**克州疾病预防控制中心致病菌、新冠基因测序等监测试剂耗材采购项目（一包）（二次）**

**项目编号：KZZB-2025103-1**

**竞**

**争**

**性**

**谈**

**判**

**文**

**件**

**招 标 人：克孜勒苏柯尔克孜自治州疾病预防控制中心（盖章）**

**联 系 人：艾先生 联系电话：18997696567**

**代理机构：新疆泽远工程项目管理有限公司（盖章）**

**联 系 人：张女士 联系电话: 13179869852**

**招投标监督管理机构备案登记栏**

|  |
| --- |
| 采购单位：克孜勒苏柯尔克孜自治州疾病预防控制中心（盖章）  采购项目名称：克州疾病预防控制中心致病菌、新冠基因测序等监测试剂耗材采购项目（一包）（二次）  代理机构：新疆泽远工程项目管理有限公司（盖章）    **本采购招标文件已报备** |

**目 录**

[第一章 竞争性谈判公告 4](#_Toc27970)

[第二章 供应商须知 7](#_Toc28469)

[供应商须知前附表 7](#_Toc1258)

[第三章 总则 12](#_Toc32495)

[一、总 则 12](#_Toc12455)

[二、竞争性谈判谈判文件（简称谈判文件） 13](#_Toc31549)

[三、响应文件的编制 14](#_Toc10340)

[四、响应文件的上传和递交 17](#_Toc6730)

[第四章 开标、评标和定标 19](#_Toc20482)

[一、开标程序 19](#_Toc23365)

[二、谈判报价方式 20](#_Toc15226)

[三、评标程序 20](#_Toc16015)

[四、成交及合同签订 25](#_Toc20570)

[五、法律责任 26](#_Toc7624)

[六、质疑与投诉 27](#_Toc21899)

[第五章 技术规格、数量及质量要求 32](#_Toc10417)

[第六章 合同条款及格式 49](#_Toc3921)

[一 合同协议书 49](#_Toc25043)

[二 合同条款 50](#_Toc20824)

[第七章 响应文件格式 55](#_Toc5793)

[资格证明文件 56](#_Toc10939)

[商务及技术文件 64](#_Toc21100)

第一章 竞争性谈判公告

**克州疾病预防控制中心致病菌、新冠基因测序等监测试剂耗材**

**采购项目（二次）竞争性谈判公告**

|  |
| --- |
| 项目概况  克州疾病预防控制中心致病菌、新冠基因测序等监测试剂耗材采购项目（二次）的潜在投标人应在政采云平台线上https://www.zcygov.cn/获取招标文件，并于2025年07月24日 10:30（北京时间）前递交投标文件。 |

**一、项目基本情况**

项目编号：KZZB-2025103-1

项目名称：克州疾病预防控制中心致病菌、新冠基因测序等监测试剂耗材采购项目（二次）

采购方式：竞争性谈判

预算金额（元）：1500000元

最高限价（元）：1060000元，440000元

采购需求：

标项一

标项名称：克州疾病预防控制中心致病菌、新冠基因测序等监测试剂耗材采购项目（一包）（二次）

数量：1

预算金额（元）：1060000元

单位：批

简要规格描述：致病菌、流感、手足口监测相关试剂、新冠基因测序试剂、新冠污水检测试剂

备注：具体详见参数附件或谈判文件

标项二

标项名称：克州疾病预防控制中心致病菌、新冠基因测序等监测试剂耗材采购项目（二包）（二次）

数量：1

预算金额（元）：440000元

单位：批

简要规格描述：致病菌、流感、手足口监测相关试剂耗材、急救及应急检测耗材

备注：具体详见参数附件或谈判文件

合同履约期限：标项 1，标项 2，详见谈判文件。

本项目（否）接受联合体投标。

**二、申请人的资格要求：**

1.满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

2.落实政府采购政策需满足的资格要求：标项 1，标项 2：供应商为中小企业

3.本项目的特定资格要求：标项1，标项2：

1).具备三证合一营业执照；

2).法定代表人投标需提供法定代表人资格证明书，委托代理人投标需提供法定代表人授权委托书；

3).投标企业须提供投标人（被授权本单位在职人员）近 6 个月内任意 1 个月社保证明；

4).未被“信用中国”（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单；

5).投标人具有有效的《二类医疗器械生产许可证》或《二类医疗器械经营许可证》。

6).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。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；

**三、获取谈判文件**

时间：2025年07月18日至2025年 07月23日，每天上午10:00至14:00，下午16:00至20:00（北京时间，法定节假日除外）

地点：政采云平台线上

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

售价（元）：0

**四、响应文件提交**

截止时间：2025年07月24日 10:30（北京时间）

地点：政府采购云平台（www.zcygov.cn）供应商应于递交投标文件截止时间之前将电子投标文件上传到“政采云”平台。

**五、响应文件开启**

开启时间：2025年07月24日 10:30（北京时间）

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。

**六、公告期限**

自本公告发布之日起3个工作日。

**七、其他补充事宜**

1、本项目实行网上投标，采用电子投标文件。

    2、各供应商应在开标前确保成为正式注册入库供应商，并完成CA数字证书(符合国密标准)申领。因未注册入库、未办理CA数字证书等原因造成无法投标或投标失败等后果由供应商自行承担。如需咨询，请联系新疆-安信CA服务热线18399999326；翔晟CA服务热线025-66085508；新疆CA服务热线4000921999。

    3、供应商将政采云电子交易客户端下载、安装完成后，可通过账号密码或CA登录客户端进行投标文件的制作。在使用政采云投标客户端时，建议使用WIN7及以上操作系统。

    4、其他事项：/

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

2、超过200万元的货物和服务采购项目、超过400万元的工程采购项目中适宜由中小企业提供的，预留该部分采购项目预算总额的30%以上专门面向中小企业采购，其中预留给小微企业的比例不低于60%。

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

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

**八、对本次采购提出询问，请按以下方式联系**

1.采购人信息

名 称：克孜勒苏柯尔克孜自治州疾病预防控制中心

地 址：新疆阿图什市站前路12号

项目联系人：艾先生

项目联系方式：18997696567

2.采购代理机构信息

名 称：新疆泽远工程项目管理有限公司

地 址：阿图什市香港城西区8号楼2单元402室

联 系 人：张女士

项目联系方式：13179869852

# 第二章 供应商须知

## 供应商须知前附表

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **条款号** | **内容** | 说明与要求 |
| **1** | **采购人信息** | 采购单位：克孜勒苏柯尔克孜自治州疾病预防控制中心  联 系 人：艾先生 联系电话：18997696567 |
| **2** | **采购代理机构** | 名 称：新疆泽远工程项目管理有限公司  地 址：阿图什市香港城西区8号楼2单元402室  联系人：张女士 联系电话：13179869852 |
| **3** | **项目名称**  **项目编号**  **采购内容** | 项目名称**：**克州疾病预防控制中心致病菌、新冠基因测序等监测试剂耗材采购项目（一包）（二次）  项目编号**：**KZZB-2025103-1  采购内容：致病菌、流感、手足口监测相关试剂、新冠基因测序试剂、新冠污水检测试剂 |
| **4** | **采购预算**  **最高投标限价** | 招标人设置投标报价最高上限：**1060000元，高于最高限价的，**其响应文件按无效投标处理。 |
| **5** | **资金来源** | 重点传染病及健康危害因素检测资金 |
| **6** | **供货时间** | 送货时间由采购单位决定。（具体以甲乙双方签订采购合同为准，严格按照采购单位的时间及要求按时供货） |
| **7** | **供货地点** | 按照甲方指定的任何地点供货 |
| **8** | **质保期** | 本项目的质保期不少于1年（具体以甲乙双方签订采购合同为准）。  质保期自货物最终验收合格之日起算，质保期内中标人对所提供的货物实行包换、包退且不收取任何费用。 |
| **9** | **付款方式** | 供货方与采购人签订合同后支付合同价款70%预付款，货物到达采购人指定地点，验收合格后，支付合同价款的30%。 |
| **10** | **招标方式** | 竞争性谈判(本项目采用网上电子招投标) |
| **11** | **投标人资格条件及其他要求** | 1.满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；  2.落实政府采购政策需满足的资格要求：标项1：供应商为中小企业。  3.本项目的特定资格要求：标项1：  1).具备三证合一营业执照；  2).法定代表人投标需提供法定代表人资格证明书，委托代理人投标需提供法定代表人授权委托书；  3).投标企业须提供投标人（被授权本单位在职人员）近 6 个月内任意 1 个月社保证明；  4).未被“信用中国”（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单；  5).投标人具有有效的《二类医疗器械生产许可证》或《二类医疗器械经营许可证》。  6).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。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； |
| **12** | **供应商信用**  **查询** | 1、查询渠道：信用中国（网址：http://www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网(网址：http://www.ccgp.gov.cn）。  2、截止时点：开标后评标前。  3、信用信息查询记录和证据留存的具体方式：由采购组织机构在规定查询时间内打印信用信息查询记录并归入项目档案。  4、使用规则：对未提供不串通投标承诺书、列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的供应商，将被拒绝其参与政府采购活动。联合体成员任意一方存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。 |
| **13** | **踏勘现场** | 不组织,投标人自行组织踏勘现场。 |
| **14** | **投标预备会** | 不召开 |
| **15** | **联合体投标** | ☑不接受  □接受，联合体投标的须在响应文件中提供联合体协议书，联合体所有成员不得超过2家，联合体的任何一方均不得再与其他投标单位联合。 |
| **16** | **招标代理费** | 中标（成交）人应按本招标文件的规定，在《中标（成交）通知书》核发时，向采购代理机构支付中标（成交）服务费。参照发改价格[2011]534号文计算的招标代理服务收费标准收费。按发改价格[2015]299号规定全面放开招标代理费，由实行政府指导价管理改为实行市场调节价，价格由双方协商确定。 |
| **17** | **投标有效期** | **投标有效期为 60 日历天（从投标截止之日算起）。在此期限内，凡符合本谈判文件要求的响应文件均保持有效。** |
| **18** | **投标保证金** | 投标保证金应当以支票、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缴纳。  **投标保证金的金额：20000.00元（贰万元整）** |
| **19** | **投标保证金** | 投标保证金缴纳要求：  1、投标保证金以电汇、网银形式提交的，应在投标截止前以公司法人的基本账户一次性汇入指定账户（以到账时间为准），不接受现金及任何个人汇款。汇款凭证或保函作为该项目投标保证金的缴纳依据。  2、其他特殊情况处理：有效投标保证金成功交纳后，截止开标时间，供应商无正当理由不参加该项目投标且不递交弃标函，投标保证金不予退还。   户名：克孜勒苏柯尔克孜自治州政务服务和公共资源交易中心  账号：30456301040005069  行名：农行阿图什市天山分理处  行号：103893045636  联系人：孙先生  电话：0908-4220265  15155770782  （备注：必须写清楚xx公司xx项目保证金）  二、申请退还投标保证金资料（招投标结束中标结果公示后）：  1、投标企业：待开标完成后，未中标企业3-5个工作日内政资中心将收取的项目投标保证金按投标企业基本户退回。  2、中标企业：需提供已签订合同复印件一份，复印件每页需加盖企业鲜章（并携带合同原件，由中心工作人员核对后退还）。  三、其他特殊情况处理：  1、按照招标文件要求规定：投标企业无正当理由不参加该项目投标且在规定开标时间前不递交弃标函，投标保证金不予退还。 |
| **20** | **响应文件形式** | 电子响应文件包括“电子加密响应文件”和“备份响应文件”，在响应文件编制完成后同时生成。  1、“电子加密响应文件”是指通过“政采云电子交易客户端”完成响应文件编制后生成并加密的数据电文形式的响应文件。  2、“备份响应文件”是指与“电子加密响应文件”同时生成的数据电文形式的电子文件（备份标书，用于供应商标书解密异常时应急使用），其他方式编制的备份响应文件视为无效备份响应文件。 |
| **21** | **响应文件份数及要求** | 1、一份电子加密标书（“.jmbs”格式），一份备份标书文件（“.bfbs”格式）。  2、每份电子响应文件应包括资格证明文件和商务及技术文件两部分。 |
| **22** | **响应文件的上传和递交** | 1.电子加密响应文件：响应文件制作完成并生成加密标书，在投标截止时间前，供应商需将加密的响应文件上传至政采云平台，在开标时间开始后，待采购组织机构发出解密通知后30分钟内解密响应文件。  a.供应商未能在投标截止时间前成功上传电子加密响应文件的投标无效。  b.供应商成功上传电子加密响应文件后，可自行打印响应文件接收回执。 |
| **23** | **投标截止时间及地点** | 投标截止时间：2025年07月24日 10时30分（北京时间）  投标地点：新疆政府采购云平台（www.zcygov.cn） |
| **24** | **开标时间及地点** | 开标时间：2025年07月24日 10时30分（北京时间）  开标地点：在新疆政府采购云平台（www.zcygov.cn）上开启响应文件 |
| **25** | **评标委员会的组建** | 评标委员会由招标人依法组建；采购人代表1人，评审专家2人，共3人。  评标专家确定方式：专家评委由招标人在开标前48小时内从政采云专家库中随机抽取。 |
| **26** | **是否授权评标委员会确定中标候选人** | 是。 |
| **27** | **中标候选人公示媒介** | 新疆政府采购网、克州公共资源交易网，公示期为一个工作日。 |
| **28** | **履约担保** | 1. 中标供应商在合同签订后5个工作日内向采购人交纳中标价5%的履约保证金（本项目履约保证金接收保函形式；若以电汇、银行转账方式提交的，必须转到采购人的指定账户），如果中标供应商在建设期内没有涉及采购人的应付而未付金额或违约行为，采购人在项目验收合格后或提前终止合同后全额无息退还履约保证金。   2、签订合同后，如中标供应商不按合同约定履约的，履约保证金不予退还，履约保证金不足以赔偿损失的，按实际损失赔偿。  3、如果中标供应商在供货期内没有涉及采购人的应付而未付金额或违约行为，采购人在项目验收合格后或提前终止合同后全额无息退还履约保证金。 |
| **29** | **谈判文件领取** | 时间：2025年07月18日 至2025年07月23日，每天上午10:00至14:00，下午16:00至20：00（北京时间，法定节假日除外）  地点：供应商登陆政采云平台http://www.zcygov.cn/，在线申请获取谈判文件（登录政府采购云平台 → 项目采购 → 获取谈判文件，如有操作性问题，可与政采云在线客服进行咨询，咨询电话：95763）。  方式：（1）线上获取（登录政府采购云平台 → 项目采购 → 获取谈判文件）。本次招标不提供纸质版谈判文件。  （2）供应商获取招标文件前应注册成为政府采购云平台正式供应商。 |
| **30** | **报价要求** | 供应商报价低于采购预算75%或者低于其他有效供应商报价算术平均价 90%，有可能影响设备质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评审现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料（中标通知书及合同）;供应商不能证明其报价合理性的，评标小组应当将其响应文件作为无效处理。 |
| **31** | **中小微企业政策文件** | （1）根据财政部、工业和信息化部关于印发《政府采购促进中小企业发展管理办法》的通知（财库[2020]46号）和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，供应商提供的服务属于《工业和信息化部、国家统计局、国家发展和改革委员会、财政部关于印发中小企业划型标准规定的通知》（工信部联企业[2011]300号）中规定的小型、微型企业标准的，按招标文件格式提供《中小企业声明函（货物）》。 |
| （2）根据财政部、司令部《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题》的通知财库[2014]68号，监狱企业参加本项目投标时，应当提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件。监狱企业视同小型、微型企业。 |
| （3）根据财政部、民政部、中国残疾人联合会《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库[2017]141号），在政府采购活动中，残疾人福利性单位视同小型、微型企业。投标人属于残疾人福利性单位的，按照招标文件格式提供残疾人福利性单位声明函。 |
| **32** | **中小微企业政策文件说明** | （1）支持中小企业发展：给予小型和微型企业产品的价格10%-20%的扣除，用扣除后的价格参与评审，本项目具体扣除比例为10%。用扣除后的价格参与评审。残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，但同时属于残疾人福利性单位和小微企业的，不重复价格扣除。  （2）不符合上述适用情形的供应商无需提供上述声明函件。  （3）本采购项目中小企业划分标准所属行业为：工业。 |
| **备注** | **投标人使用相同IP地址的，一经发现，相关部门将进一步核实，查实后按串通投标处理。** | |

# 第三章 总则

## 一、 总 则

1.项目名称：克州疾病预防控制中心致病菌、新冠基因测序等监测试剂耗材采购项目（一包）（二次）

2.采购方式：本项目采取竞争性谈判方式采购。

* 1. 3.适用法律
  2. 本次招标及由本次招标产生的合同受《中华人民共和国政府采购法》、《政府采购非招标采购方式管理办法【74号】》等相关法律、法规制约和保护。
  3. 4.招标费用
  4. 供应商应自行承担所有参加招标有关的费用。
  5. 5.质疑
  6. 5.1供应商对政府采购活动事项有疑问的，在公示期内可以向代理机构提出询问，代理机构应当及时作出答复，但答复的内容不得涉及商业秘密。供应商认为谈判文件、采购过程和成交、成交结果使自己的权益受到损害的，可以在公示期的三个工作日内，以书面形式向代理机构提出质疑。代理机构应当在收到供应商的书面质疑后七个工作日内作出答复，并以书面形式通知质疑供应商和其他有关供应商，但答复的内容不得涉及商业秘密。未在公示期内提出的质疑一概不予受理。
  7. 5.2质疑供应商对代理机构的答复不满意或者代理机构未在规定的时间内作出答复的，可以在答复期满后十五个工作日内向同级财政部门投诉。代理机构应按照财政部门规定的时间及内容提交书面答复，相关证据、依据和其他材料。

**6．投诉**

* 1. 质疑供应商对代理机构的答复不满意或者代理机构未在规定的时间内作出答复的，可以在答复期满后十五个工作日内向同级财政部门投诉。代理机构应按照财政部门规定的时间及内容提交书面答复，相关证据、依据和其他材料。

**7.投标人应注意的事项**

7.1投标人一旦按规定缴纳了投标保证金并参加投标，即被认为接受了本谈判文件中的所有条件和规定。投标人必须严格按谈判文件的要求编制响应文件，响应文件宜编制页码和目录，以便评委审核。否则，由此产生的一切后果由投标人承担。

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

7.3所有投标人的投标保证金都应在谈判文件规定的投标保证金缴纳截止日期前缴纳。

7.4单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。

7.5本项目只接受成为新疆维吾尔自治区政府采购网正式注册入库并完成CA数字证书申领供应商参与投标。因未注册入库、未办理CA数字证书等原因造成无法投标或投标失败等后果由供应商自行承担。

## 二 、 竞争性谈判谈判文件（简称谈判文件）

**8.谈判文件构成**

* 1. 8.1谈判文件由下列文件及采购过程的补充文件构成：
  2. （1）竞争性谈判公告；
  3. （2）投标人须知及前附表；
  4. （3）技术规格、数量及质量要求；
  5. （4）合同基本条款；
  6. （5）合同书；
  7. （6）投标相关文件；
  8. （7）评定成交标准。
  9. 8.2本谈判文件以纸质文件为准。

**9.谈判文件的澄清和修改**

9.1投标人要认真审核招标内容及技术要求中的技术参数、配置及要求，如发现表中技术参数、配置有误或存在倾向性或排他性的内容及要求不合理的，投标人必须在投标前要求澄清，否则，由此产生的后果由投标人负责。

* 1. 9.2任何要求澄清谈判文件的投标人，均应在投标截止日期3天前以书面形式通知采购代理机构，同时认定其他澄清方式为无效。采购代理机构将以书面形式予以答复，过期则不予受理。
  2. 9.3在投标截止日期前的任何时候，无论出于何种原因，采购代理机构可主动地或在解答投标人提出的澄清问题时对谈判文件进行澄清或修改。该澄清或修改的内容为谈判文件的组成部分。
  3. 9.4谈判文件的澄清或修改将以书面形式通知所有购买谈判文件的投标人，并对其具有约束力。
  4. 9.5采购代理机构可视具体情况，延长投标截止日期，并将澄清或修改通知所有购买谈判文件的投标人。
  5. 9.6请投标人接通知后到新疆政府采购网领取以上澄清答复（或补充、更改通知），或在网上查询，如在电话通知后24小时内不上门领取的，则视为已在网上查询收到；投标人在每一次收到澄清答复或补充通知后应立即以书面形式（含传真方式）通知采购代理机构，确认已收到该澄清答复（或补充、更改通知）；否则，由此造成的一切后果由投标人承担。

**10、资料**

* 1. 10.1谈判文件中提供的资料和数据，是为使投标人能够充分正确地理解谈判文件进行投标。投标人自行做出的推断、解释和结论，采购代理机构概不负责。
  2. 10.2投标人为编制响应文件，而获取谈判文件以外的其他资料，其费用和责任均由投标人承担。

**谈判文件的修改、补充、解释**

1谈判文件发出后，招标人在规定的投标截止时间前可对谈判文件进行必要的修改和补充，并以更正公告形式在政采云平台 “更正公告”栏目予以公告，请各位投标人注意查看有关澄清内容，如不及时查看造成后果由投标人自负。谈判文件的修改、补充等内容作为谈判文件的组成部分，具有约束作用。

2 采购代理机构可视采购具体情况对已发出的谈判文件进行必要的澄清、修改或者补充。澄清、修改或者补充的内容可能影响响应文件编制的，应当在投标截止时间至少3个工作日前，在原公告发布媒体上发布澄清公告，澄清或者修改的内容为谈判文件的组成部分；不足3个工作日前，应当顺延提交响应文件的截止时间。

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

4 谈判文件的解释

本谈判文件由招标人（或其委托的招标代理机构）负责解释。

## 三、 响应文件的编制

**11.响应文件编写注意事项**

11.1投标人应仔细阅读谈判文件，在完全了解谈判文件的内容、要求后，编写响应文件。

11.2对谈判文件提出的实质性要求和条件做出响应是指投标人必须对响应文件中投标人资格、投标项目所涉及的价格、技术参数及性能配置、数量、售后服务及其它要求、合同条款等内容做出响应。

**12.响应文件的语言**

12.1投标人的响应文件以及投标人与采购代理机构所有来往函电统一使用中文(特别规定除外)。

**13.响应文件的计量单位**

13.1响应文件中使用的计量单位除谈判文件中有特殊规定外，一律使用法定计量单位。

**14.响应文件构成**

14.1投标人编写的响应文件应包括下列内容：

**1、投标函(格式)；**

**2、开标一览表（格式）**

**3、分项报价明细表(格式)；**

**4、技术要求偏离表(格式)；**

**5、商务要求偏离表**

**6、投标详细实施方案；**

**7、售后服务承诺书；**

**8、法人授权委托书(格式)；**

**9、投标保证金转款证明（按响应文件加放）；**

**10、资格证明文件（按照投标人须知第十一条要求提供资格证明文件及人员证件和社保，并附详细名单）；**

**上有关材料须加盖投标人公章，否则视同投标无效。**

**15.响应文件的编制要求**

**15.1投标人应按谈判文件提供的投标函、投标报价表、技术规格偏离表等格式详细完整地填写各项内容，同时标明所提供的货物的名称、产地、生产厂家及数量等，否则，其投标将被拒绝。**

**15.2投标的项目有技术要求的，投标人均需提供完整的技术方案，且技术方案必须满足或高于原技术要求，否则，其投标将被拒绝。**

**15.3投标的货物必须相当于或者高于响应文件公布的标注为实质性要求和条件的配置、技术要求和功能，否则，其投标将被拒绝。**

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

**电子响应文件部分：供应商应根据“政采云供应商项目采购-电子招投标操作指南”及本谈判文件规定的格式和顺序编制电子响应文件并进行关联定位。本文件《第五章 投标相关文件（格式）中有提供格式的，供应商应按照格式进行编制（格式中要求提供相关证明材料的还需后附相关证明材料），并按格式要求在指定位置根据要求进行签章，否则视为未提供；本文件《第六章响应文件格式》未提供格式的，请供应商自行拟定格式，并加盖单位公章，否则视为未提供。**

**备份电子响应文件：通过“政采云”平台电子投标工具制作响应文件所产生的备份文件。**

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

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

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

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

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

**16.投标报价**

**16.1投标人应在表上标明单价和总价。如单价和总价不符，以单价累计为准，小写与大写不符的，以大写为准。如果投标人不接受对其错误的更正，其投标将被拒绝。**

**16.2投标报价：投标人必须就《投标货物需求一览表》中所有货物和服务内容分别作完整唯一报价，否则，其报价将被拒绝。**

16.3投标报价指货物、随配附件、备品备件、工具、运抵指定交货地点、验收的各种费用和税金及其他所有成本费用的总和。

**17. 投标货币**

17.1投标应以人民币报价。

**18. 资格证明文件**

18.1下述资格证明文件必须提交审查，如响应文件内提供的材料不完备，将被当作资格审查不合格：

1.满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

2.本项目的特定资格要求：

1).具备三证合一营业执照；

2).法定代表人投标需提供法定代表人资格证明书，委托代理人投标需提供法定代表人授权委托书；

3).投标企业须提供投标人（被授权本单位在职人员）近 6 个月内任意 1 个月社保证明；

4).未被“信用中国”（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单；

5).投标人具有有效的《二类医疗器械生产许可证》或《二类医疗器械经营许可证》。

6).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。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；

18.2如投标人为联合体，则联合体应分别按要求提供资格文件原件（关于对联合体的要求遵循《中华人民共和国政府采购法》的有关条款），同时提供联合体协议书并注明牵头人，联合体协议书必须提供原件；并遵循以下规定：

（1）两个以上供应商可以组成一个投标联合体，以一个投标人的身份投标。

（2）以联合体形式参加投标的，联合体各方均应当符合“具有独立承担民事责任的能力”的条件。本项目有特殊要求规定投标人特定条件的，联合体各方中至少应当有一方符合谈判文件规定的特定条件。

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

（4）联合体投标的，可以由联合体中的一方或者共同提交投标保证金，以一方名义提交投标保证金的，对联合体各方均有约束力。

18.3 投标人的证明文件可以是（若《投标货物需求一览表》要求提供的，必须提供）（如有）：

（1）生产厂家的有关资格和生产许可证、产品强制标准认证证书、产品质量检验证复印件并加盖公章（凡国家实行生产或经营许可证制度的和强制标准认证的产品，投标人必须提供生产厂家相关许可证或相关认证复印件并加盖公章）。

（2）投标人相关获奖证书、认证证书等。

（3）投标人认为必要提供的声明及文件资料。

18.4证明货物的合格性和符合谈判文件规定的证明文件可以是（若《投标货物需求一览表》中要求提供的，则必须提供）：

（1）产品样本、使用说明书、图纸等技术资料及产品质量获奖证书（复印件）。

（2）产品保证供货有效证明（指由投标货物生产厂家针对本项目出具的保证按响应文件承诺的时间、数量、价格供应货物的证明）。

（3）产品销售授权书或代理证书（若有，请提供原件）。

**以上第18条要求提供的所有证明文件应真实有效，否则投标无效。**

**19.投标的有效期**

19.1响应文件从投标截止之日起，投标有效期60天；当采购代理机构认为有必要时，有权向投标人提出延长投标有效期，但延长时间不得超过30天，并及时以书面形式或传真方式通知所有投标人。

19.2在投标有效期内，不能要求对原响应文件（经谈判小组确认有效且没有超出谈判文件的范围或改变采购的实质内容的澄清或说明作为响应文件的组成部分）作任何改变，成交后不得拖延或拒签合同。

**20.响应文件的形式**

**电子响应文件包括“电子加密响应文件”和“备份响应文件”，在响应文件编制完成后同时生成。**

**1、“电子加密响应文件”是指通过“政采云电子交易客户端”完成响应文件编制后生成并加密的数据电文形式的响应文件。**

**2、“备份响应文件”是指与“电子加密响应文件”同时生成的数据电文形式的电子文件（备份标书，用于供应商标书解密异常时应急使用），其他方式编制的备份响应文件视为无效备份响应文件。**

**21.响应文件份数及要求**

**21.1、一份电子加密响应文件（“.jmbs”格式），一份备份标书文件（“.bfbs”格式）。**

**21.2、每份电子响应文件应包括资格证明文件和商务及技术文件两部分。**

**22.投标保证金**

**22.1按投标须知前附表要求缴纳。**

**22.2请务必一次性足额缴纳。**

**22.3对未提交投标保证金(足额) 的响应文件由谈判小组现场核定该投标无效。若投标人被列入成交候选供应商名单，则取消其成交候选资格。**

**22.4如发生下列任何事件，投标保证金将被没收：**

**(1)投标人在投标有效期内撤回其响应文件。**

**(2)成交供应商在规定的期限内：**

**①未根据本须知规定签订合同；**

**②未根据本须知规定提交履约保证金。**

**23、报价范围：**

项目报价采用人民币综合报价，投标供应商应严格按照“开标一览表”和“分项报价明细表”的格式认真填写。

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

## 四、 响应文件的上传和递交

**24.响应文件的上传和递交**

24.1.**电子加密响应文件（“.jmbs”格式）**，响应文件制作完成并生成加密标书，在投标截止时间前，供应商需将加密的响应文件上传至政采云平台，**在开标时间开始后，待采购组织机构发出解密通知后30分钟内解密响应文件。**

a.供应商未能在投标截止时间前成功上传电子加密响应文件的投标无效。

b.供应商成功上传电子加密响应文件后，可自行打印响应文件接收回执。

24.2.**备份响应文件（“.bfbs”格式）：**

a.供应商可以将备份响应文件打包压缩并加密，压缩包命名为“XX单位备份响应文件”，加密密码由供应商自行保管；送达时间以采购代理机构实际接收时间为准。“备份响应文件”以投标截止时间前指定接收邮箱最终收到的文件为准，逾期或未按要求提供的视为未提供，建议供应商提前1日办理邮件提供事宜（接收人邮箱：981638475@qq.com，接收人：张女士，电话：13179869852）；“备份响应文件”由供应商自愿提供，谈判文件不作强制性要求；如不提供或未按要求提供的，当电子响应文件无法解密时，将导致无备份响应文件而失去投标资格。

b.通过“政府采购云平台”成功上传递交的“电子加密响应文件”已按时解密的，“备份响应文件”自动失效。投标截止时间前，投标供应商仅提供了“备份响应文件”而未将“电子加密响应文件”成功上传至“政府采购云平台”的，投标无效。

**25.响应文件的递交要求**

（1）供应商须按照谈判文件和政采云平台的要求编制并加密响应文件。在响应文件递交截止时间以前完成响应文件的传输递交，截止时间后递交的响应文件，将被拒收。

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

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

**26.响应文件的修改及撤回**

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

# 第四章 开标、评标和定标

## 一、开标程序

（1）开标时间到后，主持人宣布开标会议开始。

（2）响应文件解密（**解密规定见《供应商须知前附表》**）。

（3）响应文件解密异常情况处理（**处理办法见《供应商须知前附表》**）。

（4）公布响应文件解密情况（响应文件成功解密的供应商名单等信息），组织签署**《政府采购活动现场确认声明书》（疫情防控期间，将通过电子邮件形式组织签署），供应商应在20分钟内通过邮件形式将经签署的《政府采购活动现场确认声明书》发送至采购代理机构指定邮箱981638475@qq.com ，逾期发送或未发送的视为无异议**。

（5）开启标书信息（资格证明文件、商务技术文件）。标书信息开启后，首先由采购人或采购代理机构或评审小组依法对投标供应商的资格证明文件进行审查（具体见资格性检查）， 审查结束公布投标供应商的资格符合情况。资格审查未获通过的供应商，其商务技术文件及报价文件不再进入评审。

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

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

（8）评审结束后，采购代理机构在系统上公布评审结果。

**特别情况说明：**

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

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

**3.投标供应商资格审查：**

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

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

（3）供应商信用记录查询与使用：见《供应商须知前附表》。

## 二、谈判报价方式

1、供应商提交的响应性文件中的报价，该报价只允许有一个报价，任何有选择性的报价将不予接受。

2、谈判小组所有成员与供应商进行单独谈判。在谈判中，谈判的任何一方不得透露与谈判有关的其他供应商的技术资料、价格和其他信息。谈判文件有实质性变动的，谈判小组应以书面形式通知所有参加谈判的供应商。

3、谈判结束后，供应商可根据谈判情况，进行第二次报价，采购人也可以根据谈判情况开启多轮报价，该报价为谈判的最终报价。

4、第二次报价在政采云不见面开评标系统填写提交。所有供应商的二次报价收集齐全后，二次报价不进行公开唱标，依次类推。

修正错误的原则如下：大写金额与小写金额不一致的，以大写金额为准；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；单价金额小数点有明显错位的，以总价为准，并修改单价；对不同文字文本响应性文件的解释发生异议的，以中文文本为准。按上述原则调整后的价格为评标价，对供应商具有约束力。如果供应商不接受修正后的价格，则其报价将被拒绝。

## 三、评标程序

**（1）评标原则**

“公开、公平、公正、客观、择优”为评标的基本原则，谈判小组将根据这一原则，公正、平等地对待各供应商。

**（2）谈判小组**

评标委员会成员由招标人的代表1名和随机抽取的有关方面的专家2名组成，成员共为3人，评标委员会的成员在评标过程中必须严格遵守政府采购的有关规定。专家从政采云专家库中随机抽取产生，负责对响应文件进行审查、质询、评审、推选成交候选人。

1、评标事务由谈判小组负责，并独立履行下列职责：

（a）审查响应文件是否符合本文件要求，并做出评价；

（b）要求供应商对响应文件有关事项做出澄清或答复；

（c）推荐成交候选人名单，或者直接确定成交供应商；

（d）向招标采购单位或者有关部门报告非法干预评标工作的行为。

2．谈判小组成员的义务

（a）遵纪守法，客观、公正、廉洁地履行职责；

（b）按照谈判文件规定的评标方法和标准进行评标，对评审意见承担个人责任；

（c）对评标过程和结果，以及供应商的商业秘密保密；

（d）参与评标报告的起草；

（e）配合财政部门的投诉处理工作；

（f）配合招标采购单位答复供应商提出的质疑。

3.评标程序

本次评标首先由评标委员会对投标人的响应文件进行初审，对未能通过初审的响应文件作无效标处理；

5对通过初审的投标人的响应文件进行详细的比较和评价。如需要，进行必要的澄清工作；

**（一）响应文件初审**

**1.资格性审查:**

1.1评审细则

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 审  查  标  准  (适  用  于  资  格  后  审) | **评审内容** | | **评审意见** | |
| **是** | **否** |
| 1 | 具备三证合一营业执照副本； |  |  |
| 2 | 法定代表人投标需提供法定代表人资格证明书，委托代理人投标需提供法定代表人授权委托书； |  |  |
| 3 | 投标企业须提供投标人（被授权在职人员）近6个月内任意一个月有效的社保证明； |  |  |
| 4 | 未被“信用中国”（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单； |  |  |
| 5 | 投标保证金缴纳凭证或保函等票据。 |  |  |
| 6 | 供应商需提供有效的《二类医疗器械生产许可证》或《二类医疗器械经营许可证》； |  |  |
| 7 | 供应商应为中小企业 | 请根据要求单独上传《中小企业声明函》。格式以采购文件要求为准。 | |
| 结论：是否通过评审（须填写通过或不通过）  注：如有一项不合格，作废标处理。 | | | |

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

**符合性审查**

1. 1评审细则

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **项目** | **评审内容** | | **评审意见** | |
| **是** | **否** |
| 审  查  标  准 | 1 | 由政府立项核准、审批的采购项目, 报价高于设定的采购预算价的； |  |  |
| 2 | 法定代表人身份证明及授权委托书有效，且符合竞争性谈判文件规定的格式。 |  |  |
| 3 | 只有一个方案投标。 |  |  |
| 4 | 响应文件内容齐全、无遗漏。 |  |  |
| 5 | 对竞争性谈判文件规定的招标内容全部作出响应。 |  |  |
| 6 | 满足竞争性谈判文件提出的技术和质量要求。 |  |  |
| 7 | 供货期限满足竞争性谈判文件要求。 |  |  |
| 8 | 售后服务满足竞争性谈判文件要求。 |  |  |
| 9 | 投标有效期满足竞争性谈判文件要求。 |  |  |
| 10 | 投标人详细地址、联系人、电话。 |  |  |
|  | 结论：是否通过评审（须填写通过或不通过）  注：如有一项不合格，作废标处理。 | |  | |

1、评委会判定响应文件的响应性只根据响应文件本身的内容，而不寻求外部的证

据，但投标有不真实不正确的内容时除外。

2、如果响应文件实质上没有响应谈判文件的要求，评委会将予以拒绝，投标人不得通过修正或撤销不符合要求的偏离或保留，而使其投标成为实质上响应的投标。

3、投标人可在现场20分钟内对评标委员会的评审结论提出异议，评标委员会根据谈判文件及有关规定对投标人的异议进行复议

4、只有通过初审的投标人才能进入下一步评标程序。

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

**（二）响应文件的澄清和补正**

5、澄清、说明或补正的形式

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

7、投标供应商的澄清、说明或者补正应当通过“政府采购云平台”在线答复的方式提交，并加盖公章（电子印章），或者由法定代表人（负责人）或其授权的代表签章。投标供应商的澄清、说明或者补正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容，不接受投标供应商主动对响应文件的澄清、说明或者补正。

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

9．错误修正的原则

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

响应文件报价出现前后不一致的，除谈判文件 另有规定外，按照下列规定修正：

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

11、响应文件中的大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

12、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；

13、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；

14、若用文字表示的数值与用数字表示的数值不一致，以文字表示的数值为准；

15、如有多报（指数量超出谈判文件 需求）、重报（指同一货物重复报价），其投标总价在评标过程中不予调整，如其成交，其合同价按其投标单价予以调整；

16、对不同文字文本响应文件的解释发生异议的，以中文文本为准；

同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。按上述修正错误的原则及方法调整或修正响应文件的投标报价，供应商确认后，以调整或修正后的投标报价为准。如供应商拒绝调整或修正的，其响应文件按无效标处理。修正应当采用电子询标的形式，并加盖公章（电子印章）。

17、供应商需要注意的其它事项：

1、 供应商必须由法定代表人或其委托全权代理人参加竞争性谈判，法定代表人委托代理人参加竞争性谈判必须保证在开标期间，随时通过政府采购云平台接受谈判小组的询问，并予以解答问题。

2、供应商应遵守有关法律、法规，不得采取不正当的竞争手段，否则，其后果由供应商自负。

3、在谈判会直至宣布结果之前，供应商不得向谈判评审专家询问谈判情况，不得进行旨在影响成交结果的活动，否则，其竞争性谈判无效并追究相应责任。

4、本谈判文件的未尽事项，按现行的有关法律、法规及规章执行

## 四、成交及合同签订

**（一）成交候选供应商推荐原则**

1. “谈判小组”将根据评标价由低到高排列次序（若评标价相同的，按最低最终报价由低到高顺序排列；若评标价相同，且最低最终报价也相同时，按技术指标优劣顺序排列；如果技术指标也相同，评标委员会应按照少数服从多数的原则进行投票表决，确定成交候选人。）并推荐成交候选供应商名单，可推荐前三名为成交候选供应商，排名第一者为成交供应商，排名第二、第三者为成交候选供应商；

（1）第一成交候选供应商确定为成交供应商，如第一成交候选供应商放弃成交、或因不可抗力提出不能履行合同，或竞争性谈判采购文件规定应当提交履约保证金而在规定的期限内未能提交的，采购人可确定排名第二的成交候选供应商为成交供应商或重新组织采购活动。

（2）第二成交候选供应商因前款规定的同样原因不能签订合同的，可确定第三成交候选供应商为成交候应商或重新组织采购活动。

2、成交候选供应商中所投标商品为同一品牌、性能配置相同时，则以最终报价最低者成交。

3、谈判小组认为，某投标人的有效报价明显不合理或者低于成本，有可能影响商品质量和不能诚信履约的，应要求其在规定的期限内提供书面文件予以解释说明，并提交相关证明材料，否则，谈判小组可以取消该投标人的成交候选资格，按顺序由排在后面的成交候选供应商递补，以此类推。

**（二）资格条件**

1、采购人将在签订合同前对成交候选供应商是否能圆满地履行合同进行审查。审查包括成交候选供应商响应文件中提供的所有资格证明材料原件，成交候选供应商响应文件及补充承诺中涉及的其他相关资料原件，以及对本项目实施可能存在风险的其他因素。

2、采购人若发现成交候选供应商在投标过程中提供虚假证明文件，故意隐瞒不良信誉和财务状况，以及存在可能对合同圆满履行造成风险的其他因素等，则按规定取消其成交资格，监管部门依法进行处理。

3、如果成交候选供应商被确认为不具备执行合同的能力，采购人将考虑按同样的程序审查下一个成交候选供应商。

**（三）成交通知书**

1、定标后，经采购人同意，采购代理机构应当向成交供应商发出成交通知书。

2、成交供应商应及时到采购代理机构领取成交通知书，成交通知书是签订合同的依据和组成部分。

**（四）签订合同**

成交供应商在自成交通知书发出之日起30日内，依据《中华人民共和国民法典》和有关法规及谈判文件、响应文件与采购人签订合同。谈判文件、成交供应商的响应文件及服务承诺文件以及评标过程中有关澄清文件均作为合同附件，合同经采购人审核盖章后实施。

成交供应商未能按谈判文件要求与采购单位签订采购合同，逾期将视为自动放弃成交标资格，采购人将顺延下一成交候选人为成交供应商，依次类推或依法重新进行采购。

采购人若发现成交候选供应商在竞标过程中提供虚假证明文件，故意隐瞒不良信誉和财务状况，以及存在可能对合同圆满履行造成风险的其他因素等，则按规定取消其成交资格，监管部门依法进行处理。

如果成交候选供应商被确认为不具备执行合同的能力，采购人将考虑按同样的程序审查下一个成交候选供应商或依法重新招标。

**（五）成交服务费计算方法**

由成交供应商向招标代理机构支付，详见前附表。

## 五、法律责任

供应商有下列情形之一的，处以采购项目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，并予以公告，有违法所得的，并处没收违法所得，情节严重的，由行政管理机关吊销营业执照；构成犯罪的，依法追究刑事责任：

1、提供虚假材料谋取成交的；

2、采取不正当手段诋毁、排挤其他供应商的；

3、与采购人、其他供应商或采购代理机构恶意串通的；

4、向采购人、采购代理机构行贿或者提供其他不正当利益的；

5、在招标过程中与招标采购单位进行协商谈判、不按照谈判文件和成交供应商的响应文件订立合同，或者与采购人另行订立背离合同实质性内容的协议的；

6、拒绝有关部门监督检查或者提供虚假情况的。供应商有前款情形之一的，成交无效。

成交供应商有下列情形之一的，情节严重的，由财政部门将其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，并予以通报：

1、成交后无正当理由不与采购人签订合同，或者与采购人另行订立背离合同实质性内容的协议的；

2、将成交项目转让给他人，或者在响应文件中未说明，且未经采购人同意，将成交项目分包给他人的；

3、拒绝履行合同义务的。

成交供应商有前款情形之一的，成交无效。

按照以上条款规定，经同级或其上级财政部门认定成交无效的，可按成交候选顺序重新确定，或重新进行采购。

## 六、质疑与投诉

1．质疑和投诉

1.1供应商认为采购文件、采购过程和成交、成交结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起七个工作日内，以书面形式向采购人提出质疑。供应商应当在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。供应商应知其权益受到损害之日，是指：

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

（二）对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；

（三）对成交或者成交结果提出质疑的，为成交或者成交结果公告期限届满之日。

1.2供应商提出质疑应当提交质疑函和必要的证明材料。质疑函应当包括下列内容：供应商的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；质疑项目的名称、编号；具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；事实依据；必要的法律依据；提出质疑的日期。（具体格式详见附件）

供应商为自然人的，应当由本人签章；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，或者其授权代表签章或者盖章，并加盖公章。

1.3供应商质疑、投诉应当有明确的请求和必要的证明材料。供应商投诉的事项不得超出已质疑事项的范围。采购人及采购代理机构按《政府采购质疑和投诉办法》进行处理供应商质疑事项。

1.4质疑供应商对采购人、采购代理机构的质疑答复不满意，或者采购人、采购代理机构未在规定期限内作出答复的，供应商可以在答复期满后15个工作日内向同级财政部门提起投诉。

1.5供应商有下列情形之一的，采购代理机构上报至克州财政局政府采购办，将其列入不良行为记录名单：

（一）一年内三次以上质疑均查无实据的；

（二）捏造事实或者提供虚假质疑材料的。

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

**附件：**

**政府采购投诉书（范本）、质疑函范本**

**政府采购投诉书（范本）**

投诉人： 法定代表人：

地址： 电话：

委托代理人姓名： 职务：

住址： 联系电话：

被投诉人： 法定代表人：

地址：    电话：

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

1.具体的投诉事项及事实依据；

2.质疑和质疑答复情况简要描述；

3.投诉请求。

附件：

1.质疑书和质疑答复书；

2.证据材料（需注明证据来源），证人的姓名、住址和联系方式等；

3.营业执照；

4.法定代表人身份证明函

5.法定代表人授权委托书（包含法定代表人和委托代理人的身份证复印件）；

6.政府采购监管部门认为应当提供的其它材料。

投诉供应商：（盖章）

法定代表人（或主要负责人）：（签章）

年 月 日

本投诉书正本叁份，副本 份并附电子文档。

**投诉相关说明**

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

1. **质疑前置及时间要求**

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

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

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

第五十五条:质疑供应商对采购人、采购代理机构的答复不满意或者采购人、采购代理机构未在规定的时间内作出答复的，可以在答复期满后十五个工作日内向同级政府采购监督管理部门投诉。

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

**二、书面方式**

《政府采购供应商投诉处理办法》第八条：投诉人投诉

时，应当提交投诉书，并按照被投诉人以及与投诉事项有关的供应商数量提供投诉书的副本。

投诉书应当包括下列主要内容：

1. 投诉人和被投诉人的名称、地址、电话等；
2. 具体的投诉事项及事实依据；
3. 质疑和质疑答复情况及相关证明材料；
4. 提起投诉的日期。

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

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

《政府采购供应商投诉处理办法》第十条：投诉人提起投诉应当符合下列条件：

1. 投诉人是参与所投诉政府采购活动的供应商；
2. 提起投诉诉前已依法进行质疑；
3. 投诉书内容符合本办法的规定；
4. 在投诉有效期内提起投诉；
5. 属于本级财政部门管辖；
6. 同一投诉事项未经财政部门投诉处理；
7. 国务院财政部门规定的其他条件。

**三、虚假、恶意投诉法律责任**

第七十三条：供应商捏造实施、提供虚假材料或者以非法手段取得证明材料进行投诉的，由财政部门列入不良行为记录名单，禁止其1至3年内参加政府采购活动。

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

（一）1年内3次以上投诉均查无实据的；

（二）捏造事实或者提供虚假投诉材料的。

递交投诉书地址：克州财政局政府采购服务中心（新疆阿图什市天山路与经四路交叉口10楼1005）

**质疑函范本**

一、质疑供应商基本信息

质疑供应商：

地址： 邮编：

联系人： 联系电话：

授权代表：

联系电话：

地址： 邮编：

二、质疑项目基本情况

质疑项目的名称：

质疑项目的编号： 包号：

采购人名称：

采购文件获取日期：

三、质疑事项具体内容

质疑事项1：

事实依据：

法律依据：

质疑事项2

……

四、与质疑事项相关的质疑请求

请求：

签章(签章)： 公章：

日期：

# 第五章 技术规格、数量及质量要求

1.1招标项目技术规格

**克州疾病预防控制中心致病菌、新冠基因测序等监测试剂耗材采购项目（一包）（二次）-清单**

**附件一：**

**致病菌、流感、手足口监测相关试剂耗材采购清单**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 试剂/耗材名称 | 规格 | 数量 | 单位 | 技术参数 | | 备注 |
| 1 | 致病菌腹泻症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：霍乱弧菌、副溶血弧菌、沙门菌、志贺菌、致泻性大肠埃希菌、弯曲菌、小肠结肠耶尔森菌、艰难梭菌、阪崎克罗诺杆菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、河弧菌） | 10T/盒 | 15 | 盒 | 1.检测技术：试剂采用一步法多重实时荧光RT-PCR，试剂盒为同一厂家，试剂盒共用同一套反应体系及扩增程序，每管反应体系≤25ul，扩增时间≤70min。 2.检测性能：灵敏度5\*102copies/mL，线性范围：5\*102-2\*1010 copies/mL，精密度：检测精密度参考品的变异系数＜5％。  3.质量控制：含有阴阳性对照，便于结果判定。 4.包装及分装：采用预混液技术，反应液1管，酶混合液1管。 5.生产厂家有甲型或甲乙流注册证。 6.有效期：12个月，到货后质保期≥10个月。 | 腹泻症候群22种肠病原核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒 | 1.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 ★2.适用范围：适用于定性检测从于鼻咽拭子、口咽拭子、肺泡灌洗液、痰液等呼吸道样本中提取的甲/乙型流感病毒、新型冠状病毒（N、ORF1ab基因 ）、呼吸道合胞病毒、人偏肺病毒、腺病毒、肠道病毒、人副流感病毒、人冠状病毒、人博卡病毒、A组链球菌、鼻病毒、百日咳鲍特菌、肺炎支原体、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、肺炎衣原体、军团菌、鹦鹉热衣原体、曲霉菌、隐球菌、肺炎克雷伯菌。 3.检测技术：多重实时荧光PCR技术。 4.检测性能：灵敏度最低500copies/mL，与其他病原菌均无交叉反应。 ★5.检测时间：最多采用7管一次性完成21个病原体基因型的定性检测。反应体系≤25μL，反应理论时长≤31分钟，反应全流程时长≤60min。 ▲6.荧光PCR反应程序：50℃ 7min；95℃ 30sec；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光） 40个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。 7.质量控制：含有阴性对照、阳性对照及内参，便于结果判定。采用人源的核糖核酸酶 P(RNP)作为内参基因，可以对样本采集和提取过程进行监控，最大程度避免假阴性的产生。 ★8.试剂规格：每盒的检测量至少48T，并可同时提供24T包装。 9.有效期：不少于12个月，到货后质保期不少于10个月 |
| 2 | 致病菌呼吸道症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：肺炎链球菌、流感嗜血杆菌、百日咳鲍特菌、A族链球菌、肺炎支原体、肺炎衣原体、鹦鹉热衣原体、军团菌、肺炎克雷伯菌、曲霉菌、隐球菌、耶氏肺抱子菌） | 10T/盒 | 10 | 盒 | 国家急性呼吸道传染病多病源核酸检测试剂盒15+6TaqMan探针法 |
| 3 | 致病菌脑炎脑膜炎症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、A族链球菌、大肠杆菌、金黄色葡萄球菌、单增李斯特菌、无乳链球菌、猪链球菌、结核分枝杆菌、新型隐球菌） | 10T/盒 | 3 | 盒 | 2025年国家级致病菌识别网 |
| 4 | 致病菌其他发热症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：伤寒沙门菌、副伤寒沙门菌、脑膜炎奈瑟菌、A族链球菌、伯氏疏螺旋体、立克次体、无形体、埃立克体、钩端螺旋体、猪链球菌、鼠疫耶尔森菌、布鲁氏菌、曲霉菌、隐球菌、耶氏肺孢子菌） | 10T/盒 | 5 | 盒 | 2025年国家级致病菌识别网 |
| 5 | 志贺毒素大肠埃希氏菌（STEC）7种血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：O26、O45、O103、O111、O121、O145和O157） | 10T/盒 | 3 | 盒 | 2025年国家级致病菌识别网 |  |
| 6 | 肺炎链球菌血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：1、2、3、4、5、6B/6D、6A/6B、7F/7A、8、9V/9A、9L/9N、10A、11A/11D/11E、12F/44、14、15B/15C、17F、18C/18F/18B/18A、19A、19F、20、22F、23F、33A/33F/37） | 10T/盒 | 3 | 盒 | 2025年国家级致病菌识别网 |  |
| 7 | 流感嗜血杆菌6种血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒(检测目标：血清型a、b、c、d、e、f) | 10T/盒 | 3 | 盒 | 2025年国家级致病菌识别网 | 1、三管检测五种致泄大肠的12个毒力基因（ipaH、LT、stp、sth、bfp、escV、stx1、stx2、aggR、pic、astA、uidA）。 2、-20±5℃以下冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。 3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒、25T/盒、50T/盒，可提供24T/盒、48T/盒石蜡预分装形式。 ▲4、试剂盒组分：PCR反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、DNA提取液、说明书。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。 ▲5、配液简便：PCR反应液19.5μL和混合酶液0.5μL；模板：5μL。总反应体系为25μL。 ▲6、反应程序为： 50℃ 2min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光） 40个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。 ▲7、所有DNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。 8、检测灵敏度不低于500copies/mL。 9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。 10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。 ▲11、细菌类荧光PCR产品有至少8家检测单位的应用证明。 ▲12、沙门志贺双重试剂、伤寒甲型副伤寒试剂 |
| 8 | 肺炎克雷伯菌血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒(检测目标：血清型K1、K2、K5、K20、K54、K57) | 10T/盒 | 3 | 盒 | 2025年国家级致病菌识别网 |
| 9 | 五种致泻大肠埃希氏菌核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（C版本）（检测目标：肠致病性（EPEC）、肠出血性（EHEC）、肠产毒性（ETEC）、肠侵袭性（EIEC）、肠粘附性（EAEC）五种致病型别） | 25T/盒 | 6 | 盒 | 2025年国家级致病菌识别网 |
| 10 | 致病菌药敏试剂（霍乱弧菌沙门、志贺、弯曲菌、致泻性大肠埃希氏菌、肺炎克雷伯菌、鲍曼不动杆菌、金黄色葡萄球菌、脑膜炎奈瑟菌、肺炎链球菌、A族链球菌、无乳链球菌） | 10块/盒 | 5 | 盒 | 2025年国家级致病菌识别网 |  |
| 11 | 百日咳/副百日咳鲍特菌样本运送增菌分离培养检测试剂盒 | 内含：木炭选择性琼脂平板（90mm\*5 块/包\*4）； 脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、百日咳杆 菌运送培养基（1.8mL\*20 支/盒）；一次性植绒拭子（20 支/盒）；百日咳增菌液（20 支/盒）； 百日咳样本采集液（2ml\*20 支/盒）20T/盒； | 2 | 盒 | 2025年国家级致病菌识别网 | 主要用于人鼻咽部粘膜样本的百日咳鲍 特菌和副百日咳鲍特菌的采样、运输、增菌和分离培养。 |
| 12 | 百日咳，副百日咳、霍氏鲍特菌三重核酸检测试剂盒（荧光PCR） | 50T/盒 | 1 | 盒 | 2025年国家级致病菌识别网 | 1、一管检测病原福氏志贺氏菌1-5型、福氏志贺氏菌6型、宋内志贺氏菌、痢疾志贺氏菌1型。 2、-20±5℃以下冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。 3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒、25T/盒、50T/盒，可提供24T/盒、48T/盒石蜡预分装形式。 ▲4、试剂盒组分：PCR反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、DNA提取液、说明书。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。 ▲5、配液简便：PCR反应液19.5μL和混合酶液0.5μL；模板：5μL。总反应体系为25μL。 ▲6、反应程序为： 50℃ 2min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光） 40个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。 ▲7、所有DNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。 8、检测灵敏度不低于500copies/mL。 9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。 10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。 ▲11、细菌类荧光PCR产品有至少8家检测单位的应用证明。 ▲12、沙门志贺双重试剂、伤寒甲型副伤寒试剂 |
| 13 | 四种志贺氏菌核酸多重 PCR 分型试剂盒 | 50T/盒（检测目标：于志贺氏菌中福氏 1-5 型（包括 X、Y 变异株）、福氏 6 型、宋内、痢疾Ⅰ型） | 1 | 盒 | 2025年国家级致病菌识别网 |
| 14 | 沙门氏菌血清（O、H）基因分型试剂盒（荧光PCR法） | 25T/盒，共204种血清型， | 1 | 盒 | 2025年国家级致病菌识别网 | 包括阿巴埃特图巴、阿伯丁、阿邦尼、马流产、阿德莱、阿格伯尼、阿戈地、阿贡那、阿拉丘、阿尔巴尼、艾伯特、阿顿道夫、阿尔顿、阿姆德尼斯、阿木提夫、阿姆斯特丹、鸭、伊内霍、阿拉帕欧、阿雷查瓦莱塔、阿西尼、巴圭达、巴尔多、巴雷利、巴森海特、贝德福、布洛克利、波那雷思、波恩、病牛、布伦登卢普、勃兰登堡、布雷登尼、布里赫姆、布达佩斯、伯里、卡拉巴尔、加利福尼亚、卡诺、卡劳、塞罗、查理、昌丹斯、彻斯特、猪霍乱、克勒肯威尔、科林德尔、康科德、科瓦利斯、古巴、达布、达喀尔、德尔卑、德绍、迪尤波尔、伊林、伊斯特本、伊布利、爱丁堡、埃科、伊丽莎白维尔、依麦克、肠炎、埃森、法埃德、鸡、冈比亚、加明那拉、盖茨黑德、加瓦尼、格但斯克、吉韦、格罗斯出浦、戈丁根、黄金海岸、哈达尔、哈特福德、哈瓦那、海德堡、希林登、非丁伏斯、伊迪坎、印第安纳、婴儿、伊鲁穆、伊桑吉、以色列、伊斯坦布尔、伊图里、长湾尼、爪哇纳、耶路撒冷、卡拉姆、凯杜古、肯塔基、库马萨、基安布、启门萨、金迪亚、金斯顿、基桑加尼、科特布斯、拉古什、利戈、列克星敦、利密特、林登堡、利奇菲尔德、利物浦、利文斯通、罗米他、伦敦、卢肯瓦尔德、曼哈顿、姆班达卡、火鸡、迈阿密、三河岛、明尼苏达、密西西比、姆卡巴、莫拉德、蒙绍、蒙得维的亚、慕尼黑、明斯特、名古屋、那波利、习志野、恩昌加、纽兰、纽波特、新罗歇尔、俄亥俄、奥凯福科、奥雷宁堡、奥登内、奥里翁、奥里塔曼琳、奥斯陆、巴基斯坦、巴拿马、巴布亚、甲型副伤寒、乙型副伤寒、丙型副伤寒、普利茅斯、波摩那、浦那、波茨坦、里定、雷根特、里特、里吉尔、里森、鲁比斯劳、鲁齐齐、圣保罗、圣地亚哥、撒奥、索恩堡、胥伐成格隆、仙台、山夫登堡、芙蓉、上海、舒卜拉、新加坡、辛斯托夫、斯坦利、斯坦利维尔、斯特拉特福、松兹瓦尔、苏拉特、斯韦德维、塔科拉迪、塔科松尼、坦格、塔西尼、田纳西、汤卜逊、昂兹威、突尼斯、伤寒、鼠伤寒、鼠伤寒单相变种、乌干达、乌盖利、乌普萨拉、瓦伊勒、威尼斯、维尔肖、弗吉尼亚、旺兹沃思、温加塔、韦太夫雷登、西安普顿、威思顿、维也纳、维普拉、渥兴顿、雅拉巴、耶胡达、自贡 |
| 15 | 40种常见沙门菌PCR血清分型试剂（荧光PCR法） | 25T | 2 | 盒 | 2025年国家级致病菌识别网 |  |
| 16 | 炭疽杆菌四重核酸检测试剂盒（探针法） | （BA5345/pagA/Cap/Rpob基因）25T/盒 | 1 | 盒 | 2025年国家级致病菌识别网 |  |
| 17 | 霍乱弧菌实时荧光PCR检测试剂盒 | 25T/盒 | 2 | 盒 | 1.检测技术：试剂采用一步法多重实时荧光RT-PCR，试剂盒为同一厂家，试剂盒共用同一套反应体系及扩增程序，每管反应体系≤25ul，扩增时间≤70min。 2.检测性能：灵敏度5\*102copies/mL，线性范围：5\*102-2\*1010 copies/mL，精密度：检测精密度参考品的变异系数＜5％。 3.质量控制：含有阴阳性对照，便于结果判定。 4.包装及分装：采用预混液技术，反应液1管，酶混合液1管。 5.生产厂家有甲型或甲乙流注册证。 6.有效期：12个月，到货后质保期≥10个月。 |  | 1、一管检测病原霍乱弧菌。 2、-20±5℃以下冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。 3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒、25T/盒、50T/盒，可提供24T/盒、48T/盒石蜡预分装形式。 ▲4、试剂盒组分：PCR反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、DNA提取液、说明书。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。 ▲5、配液简便：PCR反应液19.5μL和混合酶液0.5μL；模板：5μL。总反应体系为25μL。 ▲6、反应程序为： 50℃ 2min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光） 40个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。 ▲7、所有DNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。 8、检测灵敏度不低于500copies/mL。 9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。 10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。 ▲11、细菌类荧光PCR产品有至少8家检测单位的应用证明。 ▲12、沙门志贺双重试剂、伤寒甲型副伤寒试剂 |
| 18 | 流感病毒（甲乙）双重核酸检测试剂盒（荧光PCR检测试剂） | 50T/盒 | 20 | 盒 |  |
| 19 | 核酸提取试剂盒 | 64T/盒 | 25 | 盒 |  |  |
| 20 | H3亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒 | 25T/盒 | 2 | 盒 |  | 1、一管检测病原乙型流感病毒Victoria型、Yamagata型。 2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。 3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒、25T/盒、50T/盒。 ▲4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。 ▲5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液15μL，混合酶液5μL，模板 5μL ，反应体系为25µL。 ▲6、反应程序为： 50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光） 45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。 ▲7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。 8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。 9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。 10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。 ▲11、甲乙型流感双通道试剂、甲型流感H1N12009试剂、EV71/CoxA16双通道试剂、EV-U单通道试剂、麻疹风疹和新型冠状病毒甲乙流三重试剂 |
| 21 | H5亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒 | 25T/盒 | 2 | 盒 |  |
| 22 | H7亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒 | 25T/盒 | 2 | 盒 |  |
| 23 | H9亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒 | 25T/盒 | 2 | 盒 |  |
| 24 | 欧亚类禽猪流感H1N1亚型核酸检测试剂盒 | 25T/盒 | 2 | 盒 |  |
| 25 | 季节性H1H3流感病毒核酸检测试剂盒 | 25T/盒 | 6 | 盒 |  |
| 26 | BV+BY亚系流感病毒核酸检测试剂盒 （荧光PCR检测试剂） | 25T/盒 | 6 | 盒 |  |
| 27 | 超灵敏度甲型流感病毒全基因组捕获建库试剂套盒（24人份） | （24人份）/盒 | 1 | 盒 |  |  |
| 28 | 肠道病毒通用型核酸检测试剂（荧光PCR检测试剂） | 25T/盒 | 4 | 盒 |  | 1、一管检测肠道病毒CA16型、EV71型。 2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。 3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒、25T/盒、50T/盒。 ▲4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。 ▲5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL ，反应体系为25µL。 ▲6、反应程序为： 50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光） 45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。 ▲7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。 8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。 9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。 10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。 ▲11、甲乙型流感双通道试剂、甲型流感H1N12009试剂、EV71/CoxA16双通道试剂、EV-U单通道试剂、麻疹风疹和新型冠状病毒甲乙流三重试剂 |
| 29 | 柯萨奇病毒A16型肠道病毒71型核酸检测试剂（荧光PCR检测试剂） | 25T/盒 | 2 | 盒 |  |
| 30 | 柯萨奇病毒A6型柯萨奇病毒A10型核酸检测试剂（荧光PCR检测试剂） | 25T/盒 | 2 | 盒 |  | 1、一管检测肠道病毒CA6型、CA10型。 2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。 3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒、25T/盒、50T/盒。 ▲4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。 ▲5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL ，反应体系为25µL。 ▲6、反应程序为： 50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光） 45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。 ▲7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。 8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。 9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。 10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。 ▲11、甲乙型流感双通道试剂、甲型流感H1N12009试剂、EV71/CoxA16双通道试剂、EV-U单通道试剂、麻疹风疹和新型冠状病毒甲乙流三重试剂 |

**附件二：**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | 2025年 克州疾病预防控制中心测序试剂（耗材）申购单 | | | | | |
| 序号 | 试剂/耗材名称 | 规格 | 数量 | 单位 | 参数 | 备注 |
| 1 | 超灵敏度新型冠状病毒全基因组捕获建库试剂套盒（24人份） | （24人份）/盒 | 盒 | 5 | 1,适用性：新型冠状病毒全基因组的扩增捕获，产物可用于后续高通量测序的建库，通过新一代高通量测序分析，准确发现新的变异，新的毒株、追踪病毒变异情况；2，样本量：24样本；3，灵敏度：仅需少量RNA（＜0.5ng）；4，试剂形式：整合式试剂，可扩增得到新冠病毒全基因组；5，扩增子数目：≥40个；6，适用机型：兼容所有高通量测序平台（二代测序）和单分子测序平台（三代测序）；7，适合CT值≤33的新冠样本全，基因组捕获，捕获效率≥99%；8，拥有国家专利局专利证书；9可提供同厂家的新冠病毒分析软件，自动完成序列拼接、变异查找和生成系统进化树；10、试剂盒搭配同品牌软件分析，可所提供的新冠病毒分析软件应包含新冠病毒序列的录入、质控和分型;应标明序列数据在数据库中的存储位置便于查找、筛选和导出(按日期、型别、完整性等);软件应能根据指定序列进行进化分析并提供图形化展示;软件应提供稳定的框架，方便后期加入新的功能模块;；11、经过科研研究机构验证，有十篇以上科研论文引用验证；12，建库原理：转座酶切法建库，无需任何核酸打断设备；13，适用机型：illumina的测序平台适用；14，DNA片段化时间：5分钟内片段化DNA；15，文库构建类型：涵盖小基因组、PCR扩增、质粒、微生物基因组、串联扩增子、双联cDNA和单细胞RNA-Seq等测序文库构建；16，文库制备流程：标记基因组DNA、扩增、纯化、标准化、文库混合；17，建库时间：2.5小时；18、自带病原微生物样本的高通量测序序列标签；19、含样品纯化磁珠组份；20、含样本均一化组份，无需定量即可完成建库流程；21、含样本高精度浓度定量测试试剂及测试管（配套定量设备使用） |  |
| 2 | 中通量上机测序试剂盒FC-420-1004 | （12人份）/盒 | 盒 | 12 | 1,，适用性：病原微生物样本的高通量测序实验；2，测序原理：边合成边测序；3，测序模式：自动化双端或自动化单端测序；4，测序读长：2\*150bp；5，Reads数：800万条；6、适用机型：illumina的测序平台适用； | 分两次发货上半年和下半年。适合Miniseq机型 |
| 3 | 细菌全基因组测序试剂套盒（24人份） T-090620 | （24人份）/盒 | 盒 | 1 | 1，适用性：病原微生物样本的高通量测序实验；2，测序原理：边合成边测序；3，测序模式：自动化双端或自动化单端测序；4，测序读长：2\*150bp；5，Reads数：800万条；6、适用机型：illumina的测序平台适用； |  |
| 4 | 结核感染T细胞检测试剂（体外释放酶联免疫法） | 28T/盒 | 盒 | 15 | 1、基本要求：可用于结核病的辅助诊断，结核病高危人群的筛查 2、注册证要求：具备Ⅲ类医疗器械体外诊断试剂注册证书（NMPA）（提供厂家盖章证明材料） 3、技术原理：基于γ-干扰素体外释放分析（IGRA）技术，通过定量检测γ-干扰素的浓度来判定是否存在结核感染。 4、检测方法：酶联免疫法，可以定量检测γ-干扰素的释放水平，可溯源到国际标准；同时酶标记二抗，洗板步骤为一次。 5、稀释的梯度γ-干扰素标准品可2-8℃保存不低于2周。 6、所需设备：培养箱、水浴锅、酶标仪 7、样本类型：肝素抗凝静脉全血 8、特异性抗原：特异性抗原包含ESAT-6/CFP-10融合抗原，及其他多肽或蛋白 9、产品规格：不高于28人份/盒 10、产品效期：所有组分≥18月 11、产品性能：阳性符合率、阴性符合率均≥80%（以产品说明书为准。） 12、抗干扰能力：试剂具有抗溶血，脂血，黄疸标本干扰能力 13、专利及知识产权要求：产品基于企业专利专利技术开发 14、提供厂家资料（①厂家资质、产品彩页、②厂家2025年盖章售后服务承诺书） |  |
| 5 | Qubit DNA定量试剂 | Qubit™ dsDNA HS Assay Kit（搭配Qubit使用）（100人份）/盒 | 盒 | 2 | DNA 定量， 纯化DNA 定量。 |  |
| 6 | 新冠病毒核酸提取试剂预封装 | 64人份/盒 | 盒 | 200 | 样本裂解与核酸结合同步进行，无需中途加液，自动化一步法即可完成核酸提取。 核酸得率较高，可从200μL样本中直接提取4μg及以上的高质量基因组DNA。 产物A260/280值大于1.75，可满足多种下游应用，包括PCR、qPCR、酶切、杂交等。 该试剂不含酚、氯仿等有毒溶剂，安全系数更高。样本用量：200μL； DNA得率：≥4μg，一般得率在5μg以上；DNA纯度：A260/280≥1.75，A260/230≥1.70；保存条件：4℃~30℃避光保存，有效期12个月，开封后应在3小时内完成操作；运输条件：2~35℃运输，运输时间不超过7天。 | 分两次发货上半年和下半年，试剂性能验证合格证书。 |
| 7 | 多功能病原体通用核酸提取试剂 | 20人份/盒 | 盒 | 10 | 适合 血液 组织 细胞粪便样本提取。 从样本中提取细菌、病毒、寄生虫的基因组核酸DNA和RNA。样本核酸提取纯度高，批间差异小，最大限度的去除蛋白质等杂质。提取所得的高质量核酸可用于PCR、RT-PCR、基因测序等系列实验。（预封装） | 试剂性能验证合格证书 |
| 8 | 实时荧光PCR核酸检测试剂三种不同品牌 | 50人份/盒 | 盒 | 5 | 新型冠状病毒2019-nCoV核酸检测试剂盒（荧光PCR法）靶标 ORF1ab/N 最低检测限500拷贝/ml 磁珠法 无需进行配液无需分装加入核酸可上机。适用的样本类型包括：血液、细胞、组织、FFPE组织、粪便等。 | 试剂性能验证合格证书 |
| 9 | 实时荧光PCR核酸检测试剂三种不同品牌 | 50人份/盒 | 盒 | 5 | 新型冠状病毒2019-nCoV核酸检测试剂盒（荧光PCR法）靶标 ORF1ab/N 最低检测限500拷贝/ml 磁珠法 无需进行配液无需分装加入核酸可上机。适用的样本类型包括：血液、细胞、组织、FFPE组织、粪便等。 | 分两次发货上半年和下半年，适合扩增使用。试剂性能验证合格证书 |
| 10 | 实时荧光PCR核酸检测试剂三种不同品牌 | 50人份/盒 | 盒 | 150 | 新型冠状病毒2019-nCoV核酸检测试剂盒（荧光PCR法）靶标 ORF1ab/N 最低检测限200拷贝/ml 磁珠法 无需进行配液直接分装加入核酸可上机。适用的样本类型包括：血液、细胞、组织、FFPE组织、粪便等。 | 分两次发货上半年和下半年。适合扩增使用。试剂性能验证合格证书 |
| 11 | 高精度PH试纸 | 高精度PH试纸 | 盒 | 2 | pH0-14：精度为显色反应间隔1，共15档。200条/盒 11\*100mm |  |
| 12 | 擦镜纸 | Alcohol wipes, 70% isopropyl，微生物实验室专用。 | 盒 | 5 | 质地松软，不会损伤镜头或光学仪器表面；不含硅及其它化学添加剂；高吸收率，可确保镜头表面水分和油脂的彻底去除；厚度范围0.035-0.040 mm；韧性好，无纤维脱落，对镜头表面无二次污染。 |  |
| 13 | Tris-HCL | 1 M Tris-HCl, pH 7.0，分子生物实验室使用，分析醇。 | 瓶 | 1 | 缓冲范围在7.5-8.5，是一种中性缓冲剂，但是它本身是含弱碱性的。常用于分子生物学、细胞生物学等各种生化实验中。1.水溶性好，在水中溶解度高，液体澄清；2.纯度高，可达到99%，使用起来性能稳定；3.不与部分金属离子发生沉淀（例如钙、镁）；4.Tris-hcl缓冲剂的离子强度低；5.与传统的磷酸盐缓冲剂相比Tris-hcl在酶类测定中使用效果更佳。1.Tris-HCL广泛用于蛋白质、核酸、细胞培养缓冲剂；2.可用于蛋白晶体生长缓冲剂；3.在电泳缓冲液中与甘氨酸合并构成缓冲体系，用于稳定电泳过程中的PH值；4.由于离子强度低，可用于线虫核纤层蛋白的中间纤维形成；5.用于滴定标准物；6.用于表面活性剂的制备。 | 提供蛋白质变形物质2瓶 |
| 14 | 吐温20 | 分析醇100ml，分子生物实验室使用，分析醇。 | 瓶 | 1 | Tween-20为黄色或琥珀色澄明的油状液体，具有特殊的臭气和微弱苦味。 |  |
| 15 | Ampure纯化磁珠 | Agencourt AMPure XP 5 ml kit或30/盒，分子生物实验室使用基因测序。 | 盒 | 2 | 磁珠是高通量测序过程必备产品，通过磁颗粒活性基团在一定条件下可与核酸结合和解离的原理，将样本中目的片段分离。可实现对核酸样本的高通量自动化操作，广泛应用于基因测序以及分子诊断领域。带负电磷酸基团借由解离的盐离子（如Na+）与羧基形成离子桥，使DNA被特异性吸附到羧基磁珠表面。利用磁珠的磁性，可通过外加磁场进行收集洗脱。 |  |

**附件三：**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 2025年新冠污水检测试剂耗材需求表 | | | | | | |
| 序号 | 试剂/耗材名称 | 规格 | 数量 | 单位 | 技术参数 | 备注 |
| 1 | 污水新冠病毒核酸扩增试剂盒 | 100人份 | 2000 | 人份 | 1.产品名称：新型冠状病毒2019-nCoV核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 2.检测基因：ORF1ab基因、N基因。 3.检测方法：实时荧光定量PCR法。 4.NMPA证书：国家药品监督管理局医疗器械注册证（国械注准 20203400212）。 5.\*上机反应时间：60分钟以内。 6.荧光通道：3个荧光通道（FAM、VIC/HEX、ROX），可在一个管子中同时检测ORF1ab基因、N基因和内标基因（RNaseP），无需分成多管。 7.\*检测操作：预混反应试剂可直接分装，无需混合步骤；反应液预分装，无需配液分装过程，可直接加样。 8.\*灵敏度（LoD）：200 copies/mL。 9.\*重复性：中检院检测国家精密性参考品Ct值的CV≤0.7%。 10.\*质量控制：含有阴阳性质控品和人源性内标，监测样本的采集、核酸提取、PCR扩增等过程中出现的假阴性。采用UNG酶-dUTP反应体系，防止气溶胶污染导致的假阳性。 11.\*适用机型：开放型平台，适用于市面上大部分全自动荧光PCR检测仪。如：ABI 7500实时荧光定量PCR仪、LightCycler 480实时荧光定量PCR仪、Gentier 96全自动医用PCR分析系统、QPT1000实时荧光PCR分析仪和SLAN-96全自动医用PCR分析系统等。 12.有效期：10个月，到货后质保期不少于8个月。 13.\*运输条件：低温（-15℃以下）运输，具备冷链运输。 14.储存条件：避光储存于-20±5℃。 15.包装规格：大包装：25人份/盒、50人份/盒、100人份/盒、200人份/盒、960人份/盒。 16.\*单管单人份包装：25人份/盒、50人份/盒、96人份/盒、100人份/盒、192人份/盒、384人份/盒、960人份/盒。 |  |
| 2 | 新冠病毒检测标准品GBW(E)091090 O基因、N基因、E基因全长 | 标准物质原溶液浓度为 2.6×107 copies/mL；5支/盒 | 2 | 盒 | 规格‌：50μL/支，采用干冰运输。 ‌保存条件‌：需置于-70℃冰箱中保存。 ‌浓度特性‌：ORF1ab（O因）：拷贝数浓度(6.4±0.8)×10² copies/μL。N基因：拷贝数浓度为 (6.4±0.8)×10² copies/μL。E基因：拷贝数浓度为 (6.3±0.7)×10² copies/μL。 |  |
| 3 | 新冠病毒检测质控品 | 全基因组，0.5mL/管，1×106copies/ml。 | 2 | 盒 | 规格‌：0.5mL/管，多采用管装设计，适配实验室自动化操作。 ‌浓度‌：1×10⁶ copies/mL（可浮动至1×10⁵~1×10⁶ copies/mL区间）。 ‌保存条件‌：推荐-20℃以下长期保存，常温（20℃~37℃）稳定≥2周，4℃稳定≥4周。 二、基因组参数 ‌基因覆盖‌：包含新冠病毒全基因组序列（如ORF1ab、N、E等基因），覆盖基因组关键功能区域，确保检测完整性。 ‌生物模拟‌：采用假病毒或体外转录RNA模拟病毒结构，无传染性，符合生物安全标准。 三、性能参数 ‌均匀性‌：批次内均匀性CV≤5%，通过多试剂盒验证结果一致性。 ‌稳定性‌：-20℃保存有效期≥1年，冻干形态可延长至12个月。 ‌兼容性‌：适配荧光定量PCR、数字PCR等检测方法，支持核酸提取全流程质控（包括裂解、扩增等环节）。 |  |
| 4 | 新冠病毒检测弱阳性质控品 | 1 000 copies/mL，20支/盒 | 100 | 支 | ‌适用检测类型‌：新冠病毒核酸弱阳性对照，适用于核酸检测试剂盒的室内质控及实验室质量验证。 ‌浓度范围‌：弱阳性样本浓度设置为检测限的1.5-3倍，符合国家联防联控机制对新冠检测质控品的规范要求。 ‌规格与包装‌：单包装含多规格质控品（具体容量未明确），支持实验室灵活选择。 ‌兼容性‌：适配多种检测方法（如荧光定量PCR）及主流试剂盒品牌，确保实验一致性。 ‌稳定性‌：-20℃保存条件下有效期≥1年，批次内均匀性CV≤5%，保障结果可靠性。 ‌安全性‌：采用灭活病毒或假病毒模拟样本，无传染性，符合实验室生物安全标准。 |  |
| 5 | 聚乙二醇分析PEG8000 | 分子生物学实验用500g/瓶 | 6 | 瓶 | 聚乙二醇8000 RNase free, ≥50% -20ºC保存，至少一年有效。-20°C储存 超低温冰袋运输 |  |
| 6 | 新冠提取 | 64份/盒 | 150 | 盒 | 适合天隆GenenRotex96,NP968-C系列提取仪，用于核酸提取、富集、纯化等步骤。其处理后的产物用于临床体外检测使用。适用样本类型：拭子洗液等。规格型号：qEx-DNA/RNA病毒(plus）,64T/盒， |  |
| 7 | 辣椒轻斑驳标准品 | 6支/盒 | 5 | 盒 | 1.本标准品原料为核酸制品，已使用数字 PCR 方法进行定量标值， 浓度为 5×10 8copies/mL。 2.本标准品均匀、稳定，适用于定量检测污水中辣椒轻斑驳病毒 （Pepper Mild Mottle Virus，PMMoV）浓度，并进行标 准曲线绘制 和富集浓缩过程回收率的计算。 3.包装：50 μL/管；核酸稀释液 500 μL×1 管 |  |

1.2运输和包装要求

1. 供方应提供货物运至合同规定的最终目的地所需要的包装，以防止货物在转运中损坏。这类包装应采取防潮、防晒、防锈防腐蚀、防震动及防止其它损坏的必要保护措施，从而保护货物能够经受多次搬运、装卸和内陆的长途运输。供方应承担由于其包装或其防护措施不妥而引起货物锈蚀、损坏和丢失的任何损失的责任或费用。
2. 根据投标人提供仓存现状仓存设备齐全，符合医用试剂、耗材冷冻冷藏要求（根据产品需要），温湿度监测实时报警系统，相关行业出入库管理系统，冷链仓储及运输管理应急方案，全过程温湿度记录、监测、实时打印，需提相关证明材料。

（3）按采购人要求提供仓储冷链运输计划、温湿度监测记录供货承诺书。

1.3项目商务要求

（一）项目实施方案应包含以下内容:

1.实施进度(包含工作内容划分;工作进度目标及安排等);

2.人员配置(包含人员配备、职能、责任划分;人员管理制度等);

3.供货流程(包含接到供货消息后的人员、车辆安排情况;特殊产品的供货措施等);

4.登记制度(包含产品出仓前的产品、数量登记;产品运输过程在普通车辆或者冷链车等车辆上的登记情况等)。

**（二）实施（交货）地点**

合同中明确约定的乙方提交的货物和服务最终到达地点

**（三）交货期:**送货时间由采购单位决定。（具体以甲乙双方签订采购合同为准，严格按照采购单位的时间及要求按时供货）

**（四）售后服务**

售后服务应包含以下内容:

1.运输保障(包含运输团队;运输设备;产品运输破损率等);

2.培训方案(包含培训人员;培训时间;培训内容等);

3.质量保障措施(包含质量管理体系;质量保障范围:防雨防潮保障措施等):

4.应急方案(包含应急处理措施;恶劣天气应对产品存储办法;遇突发公共卫生事件处理情况等)。

**（五）售后服务、理赔、质量技术及验收保证的承诺**

1、产品质量：在合同期内，甲方正常使用乙方所供产品而出现质量问题时，乙方负责。产品质保期为1年。产品使用：甲方在使用乙方所供产品中出现问题需乙方解决时，乙方应无偿解决（退换货）

2、货物到达现场后，供应商应在使用单位人员在场情况下当面共同清点、检查，作出检查记录，双方签字确认，甲方收到试剂耗材经试验测试结果符合要求，试剂耗材质量验收合格；若收到的试剂耗材不能在实验室使用验收为不合格甲方有权拒收退回试剂耗材，要求乙方跟换合适试剂耗材。

3、货物验收时，供应商向采购人提供生产厂家出具的合格证等相关文件。

4、供应商提供的货物未达到招标文件规定要求，且对采购人造成损失的，由供应商承担一切责任，并赔偿所造成的损失。

5、供应商需在供货后提供专业的技术支持，组织专业人员对相关采购人进行定期现场培训。

**（六）付款方式：**

**供货方与采购人签订合同后支付合同价款70%预付款，货物到达采购人指定地点，验收合格后，支付合同价款的30%。**

**（七）知识产权**

采购人在中华人民共和国境内使用投标人提供的货物及服务时免受第三方提出的侵犯其专利权或其它知识产权的起诉。如果第三方提出侵权指控，中标人应承担由此而引起的一切法律责任和费用。

**（八）其他**

1、投标人必须在投标文件中对以上条款和服务承诺明确列出，承诺内容必须达到本篇及招标文件其他条款的要求。

2、中标人与采购人签订《协议》后，须与用户方签订《货物采购供应合同》（包括供货范围、需求数量、单价等），明确具体供货数量、供货时间、送达地点等内容。

3、其他未尽事宜由供需双方在采购合同中详细约定。

4、若供应商不能按招标文件规定的交货期正常交货，采购方有权终止采购合同，并将相关情况上报给采购计划主管部门，取消其中标资格。

5、其他未尽事宜由供需双方在采购合同中详细约定。

# 第六章 合同条款及格式

（本合同为合同样稿，最终稿由供需双方协商后确定）

一 合同协议书

**合同名称** 编号

买 方： 卖 方：

电 话： 电 话：

住 所： 住 所：

（买方）的（项目名称）中所需（产品名称） 经公开招标，确定（卖方）为成交人。按照《中华人民共和国经济民法典》的规定，买卖双方同意按照下述的条款和条件，签署本合同。

1、本合同文件

下列每一文件均应作为合同的组成部分进行阅读和解释：

（1）采购文件（2）响应文件（3）成交通知书

（4）经双方确认进入合同的其它文件、补充条款或说明

2、采购标的、数量、质量要求

3、合同总价

合同总价为 元人民币。

4、付款方式**：** 。

5、合同供货（服务）期限及地点和方式

6、验收要求及违约责任

7、违约责任及解决争议方法

8、合同的生效

合同经双方授权代表签署，买卖双方加盖印章之后生效。

本合同一式 份，双方各执 份。

买 方： 卖 方：

名 称：（盖章） 名 称：（盖章）

法定代表人（或委托代理人签章）： 法定代表人（或委托代理人签章）：

地 址： 地 址：

邮政编码： 邮政编码：

电 话： 电 话：

开户银行： 开户银行：

帐 号： 帐 号：

## 二 合同条款

**一.合同文件**

1、合同文件适用法律

适用于合同文件的法律是中华人民共和国现行法律、法规及招标人所在地的地方性法规。

2、合同文件组成和解释顺序

(1)合同文件的组成和解释顺序如下：

<1>合同的主要条款；

<2>合同的一般性条款；

<3>洽商、变更等明确双方权利义务的纪要、协议；

<4>成交通知书、响应文件和采购文件；

<5>有关图纸、标准、规范和其它有关技术资料、技术要求。

<6>合同的主要条款的效力优于合同的一般性条款的效力。

3、合同文件使用文字

(1)合同文件使用中文书写、解释和说明。

(2)合同文件使用技术性条款约定的为国家标准和规范；国家没有相应标准、规范时，可使用行业标准、规范。非标货物应按约定的技术性条款的标准和规范。

**二.标的物的一般条款**

4、完整物权

对于出卖的标的物，卖方应当拥有完整物权，并且卖方负有保证第三人不得向买方主张任何权利（包括知识产权）的义务。

5、质量保证

(1)卖方应保证所供标的物是全新的，未使用过的，并且是非长期积压的库存商品，完全符合合同规定的质量、规格和性能的要求，卖方应保证其提供的标的物在正确安装，正常使用和保养条件下，在其标称的使用寿命期内应具有满意的性能。在卖方承诺的质量保证期限内，卖方应对由于设计、工艺或材料的缺陷及伴随服务而造成的任何不足或故障负责。

(2)根据买方按检验标准自己检验的结果或当地技监部门的检验结果，或者在质量保证期内，如果标的物的数量、质量或规格与合同不符或证实标的物是有缺陷的，包括潜在缺陷或使用不符合要求的材料等，买方应尽快以书面形式通知卖方并提出索赔。

(3)除合同主要条款规定外，合同条款成交的物的质量保证期均自标的物通过最终验收之日起计算，且质量保证期按不低于国家标准和卖方承诺的高于国家标准的质保期（卖方有特殊要求的除外）。

6、包装

卖方应当按照约定的包装方式交付标的物。对包装方式没有约定或者约定不明确的，应当按照双方补充协议约定的方式包装，或者按照通用的方式包装，没有通用方式的，应当采取足以保护标的物的包装方式。

7、伴随服务

(1)卖方除应履行按期按量交付合格标的物的义务之外，还应提供下列服务：

<1>标的物的现场安装或指导安装、启动、调试、监督（如果必须安装、调试的话）；

<2>提供标的物组装和一般维修所必须的工具；

<3>在合同规定的期限内对所提供标的物实行运行监督、维修服务的前提条件是该服务并不能免除卖方在质量保证期内所承担的义务；

<4>对买方技术人员的技术指导或培训。

(2)除合同另有规定之外，伴随服务的费用均已含在合同价款中，买方不再另行进行支付。

**三.标的物的交付、检验和验收**

8、标的物的交付

(1)标的物的所有权自标的物交付时转移。

(2)卖方应当按照约定的期限和约定的地点交付符合采购文件要求的标的物。

(3)卖方应当按照约定或者交易习惯向招标人交付提取标的物单证以外的有关单证和资料。

9、检验和验收

(1)在交货时，卖方应配合买方对标的物的质量、规格、性能、数量等进行详细而全面的检验，并出具一份合格检验证明，合格检验证明作为验收的依据，但不能作为有关标的物质量、规格、数量或性能的最终检验结果。

(2)买方根据合同规定的内容和验收标准进行验收，经检验无误后出具验收合格证明，该证明作为最终付款所需文件的组成部分。

(3)验收期限自标的物交付之日起三十天内。特殊情况需延长的，双方应在合同条款中约定。

**四.对标的物提出异议的时间和办法**

10、对标的物提出异议的时间和办法

(1)买方在验收过程中，应当于双方约定的检验期间内将标的物的数量或质量不符合约定的情形及处理方式以书面形式通知卖方。

(2)如买方在验收期满后既不出具验收合格证明又未提出书面异议的视为卖方所交标的物符合合同规定。

(3)卖方应在收到买方书面异议后七天内负责处理问题，否则将视为默认买方提出的异议和处理意见。

**五.合同价款和支付**

11、合同价款和支付

(1)本合同的结算货币为人民币，单位元。

(2)卖方应按照双方签订的合同规定交货并在合同主要条款规定的期限内持下列单据结算货款：

<1>合格的销售发票；

<2>买方盖章签收后的送货回单和验收合格证明。

(3)买方应按合同主要条款规定的期限和方式付款。

(4)根据现行税法对买方征收的与本合同有关的一切税费均由买方承担；根据现行税法对卖方征收的与本合同有关的一切税费均由卖方承担。

**六.违约责任**

12、违约责任

合同一方不履行合同义务或者履行合同义务不符合约定的，应当承担继续履行、采取补救措施或者赔偿损失等违约责任。

13、买方违约责任

(1)在合同生效后，买方要求退货的，应向卖方偿付合同总价款的5%，作为违约金，违约金不足以补偿损失的，卖方有权要求甲方补足。

(2)买方逾期付款的应按照逾期付款金额的每天万分之四支付逾期付款违约金。

(3)买方违反合同规定，拒绝接收卖方交付的符合采购文件要求的合格标的物，应当承担卖方由此造成的损失。

14、卖方违约责任

(1)卖方不能交货（逾期超过五天视为不能交货），或交货不合格从而影响买方按期正常使用的，应向买方偿付合同总价款5%的违约金，违约金不足以补偿损失的，买方有权要求卖方补足。

(2)卖方逾期交货的，应在发货前与买方和政府采购管理部门协商，买方仍需求的，卖方应立即发货并应按照逾期交货部分货款的每天万分之四支付逾期交货违约金，同时承担买方因此遭致的损失费用。

15、不可抗力

(1)因水灾、火灾、地震、战争等不可抗力不能履行合同的，根据不可抗力的影响，部分或者全部免除责任。但合同一方迟延履行后发生不可抗力的，不能免除责任。

(2)合同一方因不可抗力不能履行合同的，应当及时通知对方，以减轻可能给对方造成的损失，并应当在合理期限内提供证明。

**七.索赔**

16、索赔

(1)买方有权根据当地产品质量检验机构或其它有权威部门出具的检验证书向卖方提出索赔。

(2)在本合同规定的检验期和质量保证期内，如果卖方对买方提出的索赔或差异有责任，则卖方应按买方同意的下列一种或多种方式解决索赔事宜：

<1>卖方同意退货，并按合同规定的货币将货款退还给买方，并承担由此发生的一切损失和费用，包括利息、银行手续费、运费、保险费、检验费、仓储费、装卸费以及为保护退回标的物所需的其它必要费用；

<2>根据标的物的低劣程度、损坏程度以及甲方遭受损失的数额，经双方协商确定降低标的物的价格；

<3>用符合规格、质量和性能要求的新零件、部件或标的物来更换有缺陷的部分或修补缺陷部分，卖方应承担一切费用和风险并负担买方所发生的一切直接费用。同时，卖方应按合同规定，相应延长修补或被更换部件或标的物的质量保证期。

(3)如果在买方发出索赔通知后七天内，卖方未能答复，上述索赔应视为已被卖方接受。若卖方未在买方提出索赔通知后七天内或买方同意的更长时间内，按照合同规定的任何一种方法解决索赔事宜，买方将从未付款或卖方开具的履约保证金中扣回索赔金额，如果这些金额不足以补偿索赔金额，买方有权向卖方提出对不足部分的补偿。

(4)买方提出索赔的书面材料应报当地政府采购管理部门备案。卖方同意的索赔方案应报当地政府采购管理部门审核。

**八.履约保证金**

17、履约保证金

(1)卖方应在本合同签订时，按采购文件的约定提供相应的履约保证金，保证金的有效期应不低于合同有效期。

(2)如果卖方未能履行合同规定的任何义务，买方有权从履约保证金中取得补偿。

(3)履约保证金（无息）将在卖方履行完合同义务，买方支付合同价款的五天内

退回。

**九.合同的解除和转让**

18、合同的解除

(1)买方和卖方协商一致，可以解除合同。

(2)有下列情形之一，合同一方可以解除合同：

<1>因不可抗力致使不能实现合同目的，未受不可抗力影响的一方有权解除合同；

<2>因合同一方违约导致合同不能履行，另一方有权解除合同。

(3)有权解除合同的一方，应当在违约事实或不可抗力发生之后三十天内书面通知对方以主张解除合同，合同在书面通知到达对方时解除。

19、合同的转让

合同的部分和全部都不得转让。

**十.合同的生效**

20、合同的生效

本合同在双方签字盖章并在招标人收到成交人提交的履约保证金后，经招标采购管理部门备案后生效。

**十一. 争议解决**

21、争议解决

买卖双方因合同发生争议，进行调解，协商不成，可选择：

(1)向甲方所在地人民法院提起诉讼；

(2)向买方所在地人民法院提起诉讼。

**十二 .附则**

22、合同份数。

本合同一式陆份，买卖双方各执二份，招标代理机构一份，招标采购管理部门一份。

23、未尽事宜

本合同未尽事宜应按《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》、《中华人民共和国产品质量法》之规定解释。

# 第七章 响应文件格式

**（项目名称）**

**响应文件**

**供应商名称（公章）：**

**法定代表人（签章或盖章）：**

**供应商地址：**

**联系人：**

**联系电话：**

**\_ \_年\_\_ \_月\_\_ \_日**

## 资格证明文件

（按照谈判响应人须知前附表第十条要求提供资格证明文件）

1).具备三证合一营业执照；

2).法定代表人投标需提供法定代表人资格证明书，委托代理人投标需提供法定代表人授权委托书；

3).投标企业须提供投标人（被授权本单位在职人员）近 6 个月内任意 1 个月社保证明；

4).未被“信用中国”（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单；

5).投标人具有有效的《二类医疗器械生产许可证》或《二类医疗器械经营许可证》。

6).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。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；

7）.投标人须知资料表要求的其他资格证明文件。

**1、 具备三证合一营业执照副本；**

说明：提供有效的营业执照等证明文件复印件，复印件上应加盖本单位章。

**2、法定代表人身份证明**

投标单位名称：

单位性质：

地址：

成立时间： 年 月 日

经营期限：

姓名： 性别： 年龄： 职务：

身份证号码：

系 （投标单位名称）的法定代表人。

特此证明。

**法定代表人身份证复印件（正/反面）**

投标人： （公章）

年 月 日

**法人授权委托书（格式）**

**致**：

我作为 （投标单位名称）的法定代表人 （姓名、职务），在此任命： ，代表本单位作为正式合法代表，在 项目的投标采购上授权代表公司签署响应文件、与采购代理机构进行谈判、签订合同及实施与此有关的一切事宜的权力。

本授权自 年 月 日至 年 月 日有效。

授权委托人身份证复印件正面

授权委托人身份证复印件反面

法人身份证复印件反面

法人身份证复印件正面

投标单位：（盖章）

法定代表人签字或盖章：

授权代表人签字或盖章 ：

年 月 日

说明：

1、法人授权委托书所签发的代理期限必须涵盖代理人所有签字为有效的时间。

2、委托书内容填写要明确，文字要工整清楚，涂改无效。

3、委托书不得转借、转让，不得买卖。

4、代理人根据授权范围，以委托单位的名义签订合同，并将此委托书提交给对方作为合同附件。

## **3、投标保证金缴纳凭证或保函等票据**

|  |
| --- |
| **投标保证金缴纳凭证** |

**4、政府采购投标担保函 （项目用）**

编号：

（采购人或采购代理机构）：

鉴于 （以下简称“投标人”）拟参加编号为 的

项目（以下简称“本项目”）投标，根据本项目谈判文件，供应商参加投标时应向你方交纳投标保证金，且可以投标担保函的形式交纳投标保证金。应供应商的申请，我方以保证的方式向你方提供如下投标保证金担保：

一、保证责任的情形及保证金额

（一）在投标人出现下列情形之一时，我方承担保证责任：

1．成交后投标人无正当理由不与采购人或者采购代理机构签订《政府采购合同》；

2．谈判文件规定的投标人应当缴纳保证金的其他情形。

（二）我方承担保证责任的最高金额为人民币 元（大写 ），即本项目的投标保证金金额。

二、保证的方式及保证期间

我方保证的方式为：连带责任保证。

我方的保证期间为：自本保函生效之日起 个月止。

三、承担保证责任的程序

1．你方要求我方承担保证责任的，应在本保函保证期间内向我方发出书面索赔通知。索赔通知应写明要求索赔的金额，支付款项应到达的账号，并附有证明投标人发生我方应承担保证责任情形的事实材料。

2．我方在收到索赔通知及相关证明材料后，在　　　个工作日内进行审查，符合应承担保证责任情形的，我方应按照你方的要求代投标人向你方支付投标保证金。

四、保证责任的终止

1．保证期间届满你方未向我方书面主张保证责任的，自保证期间届满次日起，我方保证责任自动终止。

2．我方按照本保函向你贵方履行了保证责任后，自我方向你贵方支付款项（支付款项从我方账户划出）之日起，保证责任终止。

3．按照法律法规的规定或出现我方保证责任终止的其它情形的，我方在本保函项下的保证责任亦终止。

五、免责条款

1．依照法律规定或你方与投标人的另行约定，全部或者部分免除投标人投标保证金义务时，我方亦免除相应的保证责任。

2．因你方原因致使投标人发生本保函第一条第（一）款约定情形的，我方不承担保证责任。

3．因不可抗力造成投标人发生本保函第一条约定情形的，我方不承担保证责任。

4．你方或其他有权机关对谈判文件进行任何澄清或修改，加重我方保证责任的，我方对加重部分不承担保证责任，但该澄清或修改经我方事先书面同意的除外。

六、争议的解决

因本保函发生的纠纷，由你我双方协商解决，协商不成的，通过诉讼程序解决，诉讼管辖地法院为 法院。

七、保函的生效

本保函自我方加盖公章之日起生效。

保证人：（公章）

年 月 日

**5、投标企业须提供投标人（被授权在职人员）近6个月内任意一个月有效的社保证明；**

说明：复印件上应加盖本单位章

**6、未被“信用中国”（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单；**

1. **投标人具有有效的《二类医疗器械生产许可证》或《二类医疗器械经营许可证》**
2. **投标人须知资料表要求的其他资格证明文件**

## 商务及技术文件

1、投标函

2、开标一览表

3、投标分项报价明细表

4、技术规格偏离表

5、商务条款偏离表

6、投标人基本情况表

7、近三年类似项目业绩表

8、中小企业声明函(货物)

9、残疾人福利性单位声明函

10、技术部分要求的其他资料（格式自拟）

11、投标人认为有必要提供的其他证明

**1、投标函**

致：

为响应你方组织的 项目的招标[项目编号为： ]，我方愿参与投标。

我方确认收到贵方提供的 谈判文件的全部内容。

我方在参与投标前已详细研究了谈判文件的所有内容，包括澄清、修改文件（如果有）和所有已提供的参考资料以及有关附件，我方完全明白并认为此谈判文件没有倾向性，也不存在排斥潜在报价投标人的内容，我方同意谈判文件的相关条款，放弃对谈判文件提出误解和质疑的一切权力。

(投标人名称) 作为投标人正式授权 (授权代表全名, 职务) 代表我方全权处理有关本报价的一切事宜。

我方已完全明白谈判文件的所有条款要求，并申明如下：

（一）按谈判文件提供的全部货物与相关服务的投标总价详见《报价一览表》。

（二）本响应文件的有效期为投标截止时间起60天。如成交，有效期将延至合同终止日为止。在此提交的资格证明文件均至投标截止日有效，如有在投标有效期内失效的，我方承诺在成交后补齐一切手续，保证所有资格证明文件能在签订采购合同时直至采购合同终止日有效。

（三）我方同意按照贵方可能提出的要求而提供与投标有关的任何其它数据、信息或资料。

（四）我方如果成交，将保证履行谈判文件及其澄清、修改文件（如果有）中的全部责任和义务，按质、按量、按期完成《招标内容》及《合同书》中的全部任务。

（五）如我方被授予合同，我方承诺支付就本次招标应支付或将支付的成交服务费。

（六）我方作为在法律、财务和运作上独立于采购人、招标代理机构的投标人，在此保证所提交的所有文件和全部说明是真实的和正确的。

（七）我方投标报价已包含应向知识产权所有权人支付的所有相关税费，并保证采购人在中国使用我方提供的货物时，如有第三方提出侵犯其知识产权主张的，责任由我方承担。

（八）我方与其他投标人不存在单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系。

（九）我方承诺未为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务。

（十）我方具备《政府采购法》第二十二条规定的条件，承诺如下：

（1）我方已依法缴纳了各项税费及社会保险费用，如有需要，可随时向采购人提供近三个月内的相关缴费证明，以便核查。

（2）我方已依法建立健全的财务会计制度，如有需要，可随时向采购人提供相关的证明材料，以便核查。

（3）我方参加本项目政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录。

（4）我方具备履行合同所必需的设备和专业技术能力。

（5）我方符合法律、行政法规规定的其他条件。

以上内容如有虚假或与事实不符的，评审委员会可将我方做无效投标处理，我方愿意承担相应的法律责任。

（十三）我方对在本函及响应文件中所作的所有承诺承担法律责任。

（十四）所有与本招标有关的函件请发往下列地址：

地 址： .邮政编码： .

电 话： .

传 真： .

代表姓名： .职 务： .

投标人： （公章）

法定代表人或委托人： （签字或盖章）

年 月 日

**2、开 标 一 览 表**

项目名称:

招标编号: 包号:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 货物名称 | 主要规格 | 数量 | 供货期 | 交货地点 | 其它 |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

法定代表人或其委托代理人签字:

供应商(盖单位章):

注: 各项货物详细技术性能应另页描述。

**3、****投标分项报价明细表**

项目名称: 招标编号: 包号:

　 单位：元（人民币）

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 标的名称 | 品牌 | 型号 | 技术  参数 | 数量 | 单位 | 单价 | 总价 | 备注 |
| 1. |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 2. |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 3. |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 4. |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 5. |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | 总计（元）： | | | | | | | | |

法定代表人或其委托代理人签字:

投标人(盖单位章):

注:1.如果按单价计算的结果与总价不一致,以单价为准修正总价。

2.如果不提供详细分项报价将视为没有实质性响应招标文件。

3.如果开标一览表（报价表）内容与投标文件中明细表内容不一致的，以开标一览表（报价表）内容为准。

4.投标人必须按此表格式中的对应栏目内容填写，若需增加栏目，请在栏目“其它”中填写，并作详细说明。

**4、技术要求偏离表（格式）**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 货物名称 | 谈判文件要求规格 | 投标规格 | 偏离 | 说明 |
|  |  |  |  | 如有正偏离需提供证明材料，证明材料附后(并注明页码) |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

备注：投标人应根据其提供的货物，对照谈判文件第三章“技术标准和要求”中的要求，有差异的，则在此表中列明实际响应的内容提要并加以说明，以便查对。本表包括所有的技术响应及差异。无差异说明表示完全响应。未列明项视为完全响应，正偏离需附检测报告。

投标人（盖章）：

法定代表人或委托代理人（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

**填写说明：**

**1. 响应文件中的技术指标与招标文件中技术指标的要求应逐条列示在本表之中。**

**2. 参数不允许负偏离。**

**3. 偏离说明要详细描述偏离的情况。**

**4. 证明资料请填写“见本响应文件第 页，第 行”字样。**

**5. 此表必须填写，否则影响政府采购评审专家的评标，其后果自负。**

**5、商务条款偏离表**

项目名称: 招标编号: 包号:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 招标文件的商务条款 | 投标文件的商务条款 | 说明 |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

法定代表人或其委托代理人签字:

投标人(盖单位章):

注:若有偏离,请将具体偏离条款在“偏离”一栏中详细说明;若无偏离,请在“偏离”一栏中标注“无”字样。

**6、投标人基本情况表**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 单位名称 |  | | | | | | |
| 单位地址 |  | | | | | | |
| 主管部门 |  | | | | | | |
| 成立时间 |  | | 注册资金（万元） | | |  | |
| 单位性质 |  | | | | | | |
| 投标期间 联系人 |  | 电 话 | |  | 传 真 | |  |
| 职工总数 |  | | | | | | |
| 单 位 概 况 |  | | | | | | |

7、**近三年类似项目业绩表**

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

注：每个业绩须单独附表，并附上合同或中标通知书相关证明材料，否则专家在评审时将不予采信。

投标人： （盖章）

法定代表人或被授权人： (签字或盖章）

日期： 年 月 日

**8、中小企业声明函(货物)**

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

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

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

……

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

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日期：

说明 ：对中小企业的认定 ，由货物制造商或者工程、服务投标人注册登记所在地的县级以上人民政府中 小企业主管部门负责。如因投标人提供的《中小企业声明函》 引起的质疑、投诉、信访或其他方式情况 反映等 ，投标人须自行澄清 ，并提供由中小企业主管部门出具的企业划型证明。对于不能出具企业划型 证明的投标人 ，自行承担由此产生的一切后果 ，包括声明内容视为无效、不享受相关政府采购优惠政策等。

**附：**

**中小微企业划型标准**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **行业名称** | **指标名称** | **计量单位** | **中型** | **小型** | **微型** |
| **农、林、牧、渔** | 营业收入（Y） | 万元 | 500≤Y＜20000 | 50≤Y＜500 | Y＜50 |
| **工业** | 从业人员（X） | 人 | 300≤X＜1000 | 20≤X＜300 | X＜20 |
| 营业收入（Y） | 万元 | 2000≤Y＜40000 | 300≤Y＜2000 | Y＜300 |
| **建筑业** | 营业收入（Y） | 万元 | 6000≤Y＜80000 | 300≤Y＜6000 | Y＜300 |
| 资产总额（Z） | 万元 | 5000≤Z＜80000 | 300≤Z＜5000 | Z＜300 |
| **批发业** | 从业人员（X） | 人 | 20≤X＜200 | 5≤X＜20 | X＜5 |
| 营业收入（Y） | 万元 | 5000≤Y＜40000 | 1000≤Y＜5000 | Y＜1000 |
| **零售业** | 从业人员（X） | 人 | 50≤X＜300 | 10≤X＜50 | X＜10 |
| 营业收入（Y） | 万元 | 500≤Y＜20000 | 100≤Y＜500 | Y＜100 |
| **交通运输业** | 从业人员（X） | 人 | 300≤X＜1000 | 20≤X＜300 | X＜20 |
| 营业收入（Y） | 万元 | 3000≤Y＜30000 | 200≤Y＜3000 | Y＜200 |
| **仓储业** | 从业人员（X） | 人 | 100≤X＜200 | 20≤X＜100 | X＜20 |
| 营业收入（Y） | 万元 | 1000≤Y＜30000 | 100≤Y＜1000 | Y＜100 |
| **邮政业** | 从业人员（X） | 人 | 300≤X＜1000 | 20≤X＜300 | X＜20 |
| 营业收入（Y） | 万元 | 2000≤Y＜30000 | 100≤Y＜2000 | Y＜100 |
| **住宿业** | 从业人员（X） | 人 | 100≤X＜300 | 10≤X＜100 | X＜10 |
| 营业收入（Y） | 万元 | 2000≤Y＜10000 | 100≤Y＜2000 | Y＜100 |
| **餐饮业** | 从业人员（X） | 人 | 100≤X＜300 | 10≤X＜100 | X＜10 |
| 营业收入（Y） | 万元 | 2000≤Y＜10000 | 100≤Y＜2000 | Y＜100 |
| **信息传输业** | 从业人员（X） | 人 | 100≤X＜2000 | 10≤X＜100 | X＜10 |
| 营业收入（Y） | 万元 | 1000≤Y＜100000 | 100≤Y＜1000 | Y＜100 |
| **软件和信息技术服务业** | 从业人员（X） | 人 | 100≤X＜300 | 10≤X＜100 | X＜10 |
| 营业收入（Y） | 万元 | 1000≤Y＜10000 | 50≤Y＜1000 | Y＜50 |
| **房地产开发经营** | 营业收入（Y） | 万元 | 1000≤Y＜200000 | 100≤X＜1000 | X＜100 |
| 资产总额（Z） | 万元 | 5000≤Z＜10000 | 2000≤Y＜5000 | Y＜2000 |
| **物业管理** | 从业人员（X） | 人 | 300≤X＜1000 | 100≤X＜300 | X＜100 |
| 营业收入（Y） | 万元 | 1000≤Y＜5000 | 500≤Y＜1000 | Y＜500 |
| **租赁和商务服务业** | 从业人员（X） | 人 | 100≤X＜300 | 10≤X＜100 | X＜10 |
| 资产总额（Z） | 万元 | 8000≤Z＜120000 | 100≤Z＜8000 | Y＜100 |
| **其他未列明行业** | 从业人员（X） | 人 | 100≤X＜300 | 10≤X＜100 | X＜10 |

说明：上述标准参照《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），大型、中型和小型企业须同时满足所列指标的下限，否则下划一档；微型企业只须满足所列指标中的一项即可。

本招标文件所称中小企业，是指在中华人民共和国境内依法设立，依据国务院批准的

中小企业划分标准确定的中型企业、小型企业和微型企业，但与大企业的负责人为同一人，或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。符合中小企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小企业。在政府采购活动中，供应商提供的货物、工程或者服务符合下列情形的，享受本招标文件规定的中小企业扶持政策：

（1）在货物采购项目中，货物由中小企业制造，即货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标，不对其中涉及的工程承建商和服务的承接商作出要求；

（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，不对其中涉及的货物的制造商和服务的承接商作出要求；

（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，不对其中涉及的货物的制造商和工程承建商作出要求。

在货物采购项目中，供应商提供的货物既有中小企业制造货物，也有大型企业制造货物的，不享受本招标文件规定的中小企业扶持政策。以联合体形式参加政府采购活动，联合体各方均为中小企业的，联合体视同中小企业。其中，联合体各方均为小微企业的，联合体视同小微企业。

依据本招标文件规定享受扶持政策获得政府采购合同的，小微企业不得将合同分包给大中型企业，中型企业不得将合同分包给大型企业。

**9、残疾人福利性单位声明函**

本单位郑重声明，根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）的规定，本单位为符合条件的残疾人福利性单位，且本单位参加\_\_\_\_\_\_单位的\_\_\_\_\_\_项目采购活动提供本单位制造的货物（由本单位承担工程/提供服务），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

单位名称（盖章）：

日 期：

**备注：不是残疾人福利性单位，无需提供声明函**

**10.技术部分要求的其他资料（格式自拟）**

（1）项目总体架构以及技术解决方案；

（2）保证供货周期的组织方案以及人力资源安排；

（3）售后方案；

（4）供应商需要说明的其他文件。

注：以上文件格式由供应商自拟。

**11、投标人认为有必要提供的其他证明材料**

说明：复印件上应加盖本单位章。