液 CPDA-1：可保存全血≥35天

19、红细胞保存液 MAP 可保存红细胞≥35天

20、袋体尺寸数据（灭菌前尺寸）：

袋型 内径长度\*内径宽度\*外径长度\*外径宽度

400mL主袋 188±5mm\*118±3mm \*212±5mm\*130±3mm

300mL尾袋 158±5mm\*118±3mm \*182±5mm\*130±3mm

300mL转移袋158±5mm\*118±3mm \*182±5mm\*130±3mm

**200mL四联CPDA-1+MAP去白压延膜血袋技术指标：**

1、袋体组成，5个袋体：1\*200mL主袋（28mLCPDA-1）+1\*200mL滤后空袋+1\*200mL尾袋（50mLMAP）+2\*200mL转移袋（空袋）

2、血袋袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP增塑）；

3、袋体成型方式：压延成型

4、袋体外观：半透明，无杂质

5、血袋膜厚度：单层0.39-0.42mm

6、袋体水蒸气透出性能：在指定温湿度条件下（2-6℃；50%RH~60%RH），42d，血袋损耗质量分数≤2%；在血袋及内容物要求存储条件下，血袋寿命期内≥2年，水分损耗≤5%；

7、采血针材料：医用不锈钢

8、其他：有针帽防护，使用安全

9、规格：16G超薄壁针管

10、导管材料：PVC

11、材质：透明、柔软、不打折

12、管长：采血主管≥95cm，符合GB14232.1要求

13、管径：≤3.2\*4.6mm

14、拉力：承受20N拉力，≥15s不产生泄漏

15、采血导管与转移导管可带有开关式止液装置

16、标签：热转印标签，无脱落风险

17、灭菌方式：高温蒸汽

18、有效期：自灭菌之日起≥2年

19、抗凝液 CPDA-1 可保存全血≥35天

20、红细胞保存液 MAP 可保存红细胞35天

21、去白细胞滤器性能：

21.1、白细胞残留数≤2.5\*106/单位；

21.2、游离血红蛋白变化率≤5%或≤300mg/L；

21.3、红细胞回收率≥85%。

22、滤除条件：

22.1、血温降至4℃左右或存放时间4h以上为合适滤除条件；2单位全血过滤时间约为5-10min

23、袋体尺寸数据（灭菌前尺寸）：

袋型 内径长度\*内径宽度\*外径长度\*外径宽度

200mL主袋 140±5mm\*118±3mm \*164±5mm\*130±3mm

200mL尾袋 140±5mm\*118±3mm \*164±5mm\*130±3mm

200mL转移袋 140±5mm\*118±3mm \*164±5mm\*130±3mm

**300mL三联CPDA-1+MAP去白压延膜血袋技术指标：**

1、袋体组成，4个袋体：1\*300mL主袋（42mLCPDA-1）+1\*300mL 滤后空袋+1\*200mL尾袋（75mLMAP）+1\*200mL转移袋（空袋）

2、血袋袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP增塑）；

3、袋体成型方式：压延成型

4、袋体外观：半透明，无杂质

5、血袋膜厚度：单层0.39-0.42mm

6、袋体水蒸气透出性能：在指定温湿度条件下（2-6℃；50%RH~60%RH），42d，血袋损耗质量分数≤2%；在血袋及内容物要求存储条件下，血袋寿命期内≥2年，水分损耗≤5%。

7、采血针材料：医用不锈钢

8、规格：16G超薄壁针管

9、其他：有针帽防护，使用安全

10、导管材料：PVC

11、材质：透明、柔软、不打折

12、管长：采血主管≥95cm，符合GB14232.1要求

13、拉力：承受20N拉力，15s不产生泄漏

14、管径：3.2\*4.6mm 管壁0.65~0.75mm

15、采血导管与转移导管可带有开关式止液装置

16、标签：热转印标签，无脱落风险

17、灭菌方式：高温蒸汽

18、有效期自灭菌之日起≥2年

19、抗凝液 CPDA-1 可保存全血≥35天

20、红细胞保存液 MAP 可保存红细胞≥35天

21、去白细胞滤器性能：

21.1、白细胞残留数≤2.5\*106/单位；

21.2、游离血红蛋白变化率≤5%或≤300mg/L；

21.3、红细胞回收率≥85%。

22、滤除条件：

22.1、血温降至4℃左右或存放时间4h以上为合适滤除条件；2单位全血过滤时间约为5-10min

23、体尺寸数据（灭菌前尺寸）：

袋型 内径长度\*内径宽度\*外径长度\*外径宽度

300mL主袋 158±5mm\*118±3mm \*182±5mm\*130±3mm

200mL尾袋 140±5mm\*118±3mm \*164±5mm\*130±3mm

200mL转移袋 140±5mm\*118±3mm \*164±5mm\*130±3mm

**400mL四联CPDA-1+MAP去白压延膜血袋技术指标：**

1、袋体组成，5个袋体：1\*400mL主袋（56mLCPDA-1）+1\*400mL滤后空袋+1\*300mL尾袋（100mLMAP）+2\*300mL转移袋（空袋）

2、血袋袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP增塑）；

3、袋体成型方式：压延成型

4、袋体外观：半透明，无杂质

5、血袋膜厚度：单层0.39-0.42mm

6、袋体水蒸气透出性能：在指定温湿度条件下（2-6℃；50%RH~60%RH），42d，血袋损耗质量分数≤2%；在血袋及内容物要求存储条件下，血袋寿命期内≥2年，水分损耗≤5%。

7、采血针材料：医用不锈钢

8、规格：16G超薄壁针管

9、其他：有针帽防护，使用安全

10、导管材料：PVC

11、材料：透明、柔软、不打折

12、管长：采血主管≥95cm，符合GB14232.1要求

13、拉力：承受20N拉力，≥15s不产生泄漏

14、管径：3.2\*4.6mm 管壁0.65~0.75mm

15、采血导管与转移导管可带有开关式止液装置

16、标签：热转印标签，无脱落风险

17、灭菌方式：高温蒸汽

18、有效期自灭菌之日起≥2年

19、抗凝液 CPDA-1 可保存全血≥35天

20、红细胞保存液 MAP 可保存红细胞≥35天

21、去白细胞滤器性能：

21.1、白细胞残留数≤2.5\*106/单位；

21.2、游离血红蛋白变化率≤5%或≤300mg/L；

21.3、红细胞回收率≥85%。

22、滤除条件：

22.1、血温降至4℃左右或存放时间4h以上为合适滤除条件；2单位全血过滤时间约为5-10min

23、袋体尺寸数据（灭菌前尺寸）：

袋型 内径长度\*内径宽度\*外径长度\*外径宽度

400mL主袋 188±5mm\*118±3mm\*212±5mm\*130±3mm

300mL尾袋 158±5mm\*118±3mm \*182±5mm\*130±3mm

300mL转移袋 158±5mm\*118±3mm \*182±5mm\*130±3mm

**200mL六联CPDA-1+MAP压延膜血袋技术指标：**

1、袋体组成，6个袋体：1\*200mL主袋（28mLCPDA-1）+1\*200mL尾袋（50mLMAP）+4\*200mL转移袋（空袋）

2、血袋袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP增塑）；

3、袋体成型方式：压延成型

4、袋体外观：半透明，无杂质

5、血袋膜厚度：单层0.39-0.42mm

6、袋体水蒸气透出性能：在指定温湿度条件下（2-6℃；50%RH~60%RH），42d，血袋损耗质量分数≤2%；在血袋及内容物要求存储条件下，血袋寿命期内≥2年，水分损耗≤5%；

7、采血针材料：医用不锈钢

8、其他：有针帽防护，使用安全

9、规格：16G超薄壁针管

10、导管材料：PVC

11、材质：透明、柔软、不打折

12、管长：采血主管≥95cm，符合GB14232.1要求

13、管径：3.2\*4.6mm

14、拉力：承受20N拉力，15s不产生泄漏

15、采血导管与转移导管可带有开关式止液装置

16、标签：热转印标签，无脱落风险

17、灭菌方式：高温蒸汽

18、有效期自灭菌之日起≥2年

20、抗凝液 CPDA-1 可保存全血≥35天

21、红细胞保存液 MAP 可保存红细胞≥35天

**标项八：**

**一次性使用病毒灭活输血过滤器材参数**

1、高压蒸汽灭菌；

2、达到国家要求的指示病毒灭活效果；

3、总蛋白的回收率≥85% ；

4、光敏剂（亚甲蓝）在血浆中的释放含量≥0.9μmol/L，≤1.3μmol/L；

5、光敏剂（亚甲蓝）在血浆中添加含量为1.1μmol/L；

6、光敏剂（亚甲蓝）吸附率≥85%或光敏剂（亚甲蓝）残留率≤15%；

7、白细胞去除率≥99.9% 。

8、有处理200ml（2B）,150ml（3B）,100ml（1B）血浆容量的病毒灭活耗材；

9、外观：病毒灭活输血过滤器的软管光洁，无明显机械杂质、异物、扭结；过滤部件、亚甲蓝添加元件外壳光洁，无明显机械杂质、异物、焊接面均匀、无气泡。

10、血浆蛋白的免疫原性无变异；血浆主要凝血因子（如FVIII等）的回收率符合国家要求。

**标项九：**

**一次性护理包参数**

1、组成：由弹力绷带、棉球组成。

2、弹力绷带规格：≥460\*25\*0.8mm

3、材质：天然橡胶

4、棉球采用医用脱脂棉制成，本产品能够满足YY/T 0330-2015《医用脱脂棉》的要求

5、标签：烫印标签

6、灭菌方式：环氧乙烷灭菌

7、有效期：自灭菌之日起≥2年，到货效期≥1年。

8、储存条件：储存在相对湿度不超过80%、无腐蚀性气体、阴凉干燥、通风良好、清洁、远离含氯类消毒物品的室内环境中。

**一次性使用末梢采血针（无痛）技术参数**

1.基本尺寸：长（含帽长度）：40.5±2mm；宽（整体最宽处）：10.8±2mm  
2.钢针直径：0.80±0.02mm。针尖露出的长度：3.3±0.5mm  
3.性能标准：击发力：≤10N 穿刺力：≤2.00N；穿刺深度： 2.0±0.4mm  
4.结构组成：本品由弹簧、后盖、外壳、滑块、保护帽和针体组成。实心针采用06Cr19Ni10（304）制成，其余金属部分采用06Cr19Ni10（304）和碳素钢，或碳素钢制成，采血针中的塑料部分采用PP、PE、ABS和PS塑料注塑而成。  
5.双弹簧设计。6.XY型安全采血针的击发按键。

7.灭菌有效期：为自灭菌日期起≥4年。

8.需与现有产品配套使用

**一次性使用真空采血管**

1.安全头盖，有效防止开启时血液喷溅。

2.PET材质。

3.采用EDTA二钾盐及三钾盐作为抗凝剂，对血细胞形态保持更好。

4.抗凝剂采用冻干喷雾技术，和血液快速混匀。

5.冻干喷雾呈固态。

6.适合所有机器。

7.丁基橡胶，方便开盖复盖。

8.钴60整体灭菌。

9. 5ml、2.5ml两种规格，满足不同实验室血量需求。

10.标签色标完全采用国际通用标准ISO6710色标系统。

11.需与现有产品配套使用

**医用绷带参数**

一、产品用途：用于对创面敷料或肢体提供束缚力，以起到包扎、固定作用。

二、产品要求：

1、材质：采用100％纯棉、弹力丝制作而成,自粘型

2、尺寸：≥5cm x 450cm

4、有效期≥2年，到货效期≥12个月。

3、颜色：多种颜色可选

4、质量要求：有国家认可的生产许可证、产品注册号、执行标准号，可防水防潮，无疼痛无残胶，不粘皮肤毛发

5、可用于关节等部位，可任意弯曲活动无阻

6、轻薄多孔设计

7、遇水或出汗不影响其粘性

**标项十：**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **编号** | **产品名称** | **材质** | **规格** | **报价单位** |
| 1 | 体检码标签 | HC-81 | 12.2\*8.4 | 张 |
| 2 | 常温防水血标签 | HC-81 | 13\*8 | 张 |
| 3 | 血袋关联码标签(空白小标签) | HC-88 | 5\*2 | 张 |

**血液标签材料**

一、产品用途：适用于大多数血袋厂家生产的血袋胶黏剂的初粘性和最终粘性优，水浴不易脱落，防冷冻掉落，适用于对血液标签要求耐水浴、耐摩擦的血液产品加工过程。

二、技术参数：

1、面纸：基本克重：60g／㎡±10%g／㎡

2、厚度：0.054±0.003mm

3、底纸：白色格拉辛底纸

4、基本克重：72g／㎡±10%g／㎡

5、厚度：0.065±0.003mm

6、胶 黏 剂：永久性胶黏剂

7、最低贴标温度：10℃

8、使用温度范围：-20℃～＋50℃

9、储存环境：在温度20±2℃（低温或高温条件下会使产品的粘贴力和持久力降低）、相对湿度50±5%的情况下，可储存≥1年。

**血液标签材料**

一、技术参数：

1、面纸：克重：70±10%g/㎡

2、厚度：0.080mm±0.001mm

3、底纸：克重：65g/㎡ HC-88

4、厚度：0.056mm±0.001mm

5、底纸：格拉辛底纸

6、最低贴标温度：5℃使用温度范围：-80℃～+80℃

6.1、标签经冷藏、冷冻、滤白、离心、病毒灭活、水浴后，标签粘贴牢固。

6.2、标签可转移、二次粘贴在病毒灭活血袋上。

6.3、粘贴在导管上的条码，经离心、-80℃冷冻后在常温条件下自然融化2小时，条码与导管之间不会出现分离与脱落。

**血液标签材料**

一、技术参数：

1、面纸：基本克重 65±10% g/m²

2、厚度：75±10% µm

3、底纸：白色格拉辛底纸

4、基本克重：80±10% g/m²

5、厚度：65±10% μm

6、胶黏剂：永久性胶黏剂

7、存储环境：在温度23±2C、相对湿度50±5%的情况下，可储存≥1年。

**血液标签材料**

一、技术参数：

1、不用碳带的空白血标签

2、规格：13cm\*8cm

3、面纸：热合成纸

4、面纸特性：面纸由聚丙烯、感热发色剂、接着剂、颜料、填料等组成，可用热敏打印模式直接打印内容。

5、基本克重：81 g/m²±10%g／㎡

6、厚度：95 μm±10% µm

7、黏合剂：丙烯酸乳液（冷）

8、底纸： 白色格拉辛底纸

9、基本克重： 64 g/m²±5%g／㎡

10、厚度： 61 μm±10% µm

11、最低贴标温度：5℃

12、使用温度范围：-50℃～+50℃

13、储存环境：温度22±2℃，相对湿度50±5%。避免高温储存。

13.1、标签经冷藏、冷冻、滤白、离心、病毒灭活、水浴后，标签粘贴牢固。

13.2、粘贴在导管上的条码，经离心、-80℃冷冻后在常温条件下自然融化2小时，条码与导管之间不能出现分离。

13.3、标签不用碳带可直接打印内容，且打印信息正常保存环境下至少十年信息不脱落。

**血液标签材料**

技术参数：

1、规格： 15.9\*8.4cm

2、面纸： 克重：69±10% g/㎡

2.1、厚度：0.058mm

3、底纸： 克重：61g /㎡

3.1、厚度：0.055mm

4、底纸：白色格拉辛底纸

5、最低贴标温度：10℃

6、使用温度范围：-50℃～+90℃

**血液标签材料（低温防水）**

技术参数：

1、规格： 13\*8cm

2、面纸： 克重：70±10% g/㎡

2.1、厚度：0.080mm

3、底纸：克重：65g /㎡

3.1、厚度：0.056mm

4、底纸：兰色格拉辛底纸

5、最低贴标温度：5℃

6、使用温度范围：-80℃

7、低温成品标签保证血浆、冰冻红细胞等产品冰冻后贴签的要求，并且保证在贴签后继续冷冻与经水浴解冻后不会出现标签脱落，字迹模糊等情况的发生。

**标项十一：**

**核酸试管**

1. 全封闭安全头盖，防止污染，有效防止开启时血液喷溅。
2. PET材质。
3. 采用二钾盐作为抗凝剂，对血细胞形态保持更好。
4. 抗凝剂采用冻干喷雾技术，和血液快速混匀。
5. 冻干喷雾呈固态避免对血液的稀释作用，防止检测结果偏差。
6. 分离胶具有更好的血浆质量，保证检测结果准确。
7. 分离胶设计。
8. 适合所有机器。

9、丁基橡胶方便开盖复盖。

10、钴60整体灭菌。

11、5ml的规格。

12、分离胶支持长时间-70°C保存，达到更长的标本贮藏。

**标项十二：**

**一次性血液成分分离管路参数（2）**

1.Mcs+血细胞分离机配套管路。

2.独立包装，一次性使用。

3.能达到灭菌级，无菌。

4.外包装能够防水、防压。

5.针帽无脱落、针头无扭曲、无锈斑。

6.管路连接完好、无破损

7.不去白单袋、去白双袋。

8.贮存条件-20℃~40℃，避光、干燥储存

9.到货有效期≥2年，到货效期≥12个月。

**标项十三：**

**一次性血液成分分离管路参数（1）**

1. 采用单段式连续分离方式采集血液成分，用于检测合格的献血者进行血小板**单份、双份**的采集。
2. 采集成品为去除白细胞的血液成分，白细胞计数低于1.0×106个。

3.采集设置参数：

3.1.去白血浆采集

3.2.去白血小板采集：可采集标准血小板成分，也可自行设置血小板浓度和体积，采集高浓度血小板

3.3.可以同时从一名条件合格的献血者身上采集不同组合的血浆、血小板

4.结构组成：包含血小板袋1个或2个、血浆袋1个、排气袋1个、LRS腔室、集成式卡匣、离心腰带等

5.外挂式设计。血小板不需二次处理，可直接保存≥5天。

6.单针采集，无需盐水预充，可直接采集血液。

7.卡匣集成设计。

8.设有抗凝、血浆、血小板、采血、回血五个泵，分别精准控制各部分的流速。

9有效期：≥2年，到货效期≥12个月。

**标项十四：**

计数器

1、基本功能：能将两个封闭的PVC管路进行无菌连接，适用于现有无菌接管机。

2、无菌接驳原理：在接驳全过程中外界不能与PVC管路直接接触，真正保证无菌连接。

3、废物处理：不使用刀片，无废弃物需要处理。

4、连接速度：每次连接过程≤30秒。

5、规格：500次、2500次

**一次性血液成分分离管路参数（3）**

1. 基本参数：

2密封防压包装；

2.1每个循环外周血量，单针耗材≤210ml，双针耗材≤205ml；

2.2采集单份或双份血小板时，具备采集过程中可进行盐水初始化及盐水补偿的功能；

2.3管路灭菌方式:辐照灭菌。非环氧乙烷。

3.耗材要求：

3.1耗材具备国际通用的条形码，可阅读识别；

3.2同一款耗材可实现采集单份或双份血小板；

3.3管路上的血小板保存袋在20-24摄氏度、不间断震荡条件下，可保存血小板5天。

3.417G穿刺针，针头部件可更换(非无菌接管机接驳)；

3.5管路具有独立的全血留样袋,取样器；全血留样袋不需要颠倒即可顺利用真空管取样；

3.6管路上有细菌过滤器和血小板留样袋。

4血小板终产品质量：

4.1采集保存末期的血小板产品质量参数：

4.2血小板含量：单份血小板：≥2.5×1011个/袋；双份血小板：≥5×1011个/袋；红细胞≤8×109/袋；

4.3所采集的血小板产品白细胞含量≤1×106（90%置信水平）；

4.4直接获得的终产品为浓缩血小板。

5有效期：≥24个月，到货有效期≥12个月。

**标项十五：**

**1、U型血型板**

1、适用于现有全自动血型分析仪；

2、板类型：一次性使用的标准96孔板，板条不可拆卸，8孔/条，共12条，每孔容积300ul；

3、U型血型微板上的每个孔U型设计；

4、U型血型微板底部内表面采用雾面技术；

5、U型血型微板的底部孔间做了不透光处理，消除孔间干扰；

6、U型血型微板板条采用可拆卸式设计；

7、效期≥10年；

8、到货至少在有效期前5年以上。

**2、GPS套管针**

1. 用途：适用于现有全自动酶免仪，耗材。
2. 产品规格为1000ul，透明的一次性吸头。
3. 采用960支/条组合的独立密封包装；吸头盒装时，可一次性装载96支到针盒。
4. 与全自动酶免仪的加样系统整合后加样精度能够达到：加样量/精密度（CV%）/准确度（%）

4.1. 100μl/≤1.0%/≤±2.5%

4.2. 1000μl/≤0.8%/≤±0.5%

1. 支持液面、凝块检测功能，与现有系统配套，系统能够通过吸头检测液面不足、凝块等问题。
2. 尺寸：长度为86.0mm，孔径Φ0.76mm，壁厚0.18mm，装载适配部分具备很好的弹性，保证吸头装载后有很好的气密性。
3. 可在室温下长期储存（至少能保证≥24个月的储存期）。
4. 效期≥3年。
5. 到货至少在有效期前≥2年以上。

**3、桑托斯加样尖**

1.用途：适用于现有全自动加样系统，耗材。

2.产品规格为1100ul，一次性黑色吸头，内含石墨，支持电容感应式探测。

3.采用96支/盒组合的独立密封包装；吸头装载时，可一次性装载96支吸头到针盒。

4.与全自动加样系统整合后加样精度能够达到：加样量/精密度（CV%）/准确度（%）

4.1. 100μl/≤0.75%/≤±2.5%

4.2. 1000μl/≤0.5%/≤±1.0%

5.支持液面探测、凝块探测功能，与现有系统配套，系统能够通过吸头探测液面不足、凝块等问题。

6.尺寸：长度为91mm，孔径Φ0.8mm，壁厚0.5mm，装载适配部分具备很好的弹性，保证吸头装载后有很好的气密性。

7.可在室温下长期储存（至少能保证≥24个月的储存期）。

8.到货至少在有效期前1年以上。

**标项十六：**

人类白细胞抗原**NGS分型剂盒**

1. 适用于NGS测序平台，对 HLA 基因进行分型。

2. 可以对人类白细胞抗原（Human Leukocyte Antigen ，HLA）编码基因 HLA 基因复合体的 HLA-A 、HLA-B 、HLA-C 、HLA-DRB1 和 HLA-DQB1 基因位点进行高分辨率基因分型。

3. 一个反应体系可检测基因复合体的 HLA-A 、HLA-B 、HLA-C 、HLA-DRB1 和 HLA-DQB1 多个基因位点等位基因。分型数据为6位数字的高分辨结果HLA A B C 位点扩增1-7外显子，HLA DRB DQB位点 扩增2-5外显子

4.所有反应均采用同一扩增程序的实验条件下进行。

5.不同位点的引物根据管盖的颜色进行区分，A 位点(绿色) ，B 位点(红色) ，C 位点(黄色) ，DRB1 位点(蓝色)和 DQB1 位点(白色)。

6.测序结果在计算机软件辅助下完成 HLA 等位基因分型。

7.可保存多种报告格式。免费提供后期持续更新升级服务，需提供以上软件的合法授权书。

8. 包含DNA提取试剂和检测使用的其他试剂等，能出具建库报告。

血小板同种抗原**NGS分型试剂盒**

1. 适用于NGS 测序平台，对 HPA 基因进行分型。

2. 可以用于对人类血小板同种抗原（Human Plateletallo Antigen, HPA）1-21位点的精准分型。

3. 一次反应、一个反应体系可同时检测HPA 1-21位点的等位基因。

4.试剂盒配置标签混合物，可一次检测多个样本。

5. 试剂盒中不同位点的引物根据管盖的颜色进行区分，红色管盖为重点位点

1-6、9、10、15 和 21 位点混合，蓝色管盖为其他位点的混合，可以质控每个位点的反应。

6. 测序结果在计算机软件辅助下完成 HPA 等位基因分型。

7. 可保存多种报告格式。免费提供持续更新升级服务。

8.包含DNA提取试剂和检测使用的其他试剂等，能出具建库报告。

**标项十七：**

**1、加样尖(300ul)**

1. 用途：用于现有酶免分析加样系统的耗材更换。
2. 产品规格：300ul，有机材料，含有碳元素。 具有良好导电性，电阻＜200K欧姆。

3.可溯源性：每盒一次性吸头带有唯一独立的条形码，包含产品编号、批号和流水号，可对一次性吸头质量实现溯源；不同规格一次性吸头条形码对应不同颜色。

4.与全自动加样系统整合后加样精度能够达到：加样量/精密度（CV%）/准确度（%）

4.1. 10μl/ ≤2%/≤±5.0%

4.2. 50μl/≤0.75%/≤±5.0%

4.3. 200μl/≤0.75%/ ≤±1.0%

5.洁净度：无DNA、无PCR抑制物、无DNA酶、无RNA酶、无ATP、无内毒素/致热源。

**2、加样尖(1000ul)**

1.用途：用于现有酶免分析加样系统耗材更换。

2.产品规格：1000ul，有机材料，含有碳元素。 具有良好导电性，电阻＜200K欧姆。

3.可溯源性：每盒一次性吸头带有唯一独立的条形码，包含产品编号、批号和流水号，可对一次性吸头质量实现溯源；不同规格一次性吸头条形码对应不同颜色。

4.与全自动加样系统整合后加样精度能够达到：加样量/精密度（CV%）/准确度（%）

4.1. 100μl/≤0.75%/≤±2.0%

4.2. 1000μl/≤0.75%/≤±1.0%

5.洁净度：无DNA、无PCR抑制物、无DNA酶、无RNA酶、无ATP、无内毒素/致热源。

**3、血液初筛仪试剂（四联检）（血细胞分析用溶血剂招标参数）**

1. 样本量：30ul

2. 样本类型：全血

3. 试剂量：≧0.3ml

4. 包装规格：单人份独立包装

5. 空白计数：血红蛋白（HGB）≤2g/L

6. 检测结果偏差：血红蛋白（HGB）相对偏差在±3.5%范围内

7. pH批间差：△pH应≤1.0

8. 吸收峰波长的批间差：△λmax≤10nm

9. 分辨率：≤0.1g/L

10. 线性范围：0-200g/L

11. 批间：变异系数≤10%

12. 批内：变异系数≤10%

13. 用途：用于血细胞分析前破坏红细胞、溶出血红蛋白、维持所需分析细胞的形态，待有需求时，对白细胞染色后再进行细胞分类计数或直接进行细胞分类计数和/或血红蛋白定量检测等。

**4、血液处理机一次性使用附件**

允许进口

1、产品组成：包括高渗溶液管路、洗涤溶液管路、添加液软管、细菌过滤器、溶液泵管、血液泵管、275ml的BMB离心杯、DPM过滤器、SPM过滤器、热合软管、红细胞成分血收集袋、废液袋和滑动夹组成。

2、密闭要求：全封闭系统，耗材管路内置细菌过滤装置

3、外包装：密封防压包装

4、红细胞去甘油要求：去甘油化洗涤后红细胞质控要求应该达到或优于GB18469-2012标准。

6、终产品在特定条件下保存天数符合国家相关标准

7、适配机器：适用于现有的加甘油去甘油红细胞处理系统

**标项十八：**

**1、丙氨酸氨基转移酶测定试剂盒（IFCC法）**

一、基本要求：

1、方法学：IFCC法

2、具有批准文号

3、储存条件 2~8℃

4、产品有效期 ≥18个月

5、具有医疗器械注册证

二、技术参数

1. 试剂空白吸光度：吸光度≥0.5A，吸光度变化率≤0.0010 A/min；

2. 分析灵敏度：当样品中ALT 浓度为 30 U/L 时，吸光度变化率≥0.005 A/min。

3. 准确度：相对偏差≤5.0%；

4. 重复性：测量精密度CV≤4.0%、批间差≤8.0%；

5. 线性范围：本法线性范围（4～1000 U/L），相关系数r≥0.990。

**2、谷丙转氨酶测试条（干式化学法）**

技术指标：

1、适用范围：用于全血或血浆（血清）中谷丙转氨酶的定量检测。

2、贮存在密闭容器中的血清和血浆在20-25℃，可以保存≥3天；2-8℃，可以保存≥7天。

3、上液量: ≤30ul，检测时间：≤120秒；检测范围:0-2000∪／L(37℃)。

4、检测准确性：ALT： 0-40∪／L，偏差控制在±6∪／L；ALT：40-500∪／L时，偏差控制在±15％以内。

5、检测灵敏度：在检测范围为 0-12∪／L的检测准确度（相对偏差）≤±6∪／L。

6、有效期：≥12个月,开筒后有效期≥3个月。

**标项十九：**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **编号** | **名称** | **参 数** | **包装规格** | **ml/测试** | **测试数/包装** |
| 1 | 血细胞分析用稀释液 | 1、用于血细胞分析前，样本的稀释，制备细胞悬液。 2、成分：氯化钠6.4g/L、硼酸1.0g/L、四硼酸钠0.2g/L、EDTA-2K0.2g/L。 3、常温保存，有效期≥18个月，开封后有效期≥2个月。 | 20L/箱 | 32 | 625 |
| 2 | 血细胞分析用溶血剂 | 1、用于自动血液分析仪进行白细胞五分类和白细胞计数。 2、成分：非离子型表面活性剂0.18%；有机季铵盐0.08%。 3、2-35℃,有效期≥12个月，开封后使用期限≤60天 | 5L/瓶 | 2 | 2500 |
| 3 | 血细胞分析用染色液 | 1、用于对稀释和红细胞溶解后的血液样本中的白细胞进行染色，在适用的自动血液分析仪进行白细胞五分类以及白细胞计数。 2、成分：聚甲烯次甲基荧光染料0.002%；甲醇3.0%；乙二醇96.9%。 3、2-35℃, 有效期≥12个月，开封后使用期限≤90天。 | 42ml/袋\*3 | 0.03 | 4200 |
| 4 | 血红蛋白溶血剂 | 1、用于血细胞分析前破坏红细胞，溶出血红蛋白，从而对血红蛋白进行检测。 2、成分：硫酸月桂酯钠等活性成分1.7g/L。 3、2-30℃,有效期≥12个月。 | 500ml\*3 | 0.5 | 3000 |
| 5 | 清洁液 （全自动血液分析仪用清洁液） | 1.用于清洗仪器管路。 2.成分：次氯酸钠、表面活性剂、缓冲剂。  3.室温保存≥8个月 | 50ml/瓶 | 不按人份操作，每天开关机使用一次，3-4个月使用一瓶。 | 不按人份操作，每天开关机使用一次，3-4个月使用一瓶。 |
| 质控和校准： | | | | | |
| 编号 | 名称 | 参数 | | | 包装规格 |
| 6 | 血液分析仪用质控品L | 1、用于对全血细胞分类、计数、血红蛋白检测进行质量控制。 2、成分：由处于稳定状态的人工红细胞、白细胞和血小板成分及含防腐剂的溶液组成。 3、2-8℃保存，有效期≥90天。 | | | 1.5mlx1 |
| 血液分析仪用质控品N | 1.5mlx1 |
| 血液分析仪用质控品H | 1.5mlx1 |
| 7 | 校准品 | 1、用于对全血细胞计数的白细胞（WBC）、红细胞（RBC）、血蛋白（HGB）、压积（HCT）、血小板（PLT）项目进行校准。 2、成分：由人体红细胞、人体白细胞、血小板成份和抗菌剂及类血浆水基缓冲液组成。 3、2-8℃保存，有效期≥45天，避免冰冻。 | | | 2.0ml\*1 |

**三分类血细胞分析仪使用试剂**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 编号 | 试剂名称 | 规格 | 参数要求 | 实质性条款说明 |
| 1 | 血细胞分析用稀释液 （三分类血细胞分析用稀释液） | 20L/箱 | 1、主要成分：氯化钠6.4g/L,硼酸1.0g/L,四硼酸钠0.2g/L，EDTA-2K0.2g/L 2、储存条件：1-30℃储存，未开封有效期≥18个月，开封后有效期≥2个月 3、空白测定值：WBC≦0.3\*103/ul;RBC≦0.03\*106/ul;  PLT≦10\*103/ul 4、PH值 7.65-7.85 5、电导率 13.2-13.4mS/cm 6、渗透压 240-260mOsm/Kg |  |
| 2 | 血细胞分析用溶血剂 （三分类血液分析用溶血剂） | SWH-200A: 500mL×3瓶/盒 | 1、主要组成成分：季铵盐 g/L,氯化钠 0.6g/L收峰中心波长应在仪器测量波长（535nm)±10nm范围内 2、储存条件及有效期：储存：2-35℃，未开封效期≥12个月，开封后2-35℃≥90天 3、CV%<1.5% |  |
| 质控和校准： | | | | |
|  | 名称 | 参数 | | 包装规格 |
| 3 | 血液分析仪用质控品L  （三分类血细胞分析用质控品(低)） | 1、用于血液分析仪的质量控制，质控项目为:白细胞计数(WBC)、红细胞计数(RBC)、血红蛋白(HGB)、血小板(PLT)、红细胞压积 (HCT)、红细胞平均体积(MCV)、平均血红蛋白量(MCH)、平均血红蛋白浓度(MCHC)、小细胞群百分数 (W-SCR)、中间细胞群百分数(W-MCR)、大细胞群百分数(W-LCR)、小细胞群总数(w-sCC)、中间细胞群总数(W-MCC)、大细胞群总数(W-LCC)、红细胞分布宽度标准差 RDW-SD)、红细胞体积分布宽度变异系数(RDW-CV)、血小分布宽度 (PDW)、平均血小板体积(MPV)、大型血小板比(P-LCR)。请勿用来校正仪器。 2、成分：由处于稳定状态的人红细胞、固定的哺乳动物白细胞和血小板成分及含防腐剂的溶液组成。。 3、2~8℃保存，有效期≥100天。 | | 4.6mlx1 |
| 血液分析仪用质控品N （三分类血细胞分析用质控品(中)） | 4.6mlx1 |
| 血液分析仪用质控品H （三分类血细胞分析用质控品(高)） | 4.6mlx1 |
| 4 | 血细胞分析仪用质控物（低值）（三分类血细胞分析仪用质控物（低值） | 1.用于监控或评价血细胞分析仪检测结果的精密度。 2.主要组成成分: 哺乳动物(猪)红细胞、白细胞、血小板及保存剂(甲醛 0.07%葡萄糖 0.8%、枸橼酸钠 0.2%)组成。 3.2~8℃密闭避光贮存。HC-8型有效期≥180天:HC3D-16型有效期≥100天;HC5D-A型有效期≥ 90 天;HC5D-B 型 有效期≥90天;HC5D-C型 有效期≥100天。 | | 2.5mlx1 |
| 血细胞分析仪用质控物（中值）（三分类血细胞分析仪用质控物（中值） | 2.5mlx1 |
| 血细胞分析仪用质控物（高值）（三分类血细胞分析仪用质控物（高值） | 2.5mlx1 |
| 5 | 血细胞分析仪用校准品 （三分类血细胞分析仪用校准品） | 1、用于对全血细胞计数的白细胞（WBC）、红细胞（RBC）、血蛋白（HGB）、压积（HCT）、血小板（PLT）项目进行校准。 2、成分：由人体红细胞、人体白细胞、血小板成份和抗菌剂及类血浆水基缓冲液组成。 3、2-8℃保存，有效期≥45天，避免冰冻。 | | 2ml\*1 |

**标项二十：**

**核酸试剂（新发再发）参数**

**（血液巴贝虫、嗜吞噬细胞无形体、疏螺旋体核酸检测试剂技术参数）**

一、技术部分

1、适用于血液中心临床供血标本巴贝虫、嗜吞噬细胞无形体、疏螺旋体的核酸筛查检测。并完全匹配血液中心现有实验室环境条件及核酸检测系统。

2、检测技术原理：采用实时荧光聚合酶链反应（PCR)技术。

3、核酸提取方式：底部吸磁完成核酸纯化。

4. 检测模式：巴贝虫、嗜吞噬细胞无形体、疏螺旋体三联检测，检测采用8样本汇集。

5. 样本要求：全血样本、EDTA抗凝的血浆或血清，汇集样本使用量每人份≥180微升。

6、提供内参和外质控品;配套试剂带有阴、阳性对照和内对照，有效监控试验全程的有效性。

7、扩增方式：采用单管检三项扩增检测技术，单管内完成巴贝虫、嗜吞噬细胞无形体、疏螺旋体三个项目检测。

8. 检测灵敏度：单人份检测灵敏度(95%置信区间)：检测限≤100copies/mL；

9. 抗干扰能力：试剂低浓度样本抗干扰能力需达到血红素：30mg/dL及以上,胆红素30mg/dL及以上，胆固醇：1g/dL及以上，甘油三脂：1g/dL及以上。

**标项二十一：**

**乙型肝炎病毒/丙型肝炎病毒/人类免疫缺陷病毒（1型）核酸检测试剂盒（PCR-荧光法）8混**

1. 技术要求

试剂必须与现有核酸检测设备配套使用。

血液病毒核酸筛查试剂

1、检测项目：乙型肝炎病毒（HBV DNA）、丙型肝炎病毒（HCV RNA）、人类免疫缺陷病毒（HIV RNA）。

2、试剂检测原理：实时荧光聚合酶链反应。

3、适用检测样本种类：EDTA、ACD、CPD、CPDA抗凝血浆标本。

4、检测灵敏度（检测下限）(95%置信区间)：单人份检测：HBV DNA≤10 IU/ml，HCV RNA≤ 25IU/ml，HIV RNA -1(M)≤50 IU/ml。

5、检测试剂特异性≥ 99.0%

6、检测病毒基因亚型覆盖：HBV DNA A-H，HCV RNA 1-6, HIV RNA-1。

7、检测系统能够在同一反应管内进行乙肝病毒DNA、丙肝病毒RNA，人免疫缺陷病毒RNA三项联合检测；

8、检测试剂在初筛后即可知道阳性感染种类，无须另行分项鉴别；

9、核酸检测试剂盒包含DNA/RNA双内对照（Internal Control）系统，能够监控核酸提取、扩增和检测全过程。

10、检测模式为不高于8人份的混样检测。

11、配套耗材：免费提供从样本进样至病毒核酸检测结果检出整个过程所需的配套耗材。

12.配套符合要求的第三方核酸室内质控品。

13.配套设备的维护校准，半年一次。

**标项二十二：**

**乙型肝炎病毒 丙型肝炎病毒 人类免疫缺陷病毒（1+2型）核酸检测试剂盒（PCR-荧光法）6混**

试剂必须与现有核酸检测设备配套使用,试剂不开放。

1、核酸检测项目：乙肝病毒、丙肝病毒和艾滋病病毒(包括HIV-1和HIV-2) 单管联合混样检测；

2、检测原理基于实时荧光PCR方法；

3、试剂含有内部对照，监控核酸提取、扩增的检测过程。

4、检测灵敏度(≥95%可信度): HIV-1≥46.2 IU/ml；HIV-2≥56.2 copies/ml; HCV 6.8≥ IU/ml；HBV ≥2.3IU/ml；

5、临床特异性：99.98%，有效防止假阳性；

6、试剂可检测到的基因亚型要求覆盖:  
 HIV－1 M组A－G所有亚型、O组、N组；HIV-2   
 HCV 1-6亚型；HBV A-H所有亚型；

7、试剂均为即用型包装,无需配制；室温或2～8℃保存,无需零下冷冻保存；

8、产品运输过程满足国家药监总局冷链运输相关证明。

9、提供内参和第三方质控品；配套试剂带有阴、阳性对照和内对照，提供第三方室内质控品，有效监控试验全程的有效性。

11免费提供提供汇集、提取、扩增的所有耗材。

# **第四章 资格审查**

## 一、资格审查程序

1 开标结束后，采购人或采购代理机构将根据《资格审查要求》中的规定，对投标人进行资格审查，并形成资格审查结果。

2 投标人《资格证明文件》有任何一项不符合《资格审查要求》的，资格审查不合格，其**投标无效**。

3 资格审查合格的投标人不足 3 家的，不进行评标。

## 二、资格审查要求

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **审查因素** | **审查内容** | **格式要求** |
| **1** | 满足《政府采购  法》第二十二条  规定 | 具体规定见“第一章 招标公告” |  |
| **1-1** | 营业执照等证明文件 | 投标人为企业（包括合伙企业）的，应提供有效的“营业执照”；  投标人为事业单位的，应提供有效的“事业单位法人证书” ；  投标人是非企业机构的，应提供有效的“执业许可证”、“登记证书”等证明文件；  投标人是个体工商户的，应提供有效的“个体工商户营业执照”；  投标人是自然人的，应提供有效的自然人身份证明。 | 提供证明文件的电子件或电子证照 |
| **1-2** | 投标人信用承诺函 | 提供了符合招标文件要求的《政府采购供应商信用承诺函》。 | 格式见《第七章 投标文件格式》 |
| **1-3** | 投标人信用记录 | 查询渠道：信用中国网站和中国政府采购网（  www.creditchina.gov.cn 、www.ccgp.gov.cn）；  截止时点：投标截止时间以后、资格审查阶段采购人或采购代理机构的实际查询时间；  信用信息查询记录和证据留存具体方式：查询结果网页打印页作为查询记录和证据，与其他采购文件一并保存；  信用信息的使用原则：经认定的被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单的投标人，其**投标无效**。联合体形式投标的，联合体成员存在不良信用记录，视同联合体存在不良信用记录。 | 无须投标人提供，由采购人或采购代理机构查询。 |
| **2** | 本项目的特定资格要求 | （1）投标产品属于医疗器械管理范围的：根据《医疗器械监督管理条例》（国务院令第650号）有关内容办理医疗器械产品注册与备案。第二类医疗器械的，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）；所投产品属于第三类医疗器械的，提供有效的行政主管部门颁发的医疗器械生产许可证（或医疗器械经营许可证）复印件加盖公章；未取得医疗器械注册证的产品不予认可。（投标产品不属于医疗器械管理范围的，此项无需提供）。（2）标项三投标产品属于危险化学品管理范围的：①提供危险化学品经营许可证；②提供非药品类易制毒化学品经营备案证明，须加盖公章。（3）所投产品为进口产品的需提供完整的进口产品授权书。 | 提供证明文件的电子件或电子证照 |

# **第五章 评标方法及标准(综合评分法)**

根据《中华人民共和国政府采购法》及其实施条例、《政府采购货物和服务招标投标管理办法》及相关法律法规确定以下评标方法及标准。

## 一、评标方法

1.**本项目采用综合评分法**。综合评分法，是指投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人的评标方法。

## 二、评标程序

### **（一）符合性审查**

2.评标委员会应当对通过资格审查的投标人的投标文件进行符合性审查，以确定其是否满足招标文件的实质性要求。投标人必须通过符合性审查的全部评审指标，不满足招标文件的实质性要求的，其**投标无效**。具体内容详见本章“四、评标标准”中的“（一）符合性审查”。

通过符合性审查的有效供应商不足3家的应当终止采购活动，发布项目终止公告并说明原因，重新开展采购活动。

### **（二）投标文件澄清及修正**

3.评标期间，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需要投标人作出必要的澄清、说明或者补正的，评标委员会应当在政采云平台评标系统中以书面形式要求投标人作出必要的澄清、说明或者补正。

4.投标人应按照评标委员会要求在规定时间内作出澄清、说明或者补正，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。

5.投标人的澄清、说明或者补正是其投标文件的有效组成部分，澄清、说明或者补正应当在政采云平台评标系统中加盖电子印章后提交。

6.报价合理性说明：评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响货物质量或者不能诚信履约的，应当要求该投标人在合理的时间内提供说明，必要时提交相关证明材料；若投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作**无效投标**处理。

7.投标报价须包含招标文件全部内容，如分项报价表有缺漏视为已含在其他各项报价中，将不对投标总价进行调整。评标委员会有权要求投标人在评标现场合理的时间内对此进行书面确认，投标人不确认的，视为将一个采购包中的内容拆分投标，其**投标无效**。

8.投标文件报价出现前后不一致的，除招标文件另有规定外，按照下列规定修正：

8.1投标文件中开标一览表（报价表）内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准；

8.2大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

8.3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；

8.4总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。

同时出现两种以上不一致的，按照8.1—8.4的顺序修正。修正后的报价采用书面形式，并加盖公章，或者由法定代表人或其授权的代表签字，经投标人确认后产生约束力，投标人不确认的，其**投标无效**。

### **（三）比较与评价**

9.评标委员会应当按照招标文件中规定的评标方法和标准，对符合性审查合格的投标文件进行商务和技术评估，综合比较与评价；未通过符合性审查的投标文件不得进入比较与评价。评审因素包括投标报价、商务技术以及落实政府采购政策。评审因素及标准见本章“四、评标标准”。

10.相同品牌处理原则

**10.1单一产品采购（或非单一产品采购中的核心产品），提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算。**

10.2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（采购清单中作“与核心产品相同〈或同一〉品牌”实质性要求的产品，视为核心产品），并以“核心产品”在“投标人须知前附表”中载明，评审时按前款规定处理。

10.3有效投标品牌不足3家的应按**废标**处理。

### **（四）报价评审**

11.投标报价评审

11.1货物项目的价格分值占总分值的比重不得低于30%。执行国家统一定价标准和采用固定价格采购的项目，其价格不列为评审因素。价格分应当采用低价优先法计算，即满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分。其他投标人的价格分统一按照下列公式计算：

投标报价得分=(评标基准价／投标报价)×价格分值

评标过程中，不得去掉报价中的最高报价和最低报价。

11.2除算术修正和落实政府采购政策的价格扣除外，不对投标报价进行调整；

11.3价格分值见本章“四、评标标准”。

12.政府采购政策评审

12.1非专门面向中小企业的采购项目或采购包，对符合规定的小微企业（含监狱企业、残疾人福利性单位、联合体各方均为小微企业的联合体、符合小微企业划分标准的个体工商户视同小微企业）报价按照本招标文件“投标人须知前附表”中的规定扣除，对小微企业中的监狱企业、残疾人福利性单位、采购产品纳入创新产品应用示范推荐目录内企业、采购产品获得节能产品或环境标志产品认证证书的企业报价按照本招标文件“投标人须知前附表”中的规定扣除，用扣除后的价格计算评审基准价。

12.2参加政府采购活动的小微企业（含节能环保、创新产品企业）未提供“中小企业声明函”的；监狱企业未提供“监狱企业证明文件”的；残疾人福利性单位未提供“残疾人福利性单位声明函”的；不得享受相应的价格扣除优惠。组成联合体或者接受分包的小微企业与联合体内其他企业、分包企业之间存在直接控股、管理关系的，不得享受价格扣除优惠。若供应商同时属于小型或微型企业、监狱企业、残疾人福利性单位 中的两种及以上，将不重复享受小微企业价格扣减的优惠政策。

组成联合体或者接受分包的小微企业与联合体内其他企业、分包企业之间存在直接控股、管理关系的，不享受价格扣除优惠政策。

价格扣除比例对小型企业和微型企业同等对待，不作区分。

12.3专门面向中小企业、预留部分采购份额面向中小企业采购的项目或采购包，评审时不再进行价格扣除。

12.4对于未预留份额专门面向中小企业的政府采购项目，以及预留份额政府采购项目中的非预留部分标项，对小型和微型企业的投标报价给予10%-20%的扣除，用扣除后的价格参与评审。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政府采购项目，对于联合体协议书或者分包意向协议书约定小微企业的合同份额占到合同总金额30%以上的，对联合体或者大中型企业的报价给予4%-6%的扣除，用扣除后的价格参加评审。组成联合体或者接受分包的小微企业与联合体内其他企业、分包企业之间存在直接控股、管理关系的，不享受价格扣除优惠政策。

### **（五）评标得分及复核**

13.评标过程中，各项分值一般精确到小数点后两位，评标得分应为商务评分、技术评分、报价评分之和。评标委员会各成员应汇总每个投标人的得分。

14.评标结果汇总完成后，采购代理机构应对评标结果进行复核。经复核发现存在以下情形之一的，评标委员会应当当场修改评标结果，并在评标报告中记载：

14.1分值汇总计算错误的；

14.2分项评分超出评分标准范围的；

14.3评标委员会成员对客观评审因素评分不一致的；

14.4经评标委员会认定评分畸高、畸低的。

15.各投标人的最终得分为评标委员会所有成员对各投标人评标得分汇总后的算术平均值。

15.1除资格性检查认定错误、分值汇总计算错误、分项评分超出评分标准范围、客观分评分不一致、经评标委员会一致认定评分畸高、畸低的情形外，采购人或者采购代理机构不得以任何理由组织重新评审。采购人、采购代理机构发现评标委员会未按照招标文件规定的评审标准进行评审的，应当重新开展采购活动，并同时书面报告本级财政部门。

15.2采购人或者采购代理机构不得通过对样品进行检测、对投标人进行考察等方式改变评审结果。

### **（六）排序与推荐**

16.评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为排名第一的中标候选人。得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的，按技术指标优劣顺序排列。

17.提供相同品牌产品（单一产品采购项目中的该产品或者非单一产品采购项目的核心产品）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“投标人须知前附表”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。

18.中标候选人推荐家数详见“投标人须知前附表”。

### **（七）编写评标报告**

19.评标委员会根据全体评标成员签字的原始评标记录和评标结果编写评标报告。评标委员会应当在评标报告上签名，对自己的评审意见承担法律责任。评标委员会成员对需要共同认定的事项存在争议的，应当按照少数服从多数的原则作出结论。持不同意见的评标委员会成员应当在评标报告上签署不同意见，并说明理由，否则视为同意评标报告。

### **（八）投标无效及应予废标的情形**

20.投标人存在下列情形之一的，**投标无效**：

20.1投标人不具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件；

20.2投标文件未按招标文件要求签署、盖章的；

20.3不具备招标文件中规定的资格要求的（投标人未提供有效资格文件的，视为投标人不具备招标文件中规定的资格要求）；

20.4投标文件提供虚假材料的；

20.5投标文件不满足招标文件中标注“★”号的实质性条款（或指标）要求的；

20.6投标人报价超过招标文件中规定的最高限价或者预算金额的；

20.7联合体的供应商未提交各方共同签署的联合体协议的；

20.8投标人未按招标文件的规定交纳投标保证金的；

20.9评审期间,投标人没有按评标委员会的要求提交经授权代表签字的澄清、说明、补正或改变了投标文件的实质性内容的；

20.10投标人对采购人、采购代理机构、评标委员会及其工作人员施加影响,有碍公平、公正的；

20.11投标文件含有采购人不能接受的附加条件的；

20.12法律、法规、规章规定属于投标无效的其他情形。

21.有下列情形之一的，视为投标人串通投标，其**投标无效**：

21.1不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；

21.2不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；

21.3不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

21.4不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

21.5不同投标人的投标文件相互混装；

21.6不同投标人的投标保证金从同一单位或者个人的账户转出；

21.7不同投标人使用同一电脑（机器特征值一致：如MAC地址等）或使用同一电子密钥，编制或上传电子投标文件；

21.8法律、法规、规章规定属于投标人串通投标的其他情形。

22.根据《中华人民共和国政府采购法》第三十六条之规定，在招标采购过程中，出现下列情形之一的，应予**废标**：

22.1符合专业条件的供应商或者对招标文件作实质响应的供应商不足3家的；

22.2出现影响采购公正的违法、违规行为的；

22.3投标人的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；

22.4因重大变故，采购任务取消的；

22.5 法律、法规、规章规定属于废标的其他情形。

23.废标后，采购人应当将废标理由通知所有投标人。

### **（九）停止评标的情形**

24.评标委员会发现招标文件存在歧义、重大缺陷导致评标工作无法进行，或者招标文件内容违反国家有关强制性规定的，应当停止评标工作，与采购人或者采购代理机构沟通并作书面记录。采购人或者采购代理机构确认后，应当修改招标文件，重新组织采购活动。

### **（十）重新开展采购**

25.有《中华人民共和国政府采购法》第七十一条、第七十二条规定的违法行为之一，影响或者可能影响中标结果的，依照下列规定处理：

25.1未确定中标供应商的，终止本次政府采购活动，重新开展政府采购活动。

25.2已确定中标供应商但尚未签订政府采购合同的，中标结果无效，从合格的中标候选人中另行确定中标供应商；没有合格的中标候选人的，重新开展政府采购活动。

25.3政府采购合同已签订但尚未履行的，撤销合同，从合格的中标候选人中另行确定中标供应商；没有合格的中标候选人的，重新开展政府采购活动。

25.4政府采购合同已经履行，给采购人、供应商造成损失的，由责任人承担赔偿责任。

25.5政府采购当事人有其他违反《中华人民共和国政府采购法》或者《中华人民共和国政府采购法实施条例》等法律法规规定的行为，经改正后仍然影响或者可能影响中标结果或者依法被认定为中标无效的，依照24.1—24.4规定处理。

## 三、评标其他要求

【可根据项目的情况增加上述内容中未包含的要求】

## 

## 四、评标标准

### **（一）符合性审查表**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **审查项名称** | **审查内容** | **审查结果** | |
| **符合** | **不符合** |
| 1 | 投标文件签署 | 投标文件按招标文件要求签署、盖章的。 |  |  |
| 2 | 实质性要求 | 投标文件满足招标文件中标注“★”号的实质性条款（或指标）要求的，具体详见“实质性响应一览表”。 |  |  |
| 3 | 投标报价 | 投标人报价未超过招标文件中规定的最高限价（单价）或者预算金额的。 |  |  |
| 4 | 虚假材料 | 投标文件未提供虚假材料的。 |  |  |
| 5 | 联合体 | 本项目不适用。 |  |  |
| 6 | 投标保证金 | 投标人按招标文件的规定交纳投标保证金的。 |  |  |
| 7 | 投标文件的澄清、说明、补正 | 评审期间,投标人按评标委员会的要求提交经授权代表签字的澄清、说明、补正或未改变投标文件的实质性内容。 |  |  |
| 8 | 投标人影响评标 | 投标人对采购人、采购代理机构、评标委员会及其工作人员未施加影响,无有碍公平、公正的。 |  |  |
| 9 | 围标串标情形 | 没有“第五章 评标方法及标准”第21条情形之一的。 |  |  |
| 10 | 附加条件 | 投标文件没有采购人不能接受的附加条件的。 |  |  |
| 11 | 其他无效情形 | 没有法律、法规、规章规定属于投标无效的其他情形。 |  |  |

**符合性审查表-附表**

### **实质性响应一览表**

（投标人须对本附表所有内容逐条响应且无负偏离，否则其**投标无效**）

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 招标文件要求的实质性响应内容 | | 投标文件响应的具体内容 | 备注 |
| 实质性要求 | 招标文件中的规定 |
|  | 投标报价 | 招标文件“第二章投标须知”关于投标报价的规定 | 【投标人在此处填写投标文件的相关内容】 |  |
|  | 投标有效期 | 招标文件“第二章投标须知”关于投标有效期的规定 | 【投标人在此处填写投标文件的相关内容】 |  |
|  | 投标保证金 | 招标文件“第二章投标须知”关于投标保证金的规定 | 【投标人在此处填写投标文件的相关内容】 |  |
|  | 实物样品 | 招标文件“第二章投标须知”关于实物样品的规定 | 【投标人在此处填写投标文件的相关内容】 |  |
|  | 履约保证金 | 招标文件“第二章投标须知”关于履约保证金的规定 | 【投标人在此处填写投标文件的相关内容】 |  |
|  | 中标后分包 | 招标文件“第二章投标须知”关于中标后分包的规定 | 【投标人在此处填写投标文件的相关内容】 |  |
|  | 是否接受进口产品 | 招标文件“第二章投标须知”关于是否接受进口产品的规定 | 【投标人在此处填写投标文件的相关内容】 |  |
|  | 预算金额及最高限价（单价） | 招标文件“第二章投标须知”关于预算金额及最高限价（单价）的规定 | 【投标人在此处填写投标文件的相关内容】 |  |
|  | 付款方式 | 招标文件“第二章投标须知”关于付款方式的规定 | 【投标人在此处填写投标文件的相关内容】 |  |
|  | 质保期 | 招标文件“第二章投标须知”关于质保期的规定 | 【投标人在此处填写投标文件的相关内容】 |  |
|  | 供货期 | 招标文件“第二章投标须知”关于供货期的规定 | 【投标人在此处填写投标文件的相关内容】 |  |
|  | 交货地点 | 招标文件“第二章投标须知”关于交货地点的规定 | 【投标人在此处填写投标文件的相关内容】 |  |
|  | 违约条款 | 招标文件“第六章 合同草案 第三节 政府采购合同专用条款”关于违约条款的规定 | 【投标人在此处填写投标文件的相关内容】 |  |

### **（二）评分标准**

| **评标项目** | **评标分项** | **分值** | **子项目及分值** |
| --- | --- | --- | --- |
| 价格部分 | 投标报价 | 30分 | 满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分。其他投标人的价格分统一按照下列公式计算：  投标报价得分=（评标基准价／投标报价)×30  **备注**：符合“投标人须知前附表”中价格扣除规定的，在评审时予以价格扣除，用扣除后的价格参与评审。 |
| 技术部分 | 技术参数符合程度 | 50分 | 1. 供应商须对照第四部分《采购需求》中技术要求内容逐条在《规格、技术参数偏离表》中列明响应内容及是否偏离等情况，要求提供相关证明资料，须在“备注”栏说明证明资料在《投标文件》的具体位置或页码： 2. 对《采购需求》中带“▲”条款，每出现一条负偏离，其投标视为无效； 3. 一般参数每出现一条负偏离扣 1 分，扣完为止。本项满分为 50 分   注：1.投标人须对本采购文件技术要求进行点对点应答，必须根据本采购文件的要求,结合所投产品的实际参数值，进行逐条逐项答复、说明和解释。  2.技术参数中要求提供相关证明材料，不限于产品彩页、功能截图、证书、查询链接、技术白皮书、检测报告等；未提供或不符合要求的，视为不响应技术参数 |
| 商务部分 | 质量保障措施 | 5分 | 投标人根据本项目需求提供详细的质量保障措施，内容包含但不限于：（1）备货、货物质量检查；（2）内部质量监督管理、临时存放产品质量保证；以上方案内容符合项目实际情况、完全满足项目实施得5分；每有一项内容存在缺陷扣1分；未提供不得分；  注：缺陷是指①存在项目实施对象错误（例：本项目招标人为实施对象，投标人套用模板错误表述实施对象），②内容前后逻辑错误（例：同一内容前后表述不一致）、③涉及的规范、标准错误或错误的使用专业术语（例：引用非最新的规范或标准、使用非专业性语句或词语描述设备专业功能、非专业的英文缩写、关键数据的错误，导致评审专家理解上的混淆），④地点区域错误（例：实施地在乌鲁木齐，投标人投标表述为其他地区），⑤内容遗漏及不符合采购需求等（例：只简单描写标题内容，未能展开表述对应内容需要注意的事项或相关的指导文件要求等，导致评审人员对方案是否具备专业能力做出合理判断，影响了措施方案的完整性；采购需求要求中要求的内容与投标人递交的方案内容不符）。‌ |
| 售后服务方案 | 5分 | 根据投标人提供的售后服务方案进行评审，包括但不限于：（1）售后服务承诺；（2）售后服务计划、售后服务措施；（3）售后服务人员配备情况；（4）响应时间；（5）售后服务内容等方面进行评审，以上方案内容符合项目实际情况、完全满足项目实施得5分；每有一项内容存在缺陷扣1分；未提供不得分；  注：缺陷是指①存在项目实施对象错误（例：本项目招标人为实施对象，投标人套用模板错误表述实施对象），②内容前后逻辑错误（例：同一内容前后表述不一致）、③涉及的规范、标准错误或错误的使用专业术语（例：引用非最新的规范或标准、使用非专业性语句或词语描述设备专业功能、非专业的英文缩写、关键数据的错误，导致评审专家理解上的混淆），④地点区域错误（例：实施地在乌鲁木齐，投标人投标表述为其他地区），⑤内容遗漏及不符合采购需求等（例：只简单描写标题内容，未能展开表述对应内容需要注意的事项或相关的指导文件要求等，导致评审人员对方案是否具备专业能力做出合理判断，影响了措施方案的完整性；采购需求要求中要求的内容与投标人递交的方案内容不符）。 |
| 全国性非特定行业业绩 | 5分 | 自 2022年-投标截止时间独立承担的类似项目，需提供**类似业绩证明材料**，提供一项得1分，满分5分。  业绩认定：业绩必须提供合同协议书或中标通知书的复印件。未按上述要求提供业绩证明材或内容模糊不清的，其业绩不予认定。 |
| 应急处理措施 | 5分 | 应急处理措施包括：（1）针对问题产品召回的处理措施（2）遇到紧急防控的处理措施；（3）遇到货源短缺的处理措施；（4）遇到恶劣天气的处理措施（5）遇到自然灾害的处理措施。以上方案内容符合项目实际情况、完全满足项目实施得5分；每有一项内容存在缺陷扣1分；未提供不得分；  注：缺陷是指①存在项目实施对象错误（例：本项目招标人为实施对象，投标人套用模板错误表述实施对象），②内容前后逻辑错误（例：同一内容前后表述不一致）、③涉及的规范、标准错误或错误的使用专业术语（例：引用非最新的规范或标准、使用非专业性语句或词语描述设备专业功能、非专业的英文缩写、关键数据的错误，导致评审专家理解上的混淆），④地点区域错误（例：实施地在乌鲁木齐，投标人投标表述为其他地区），⑤内容遗漏及不符合采购需求等（例：只简单描写标题内容，未能展开表述对应内容需要注意的事项或相关的指导文件要求等，导致评审人员对方案是否具备专业能力做出合理判断，影响了措施方案的完整性；采购需求要求中要求的内容与投标人递交的方案内容不符）。 |
| 合计 | | 100分 |  |
| 注：  1、供应商须按所有打分项目具体要求提供证明材料复印件加盖公章，未提供证明材料或所提供的证明材料复印件，不能清晰辨别，视为无效证明文件，均不得分。  2、供应商提供的所有数据及资料，必须真实有效，如实地考察发现弄虚作假，向财政部门进行检举或控告。 | | | |

# **第六章 合同草案**

【此合同书仅作为签订正式合同时的参考，正式合同书应包括本参考格式的内容】

合同编号：

**政府采购货物买卖合同**

**（试行）**

项目名称：

合同编号：

甲 方：

乙 方：

签订时间：

**使 用 说 明**

1.本合同标准文本适用于购买现成货物的采购项目，不包括需要供应商定制开发、创新研发的货物采购项目。

2.本合同标准文本为政府采购货物买卖合同编制提供参考，可以结合采购项目具体情况，对文本作必要的调整修订后使用。

3.本合同标准文本各条款中，如涉及填写多家供应商、制造商，多种采购标的、分包主要内容等信息的，可根据采购项目具体情况添加信息项。

## **第一节 政府采购合同协议书**

甲方（全称）： （采购人、受采购人委托签订合同的单位或采购文件约定的合同甲方）

乙方1（全称）： （供应商）

乙方2（全称）： （联合体成员供应商或其他合同主体）（如有）

乙方3（全称） （联合体成员供应商或其他合同主体）（如有）

依据《中华人民共和国民法典》、《中华人民共和国政府采购法》等有关的法律法规，以及本采购项目的招标/谈判文件等采购文件、乙方的《投标（响应）文件》及《中标（成交）通知书》，甲乙双方同意签订本合同。具体情况及要求如下：

1. **项目信息**
2. 采购项目名称：

采购项目（包）编号：

（2）采购计划编号：

（3）项目内容：

采购标的及数量（台/套/个/架/组等）：

品牌： 规格型号：

采购标的的技术要求、商务要求具体见附件。

①涉及信息类产品，请填写该产品关键部件的品牌、型号：

标的名称：

关键部件： 品牌： 型号：

关键部件： 品牌： 型号：

关键部件： 品牌： 型号：

（注：关键部件是指财政部会同有关部门发布的政府采购需求标准规定的需要通过国家有关部门指定的测评机构开展的安全可靠测评的软硬件，如CPU芯片、操作系统、数据库等。）

②涉及车辆采购，请填写是否属于新能源汽车：

🞎是，《政府采购品目分类目录》底级品目名称： 数量： 金额：

🞎否

（4）政府采购组织形式：🞎政府集中采购 🞎部门集中采购 🗹分散采购

（5）政府采购方式：🗹公开招标 🞎邀请招标 🞎竞争性谈判 🞎竞争性磋商

🞎询价 🞎单一来源 🞎框架协议 🞎其他：

（注：在框架协议采购的第二阶段，可选择使用该合同文本）

（6）中标（成交）采购标的制造商是否为中小企业：🞎是 🞎否

本合同是否为专门面向中小企业的采购合同（中小企业预留合同）：🞎是 🞎否

若本项目不专门面向中小企业采购，是否给予小微企业评审优惠：🞎是 🞎否

中标（成交）采购标的制造商是否为残疾人福利性单位：🞎是 🞎否

中标（成交）采购标的制造商是否为监狱企业：🞎是 🞎否

（7）合同是否分包：🞎是 🞎否

分包主要内容：

分包供应商/制造商名称（如供应商和制造商不同，请分别填写）：

分包供应商/制造商类型（如果供应商和制造商不同，只填写制造商类型）：

🞎大型企业 🞎中型企业 🞎小微型企业

🞎残疾人福利性单位 🞎监狱企业 🞎其他

（8）中标（成交）供应商是否为外商投资企业：🞎是 🞎否

外商投资企业类型：🞎全部由外国投资者投资 🞎部分由外国投资者投资

（9）是否涉及进口产品：

🞎是，《政府采购品目分类目录》底级品目名称： 金额：

国别： 品牌： 规格型号：

🗹否

（10）是否涉及节能产品：

🞎是，《节能产品政府采购品目清单》的底级品目名称：

🞎强制采购 🞎优先采购

🞎否

是否涉及环境标志产品：

🞎是，《环境标志产品政府采购品目清单》的底级品目名称：

🞎强制采购 🞎优先采购

🞎否

是否涉及绿色产品：

🞎是，绿色产品政府采购相关政策确定的底级品目名称：

🞎强制采购 🞎优先采购

🞎否

（11）涉及商品包装和快递包装的，是否参考《商品包装政府采购需求标准（试行）》、《快递包装政府采购需求标准（试行）》明确产品及相关快递服务的具体包装要求：

🞎是 🞎否 🞎不涉及

1. **合同金额**

（1）合同金额小写：

大写：

分包金额（如有）小写：

大写：

（注：固定单价合同应填写单价和最高限价）

（2）合同定价方式（采用组合定价方式的，可以勾选多项）：

🞎固定总价 🗹固定单价 🞎固定费率 🞎成本补偿 🞎绩效激励 🞎其他

（3）付款方式（按项目实际勾选填写）：

🞎全额付款： （应明确一次性支付合同款项的条件）

🗹分期付款：1、中标供应商自合同实际履行当月开始，至次月5日前，携上月收货验收单到实际需求单位处，由双方对当月供应货物情况进行核对，核对无误后，中标供应商提供相应足额发票，实际需求单位按照兵团财政局预算管理相关规定和程序，15个工作日内给予中标供应商结账。2、原则上由实际需求单位每月结算一次，如遇财政原因等特殊情况，双方协商另行确定结算时间。 ，其中涉及预付款的： /

🞎成本补偿： （应明确按照成本补偿方式的支付方式和支付条件）

🞎绩效激励： （应明确按照绩效激励方式的支付方式和支付条件）

1. **合同履行**

（1）起始日期： 年 月 日，完成日期： 年 月 日。

（2）履约地点： 实际需求单位指定地点。

（3）履约担保：是否收取履约保证金：🗹是 🞎否

收取履约保证金形式：

收取履约保证金金额：

履约担保期限：

（4）分期履行要求：

（5）风险处置措施和替代方案：

1. **合同验收**
2. 验收组织方式：🗹自行组织 🞎委托第三方组织

验收主体： 实际需求单位

是否邀请本项目的其他供应商参加验收：🞎是 🗹否

是否邀请专家参加验收：🞎是 🗹否

是否邀请服务对象参加验收：🞎是 🗹否

是否邀请第三方检测机构参加验收：🞎是 🗹否

是否进行抽查检测：🗹是，抽查比例：

1、以实际需求单位要求为准，合同执行期间抽检次数不少于2次。

**2、数量：**交货时，甲方抽检(以甲方计量称为准)，如不足规定供货重量，甲方有权要求供应商补足本批甲方所需货物重量（若本批产品要求以每袋25千克的标准进行包装，共计需包装30袋。在抽检过程中，若发现其中一袋重量短缺0.1千克，即实际重量为24.9千克，则应认定本批次所有袋装产品均未达到规定的25千克标准。因此，需对所有袋装产品按照每袋短缺的0.1千克进行补偿，共计补偿30袋\*0.1kg）。如供应商所供货物数量未达到甲方要求，视为供应商违约，违约责任详见违约责任条款。

**3、包装袋的封装方式：**必须与投标文件所投产品、样品保持一致；如不一致，视为供应商违约，违约责任详见违约责任条款。‌

**4、大米包装方式：**必须与投标文件所投产品、样品保持一致；如不一致，视为供应商违约，违约责任详见违约责任条款。

**5、包装袋的标识：**必须与投标文件所投产品、样品保持一致；如不一致，视为供应商违约，违约责任详见违约责任条款。

**6、供应商所供货物品质：**必须与投标文件所投产品、样品保持一致；如不一致，视为供应商违约，违约责任详见违约责任条款。

🞎否

是否存在破坏性检测：🗹是

🞎否

验收组织的其他事项：

（2）履约验收时间：送货时间

（3）履约验收方式：🞎一次性验收

🗹分期验收： 按供货批次现场验收

（4）履约验收程序： 甲方收货时对货物的验收，仅视为对货物包装、数量及外观的验收，货物在使用过程中发现质量问题的，乙方应在收到甲方书面异议10日内按照甲方要求处理，否则视为默认甲方提出的异议和处理意见。如因此造成供货逾期，乙方应承担逾期供货及供货不符合合同约定的违约责任。

甲方对合同货物的数量、规格和质量的检验，应依据本项目采购文件及合同条款中的有关规定进行，甲方有权对乙方提供的货物进行质量抽检，并将货物送相关质量检测单位进行质量检验，无论检验结果如何，质检费用均由乙方承担。若检验结果为不合格，乙方须负责更换新批次符合标准的货物，并承担由此造成的损失。甲方可根据乙方因供货问题涉嫌违法犯罪或其他问题线索保留追究的权利。

（5）履约验收的内容： 合同货物的数量、规格和质量的检验。

（6）履约验收标准： 甲方收货时对货物的验收，仅视为对货物包装、数量及外观的验收，货物在使用过程中发现质量问题的，乙方应在收到甲方书面异议10日内按照甲方要求处理，否则视为默认甲方提出的异议和处理意见。如因此造成供货逾期，乙方应承担逾期供货及供货不符合合同约定的违约责任。

甲方对合同货物的数量、规格和质量的检验，应依据本项目采购文件及合同条款中的有关规定进行，甲方有权对乙方提供的货物进行质量抽检，并将货物送相关质量检测单位进行质量检验，无论检验结果如何，质检费用均由乙方承担。若检验结果为不合格，乙方须负责更换新批次符合标准的货物，并承担由此造成的损失。甲方可根据乙方因供货问题涉嫌违法犯罪或其他问题线索保留追究的权利。

（7）是否以采购活动中供应商提供的样品作为参考：🗹是 🞎否

（8）履约验收其他事项：1.乙方提供的货物须和投标文件所投产品、样品保持一致并负责按照货物需求清单载明的时间地点及运输方式，将货物运输到约定的交货地点交付给甲方，乙方应随货物同时提交供货清单及产品合格证明文件等资料，如未提供，甲方有权拒绝接收货物。货物在乙方交付甲方之前的费用和风险由乙方承担，货物通过甲方验收视为乙方完成交付。2.货物交付甲方检验合格签收后，货物所有权即归甲方所有，甲方可以自行处理。

1. **组成合同的文件**

本协议书与下列文件一起构成合同文件，如下述文件之间有任何抵触、矛盾或歧义，应按以下顺序解释：

（1）政府采购合同协议书及其变更、补充协议

（2）政府采购合同专用条款

（3）政府采购合同通用条款

（4）中标（成交）通知书

（5）投标（响应）文件

（6）采购文件

（7）有关技术文件，图纸

（8）国家法律、行政法规和规章制度规定或合同约定的作为合同组成部分的其他文件

1. **合同生效**

本合同自 签字、盖章 生效。

1. **合同份数**

本合同一式 份，甲方执 份，乙方执 份，均具有同等法律效力。

合同订立时间： 年 月 日

合同订立地点：

附件：具体标的及其技术要求和商务要求、联合体协议书、分包意向协议书等。

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 甲方（采购人、受采购人委托签订合同的单位或采购文件约定的合同甲方） | | 乙方（供应商） | |
| 单位名称（公章或合同章） |  | 单位名称（公章或合同章） |  |
| 法定代表人  或其委托代理人（签章） |  | 法定代表人  或其委托代理人（签章） |  |
| 拥有者性别 |  |
| 住 所 |  | 住 所 |  |
| 联 系 人 |  | 联 系 人 |  |
| 联系电话 |  | 联系电话 |  |
| 通信地址 |  | 通信地址 |  |
| 邮政编码 |  | 邮政编码 |  |
| 电子邮箱 |  | 电子邮箱 |  |
| 统一社会信用代码 |  | 统一社会信用代码 |  |
|  |  | 开户名称 |  |
|  |  | 开户银行 |  |
|  |  | 银行账号 |  |
| 注：涉及联合体或其他合同主体的信息应按上表格式加列。 | | | |

## **第二节 政府采购合同通用条款**

**1. 定义**

1.1合同当事人

（1）采购人（以下称甲方）是指使用财政性资金，通过政府采购方式向供应商购买货物及其相关服务的国家机关、事业单位、团体组织。

（2）供应商（以下称乙方）是指参加政府采购活动并且中标（成交），向采购人提供合同约定的货物及其相关服务的法人、非法人组织或者自然人。

（3）其他合同主体是指除采购人和供应商以外，依法参与合同缔结或履行，享有权利、承担义务的合同当事人。

1.2本合同下列术语应解释为：

（1）“合同”系指合同当事人意思表示达成一致的任何协议，包括签署的政府采购合同协议书及其变更、补充协议，政府采购合同专用条款，政府采购合同通用条款，中标（成交）通知书，投标（响应）文件，采购文件，有关技术文件和图纸，以及国家法律、行政法规和规章制度规定或合同约定的作为合同组成部分的其他文件。

（2）“合同价款”系指根据本合同规定乙方在全面履行合同义务后甲方应支付给乙方的价款。

（3）“货物”系指乙方根据本合同规定须向甲方提供的各种形态和种类的物品，包括原材料、设备、产品（包括软件）及相关的其备品备件、工具、手册及其他技术资料和材料等。

（4）“相关服务”系指根据合同规定，乙方应提供的与货物有关的技术、管理和其他服务，包括但不限于：管理和质量保证、运输、保险、检验、现场准备、安装、集成、调试、培训、维修、废弃处置、技术支持等以及合同中规定乙方应承担的其他义务。

（5）“分包”系指中标（成交）供应商按采购文件、投标（响应）文件的规定，根据分包意向协议书，将中标（成交）项目中的部分履约内容，分给具有相应资质条件的供应商履行合同的行为。

（6）“联合体”系指由两个以上的自然人、法人或者非法人组织组成，以一个供应商的身份共同参加政府采购的主体。联合体各方应在签订合同协议书前向甲方提交联合体协议书，且明确牵头人及各成员单位的工作分工、权利、义务、责任，联合体各方应共同与甲方签订合同，就合同约定的事项对甲方承担连带责任。联合体具体要求见【**政府采购合同专用条款**】。

（7）其他术语解释，见【**政府采购合同专用条款**】。

1. **合同标的及金额**

2.1 合同标的及金额应与中标（成交）结果一致。乙方为履行本合同而发生的所有费用均应包含在合同价款中，甲方不再另行支付其他任何费用。

**3. 履行合同的时间、地点和方式**

3.1 乙方应当在约定的时间、地点，按照约定方式履行合同。

**4. 甲方的权利和义务**

4.1 签署合同后，甲方应确定项目负责人（或项目联系人），负责与本合同有关的事务。甲方有权对乙方的履约行为进行检查，并及时确认乙方提交的事项。甲方应当配合乙方完成相关项目实施工作。

4.2 甲方有权要求乙方按时提交各阶段有关安排计划，并有权定期核对乙方提供货物数量、规格、质量等内容。甲方有权督促乙方工作并要求乙方更换不符合要求的货物。

4.3 甲方有权要求乙方对缺陷部分予以修复，并按合同约定享有货物保修及其他合同约定的权利。

4.4 甲方应当按照合同约定及时对交付的货物进行验收，未在**【政府采购合同专用条款】**约定的期限内对乙方履约提出任何异议或者向乙方作出任何说明的，视为验收通过。

4.5 甲方应当根据合同约定及时向乙方支付合同价款，不得以内部人员变更、履行内部付款流程等为由，拒绝或迟延支付。

4.6 国家法律法规规定及**【政府采购合同专用条款】**约定应由甲方承担的其他义务和责任。

**5. 乙方的权利和义务**

5.1 签署合同后，乙方应确定项目负责人（或项目联系人），负责与本合同有关的事务。

5.2 乙方应按照合同要求履约，充分合理安排，确保提供的货物及相关服务符合合同有关要求。接受项目行业管理部门及政府有关部门的指导，配合甲方的履约检查及验收，并负责项目实施过程中的所有协调工作。

5.3乙方有权根据合同约定向甲方收取合同价款。

5.4国家法律法规规定及**【政府采购合同专用条款】**约定应由乙方承担的其他义务和责任。

1. **合同履行**

6.1 甲乙双方应当按照**【政府采购合同专用条款】**约定顺序履行合同义务；如果没有先后顺序的，应当同时履行。

6.2 甲乙双方按照合同约定顺序履行合同义务时，应当先履行一方未履行的，后履行一方有权拒绝其履行请求。先履行一方履行不符合约定的，后履行一方有权拒绝其相应的履行请求。

**7. 货物包装、运输、保险和交付要求**

7.1 本合同涉及商品包装、快递包装的，除**【政府采购合同专用条款】**另有约定外，包装应适应远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸等要求，确保货物安全无损地运抵**【政府采购合同专用条款】**约定的指定现场。

7.2 除**【政府采购合同专用条款】**另有约定外，乙方负责办理将货物运抵本合同规定的交货地点，并装卸、交付至甲方的一切运输事项，相关费用应包含在合同价款中。

7.3 货物保险要求按**【政府采购合同专用条款】**规定执行。

7.4 除采购活动对商品包装、快递包装达成具体约定外，乙方提供产品及相关快递服务涉及到具体包装要求的，应不低于《商品包装政府采购需求标准（试行）》《快递包装政府采购需求标准（试行）》标准，并作为履约验收的内容，必要时甲方可以要求乙方在履约验收环节出具检测报告。

7.5 乙方在运输到达之前应提前通知甲方，并提示货物运输装卸的注意事项，甲方配合乙方做好货物的接收工作。

7.6 如因包装、运输问题导致货物损毁、丢失或者品质下降，甲方有权要求降价、换货、拒收部分或整批货物，由此产生的费用和损失，均由乙方承担。

**8. 质量标准和保证**

8.1 质量标准

（1）本合同下提供的货物应符合合同约定的品牌、规格型号、技术性能、配置、质量、数量等要求。质量要求不明确的，按照强制性国家标准履行；没有强制性国家标准的，按照推荐性国家标准履行；没有推荐性国家标准的，按照行业标准履行；没有国家标准、行业标准的，按照通常标准或者符合合同目的的特定标准履行。

（2）采用中华人民共和国法定计量单位。

（3）乙方所提供的货物应符合国家有关安全、环保、卫生的规定。

（4）乙方应向甲方提交所提供货物的技术文件，包括相应的中文技术文件，如：产品目录、图纸、操作手册、使用说明、维护手册或服务指南等。上述文件应包装好随货物一同发运。

8.2 保证

（1）乙方应保证提供的货物完全符合合同规定的质量、规格和性能要求。乙方应保证货物在正确安装、正常使用和保养条件下，在其使用寿命期内具备合同约定的性能。存在质量保证期的，货物最终交付验收合格后在**【政府采购合同专用条款】**规定或乙方书面承诺（两者以较长的为准）的质量保证期内，本保证保持有效。

（2）在质量保证期内所发现的缺陷，甲方应尽快以书面形式通知乙方。

（3）乙方收到通知后，应在**【政府采购合同专用条款】**规定的响应时间内以合理的速度免费维修或更换有缺陷的货物或部件。

（4）在质量保证期内，如果货物的质量或规格与合同不符，或证实货物是有缺陷的，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等，甲方可以根据本合同第15.1条规定以书面形式追究乙方的违约责任。

（5）乙方在约定的时间内未能弥补缺陷，甲方可采取必要的补救措施，但其风险和费用将由乙方承担，甲方根据合同约定对乙方行使的其他权利不受影响。

**9. 权利瑕疵担保**

9.1 乙方保证对其出售的货物享有合法的权利。

9.2 乙方保证在交付的货物上不存在抵押权等担保物权。

9.3 如甲方使用上述货物构成对第三人侵权的，则由乙方承担全部责任。

**10. 知识产权保护**

10.1 乙方对其所销售的货物应当享有知识产权或经权利人合法授权，保证没有侵犯任何第三人的知识产权等权利。因违反前述约定对第三人构成侵权的，应当由乙方向第三人承担法律责任；甲方依法向第三人赔偿后，有权向乙方追偿。甲方有其他损失的，乙方应当赔偿。

**11. 保密义务**

11.1 甲、乙双方对采购和合同履行过程中所获悉的国家秘密、工作秘密、商业秘密或者其他应当保密的信息，均有保密义务且不受合同有效期所限，直至该信息成为公开信息。泄露、不正当地使用国家秘密、工作秘密、商业秘密或者其他应当保密的信息，应当承担相应责任。其他应当保密的信息由双方在**【政府采购合同专用条款】**中约定。

**12. 合同价款支付**

12.1 合同价款支付按照国库集中支付制度及财政管理相关规定执行。

12.2 对于满足合同约定支付条件的，甲方原则上应当自收到发票后10个工作日内将资金支付到合同约定的乙方账户，不得以机构变动、人员更替、政策调整等为由迟延付款，不得将采购文件和合同中未规定的义务作为向乙方付款的条件。具体合同价款支付时间在**【政府采购合同专用条款】**中约定。

**13. 履约保证金**

13.1 乙方应当以支票、汇票、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。

13.2 如果乙方出现**【政府采购合同专用条款】**约定情形的，履约保证金不予退还；如果乙方未能按合同约定全面履行义务，甲方有权从履约保证金中取得补偿或赔偿，且不影响甲方要求乙方承担合同约定的超过履约保证金的违约责任的权利。

13.3 甲方在项目通过验收后按照**【政府采购合同专用条款】**规定的时间内将履约保证金退还乙方；逾期退还的，乙方可要求甲方支付违约金，违约金按照**【政府采购合同专用条款】**规定支付。

**14. 售后服务**

14.1 除项目不涉及或采购活动中明确约定无须承担外，乙方还应提供下列服务：

（1）货物的现场移动、安装、调试、启动监督及技术支持；

（2）提供货物组装和维修所需的专用工具和辅助材料；

（3）在**【政府采购合同专用条款】**约定的期限内对所有的货物实施运行监督、维修，但前提条件是该服务并不能免除乙方在质量保证期内所承担的义务；

（4）在制造商所在地或指定现场就货物的安装、启动、运营、维护、废弃处置等对甲方操作人员进行培训；

（5）依照法律、行政法规的规定或者按照**【政府采购合同专用条款】**约定，货物在有效使用年限届满后应予回收的，乙方负有自行或者委托第三人对货物予以回收的义务；

（6）**【政府采购合同专用条款】**规定由乙方提供的其他服务。

14.2 乙方提供的售后服务的费用已包含在合同价款中，甲方不再另行支付。

**15. 违约责任**

15.1质量瑕疵的违约责任

乙方提供的产品不符合合同约定的质量标准或存在产品质量缺陷，甲方有权要求乙方根据**【政府采购合同专用条款】**要求及时修理、重作、更换，并承担由此给甲方造成的损失。

15.2 迟延交货的违约责任

（1）乙方应按照本合同规定的时间、地点交货和提供相关服务。在履行合同过程中，如果乙方遇到可能影响按时交货和提供服务的情形时，应及时以书面形式将迟延的事实、可能迟延的期限和理由通知甲方。甲方在收到乙方通知后，应尽快对情况进行评价，并确定是否同意延长交货时间或延期提供服务。

（2）如果乙方没有按照合同规定的时间交货和提供相关服务，甲方有权从货款中扣除误期赔偿费而不影响合同项下的其他补救方法，赔偿费按**【政府采购合同专用条款】**规定执行。如果涉及公共利益，且赔偿金额无法弥补公共利益损失，甲方可要求继续履行或者采取其他补救措施。

15.3 迟延支付的违约责任

甲方存在迟延支付乙方合同款项的，应当承担**【政府采购合同专用条款】**规定的逾期付款利息。

15.4其他违约责任根据项目实际需要按**【政府采购合同专用条款】**规定执行。

1. **合同变更、中止与终止**

16.1合同的变更

政府采购合同履行中，在不改变合同其他条款的前提下，甲方可以在合同价款10%的范围内追加与合同标的相同的货物，并就此与乙方协商一致后签订补充协议。

16.2合同的中止

（1）合同履行过程中因供应商就采购文件、采购过程或结果提起投诉的，甲方认为有必要的，可以中止合同的履行。

（2）合同履行过程中，如果乙方出现以下情形之一的：1．经营状况严重恶化；2．转移财产、抽逃资金，以逃避债务；3．丧失商业信誉；4．有丧失或者可能丧失履约能力的其他情形，乙方有义务及时告知甲方。甲方有权以书面形式通知乙方中止合同并要求乙方在合理期限内消除相关情形或者提供适当担保。乙方提供适当担保的，合同继续履行；乙方在合理期限内未恢复履约能力且未提供适当担保的，视为拒绝继续履约，甲方有权解除合同并要求乙方承担由此给甲方造成的损失。

（3）乙方分立、合并或者变更住所的，应当及时以书面形式告知甲方。乙方没有及时告知甲方，致使合同履行发生困难的，甲方可以中止合同履行并要求乙方承担由此给甲方造成的损失。

（4）甲方不得以行政区划调整、政府换届、机构或者职能调整以及相关责任人更替为由中止合同。

16.3合同的终止

（1）合同因有效期限届满而终止；

（2）乙方未按合同约定履行，构成根本性违约的，甲方有权终止合同，并追究乙方的违约责任。

16.4 涉及国家利益、社会公共利益的情形

政府采购合同继续履行将损害国家利益和社会公共利益的，双方当事人应当变更、中止或者终止合同。有过错的一方应当承担赔偿责任，双方都有过错的，各自承担相应的责任。

**17. 合同分包**

17.1 乙方不得将合同转包给其他供应商。涉及合同分包的，乙方应根据采购文件和投标（响应）文件规定进行合同分包。

17.2 乙方执行政府采购政策向中小企业依法分包的，乙方应当按采购文件和投标（响应）文件签订分包意向协议书，分包意向协议书属于本合同组成部分。

**18. 不可抗力**

18.1 不可抗力是指合同双方不能预见、不能避免且不能克服的客观情况。

18.2 任何一方对由于不可抗力造成的部分或全部不能履行合同不承担违约责任。但迟延履行后发生不可抗力的，不能免除责任。

18.3 遇有不可抗力的一方，应及时将事件情况以书面形式告知另一方，并在事件发生后及时向另一方提交合同不能履行或部分不能履行或需要延期履行的详细报告，以及证明不可抗力发生及其持续时间的证据。

**19. 解决争议的方法**

19.1 因本合同及合同有关事项发生的争议，由甲乙双方友好协商解决。协商不成时，可以向有关组织申请调解。合同一方或双方不愿调解或调解不成的，可以通过仲裁或诉讼的方式解决争议。

19.2 选择仲裁的，应在**【政府采购合同专用条款】**中明确仲裁机构及仲裁地；通过诉讼方式解决的，可以在**【政府采购合同专用条款】**中进一步约定选择与争议有实际联系的地点的人民法院管辖，但管辖法院的约定不得违反级别管辖和专属管辖的规定。

19.3 如甲乙双方有争议的事项不影响合同其他部分的履行，在争议解决期间，合同其他部分应当继续履行。

**20. 政府采购政策**

20.1 本合同应当按照规定执行政府采购政策。

20.2 本合同依法执行政府采购政策的方式和内容，属于合同履约验收的范围。甲乙双方未按规定要求执行政府采购政策造成损失的，有过错的一方应当承担赔偿责任，双方都有过错的，各自承担相应的责任。

20.3 对于为落实中小企业支持政策，通过采购项目整体预留、设置采购包专门预留、要求以联合体形式参加或者合同分包等措施签订的采购合同，应当明确标注本合同为中小企业预留合同。其中，要求以联合体形式参加采购活动或者合同分包的，须将联合体协议书或者分包意向协议书作为采购合同的组成部分。

**21. 法律适用**

21.1 本合同的订立、生效、解释、履行及与本合同有关的争议解决，均适用法律、行政法规。

21.2 本合同条款与法律、行政法规的强制性规定不一致的，双方当事人应按照法律、行政法规的强制性规定修改本合同的相关条款。

**22. 通知**

22.1 本合同任何一方向对方发出的通知、信件、数据电文等，应当发送至本合同第一部分《政府采购合同协议书》所约定的通讯地址、联系人、联系电话或电子邮箱。

22.2 一方当事人变更名称、住所、联系人、联系电话或电子邮箱等信息的，应当在变更后3日内及时书面通知对方，对方实际收到变更通知前的送达仍为有效送达。

22.3本合同一方给另一方的通知均应采用书面形式，传真或快递送到本合同中规定的对方的地址和办理签收手续。

22.4通知以送达之日或通知书中规定的生效之日起生效，两者中以较迟之日为准。

1. **合同未尽事项**

23.1合同未尽事项见**【政府采购合同专用条款】**。

23.2 合同附件与合同正文具有同等的法律效力。

## **第三节 政府采购合同专用条款**

一、供应内容

1.由乙方向甲方供应 （货物名称）以政府采购项目

（招标项目标包编号）为准。

2.在合同履行过程中，双方应严格遵守招标采购中规定的物资规格参数、价格、配送服务等内容，甲方定期提供货物需求清单，并且以甲方通知交付期限为准，乙方按照清单按时保质保量将货物送达甲方指定地点。

3.除不可抗力、疫情等原因外（①不可抗力是指合同当事人在订立合同时不可预见，在合同履行过程中不可避免、不能克服且不能提前防备的自然灾害和社会性突发事件，如地震、海啸、瘟疫、骚乱、戒严、暴动、战争；②生产厂家停产，不再生产与投标文件所投产品相同的产品），乙方不得因其他任何理由延迟送货。甲方如遇特殊情况需推迟送货，应提前通知乙方。因乙方原因延误交货日期的（采购人要求推迟的除外），甲方有权要求乙方承担违约责任。

4.除不可抗力、疫情原因外（①不可抗力是指合同当事人在订立合同时不可预见，在合同履行过程中不可避免、不能克服且不能提前防备的自然灾害和社会性突发事件，如地震、海啸、瘟疫、骚乱、戒严、暴动、战争；②生产厂家停产，不再生产与投标文件所投产品相同的产品），乙方不得未经甲方书面同意变更供应商品，应严格按相关要求（含商标、名称、产地、规格和重量等）供应，否则，甲方有权拒收。

因不可抗力、疫情原因，确需更换产品的，须经甲方书面同意变更供应商品，并提供生产厂家的生产证明及包袋的相关证明文件，更换的产品参数质量标准（质量标准符合本次采购文件第三章采购需求）不低于原目录同类产品参数质量标准，价格不高于原目录同类产品的价格。

5.双方遵循市场风险自担原则，合同执行期间不调整价格。

**6.售后服务：**

（1）质量问题：如供应商所供货物存在质量问题，**包括但不限于：**如霉变、变质、杂质超标、口感不佳等不符合国家、地方、行业相关标准和规范等，必须按照实际需求单位要求无条件进行换货或退货，更换的货物必须与投标文件所投产品、样品保持一致。如不一致，视为供应商违约，违约责任详见违约责任条款。如双方对质量有争议的可送具有检验资质的部门检测（检测费用由中标人承担），同时留样备检。

（2）包装问题：如包装破损、包装袋的封装方式、包装方式、包装袋的标识与投标文件所投产品、样品不一致，必须按照实际需求单位要求无条件进行换货或退货，更换的货物必须与投标文件所投产品、样品保持一致。如不一致，视为供应商违约，违约责任详见违约责任条款。

（3）过期或假冒伪劣产品：过期或假冒伪劣产品等问题，必须按照实际需求单位要求无条件进行换货或退货，更换的货物必须与投标文件所投产品、样品保持一致。如不一致，视为供应商违约，违约责任详见违约责任条款。

（4）供应商必须成立售后服务小组，专门负责本项目实际需求单位的售后，明确职责、落实工作。

（5）售后响应时间：供应商必须提供至少1名项目负责人作为固定联系人，联系人能够保持7\*24小时通讯畅通，如供应商需要更换联系人，需提前取得采购人书面同意。

（6）供应商按照采购人采购单注明的货物进行供货，不得出现以次充好、随意更换、缺斤短两等不良现象，若出现上述行为，视为供应商违约，违约责任详见违约责任条款。

二、合同时间

自合同签订之日起至12个月止，按实际需求单位的要求分次分批供货。

三、双方权利和义务

1.甲方有按时对账和及时结算义务，不得无故拖欠乙方每月的货物费用，乙方有权对甲方故意拖延结算行为向甲方上级部门投诉解决。

2.甲方有权随时检查乙方供应货物和乙方履行合同义务程度。

3.甲方根据自身需要，有权要求乙方变更供应货物的送货时间、地点和每批次的货物数量。

4.甲方有权在乙方单方面严重违约或者解除合同时，解除合同并扣除乙方的履约保证金等权利，甲方书面告知乙方，乙方承担单方面违约或者解除合同的责任。

5.甲乙双方合同签订之前，乙方向甲方提交本项目成交合同金额10%的履约保证金（ ）万元,合同自然履行完毕后30日内，在扣除违约金及因乙方原因给甲方造成的损失之外，甲方将剩余的履约保证金（无息）返还给乙方。乙方在协议履行期间保证对甲方的货物供应，若中标后反悔或不能履行协议的，甲方有权单方终止协议并扣除全额履约保证金，由此产生的一切经济损失由该乙方自行承担。

乙方必须在合同签订之前按采购文件要求向实际需求单位缴纳履约保证金，否则将视为乙方放弃中标权利，采购人有权按照规定选择其他中标候选人为本项目的中标供应商，或对本项目重新进行招标。

6.乙方安排专人及车辆送货，应提前72小时书面告知甲方配送货物的车辆、人员相关信息及证明，送货人必须严格遵守甲方对外来人员、车辆相关管理规定。若送货车辆及人员发生变更的，须提前72小时向采购人提出变更申请。乙方未及时书面告知甲方，甲方未收到乙方书面说明的责任由乙方自负。

7.甲、乙双方在采购和履行合同过程中所获悉的对方属于保密的内容，甲乙双方均有保密义务。乙方不得向其他人员泄露甲方的任何保密信息，也不向任何第三方转让、交换或泄露甲方提供的上述秘密等，如违反本条规定致使甲方遭受损失，乙方应负法律责任，并向甲方支付合同总价30%的违约金。保密要求不随合同终止而失效。

8.因乙方提供有毒、变质、过期等食物，或乙方供货出现质量问题，造成食物安全事故的，经有关单位鉴定原因后，如确实为乙方提供食品所致，属于乙方严重违约行为，乙方应承担由此给甲方造成的一切损失（包括但不限于经济损失），并承担相应的法律责任，同时甲方有权解除合同，造成社会负面影响的，乙方有义务按照甲方要求采取相应措施，最大程度挽回甲方的社会负面影响。

9.乙方应按照招标采购确定的商品供货，价格不高于中标价格或合同约定价格，每批次供货前应向甲方提供商品清单，清单中应标明产品名称、产品规格、生产厂商、供应数量等信息。

10.乙方需指派服务团队中专人负责就订货、验货、取货、对账、结账等事宜与甲方进行沟通，乙方人员变动应及时通知甲方，否则出现纠纷由乙方负责。

乙方指定联系人： 电话：

身份证号码：

11.乙方对甲方所出具的相关处理结果有异议的，可以在接到甲方书面处理结果通知后7个工作日内，向甲方上级机关提出申诉。

12.如因疫情防控、抢险救灾等原因导致乙方送货车辆、人员、货物被留置、扣押或者销毁等，产生的一切责任和损失由乙方自行承担。

四、交付和运输责任

1.乙方提供的货物须和投标文件所投产品、样品保持一致并负责按照货物需求清单载明的时间地点及运输方式，将货物运输到约定的交货地点交付给甲方，乙方应随货物同时提交供货清单及产品合格证明文件等资料，如未提供，甲方有权拒绝接收货物。货物在乙方交付甲方之前的费用和风险由乙方承担，货物通过甲方验收视为乙方完成交付。

2.货物交付甲方检验合格签收后，货物所有权即归甲方所有，甲方可以自行处理。

3.甲方收货时对货物的验收，仅视为对货物包装、数量及外观的验收，货物在使用过程中发现质量问题的，乙方应在收到甲方书面异议10日内按照甲方要求处理，否则视为默认甲方提出的异议和处理意见。如因此造成供货逾期，乙方应承担逾期供货及供货不符合合同约定的违约责任。

4.**甲方对合同货物的数量、规格和质量的检验，应依据本项目采购文件及合同条款中的有关规定进行，甲方有权对乙方提供的货物进行质量抽检，并将货物送相关质量检测单位进行质量检验，无论检验结果如何，质检费用均由乙方承担。若检验结果为不合格，乙方须负责更换新批次符合标准的货物，并承担由此造成的损失。甲方可根据乙方因供货问题涉嫌违法犯罪或其他问题线索保留追究的权利**。

5.按照采购人管理要求，配送货物及车辆进行消杀等相关处理。

6.抢险救灾、疫情等不可抗力的因素或国家（自治区、兵团等甲方上级机关）出台新政策等，造成货物不能按时配送，影响合同执行的，由甲乙双方共同协商解决。

五、付款方式及付款时间

1、中标供应商自合同实际履行当月开始，至次月5日前，携上月收货验收单到实际需求单位处，由双方对当月供应货物情况进行核对，核对无误后，中标供应商提供相应足额发票，实际需求单位按照兵团财政局预算管理相关规定和程序，15个工作日内给予中标供应商结账。

2、原则上由实际需求单位每月结算一次，如遇财政原因等特殊情况，双方协商另行确定结算时间。

3.乙方指定收款账户为:

开户行：

账 号：

六、违约责任**（本合同内违约金约定不一致处，按约定违约金高的条款执行。）**

1.任何一方违反本合同约定，另一方有权要求违约方立即采取补救措施，避免给另一方造成损失或损失进一步扩大。

2.乙方不履行或不完全履行本合同、采购文件及投标文件中规定的义务，即构成违约，乙方应承担违约责任。违约金不足以赔偿甲方全部损失的，乙方须继续承担全额赔偿责任。同时，乙方必须无条件赔偿甲方由此产生的包括律师代理费、诉讼费、保全费、公证费、交通费、质检费等全部费用”

3.逾期交货：本合同履行过程中，乙方未按合同约定向甲方交付货物的，每逾期一日向甲方支付1000元的违约金，逾期超过10日的或者逾期交付货物累计发生3次的，甲方有权解除合同。乙方并赔偿因此给甲方造成的损失和负面影响。违约金不足以赔偿甲方全部损失的，乙方须继续承担全额赔偿责任。

4.乙方违反采购文件中规定义务的，每违反一项，应向甲方支付5万元违约金；累计违反3项的，甲方有权解除合同。

5.本合同签订后，因乙方原因致使合同无法履行或解除的，乙方应向甲方支付违约金，违约金金额为合同总价的30%，并由甲方扣除全部履约保证金。

6、逾期交货：本合同履行过程中，乙方未按合同约定向甲方交付货物的，每逾期一日向甲方支付1000元的违约金，逾期超过10日的或者逾期交付货物累计发生3次的，甲方有权解除合同。乙方并赔偿因此给甲方造成的损失和负面影响。违约金不足以赔偿甲方全部损失的，乙方须继续承担全额赔偿责任。

7、乙方所供货物**数量、包装袋的封装方式、包装方式、包装袋的标识、货物品质**的违约，乙方**按签约合同总价的30%**向甲方支付违约金，并赔偿因此给甲方造成的损失和负面影响。违约金不足以赔偿甲方全部损失的，乙方须继续承担全额赔偿责任。

8、甲方迟延付款的，按照订立合同时一年期贷款市场报价利率承担逾期付款的违约责任。因财政拨款原因导致延迟付款的，甲方不承担逾期付款的违约责任。

七、合同的终止

1.供货期限届满后，合同自动终止。

2.乙方接到甲方通知后未按照合同约定提供货物三次（含）以上，视为乙方违约，甲方有权解除合同。

3.合同期届满后乙方应承担下列义务：

（1）交付所有应交付甲方的物资；

（2）归还所有通行证件、涉密文件等。

（3）合同附保密承诺书，乙方应遵守保密承诺书的一切规定。

八、追加合同金额

政府采购合同履行中，采购人需要追加与合同标的相同的货物的，在不改变合同其他条款的前提下，经采购人报同级财政部门批准后，可以与中标供应商签订补充合同，但所有补充合同的采购金额不得超过原合同采购金额的10%，否则采购人应重新组织采购。

采购合同双方当事人不得擅自变更、中止或者终止合同。采购合同继续履行将损害国家利益和社会公共利益的，双方当事人应当变更、中止或者终止合同。有过错的一方应当承担赔偿责任，双方都有过错的，各自承担责任。

九、其他

1.本合同在履行过程中发生争议的，甲乙双方应当友好协商解决。协商解决不成的，向甲方所在地的人民法院诉讼。

2.采购文件、投标文件、中标通知书、澄清答疑文件等是本合同的有效组成部分，本合同未尽事宜，由甲乙双方另行协商处理。甲乙双方协商一致的，应当采取书面形式对本合同进行修改和补充。

3.本合同一式五份，自甲乙双方签字盖章后生效。甲方三份乙方二份，合同对甲乙双方具有同等法律效力。

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 第二节  第1.2（6）项 | 联合体具体要求 | 本项目不接受联合体投标 |
| 第二节  第1.2（7）项 | 其他术语解释 | / |
| 第二节  第4.4款 | 履约验收中甲方提出异议或作出说明的期限 | / |
| 第二节  第4.6款 | 约定甲方承担的其他义务和责任 | 详见第一节 政府采购合同协议书、第三节 政府采购合同专用条款 |
| 第二节  第5.4款 | 约定乙方承担的其他义务和责任 | 详见第一节 政府采购合同协议书、第三节 政府采购合同专用条款 |
| 第二节  第6.1款 | 履行合同义务的顺序 | 乙方先履行交货义务甲方后付款 |
| 第二节  第7.1款 | 包装特殊要求 | 详见第三章 采购需求 |
| 指定现场 | 详见招标文件 |
| 第二节  第7.2款 | 运输特殊要求 | 详见第一节 政府采购合同协议书、第三节 政府采购合同专用条款 |
| 第二节  第7.3款 | 保险要求 | 详见第一节 政府采购合同协议书、第三节 政府采购合同专用条款 |
| 第二节  第8.2（1）项 | 质保期 | 中标供应商提供给实际需求单位的所有货物保质期不得少于规定保质期的三分之二，临期商品或超过保质期的货物应及时免费更换。 |
| 第二节  第8.2（3）项 | 货物质量缺陷  响应时间 | 详见第一节 政府采购合同协议书、第三节 政府采购合同专用条款 |
| 第二节  第11.1款 | 其他应当保密的信息 | 详见第一节 政府采购合同协议书、第三节 政府采购合同专用条款 |
| 第二节  第12.2款 | 合同价款支付时间 | 详见第一节 政府采购合同协议书、第三节 政府采购合同专用条款 |
| 第二节  第13.2款 | 履约保证金不予退还的情形 | 详见第一节 政府采购合同协议书、第三节 政府采购合同专用条款 |
| 第二节  第13.3款 | 履约保证金退还时间及逾期退还的违约金 | 详见第一节 政府采购合同协议书、第三节 政府采购合同专用条款 |
| 第二节  第14.1（3）项 | 运行监督、维修期限 | / |
| 第二节  第14.1（5）项 | 货物回收的约定 | / |
| 第二节  第14.1（6）项 | 乙方提供的其他服务 | / |
| 第二节  第15.1款 | 修理、重作、更换相关具体规定 | / |
| 第二节  第15.2（2）项 | 迟延交货赔偿费 | 详见第一节 政府采购合同协议书、第三节 政府采购合同专用条款 |
| 第二节  第15.3款 | 逾期付款利息 | 详见第一节 政府采购合同协议书、第三节 政府采购合同专用条款 |
| 第二节  第15.4款 | 其他违约责任 | 详见第一节 政府采购合同协议书、第三节 政府采购合同专用条款 |
| 第二节  第19.2款 | 解决争议的方法 | 本合同在履行过程中发生争议的，甲乙双方应当友好协商解决。协商解决不成的，向甲方所在地的人民法院诉讼。 |
| 第二节  第23.1款 | 其他专用条款 | / |
|  | 履行合同服务期限 | 自合同签订之日起至12个月止，按实际需求单位的要求分次分批供货。 |
|  | 响应时间 | 按采购需求、项目采购合同及实际需求单位要求执行 |
|  | 合同价款支付方式和条件 | 1、中标供应商自合同实际履行当月开始，至次月5日前，携上月收货验收单到实际需求单位处，由双方对当月供应货物情况进行核对，核对无误后，中标供应商提供相应足额发票，实际需求单位按照兵团财政局预算管理相关规定和程序，15个工作日内给予中标供应商结账。  2、原则上由实际需求单位每月结算一次，如遇财政原因等特殊情况，双方协商另行确定结算时间。 |
|  | 合同未尽事项 | 双方协商 |
|  | 特别约定 | 项目采购人并不承担实际需求单位承担的付款、验货等责任和义务，合同履行中实际需求单位存在违约情形的，由实际需求单位承担，项目采购人不承担。 |

**附件：保密承诺书**

**保密承诺书**

**致： （填写采购人名称）**

鉴于我单位在 （项目名称）项目采购工作过程中,可能知悉采购人有关技术资料和其他涉密信息(以下称“保密信息”)，我单位愿承诺如下：

一、对采购人提供的所有保密信息严格保密,且未经采购人书面同意,不会向任何单位和个人披露全部或任何部分保密信息。

二、本承诺书所称保密信息应当包括但不限于采购人提供给我方的采购人及/或关联公司的图纸、技术规范书、工程量清单等有关项目设计的技术资料,并包括所有的复印及其他相关的复制品,而无论载体为书面、电子版本、磁盘或音像资料抑或其他任何形式的资料。保密信息内容包括但不限于:

（一）生产秘密,包括但不限于生产规模、设备、原料等的来源渠道、价格,生产方式,原料的质量、数量,产品的生产成本、产品的定价等。

（二）技术秘密,包括但不限于项目设计、图纸、工艺、技术数据、科研成果、专利数据、计算机程序。

（三）合作秘密,包括但不限于本次双方合作的内容、进程和任何待决或已决的意向、历史记录等与本次合作相关的信息。

（四）管理秘密，包括但不限于采购方的财务数据、人事数据、薪酬数据。

（五）其他秘密,包括但不限于所有通过公共渠道无法获得的以纸张、实物、磁(光)盘、磁带、仪器及以其他任何形式为载体内容相关的信息。

三、本承诺书所称保密信息不包括已进入公知领域的信息。

四、我单位不得为了任何目的披露或使用全部或部分保密信息。

五、我单位不得就本承诺书及双方于本承诺书下的合作做出任何公开声明或以任何方式与任何第三方进行任何沟通。

六、如果我方未遵守本承诺书规定的任何义务且给采购人造成损害的,采购人有权就全部直接和间接损失享有以下所有适当的求偿权:即因我方违反信义义务、违反保密规定、违反合同、违反法定义务或其他规定而可能由任何有权管辖的机构赋予的民事救济。采购人损害无法计算的,采购人有权单方要求我方按合同约定相关条款支付违约金，我方没有异议。

七、采购人于任何时间可自行判断终止向我方进一步提供保密信息。我方同意终止本承诺书时,所有保密之信息必须立即(接到终止要求14天之内)返还采购人并销毁我方保留的所有复件。如有按国家法律法规强制规定需作为项目技术档案保留的保密信息,则必须由我方向采购人提供此类强制规定后双方共同整理归档,并在双方共同在场的情况下予以封存,以后政府有权机构调阅时,我方应书面通知采购人到场方可提供。此行为不影响双方在协议下的其他保密义务。

八、如果法律要求或政府机构强制命令，要求我方披露采购人保密信息或资料，则上述规定不限制我方照此办理。我方应立即向采购人提供被要求披露内容的完整描述,且应当对所需透露信息寻求最大程度的保密,且我方应尽最大努力,为采购人提供其与有关机构就披露范围进行协商的机会。

九、我方需在开标结束后十日内交回从采购人处领取的与项目相关的所有保密资料等，同时我方不能复印、留存、拍照、网传与项目相关的所有资料，若因此出现流失泄密，由我方承担全部责任及由此造成的后果。

十、本承诺书的成立、效力、解释、履行、更改、终止争议的解决均适用中华人民共和国法律。因本承诺书产生的争议,双方应首先友好协商解决。因履行本承诺书所发生或与本承诺书有关的争议，在争议发生后六十天内未能通过协商解决的,双方可以向采购人所在地兵团人民法院提起诉讼，败诉方必须履行判决并承担因诉讼产生的包括但不限于律师费、诉讼费、交通费等全部费用。

十一、我方对有关保密信息的保密义务应当自本承诺书签署后生效并持续到双方合作完毕后满[5]年或本承诺书被解除或终止之后[5]年。

十二、本承诺书自我方签章之日起生效。

供应商名称(加盖公章)

法定代表人(签字或盖章)：

日 期：

# **第七章 投标文件格式**

封面：

## 投 标 文 件

## 资格证明文件

（标项号： ）

项目编号/标项号：

项目名称：

投 标 人：

年 月 日

## 一、满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定

**（一）法人、其他组织或者自然人的证明文件**

1、投标人为企业（包括合伙企业）的，应提供有效的“营业执照”；

2、投标人为事业单位的，应提供有效的“事业单位法人证书”；

3、投标人为非企业机构的，应提供有效的“执业许可证”、“登记证书”等证明文件；

4、投标人是个体工商户的，应提供有效的“个体工商户营业执照”；

5、投标人是自然人的，应提供有效的自然人身份证明。

## **（二）政府采购供应商信用承诺函**

单位名称（自然人姓名）：

统一社会信用代码（身份证号码）：

法定代表人（负责人）：

我单位（本人）自愿参加本次政府采购活动，严格遵守《中华人民共和国政府采购法》及相关法律法规，坚守公开、公平、公正和诚实信用等原则，依法诚信经营，并郑重承诺：

一、我单位（本人）符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定：

（一）具有独立承担民事责任的能力;

（二）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度;

（三）具有履行合同所必需的设备和专业技术能力;

（四）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录;

（五）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;

（六）符合法律、行政法规规定的其他条件。

二、我单位（本人）未被列入严重违法失信名单、失信被执行人名单、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单。

三、如果本公司（本人）有幸中标（成交），在合同签订之前，采购单位有权要求本公司（本人）提供资格证明材料原件进行核验。

四、我单位（本人）保证上述承诺事项的真实性。如有弄虚作假或其他违法违规行为，自愿按照规定将违背承诺行为作为失信行为记录到社会信用信息平台，并视同为“提供虚假材料谋取中标、成交”按照《中华人民共和国政府采购法》第七十七、七十九条规定，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，由市场监管部门吊销营业执照；构成犯罪的，依法追究刑事责任；给他人造成损失的，并应依照有关民事法律规定承担民事责任。

供应商名称（公章）：

法定代表人、负责人、本人、或授权代表（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

## 二、联合体协议书【本项目不适用】

**联合体协议书**

**（以联合体形式投标的，提供联合体协议书；本项目不接受联合体投标或者投标人不以联合体形式投标的，则不需要提供）**

（联合体所有成员名称）自愿组成一个联合体，以一个投标人的身份参加（项目名称）【项目编号/标项号： 】投标。

一、各方一致决定，（某联合体成员名称）为联合体牵头人，代表所有联合体成员负责投标和合同实施阶段的主办、协调工作。

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

三、本次联合投标中，分工如下：

（联合体成员1） 承担项目采购合同金额的 %，负责的工作和义务为： ；

（联合体成员2） 承担项目采购合同金额的 %，负责的工作和义务为： ；

……

四、联合体成员中小企业合同份额。

1、（联合体成员X,……）提供的全部货物由小微企业制造，其合同份额占到合同总金额 %以上；……。**（未预留份额专门面向中小企业采购的采购项目，以及预留份额中的非预留部分采购包，接受联合体投标的，联合体协议书约定小微企业的合同份额占到合同总金额30%以上的，对联合体报价按评标标准确定的比例给予扣除。供应商拟享受以上价格扣除政策的，填写有关内容。）**

2、中小企业合同金额达到 %，其中小微企业合同金额达到 %。**（要求以联合体形式参加的项目或采购包，供应商按招标文件第一部分招标公告申请人的资格要求中规定的联合体协议书中中小企业、小微企业合同金额应当达到的比例要求填写。）**

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

六、有关本次联合投标的其他事宜：

1、联合体各方不再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的政府采购活动。

2、联合体中有同类资质的各方按照联合体分工承担相同工作的，按照资质等级较低的供应商确定资质等级。

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

4、其他：……

5、本协议书自签署之日起生效，若未中标，自本次投标有效期结束后自行失效；若中标，自合同书规定的期限之后自行失效。

6、本协议书正本一式 份，联合体成员各执 份；副本一式 份，联合体成员各执 份。

联合体成员1名称（公章)：

联合体成员2名称（公章)：

……

日期： 年 月 日

注：按本格式和要求提供。

## 三、分包意向协议书【本项目不适用】

**分包意向协议书**

【**中标后以分包方式履行合同的，提供分包意向协议书；采购人不同意分包或者投标人中标后不以分包方式履行合同的，则不需要提供。**】

（投标人名称）若成为（项目名称）【项目编号/标项号： 】的中标供应商，将依法采取分包方式履行合同。（投标人名称）与（所有分包供应商名称）达成分包意向协议书。

一、分包标的及数量

（投标人名称）将 XX工作内容 分包给（分包供应商1名称），（分包供应商1名称），具备承担XX工作内容相应资质条件且不得再次分包；

## ……

二、分包供应商中小企业合同份额

1、（分包供应商X,……）提供的货物全部由小微企业制造，其合同份额占到合同总金额 %以上。**（未预留份额专门面向中小企业采购的采购项目，以及预留份额中的非预留部分采购包，允许分包的，分包意向协议书约定小微企业的合同份额占到合同总金额30%以上的，对大中型企业的报价按评标标准确定的比例给予扣除。供应商拟享受以上价格扣除政策的，填写有关内容。）**

2、中小企业合同金额达到 %，其中小微企业合同金额达到 %。**（要求合同分包形式参加的项目或采购包，供应商按招标文件第一部分招标公告申请人的资格要求中规定的分包意向协议书中中小企业、小微企业合同金额应当达到的比例要求填写。）**

三、分包工作履行期限、地点、方式

四、质量

五、价款或者报酬

六、违约责任

七、争议解决的办法

投标人名称（公章)：

分包供应商名称（公章)：

……

日期： 年 月 日

注：按本格式和要求提供。

## 四、落实政府采购政策相关证明文件

### **（一）节能环保产品清单及证明材料【本项目不适用】**

项目名称： 项目编号/标项号：

1、节能产品

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 设备名称 | 制造商名称 | 品牌 | 型号 | 数量 | 单价  （万元） | 总价  （万元） | 属强制采购或优先采购 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | …… |  |  |  |  |  |  |  |

2、环保产品

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 设备名称 | 制造商  名称 | 品牌 | 型号 | 数量 | 单价  （万元） | 总价  （万元） |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | …… |  |  |  |  |  |  |

**特别说明：投标人应将所投产品中节能、环保产品分别列入上表中，并按本招标文件“第二章投标人须知”提供相关证明材料，未填写本表或未提供有效认证证书的不给予价格扣除。**

投标人名称（公章)：

日期：

### **（二）中小企业声明函**【如专门面向中小企业采购的项目，此函可放于此处，否则，应后置于“其他资格证明文件”】

**中小企业声明函**

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库﹝2020﹞46 号）的规定，本公司（联合体）参加 （单位名称） 的 （项目名称） 采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

1. （标的名称） ，属于 工业 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 工业 行业 ；制造商为 （企业名称） ，从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于 （中型企业、小型企业、微型企业）；

……

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

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

投标人名称（公章)：

日期： 年 月 日

**说明：1.重要提示：供应商应仔细阅读本函附件1关于**“**中小企业声明函”的填写要求及提交要求，否则，因填写或提交等产生的一切不利后果，须自行承担。**

**2.**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。

**附件1**

**（一）关于“中小企业声明函”的填写要求**

“中小企业声明函”具体填写要求如下：

1.“单位名称”应填写采购人名称。

2.“项目名称”应按照采购文件中确定的项目名称填写。对于分包方式面向中小企业采购的项目，应标明中小企业的具体分包内容；对于以联合体方式面向中小企业采购的项目，应标明联合体中中小企业所承担的具体内容。

3.“标的名称”应填写采购文件中细化载明的采购标的名称。对于分包方式面向中小企业采购的项目，“标的名称”应填写采购文件中注明的分包给中小企业的采购标的名称；对于以联合体方式面向中小企业采购的项目，“标的名称”应填写采购文件中注明的联合体中中小企业承担的采购标的名称。

4.“采购文件中明确的所属行业”应填写采购文件中明确的采购标的所属行业，并应确保与采购标的涉及的货物制造商/服务承接商/工程承建商（根据项目属性确定）本身的所属行业保持一致。

对于分包方式面向中小企业采购的项目，“采购文件中明确的所属行业”应按照采购文件中注明的分包给中小企业的采购标的所属行业填写，并应确保与该分包部分采购标的涉及的货物制造商/服务承接商/工程承建商（根据项目属性确定）本身的所属行业保持一致。

对于以联合体方式面向中小企业采购的项目，“采购文件中明确的所属行业”应按照采购文件中注明的联合体中中小企业承担的采购标的所属行业填写，并应确保与该承担部分采购标的涉及的货物制造商/服务承接商/工程承建商（根据项目属性确定）本身的所属行业保持一致。

5.“企业名称”应填写投标（响应）的货物制造商/服务承接商/工程承建商（根据项目属性确定）。

对于分包方式面向中小企业采购的项目，“企业名称”应填写分包部分采购标的对应的货物制造商/服务承接商/工程承建商（根据项目属性确定）。

对于以联合体方式面向中小企业采购的项目，“企业名称”应填写联合体中中小企业承担采购标的对应的货物制造商/服务承接商/工程承建商（根据项目属性确定）。

6.从业人员、资产总额指标以上年度末数据为依据，营业收入指标以上年度累计数据为依据。无上年度数据的新成立企业可不填报。

7.“中型企业/小型企业/微型企业”部分，供应商应依据企业上年度从业人员、营业收入、资产总额等指标，按照《中小企业划型标准规定》（工信部联企业〔2011〕300号）、《金融业企业划型标准规定》（银发〔2015〕309号），判断“中小企业声明函”载明的货物制造商/服务承接商/工程承建商（根据项目属性确定）是否属于采购文件所属行业的中型企业/小型企业/微型企业。

8.对于已纳入统计部门统计范围的企业，所属行业、从业人员、营业收入、资产总额、规模类型应与统计部门报表保持一致。对于未纳入统计部门统计范围的企业，应对照《国民经济行业分类》确定所属行业，当企业从事两种以上的经济活动时，按照企业从事的主要活动确定所属行业；从业人员、营业收入、资产总额应按照上年度末实际情况填报，并应确保在争议纠纷处理时，可提供相关数据的来源依据。

**（二）关于“中小企业声明函”的提交要求**

1.投标（响应）供应商对“中小企业声明函”的真实性负责。投标（响应）供应商应当核实投标（响应）的货物制造商/服务承接商/工程承建商（根据项目属性确定）的相关信息，如对相关信息了解不充分，或者不能确定相关信息真实、准确的，不建议出具“中小企业声明函”。

2.鼓励供应商在投标（响应）时一并提供对货物制造商、服务承接商、工程承建商相关信息的核实核验情况以及其他佐证材料。

3.如供应商提供的“中小企业声明函”存在按采购文件所属行业划型不实的，属于提供虚假材料谋取中标、成交，依照《中华人民共和国政府采购法》第七十七条的规定，将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。

**附件2：**

**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。**

**附件3：**

**关于印发《金融业企业划型标准规定》的通知**

**银发〔2015〕309号**

**为进一步贯彻落实《中华人民共和国中小企业促进法》、《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）、《国务院办公厅关于金融支持小微企业发展的实施意见》（国办发〔2013〕87号），推动中小金融机构健康发展，加大金融对实体经济的支持，人民银行会同银监会、证监会、保监会和国家统计局联合研究制定了《金融业企业划型标准规定》（见附件）。经国务院同意，现印发给你们，请遵照执行。**

**请人民银行上海总部，各分行、营业管理部、省会（首府）城市中心支行、副省级城市中心支行会同所在省（区、市）银监局、证监局、保监局、统计局将本通知联合转发至辖内相关机构。**

**附件：金融业企业划型标准规定**

**中国人民银行**

**中国银行业监督管理委员会**

**中国证券监督管理委员会**

**中国保险监督管理委员会**

**中华人民共和国国家统计局**

**2015年9月28日**

附件

**金融业企业划型标准规定**

**一、根据《中华人民共和国中小企业促进法》、《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）和《国务院办公厅关于金融支持小微企业发展的实施意见》（国办发〔2013〕87号），制定本规定。**

**二、适用范围。本规定适用于从事《国民经济行业分类》（GB/T4754-2011）中J门类（金融业）活动的企业。**

**三、行业分类。采用复合分类方法对金融业企业进行分类。首先，按《国民经济行业分类》将金融业企业分为货币金融服务、资本市场服务、保险业、其他金融业四大类。其次，将货币金融服务分为货币银行服务和非货币银行服务两类，将其他金融业分为金融信托与管理服务、控股公司服务和其他未包括的金融业三类。最后，按经济性质将货币银行服务类金融企业划为银行业存款类金融机构；将非货币银行服务类金融业企业分为银行业非存款类金融机构，贷款公司、小额贷款公司及典当行；将资本市场服务类金融业企业划为证券业金融机构；将保险业金融企业划为保险业金融机构；将其他金融业企业分为信托公司，金融控股公司和除贷款公司、小额贷款公司、典当行以外的其他金融机构。**

**四、划型标准指标。采用一个完整会计年度中四个季度末法人并表口径的资产总额（信托公司为信托资产）平均值作为划型指标，该指标以监管部门数据为准。**

**五、指标标准值。依据指标标准值，将各类金融业企业划分为大、中、小、微四个规模类型，中型企业标准上限及以上的为大型企业。**

**（一）银行业存款类金融机构。资产总额40000亿元以下的为中小微型企业。其中，资产总额5000亿元及以上的为中型企业，资产总额50亿元及以上的为小型企业，资产总额50亿元以下的为微型企业。**

**（二）银行业非存款类金融机构。资产总额1000亿元以下的为中小微企业。其中，资产总额200亿元及以上的为中型企业，资产总额50亿元及以上的为小型企业，资产总额50亿元以下的为微型企业。**

**（三）贷款公司、小额贷款公司及典当行。资产总额1000亿元以下的为中小微型企业。其中，资产总额200亿元及以上的为中型企业，资产总额50亿元及以上的为小型企业，资产总额50亿元以下的为微型企业。**

**（四）证券业金融机构。资产总额1000亿元以下的为中小微型企业。其中，资产总额100亿元及以上的为中型企业，资产总额10亿元及以上的为小型企业，资产总额10亿元以下的为微型企业。**

**（五）保险业金融机构。资产总额5000亿元以下的为中小微型企业。其中，资产总额400亿元及以上的为中型企业，资产总额20亿元及以上的为小型企业，资产总额20亿元以下的为微型企业。**

**（六）信托公司。信托资产1000亿元以下的为中小微型企业。其中，信托资产400亿元及以上的为中型企业，信托资产20亿元及以上的为小型企业，信托资产20亿元以下的为微型企业。**

**（七）金融控股公司。资产总额40000亿元以下的为中小微企业。其中，资产总额5000亿元及以上的为中型企业，资产总额50亿元及以上的为小型企业，资产总额50亿元以下的为微型企业。、**

**(八)除贷款公司、小额贷款公司、典当行以外的其他金融机构。资产总额1000亿元以下的为中小微型企业。其中，资产总额200亿元及以上的为中型企业，资产总额50亿元及以上的为小型企业，资产总额50亿元以下的为微型企业。**

**六、组织实施。由人民银行会同银监会、证监会、保监会和统计局联合组成金融业企业划型标准工作组，负责金融业企业划型标准的实施、后期评估和调整工作，按年组织金融业企业规模认定，并在人民银行建立的《金融业机构信息管理系统》中增加相应的字段模块。经过认定的金融业企业在系统中进行规模登记，方便政府部门和社会各界查询使用。**

**七、标准值的评估和调整。金融业企业划型标准工作组每五年对划型标准值受经济发展与通货膨胀等因素的影响程度进行评估和调整。**

**八、本规定的中型金融业企业标准上限即为大型金融业企业下限。国务院有关部门据此进行相关数据的统计分析，不得制定与本规定不一致的金融业企业划型标准。**

**九、融资担保公司参照本规定中“除贷款公司、小额贷款公司、典当行以外的其他金融机构”标准划型。**

**十、本规定由人民银行会同银监会、证监会、保监会和统计局负责解释。**

**十一、本规定自发布之日起实施。**

**附:金融业企业划型标准**

附

**金融业企业划型标准**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **行业** | | **类别** | **类型** | **资产总额** |
| 货币金融服务 | 货币银行服务 | 银行业存款类金融机构 | 中型 | 5000亿元（含）至40000亿元 |
| 小型 | 50亿元（含）至5000亿元 |
| 微型 | 50亿元以下 |
| 非货币银行服务 | 银行业非存款类金融机构 | 中型 | 200亿元（含）至1000亿元 |
| 小型 | 50亿元（含）至200亿元 |
| 微型 | 50亿元以下 |
| 贷款公司、小额贷款公司及典当行 | 中型 | 200亿元（含）至1000亿元 |
| 小型 | 50亿元（含）至200亿元 |
| 微型 | 50亿元以下 |
| 资本市场服务 | | 证券业金融机构 | 中型 | 100亿元（含）至1000亿元 |
| 小型 | 10亿元（含）至100亿元 |
| 微型 | 10亿元以下 |
| 保险业 | | 保险业金融机构 | 中型 | 400亿元（含）至5000亿元 |
| 小型 | 20亿元（含）至400亿元 |
| 微型 | 20亿元以下 |
| 其他金融业 | 金融信托与管理服务 | 信托公司 | 中型 | 400亿元（含）至1000亿元 |
| 小型 | 20亿元（含）至400亿元 |
| 微型 | 20亿元以下 |
| 控股公司服务 | 金融控股公司 | 中型 | 5000亿元（含）至40000亿元 |
| 小型 | 50亿元（含）至5000亿元 |
| 微型 | 50亿元以下 |
| 其他未包括的金融业 | 除贷款公司、小额贷款公司、典当行以外的其他金融机构 | 中型 | 200亿元（含）至1000亿元 |
| 小型 | 50亿元（含）至200亿元 |
| 微型 | 50亿元以下 |

### **（三）监狱企业证明文件**【如适用】

【监狱企业应当提供由省级及以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的监狱企业的证明文件，格式如下】。

**监狱企业证明函**

本公司郑重声明，根据财政部、司法部《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68号）的规定，本公司为监狱企业。

投标人名称（公章)：

日期： 年 月 日

省级以上监狱管理局、戒毒管理局

（含新疆生产建设兵团）(盖章)：

日期： 年 月 日

### **（四）残疾人福利性单位声明函**【如适用】

**残疾人福利性单位声明函**

本公司（联合体）郑重声明，根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）的规定，本公司（联合体）参加 （单位名称） 的 （项目名称） 采购活动，提供的货物**全部由**符合政策要求的**残疾人福利性单位制造**。相关企业（含联合体中的残疾人福利性单位、签订分包意向协议书的残疾人福利性单位）的具体情况如下：

1. （标的名称） ，制造商为 （企业名称） ，属于残疾人福利性单位；

2. （标的名称） ，制造商为 （企业名称） ，属于残疾人福利性单位；

……

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。

**说明：**1、货物应当全部由符合政策要求的残疾人福利性单位生产且使用该残疾人福利性单位商号或注册商标（与代理商或投标人无关）；应当严格按上述格式及内容进行填写（应当明确每个标的的生产企业类型及相关数据），否则导致的后果由投标人自行承担；

2、以联合体形式参加的，应当由联合体各方盖章。

投标人名称（公章)：

日 期：

## 五、不参与围标串标承诺书

**不参与围标串标承诺书**

本人作为经授权的投标人代表,清楚知晓我单位本项目投标活动,对以下事项作出承诺：

一、我单位和我本人遵循公开透明、公平竞争、公正和诚实信用的原则,依法依规参与本项目竞标。

二、我单位和我本人在本项目政府采购投标活动中,未参与围标串标。

三、我单位如被查实在本项目政府采购投标活动中存在围标串标的，递交投标文件行为作为实施串通投标违法行为的关键环节,由我单位及法定代表人承担相应的法律责任，接受相应行政处罚和失信惩戒。

投标人名称（公章)：

法定代表人、负责人、本人、或授权代表（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

## 六、其他资格证明文件

投标人认为需提供的其它相关资格证明材料

封面：

## 投 标 文 件

## 报价文件

（标项号： ）

项目编号/标项号：

项目名称：

投 标 人：

年 月 日

## 一、开标一览表

项目名称：

项目编号：

标项号：

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 投标总价 | 供货期 | 备注（如有） |
|  | 小写：  大写： |  | 投标总价为投标  分项报价的合计 |
|  |  |  |  |

投标人名称（公章)：

日期：

**注：**

1.此表用于开标唱标之用。

2.表中投标报价即为优惠后报价，并作为评审及定标依据。任何有选择或有条件的投标报价，或者表中某一包填写多个报价，均为无效报价。

3.表中大写与小写不一致的，以大写为准。

## 二、分项报价表

项目名称：\_\_\_\_\_\_\_\_ 项目编号：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

标项号：\_\_\_\_\_\_\_\_ 报价单位：人民币元

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **分项名称** | **产品注册证名称** | **产品注册证号** | **制造商/**  **生产厂家** | **产地** | **品牌** | **规格、型号** | **单价（元）** | **数量** | **合价（元）** |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **总价（元）** | | | | | | | | | |  |

注：1、本表应按标项分别填写。

2、如果不提供分项报价将视为没有实质性响应招标文件。

3、上述各项的详细规格（如有），可另页描述。

**4、投标人必须严格按照第五章采购需求中各标项爱那个所列产品逐条列项，完整填报投标分项报价表，不得缺项漏项。如缺项漏项视为未实质性响应招标文件。**

投标人名称（加盖公章）：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

法定代表人（签字）：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_\_日

封面：

## 投 标 文 件

## 商务技术文件

（标项号： ）

项目编号/标项号：

项目名称：

投 标 人：

年 月 日

## 一、投标函

致：（采购人）

根据贵方（项目名称）（项目编号/标项号）项目的招标公告，签字代表（姓名、职务）经正式授权并代表投标人（投标人名称、地址）提交下述文件**：**

1.资格证明文件；

2.投标报价文件；

3.商务技术文件。

根据此函，签字代表宣布同意如下：

1.所附投标价格表中规定的应提交和交付的货物和相关服务（如有）的投标报价为 。

2.我方将按招标文件的规定履行合同责任和义务。

3.我方已详细审查全部招标文件，包括第（编号、补遗书）（如果有的话）。我方完全理解并同意放弃对这方面有不明及误解的权力。

4.投标有效期为自提交投标文件的截止之日起（由投标人填写）个日历天。

5.我方同意提供按照贵方招标文件要求的与投标有关的一切数据或资料，采用综合评分法时，我方完全理解贵方不一定接受最低价的投标。

6.本项目如由中标人支付采购代理服务费，我方同意按投标人须知前附表中规定向采购代理机构支付采购代理服务费。

7.重要声明：

1）与我方单位负责人为同一人的其他单位名称：

□无；□有，具体单位名称为：（由投标人如实填写）。

2）与我方存在控股、管理关系的其他单位的名称：

□无；□有，具体单位名称为： （由投标人如实填写）。

3）参与本项目采购活动前，是否为本项目前期准备提供过整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务：

□无；□有，已提供的具体服务内容为： （由投标人如实填写）。

（备注：以上3项声明，必须如实选择，选中项用☑表示，未选中项用□表示。①“单位负责人”是指单位法定代表人或者法律、行政法规规定代表单位行使职权的主要负责人。②本条所规定的控股、管理关系仅限于直接控股、直接管理关系，不包括间接的控股或管理关系。③供应商如未如实填报，视为提供虚假材料谋取中标，应承担相应法律责任。）

4）我方在本投标文件中所提供的全部资料均真实有效，我方承诺对其真实性负责并承担相应后果。

5）我方承诺本《投标函》的签章对本投标文件全部内容具有约束力并承担法律责任。

投标人名称（公章)：

通 讯 地 址：

传 真：

电 话：

授 权 代 表：

日 期：

1-1投标分项报价表（实质性格式）

**投标分项报价表**

项目名称：\_\_\_\_\_\_\_\_ 项目编号：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

标项号：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 报价单位：人民币元

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **分项名称** | **制造商/**  **生产厂家** | **产地** | **产品注册证名称** | **产品注册证号** | **品牌** | **规格、型号** | **是否为进口产品** | **单价（元）** | | **数量** | **合价（元）** |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |  |
| 4 |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |  |
| … |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |  |
| **总价（元）** | | | | | | | | | |  | | |

注：1.本表应按标项分别填写。

2.如果不提供分项报价将视为没有实质性响应招标文件。

3.上述各项的详细规格（如有），可另页描述。

供应商名称（加盖公章）：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

法定代表人或代理人（签字）：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_\_日

## 二、法定代表人（单位负责人）身份证明

致：（采购人或采购代理机构）

兹证明，

姓名：\_\_\_\_性别：\_\_\_\_年龄：\_\_\_\_职务：\_\_\_\_

系 （投标人名称）的法定代表人（单位负责人）。

附：法定代表人（单位负责人）身份证、护照等身份证明文件电子件：

|  |
| --- |
|  |

投标人名称（公章)：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

法定代表人（单位负责人）（签字或盖章）：\_\_\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_\_日

## 三、授权委托书

本人 （姓名）系 （投标人名称）的法定代表人（单位负责人），现委托 （姓名）为我方代理人。代理人根据授权，以我方名义签署、澄清确认、说明、补正、递交、撤回、修改 （项目名称）投标文件、签订合同和处理有关事宜，其法律后果由我方承担。

委托期限：自本授权委托书签署之日起至投标有效期届满之日止。

代理人无转委托权。

投标人名称（公章)：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

法定代表人（单位负责人）（签字或盖章)：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

委托代理人（签字或盖章)：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 联系电话：\_\_\_\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_\_日

附：法定代表人及委托代理人身份证明文件电子件：

|  |
| --- |
|  |

说明：

1.若投标人为事业单位或其他组织或分支机构，则法定代表人（单位负责人）处的签署人可为单位负责人。

2.若投标文件中签字之处均为法定代表人（单位负责人）本人签署，则可不提供本《授权委托书》，但须提供《法定代表人（单位负责人）身份证明》。

3.投标人为自然人的情形，可不提供本《授权委托书》。

4.投标人应随本《授权委托书》同时提供法定代表人（单位负责人）及委托代理人的有效的身份证、护照等身份证明文件电子件。提供身份证的，应同时提供身份证**双面**电子件。

## 四、政府采购投标人廉洁自律承诺书

（采购人）、（采购代理机构）：

我单位响应你单位项目招标要求参加投标。在这次投标过程中和中标后，我们将严格遵守国家法律法规要求，并郑重承诺：

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

二、不为项目有关人员及部门报销应由你方单位或个人支付的费用；

三、不向项目有关人员及部门提供有可能影响公正的宴请和健身娱乐等活动；

四、不为项目有关人员及部门出国（境）、旅游等提供方便；

五、不为项目有关人员个人装修住房、婚丧嫁娶、配偶子女工作安排等提供好处；

六、严格遵守《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》《中华人民共和国民法典》等法律法规，诚实守信，合法经营，坚决抵制各种违法违纪行为。

如违反上述承诺，你单位有权立即取消我单位投标、中标或在建项目的建设资格，有权拒绝我单位在一定时期内进入你单位进行项目建设或其他经营活动，并通报兵团财政局。由此引起的相应损失均由我单位承担。

投标人名称（公章)：

日期： 年 月 日

## 五、实质性响应一览表【本表须与第五章的一致】

（投标人须对本附表所有内容逐条响应且无负偏离，否则其**投标无效**）

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 招标文件要求的实质性响应内容 | | 投标文件响应的具体内容 | 备注 |
| 实质性要求 | 招标文件中的规定 |
|  | 投标报价 | 招标文件“第二章投标须知”关于投标报价的规定 |  |  |
|  | 投标有效期 | 招标文件“第二章投标须知”关于投标有效期的规定 |  |  |
|  | 投标保证金 | 招标文件“第二章投标须知”关于投标保证金的规定 |  |  |
|  | 实物样品 | 招标文件“第二章投标须知”关于实物样品的规定 |  |  |
|  | 履约保证金 | 招标文件“第二章投标须知”关于履约保证金的规定 |  |  |
|  | 中标后分包 | 招标文件“第二章投标须知”关于中标后分包的规定 |  |  |
|  | 是否接受进口产品 | 招标文件“第二章投标须知”关于是否接受进口产品的规定 |  |  |
|  | 预算金额及最高限价（单价） | 招标文件“第二章投标须知”关于预算金额及最高限价（单价）的规定 |  |  |
|  | 付款方式 | 招标文件“第二章投标须知”关于付款方式的规定 |  |  |
|  | 质保期 | 招标文件“第二章投标须知”关于质保期的规定 |  |  |
|  | 供货期 | 招标文件“第二章投标须知”关于供货期的规定 |  |  |
|  | 交货地点 | 招标文件“第二章投标须知”关于交货地点的规定 |  |  |
|  | 违约条款 | 招标文件“第六章 合同草案 第三节 政府采购合同专用条款”关于违约条款的规定 |  |  |

## 六、商务响应偏离表

项目名称：

项目编号：

标项号：

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 招标文件的商务条款 | 投标文件的响应内容 | 响应情况 | 说明及索引 |
| 1 |  |  | 响应/偏离 |  |
| 2 |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
| …… | ………… | ………… | …… |  |

注：投标人应按照招标文件“第三章 采购需求”中的商务要求填写，“响应/偏离”应据实填写“响应”、“正偏离”或“负偏离”或“无偏离”。

投标人名称（公章)：

日 期：

## 七、业绩证明文件

项目名称：

项目编号：

标项号：

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 完成时间 | 项目名称 | 标的内容 | 采购人名称 | 中标（成交）金额 | 联系人 | 联系电话 |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |  |  |  |
| 5 |  |  |  |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |  |  |  |

注：投标人须按相关要求提供相应的中标（成交）通知书、采购合同等业绩证明资料。

投标人名称（公章)：

日 期：

## 八、拟派项目团队

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 团队成员  姓名 | 工作单位 | 身份证号 | 职称 | 注册证书（岗位证书）名称及编号 | 在团队中职务（岗位） | 自有/外聘 |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |  |  |  |
| 5 |  |  |  |  |  |  |  |
| 6 |  |  |  |  |  |  |  |
| 7 |  |  |  |  |  |  |  |
| 8 |  |  |  |  |  |  |  |
| 9 |  |  |  |  |  |  |  |
| 10 |  |  |  |  |  |  |  |

## 九、技术响应偏离表

项目名称：

项目编号：

标项号：

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 招标文件的技术条款 | 投标文件的响应内容 | 响应情况 | 说明及索引 |
| 1 |  |  | 响应/偏离 |  |
| 2 |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
| …… | ………… | ………… | …… |  |

说明：投标人应按照招标文件“第三章 采购需求”中的技术要求填写，“响应/正偏离/负偏离”应据实填写“响应”、“正偏离”或“负偏离”或“无偏离”。

投标人名称（公章)：

日 期：

备注：投标人在本表中须标注产品实际参数数值，照搬照抄采购文件参数、不注明实际数值者**视为未响应**。

## 十、技术方案

投标人应按照招标文件的要求，提供详细的供货及相关服务方案，包括文字描述或图表显示。格式自拟。

## 十一、其他文件

**（一）招标文件要求提供的其它商务、技术资料和证明材料；**

1.1供应商信息采集表

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 供应商名称 | 供应商实际控制人性别 | 外商投资类型 |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

注：1.供应商如为联合体，则应填写联合体各成员信息。

2.“供应商实际控制人性别”按供应商实际控制人性别划分请填写“男”或“女”，指拥有供应商 51%以上绝对所有权的性；绝对所有权拥有者可以是一个人，也可以是多人合计计算。

3.“外商投资类型”请填写“外商单独投资”、“外商部分投资”或“内资”。

1.2其它商务、技术资料和证明材料

**（二）投标人认为需要提供的其它商务、技术资料和说明。**