

2024 年市疾控国产试剂耗材类采购第四批

(项目编号: SJX-2024-173)

公开招标采购文件

采购人: 乌鲁木齐市疾病预防控制中心 (盖章)

采购代理机构: 新疆世纪星工程咨询有限公司 (盖章)

日期: 2024 年 4 月 19 日



招标文件确认表

新疆世纪星工程咨询有限公司：

2024 年市疾控国产试剂耗材类采购第四批（项目编号：SJX-2024-173）招标文件，经我单位审核符合我单位提出的招标要求，同意对外发布。

采购人（盖章）：

2024 年 4 月 23 日





目 录

第一章 公开招标公告	1
一、项目基本情况.....	1
二、申请人的资格要求:	2
三、获取招标文件.....	2
四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点.....	2
五、公告期限.....	3
六、其他补充事宜.....	3
七、对本次采购提出询问, 请按以下方式联系.....	3
第二章 投标须知前附表	5
第三章 投标人须知	11
一、说明.....	11
二、招标文件.....	17
三、投标文件的编制.....	19
四、投标文件的提交.....	23
五、开标、资格审查及评标.....	23
六、确定中标.....	25
第四章 政府采购合同	30
第五章 采购需求	3
第六章 评标程序、评标方法和评标标准	34
1. 评标方法.....	34
2. 评标原则.....	34
3. 资格审查.....	34
4. 符合性审查.....	37
5. 投标文件有关事项的澄清或者说明.....	38
6. 详细评审.....	39
第七章 投标文件格式	44



第一章 招标公告

一、项目基本情况

项目编号: SJX-2024-173

项目名称: 2024 年市疾控国产试剂耗材类采购第四批

采购方式: 公开招标

预算金额(元): 标项一: 1156335; 标项二: 600000; 标项三: 551485.4; 标项四: 412666。

最高限价(元): 标项一: 1126335; 标项二: 600000; 标项三: 551485.4; 标项四: 412666。

标项名称: 标项一: 病毒类试剂盒

数量: 1 批

预算金额(元): 1156335

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途: 病毒类试剂盒采购, 具体详见采购需求。

备注: /

标项名称: 标项二: 新冠类检测试剂

数量: 1 批

预算金额(元): 600000

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途: 新冠类检测试剂采购, 具体详见采购需求。

备注: /

标项名称: 标项三: 标准品、耗材



数量: 1 批

预算金额 (元): 551485.4

简要规格描述或项目基本情况介绍、用途: 标准品、耗材采购, 具体详见采购需求。

备注: /

标项名称: 标项四: 微生物类试剂耗材

数量: 1 批

预算金额 (元): 412666

简要规格描述或项目基本情况介绍、用途: 微生物类试剂耗材采购, 具体详见采购需求。

备注: /

合同履行期限: 合同签订后 15 日内交货。

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:
 - 2.1 本项目的标项三为专门面向小微企业采购, 提供货物的制造商应符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库〔2020〕46号) 第四条规定的情形, 且应当提供《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库〔2020〕46号) 规定的《中小企业声明函》。
 - 2.2 本项目的标项四为专门面向中小企业采购, 提供货物的制造商应符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库〔2020〕46号) 第四条规定的情形, 且应当提供《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库〔2020〕46号) 规定的《中小企业声明函》。
3. 本项目的特定资格要求: 投标产品属于医疗器械的, 投标人如为代理商, 投标人应具有合法的医疗器械经营资格 (所投产品属第二类医疗器械的应具有《医疗



器械经营备案凭证》，属第三类医疗器械的应具有《医疗器械经营许可证》）；投标人如为制造商，使用自身生产的产品投标时，投标人应具有合法的医疗器械生产资格（所投产品属第一类医疗器械的应具有《医疗器械生产备案凭证》，属第二类、第三类医疗器械的应具有《医疗器械生产许可证》）。

三、获取招标文件

时间：2024年4月26日至2024年5月7日，每天上午00:00至12:00，下午12:00至23:59（北京时间，法定节假日除外）

地点：政采云平台（<https://www.zcygov.cn/>）

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

本次招标不提供纸质版招标文件。

售价（元）：0元

四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

截止时间：2024年5月16日 11:00（北京时间）

地点：政采云平台（<https://www.zcygov.cn/>），本项目采用不见面开标，加密的电子投标文件在投标截止时间前在政采云平台上传。

开标时间：2024年5月16日 11:00（北京时间）

开标地点：政采云平台（<https://www.zcygov.cn/>）不见面开标系统

五、公告期限

自本公告发布之日起5个工作日。

六、其他补充事宜

- 1、关于本项目所有公告、公示在新疆政府采购网发布。
- 2、请投标人随时关注本项目的澄清、答疑、变更事项。
- 3、本项目实行电子招投标，投标人须登录政采云平台申请获取招标文件，并通过政采云电子投标客户端制作响应文件，同时自行承担与投标有关的一切费用。
- 4、各投标人应在开标前确保成为新疆政府采购网正式注册入库投标人，并完成CA数字证书申领。因未注册入库、未办理CA数字证书等原因造成无法投标或投



标失败等后果由投标人自行承担。

5、有意向参与电子开评标的投标人，可访问新疆数字证书认证中心官方网站（<https://www.xjca.com.cn/>）或下载“新疆政务通”APP 自行进行申领。如需咨询，请联系新疆 CA 服务热线 0991-2819290。

七、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：乌鲁木齐市疾病预防控制中心

地址：乌鲁木齐市头屯河区厦门路 18 号

联系人：孙老师

联系方式：0991-3767584

2. 采购代理机构信息

名称：新疆世纪星工程咨询有限公司

地址：乌鲁木齐经济技术开发区二期黄山街一品九点阳光德港大厦 B 座 20 楼

联系人：郑倩如、李航、杜萍、龚凡

联系方式：0991-3678303

3. 项目联系方式

项目联系人：郑倩如

电话：0991-3678303



第二章 投标须知前附表

本表是本招标项目的具体资料，是对投标人须知的具体补充和修改，如有矛盾，均以本资料表为准。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	内容
1.1	名称：乌鲁木齐市疾病预防控制中心 地址：乌鲁木齐市头屯河区厦门路 18 号 联系人：孙老师 联系方式：0991-3767584
1.2	名称：新疆世纪星工程咨询有限公司 地址：乌鲁木齐经济技术开发区二期黄山街一品九点阳光德港大厦 B 座 20 楼 联系人：郑倩如、李航、杜萍、龚凡 联系方式：0991-3678303 电子邮箱：522439995@qq.com
1.3.3	合格投标人的其他资格要求：投标产品属于医疗器械的，投标人如为代理商，投标人应具有合法的医疗器械经营资格（所投产品属第二类医疗器械的应具有《医疗器械经营备案凭证》，属第三类医疗器械的应具有《医疗器械经营许可证》）；投标人如为制造商，使用自身生产的产品投标时，投标人应具有合法的医疗器械生产资格（所投产品属第一类医疗器械的应具有《医疗器械生产备案凭证》，属第二类、第三类医疗器械的应具有《医疗器械生产许可证》）。
1.4	是否允许采购进口产品：否



1.5.1	<p>本项目采购标的对应的中小企业划分标准所属行业：工业</p> <p>本项目所有采购标的所属行业均为：工业。投标人请按采购标的名称逐一填写中小企业声明函。</p>
1.5.2	<p><input checked="" type="checkbox"/>本目标项一、标项二不专门面向中小企业预留采购份额。</p> <p><input checked="" type="checkbox"/>本目标项三专门面向<input type="checkbox"/>中小<input checked="" type="checkbox"/>小微企业 采购。即：提供的货物全部由符合政策要求的<input type="checkbox"/>中小<input type="checkbox"/>小微企业制造、服务全部由符合政策要求的<input type="checkbox"/>中小<input type="checkbox"/>小微企业承接。</p> <p>本目标项四专门面向<input checked="" type="checkbox"/>中小<input type="checkbox"/>小微企业 采购。即：提供的货物全部由符合政策要求的<input type="checkbox"/>中小<input type="checkbox"/>小微企业制造、服务全部由符合政策要求的<input type="checkbox"/>中小<input type="checkbox"/>小微企业承接。</p> <p><input type="checkbox"/>本项目预留部分采购项目预算专门面向中小企业采购。对于预留份额，提供的货物由符合政策要求的中小企业制造、服务（或工程）由符合政策要求的中小企业承接。预留份额通过以下措施进行：<u>要求获得采购合同的投标人将本采购包金额的至少 %分包给一家或者多家中小企业，这其中预留给小微企业的比例至少 %，须提供《拟分包情况说明》，监狱和戒毒企业、残疾人福利性单位视同小型、微型企业（格式详见招标文件）。</u></p>
1.11	<p>是否允许联合体投标：否</p> <p>联合体的其他资格要求：无</p>
2.2	<p>项目预算金额：</p> <p>标项一：1156335 元；</p> <p>标项二：600000 元</p> <p>标项三：551485.4 元</p> <p>标项四：412666 元</p> <p>最高限价：</p> <p>标项一：1156335 元；</p>



	<p>标项二：600000 元</p> <p>标项三：551485.4 元</p> <p>标项四：412666 元</p> <p>（每个品目的最高限制单价详见第五章采购需求，任意一个品目报价超过该品目最高限制单价，视为无效投标处理。）</p>
5.4	<p>是否组织现场考察或者召开答疑会：否</p> <p>组织现场考察或者召开答疑会相关要求：/</p>
5.7	<p>是否需要提供样品：否</p> <p>提供样品要求包括：（样品的制作标准和要求、接收及退还，样品检测报告，检测机构、检测内容等内容）</p>
7.1	<p>如投标人对多个包进行投标，可以中标多包</p>
10	<p>保证金形式：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政府采购法律法规中要求的非现金形式</p> <p>保证金数额：</p> <p>标项一：11000 元</p> <p>标项二：6000 元</p> <p>标项三：5500 元</p> <p>标项四：4000 元</p> <p>如采用网上银行方式，采购代理机构账号信息如下：</p> <p>保证金收款人：新疆世纪星工程咨询有限公司</p> <p>保证金收款账号：512090100100073085</p> <p>保证收款银行及行号：兴业银行乌鲁木齐分行营业部 309881002010</p> <p>谈判保证金到账（保函提交）截止时间同响应截止时间。</p> <p>以支票、汇票、本票、网上银行支付等形式提交谈判保证金的，应在响应截止时间前到账；</p>



	<p>以金融机构、担保机构出具的纸质保函形式提交谈判保证金的（除电子保函外），应在响应截止时间前将原件提交至采购代理机构，未提交原件的将按无效投标（响应）处理。</p> <p>如投标人通过“政采云平台金融服务中心”(https://jinrong.zcygov.cn/)，申请办理投标电子保函，开标时采购人或代理机构通过政采云平台保函系统进行查询，保函信息以查询结果为准，未查询到的电子保函评审时将按无效投标（响应）处理。</p> <p>由于到账时间晚于响应截止时间的，或者票据错误、印鉴不清等原因导致不能到账的，其响应无效。</p> <p>谈判保证金（投标电子保函）有效期与响应有效期一致。</p>
11.1	投标有效期：90 日历日
13.1	投标截止时间：2024 年 5 月 16 日 11:00（北京时间）
14.1	开标时间：同投标截止时间 开标地点：政采云平台（ https://www.zcygov.cn/ ）不见面开标系统
18.1	采购人是否委托评标委员会直接确定中标人：否
21.5	本项目是否允许分包： <input checked="" type="checkbox"/> 不允许 <input type="checkbox"/> 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：_____。
22.1	提交履约保证金的时间：/ 履约保证金金额：/ 履约保证金形式：/



23.1	<p>是否由中标人缴纳招标代理费：是</p> <p>招标代理费：参照原国家计委计价格【2002】1980号文的计算方法收取。</p> <p>支付形式：支票、电汇等形式</p> <p>支付时间：在中标人领取中标通知书时，由中标人向采购代理机构一次性支付全部招标代理服务费用</p>
24	<p>接收询问和质疑的联系方式：</p> <p>1、询问</p> <p>联系部门、联系电话、通讯地址：见第一章《招标公告》中的采购代理机构信息和项目联系方式。</p> <p>2、质疑</p> <p>联系部门：新疆世纪星工程咨询有限公司招标部</p> <p>联系人、联系电话：郑倩如、李航 0991-3678303</p> <p>通讯地址：乌鲁木齐经济技术开发区二期黄山街一品九点阳光德港大厦 B 座 20 楼</p> <p>其他要求：质疑书、授权委托书及报名成功截图 PDF 扫描件发送至代理机构邮箱，以上资料原件邮寄或送至代理机构。</p>
适用于本投标人须知的额外增加的变动：	
	<p>核心产品：</p> <p><input checked="" type="checkbox"/>本目标项一为非单一产品采购项目，核心产品为：甲型/乙型流感病毒双重荧光 PCR 核酸检测盒</p> <p><input checked="" type="checkbox"/>本目标项二为非单一产品采购项目，核心产品为：隔离衣</p> <p><input checked="" type="checkbox"/>本目标项三为非单一产品采购项目，核心产品为：OnGuard II Ba/Ag/H 柱</p> <p><input checked="" type="checkbox"/>本目标项四为非单一产品采购项目，核心产品为：诺如病毒 GI/诺如病毒 G II 核酸双重实时荧光 PCR 检测试剂盒</p> <p>注：若不单独标明核心产品则所有产品均被视为核心产品</p>



	评标方法：综合评分法
	项目属性：货物
<p>适用于本投标人须知的额外增加的变动：</p> <ol style="list-style-type: none">1、关于本项目所有公告、公示在新疆政府采购网发布。2、请参加采购活动的投标人随时关注本项目的澄清、答疑、变更事项。3、本项目实行电子招投标，投标人须登录政采云平台申请获取招标文件，并通过政采云电子投标客户端制作投标文件，同时自行承担与投标有关的一切费用。4、各投标人应在开标前确保成为新疆维吾尔自治区政府采购网正式注册入库投标人，并完成 CA 数字证书申领。因未注册入库、未办理 CA 数字证书等原因造成无法投标或投标失败等后果由投标人自行承担。5、有意向参与新疆区域电子开评标的投标人，可访问新疆数字证书认证中心官方网站(https://www.xjca.com.cn/)或下载“新疆政务通”APP 自行进行申领。如需咨询，请联系新疆 CA 服务热线 0991-2819290。5、投标人可前往新疆政府采购网 (http://www.ccgp-xinjiang.gov.cn/) 下载专区，下载政采云电子投标客户端，安装完成后，可通过账号密码或 CA 登录客户端进行响应文件制作。在使用政采云电子投标客户端时，如有问题可拨打政采云客户服务热线进行咨询。6、本项目采用不见面开标，投标人须在投标截止时间前通过 CA 在政采云平台上上传加密的电子投标文件。备注：投标人对不见面开评标系统的技术操作咨询，可通过 https://edu.zcygov.cn/luban/xinjiang-e-biding 自助查询，也可在政采云帮助中心常见问题解答和操作流程讲解视频中自助查询，网址为：https://service.zcygov.cn/#/help，“项目采购” — “操作流程-电子招投标” — “政府采购项目电子交易管理操作指南-投标人” 版面获取操作指南，同时对自助查询无法解决的问题可通过钉钉群及政采云在线客服获取服务支持。7、投标人在开标前须提前配置好电脑浏览器（建议使用 360 浏览器或谷歌浏览器），开标时请使用制作加密电子响应文件的 CA 锁进行解密及报价确认。本项目投标文件解密时间定为 30 分钟，如投标人因自身原因导致在规定的时间内无法	



正常解密，视为开标后撤销其投标文件，投标保证金采购人有权不予退还。



第三章 投标人须知

一、说明

1 采购人、采购代理机构及投标人

- 1.1 采购人：是指依法进行政府采购的国家机构、事业单位、团体组织。
- 1.2 采购代理机构：本次招标的采购代理机构为新疆世纪星工程咨询有限公司。
- 1.3 投标人：是指向采购人提供货物、工程或者服务的法人、其他组织或者自然人。

投标人须满足以下条件：

- 1.3.1 具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条关于投标人条件的规定，遵守国家、本项目采购人本级和上级财政部门政府采购的有关规定。
- 1.3.2 以招标文件规定的方式获得了本项目的招标文件。
- 1.3.3 符合投标须知前附表中规定的其他资格要求。
- 1.4 如经财政主管部门批准可以采购进口产品，将在投标须知前附表中写明。但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。若投标须知前附表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，其投标将作为**无效投标**被拒绝。
- 1.5 中小企业、监狱企业及残疾人福利性单位。
- 1.5.1 采购标的对应的中小企业划分标准所属行业见投标须知前附表。
- 1.5.2 若投标须知前附表中写明专门面向中小或小微企业采购的，如投标人所提供的货物为非中小或小微企业制造，或提供的服务、工程为非中小或小微企业承接，其投标将被认定为**投标无效**。若投标须知前附表中写明本项目预留部分采购项目预算专门面向中小企业采购的，本项目面向中小企业采购预留份额、措施及比例见投标须知前附表，未达到上述比例的投标将被认定为**投标无效**。承接企业如为监狱企业或残疾人福利性单位的，视同为小型、微型企业。
- 1.5.3 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》、《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）、《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）。

1.5.4 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。

1.5.5 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。

1.5.6 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。

1.5.7 监狱企业是指由司法部认定的为罪犯、戒毒人员提供生产项目和劳动对象，且全部产权属于司法部监狱管理局、戒毒管理局、直属煤矿管理局，各省、自治区、直辖市监狱管理局、戒毒管理局，各地（设区的市）监狱、强制隔离戒毒所、戒毒康复所，以及新疆生产建设兵团监狱管理局、戒毒管理局的企业。

1.5.8 享受政府采购支持政策的残疾人福利性单位根据《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）应当同时满足以下条件：

（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）；

（2）依法与安置的每位残疾人签订了一年以上（含一年）的劳动合同或服务协



议;

(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;

(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;

(5) 提供本单位制造的货物、承担的工程或者服务,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)。

(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者服务协议的员工人数。

1.5.9 享受中小企业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。

1.6 政府采购节能产品、环境标志产品

1.6.1 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。

1.6.2 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。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)。

1.6.3 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**;



1.6.4 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六章《评标程序、评标方法和评标标准》（如涉及）。

1.7 支持乡村产业振兴管理

1.7.1 为落实《关于运用政府采购政策支持乡村产业振兴的通知》（财库〔2021〕19号）有关要求，做好支持脱贫攻坚工作，本项目采购活动中对于支持乡村产业振兴管理的相关要求见第五章《采购需求》（如涉及）。

1.8 正版软件

1.8.1 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（GB15629.11/1102）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。

1.8.2 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）、《财政部关于进一步做好政府机关使用正版软件工作的通知》（财预〔2010〕536号）。

1.9 投标人信用记录

1.9.1 依据《财政部关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》（财库〔2016〕125号），采购人、采购代理机构应当通过“信用中国”网站



(www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)等渠道查询相关主体信用记录,对列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单、《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十九条规定的行政处罚记录及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的投标人,其响应文件将被认定为无效响应。两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体,以一个投标人的身份共同参加政府采购活动的,应当对所有联合体成员进行信用记录查询,联合体成员存在不良信用记录的,视同联合体存在不良信用记录,其响应文件将被认定为无效响应。

1.10 采购需求标准

1.10.1 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,则其具体要求见第五章《采购需求》。

1.10.2 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,则具体要求见第五章《采购需求》。

1.10.3 其他采购需求标准

为提高数据库政府采购需求管理的科学化、规范化水平,财政部、工业和信息化部制定了《数据库政府采购需求标准(2023版)》、《操作系统政府采购需求标准(2023版)》、《工作站政府采购需求标准(2023年版)》、《通用服务器政府采购需求标准(2023年版)》、《一体式计算机政府采购需求标准(2023年版)》、《便携式计算机政府采购需求标准(2023年版)》、《台式计算机政府采购需求标准(2023年版)》,本项目如涉及数据库、操作系统、工作站、通用服务器、一体式计算机、便携式计算机、台式计算机等,则具体要求见第五章《采购需求》。



1.11 如投标须知前附表中允许联合体投标，对联合体规定如下：

1.11.1 两个以上投标人可以组成一个投标联合体，以一个投标人的身份投标。

1.11.2 联合体各方均应符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，遵守国家、本项目采购人本级和上级财政部门政府采购的有关规定。

1.11.3 采购人根据采购项目对投标人的特殊要求，联合体中至少应当有一方符合相关规定。

1.11.4 联合体各方应签订共同投标协议，明确约定联合体各方承担的工作和相应的责任，并将共同投标协议连同投标文件一并提交采购人或采购代理机构。

1.11.5 大中型企业、自然人、法人或者其他组织与小型、微型企业组成联合体共同参加投标，共同投标协议中应写明小型、微型企业的协议合同金额占到共同投标协议投标总金额的比例。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。

1.11.6 联合体中有同类资质的投标人按照联合体分工承担相同工作的，按照资质等级较低的投标人确定资质等级。

1.11.7 对联合体投标的其他资格要求见投标须知前附表。

1.12 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，其投标将被认定为**投标无效**。

1.13 为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人，其投标将被认定为**投标无效**。

2. 资金来源

2.1 本项目的采购人已获得足以支付本次招标后所签订的合同项下的资金(包括财政性资金和本项目采购中无法与财政性资金分割的非财政性资金)。

2.2 项目预算金额和最高限价见投标须知前附表。

2.3 投标人报价超过招标文件规定的预算金额或者最高限价的，其投标将被认定为**投标无效**。

3. 投标费用

3.1 投标人应自行承担所有与准备和参加投标有关的费用，无论投标的结果如何，



采购人或采购代理机构在任何情况下均无承担这些费用的义务和责任。

4. 适用法律

4.1 本项目采购人、采购代理机构、投标人、评标委员会的相关行为均受《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）及本项目本级和上级财政部门政府采购有关规定的约束，其权利受到上述法律法规的保护。

二、招标文件

5. 招标文件构成

5.1 招标文件包括以下部分：

第一章 招标公告（投标邀请）

第二章 投标须知前附表

第三章 投标人须知

第四章 政府采购合同

第五章 采购需求

第六章 评标程序、评标方法和评标标准

第七章 投标文件格式

5.2 投标人应认真阅读招标文件的全部内容。投标人应按照招标文件要求提交投标文件并保证所提供的全部资料的真实性，并对招标文件做出实质性响应，否则**投标无效**。

5.3 招标文件中有不一致的，有澄清的部分以最终的澄清更正内容为准；未澄清的，以投标须知前附表为准；投标须知前附表不涉及的内容，以编排在后的最后描述为准。

5.4 现场考察或者答疑会及相关事项见投标须知前附表。

5.5 采购人在踏勘现场中介绍的资料和数据等，只是为了使投标人能够利用招标人现有的资料。招标人对投标人由此而作出的推论、解释和结论概不负责。

5.6 投标人自行承担踏勘现场发生的责任、风险和自身费用。



5.7 原则上采购人、采购代理机构不要求投标人提供样品。除仅凭书面方式不能准确描述采购需求,或者需要对样品进行主观判断以确认是否满足采购需求等特殊情况除外。如需提供样品,对样品相关要求见投标须知前附表,对样品的评审方法及评审标准见招标文件第六章《评标程序、评标方法和评标标准》。

5.8 招标文件规定投标人提交样品的,样品属于投标文件的组成部分。样品的生产、运输、安装、保全等一切费用由投标人自理。

5.9 采购结果公告发布后,中标投标人的样品由采购人封存,作为履约验收的依据之一。未中标投标人在接到采购代理机构通知后,应按规定时间尽快自行取回样品,否则视同投标人不再认领,代理机构有权进行处理。

6. 对招标文件的澄清或修改

6.1 采购人或采购代理机构对已发出的招标文件进行必要澄清或者修改的,将在原公告发布媒体(网站)上发布更正公告(通知),因投标人未及时登陆媒体(网站)查看导致通知未及时收到通知的,采购人或采购代理机构不承担责任。

6.2 更正公告及其所发布的内容或信息(包括但不限于:招标文件的澄清或修改、现场考察或答疑会的有关事宜等)作为招标文件的组成部分,对投标人具有约束力。一经在指定媒体上发布后,更正公告将作为通知所有招标文件收受人的书面形式。

6.3 澄清或者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。澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的,将在投标截止时间至少 15 日前发布;不足 15 日的,将顺延提交投标文件的截止时间和开标时间。

6.4 为了保证对招标文件的澄清和修改满足法律的时限要求,任何要求对招标文件进行澄清的投标人,均应在投标截止期十五日前,以书面形式将澄清要求通知采购人或采购代理机构。

6.5 如更正公告有重新发布电子招标文件的,投标人应登录电子招投标平台下载最新发布的电子招标文件制作投标文件。

6.6 投标人在规定的时间内未对招标文件提出疑问、质疑或要求澄清的,将视其



为无异议。对招标文件中描述有歧义或前后不一致的地方，评标委员会有权进行评判，但对同一条款的评判应适用于每个投标人。

三、投标文件的编制

7. 投标范围、投标文件中计量单位的使用及投标语言

7.1 投标人可对招标文件中一个或几个分包进行投标，除非在投标须知前附表中另有规定。

7.2 投标人应当对所投采购包对应第五章《采购需求》所列的全部内容进行投标，不得将一个采购包中的内容拆分投标，其该包投标将被认定为**投标无效**。

7.3 无论招标文件中是否要求，投标人所投货物或服务均应符合国家强制性标准。

7.4 除招标文件有特殊要求外，本项目投标所使用的计量单位，应采用中华人民共和国法定计量单位。

7.5 除专用术语外，投标文件及来往函电均应使用中文书写。必要时专用术语应附有中文解释。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. 投标文件构成

8.1 投标人应当按照招标文件的要求编制投标文件。投标文件应由资格证明文件、报价文件、商务和技术文件四部分构成。投标文件的部分格式要求，见第七章《投标文件格式》。

8.2 第五章《采购需求》及第六章《评标程序、评标方法和评标标准》中涉及的证明文件。

8.3 对照第五章《采购需求》，说明所提供货物或服务已对第五章《采购需求》做出了响应，或申明与第五章《采购需求》的偏差和例外。如第五章《采购需求》中要求提供证明文件的，投标人应当按具体要求提供证明文件。

8.4 投标人认为应附的其他材料。

8.5 上述文件应按照招标文件的规定签署和盖公章或经公章授权的其他单位章



(以下统称公章)。采用公章授权方式的,应当在投标文件中附公章授权书(格式自定)。使用电子签名和电子印章的(即 CA 数字证书),投标人应当到相关服务机构办理并取得数字证书介质和应用。电子签名包括单位法定代表人、被委托人及其他个人的电子形式签名;电子印章包括机构法人电子形式印章。电子签名及电子印章与手写签名或者盖章具有同等的法律效力。签名(含电子签名)和盖章(含电子印章)是不同使用场景,应按招标文件要求在投标文件指定位置进行签名(含电子签名)和盖章(含电子印章),对允许采用手写签名的文件,应在纸质文件手写签名后,提供文件的彩色扫描电子文档进行后续操作。

9. 投标报价

9.1 所有投标均以人民币报价。

9.2 投标人的报价应当包括完成本次招标全部采购需求所应提供的全部内容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。采购需求中有特殊规定的,从其规定。投标人的投标报价应遵守《中华人民共和国价格法》。同时,根据《中华人民共和国政府采购法》及相关配套法律、法规的规定,为保证公平竞争,如投标人有赠与行为的,将导致其**投标被拒绝**。

9.3 投标人所报的各分项投标单价在合同履行过程中是固定不变的,不得以任何理由予以变更。任何包含价格调整要求的投标或有选择性或可调整的报价(招标文件另有规定的除外),其投标将被认定为**投标无效**。

9.4 投标人应按照“第五章采购需求”的需求内容、责任范围以及第四章政府采购合同”进行报价。并按“开标一览表”和“分项报价表”规定的格式报出总价和分项价格。投标总价中不得包含招标文件要求以外的内容,否则,在评审时不予核减。

10. 投标保证金

10.1 投标人应按**投标须知前附表**中规定的金额及要求交纳投标保证金,并作为其投标的一部分。

10.2 交纳保证金的形式除**投标人须知前附表**中另有约定外,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。

10.3 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原件提交至采购代理机构。由于到账时间晚于投标截止时间的，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**。

10.4 如采用金融机构、专业担保机构开具的投标担保函、投标保证保险函等形式提交投标保证金的，投标担保函或投标保证保险函须开具给采购人（保险受益人须为采购人），否则其**投标无效**。电子保函与纸质保函具有同样效力。

10.5 投标保证金（保函）有效期同投标有效期。

10.6 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，对联合体各方均具有约束力。

10.7 采购人、采购代理机构将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。

10.8 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。

10.9 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。

10.10 未中标投标人的投标保证金，自中标通知书发出之日起 5 个工作日内退还未中标人。

10.11 终止采购活动的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。

10.12 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：

10.12.1 在投标有效期内，投标人撤回投标的；

10.12.2 中标人不按本招标文件的规定与采购人签订合同的；

10.12.3 中标人不按本招标文件的规定提交履约保证金的；

10.12.4 中标人不按本招标文件的规定缴纳中标服务费的；



10.12.5 存在的串通投标情形的;

10.12.6 存在向采购人、代理机构或评标专家行贿事实的;

10.12.7 法律、法规规定的其它情况。

11. 投标有效期

11.1 投标文件应在投标须知前附表中规定的投标有效期内保持有效，投标有效期少于招标文件规定期限的，其**投标无效**。

11.2 采购人或采购代理机构可根据实际情况，在原投标有效期截止之前，要求投标人延长投标文件的有效期。接受该要求的投标人将不会被要求和允许修正其投标，且本须知中有关投标保证金的要求须在延长的有效期内继续有效。投标人也可以拒绝延长投标有效期的要求，退还其投标保证金。上述要求和答复都应以书面形式提交。

12. 投标文件的制作

12.1 投标文件中，所有内容均以电子文件编制，如因不按电子招投标平台要求编制导致系统无法检索、读取相关信息时，其后果由投标人承担。由于本项目采用电子化投标，请充分考虑设备、网络环境、人员对系统熟悉度等因素，合理安排投标文件制作、提交时间，建议至少提前一天完成制作、提交工作。

12.2 投标人应使用电子招投标平台提供的投标客户端编制、标记、加密投标文件，成功加密后将生成指定格式的电子投标文件和电子备用投标文件

12.3 如有对多个采购包投标的，要对每个采购包独立制作电子投标文件。

12.4 投标人须对招标文件的对应要求给予唯一的实质性响应，否则将视为**不响应**。

12.5 招标文件中，凡标有“※”的地方均为实质性响应条款，投标人若有一项带“※”的条款未响应或不满足，将按**无效投标处理**。

12.6 投标人应按招标文件的规定及附件要求的内容和格式完整地填写和提供资料。投标人必须对投标文件所提供的全部资料的真实性承担法律责任，并无条件接受采购人和政府采购监督管理部门对其中任何资料进行核实（核对原件）的要求。



四、投标文件的提交

13. 投标文件的提交

13.1 投标人应在投标须知前附表中规定的截止时间前，将投标文件递交到招标公告中规定的电子招投标平台。时间以电子招投标平台系统服务器从中国科学院国家授时中心取得的北京时间为准，投标截止时间结束后，系统将不允许投标人上传投标文件，已上传投标文件但未完成传输的文件系统将拒绝接收。

13.2 代理机构对因不可抗力事件造成的投标文件的损坏、丢失的，不承担责任。

13.3 出现下述情形之一，属于未成功提交投标文件，按**无效投标处理**：

13.3.1 至提交投标文件截止时，投标文件未完整上传的。

13.3.2 投标文件未按投标格式中注明需签字盖章的要求进行签名（含电子签名）和加盖电子印章，或签名（含电子签名）或电子印章不完整的。

13.3.3 投标文件损坏或格式不正确的。

13.4 投标文件的修改、撤回与撤销

13.4.1 在提交投标文件截止时间前，投标人可以修改或撤回未解密的电子投标文件，并于提交投标文件截止时间前将修改后重新生成的电子投标文件上传至系统，到达投标文件提交截止时间后，将不允许修改或撤回。

13.4.2 在提交投标文件截止时间后，投标人不得补充、修改和更换投标文件。

五、开标、资格审查及评标

14. 开标

14.1 采购人和采购代理机构将按投标须知前附表中规定的开标时间和地点组织公开开标并邀请所有投标人代表参加。开标时，由采购人或者采购代理机构工作人员宣布投标人名称、解密情况，投标价格和招标文件规定的需要宣布的其他内容（以开标一览表要求为准），开标为远程电子开标。

14.2 采用远程电子开标的：

14.2.1 投标人的法定代表人或其授权代表应当按照本招标公告载明的时间和模



式等要求参加开标。在投标截止时间前 30 分钟，应当登录开标大厅进行签到，并且填写授权代表的姓名与手机号码。若因签到时填写的授权代表信息有误而导致的不良后果，由投标人自行承担。

14.2.2 开标时，投标人应当使用编制本项目（采购包）电子投标文件时加密所用数字证书在开始解密后按照代理机构规定的时间内完成电子投标文件的解密，如遇不可抗力等其他特殊情况，采购代理机构可视情况延长解密时间。投标人未携带数字证书或其他非系统原因导致的在规定时间内未解密投标文件，将作无效投标处理。（采用远程电子开标的，各投标人在参加开标以前须自行对使用电脑的网络环境、驱动安装、客户端安装以及数字证书的有效性等进行检测，确保可以正常使用）。

14.2.3 如在电子开标过程中出现因系统原因无法正常解密的，代理机构可根据实际情况开启上传备用电子投标文件通道。系统将对上传的备用电子投标文件的合法性进行验证，若发现提交的备用电子投标文件与加密的电子投标文件版本不一致（即两份文件不是编制投标文件同时生成的），系统将拒绝接收，视为无效投标。如投标人无法在代理规定的时间内完成备用电子投标文件的上传，投标将被拒绝，作无效**投标处理**。

14.3 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，应当场提出询问或者回避申请。投标人未参加开标的，视同认可开标结果。

14.4 投标截止时间后，投标人不足 3 家的，不得开标。同时，本次采购活动结束。

14.5 开标时出现下列情况的，视为**投标无效处理**：

14.5.1 因投标人自身原因，未在规定时间内完成电子投标文件解密的；

14.5.2 如需使用备用电子投标文件解密时，在规定的解密时间内无法提供备用电子投标文件或提供的备用电子投标文件与加密的电子投标文件版本不一致（即两份文件不是投标客户端编制同时生成的）。

14.6 采购人或采购代理机构将对开标过程进行记录，由参加开标的各投标人代



表和相关工作人员签字确认。

15. 资格审查

15.1 采购人或采购代理机构依据法律法规和招标文件中规定的内容，对投标人及其投标货物或服务的资格进行审查，未通过资格审查的投标人不进入评标；资格证明文件不按电子招投标平台要求编制导致系统无法检索、读取相关信息时，将被认定为未通过资格审查；通过资格审查的投标人少于三家的，不进行评标。

15.2 资格审查要求详见第六章《评标程序、评标方法和评标标准》。

15.3 采购人或采购代理机构将按第六章《评标程序、评标方法和评标标准》中规定的时间查询投标人的信用记录。采购人或采购代理机构将查询网页打印、签字并存档备查。投标人不良信用记录以采购人或采购代理机构查询结果为准。在本招标文件规定的查询时间之外，网站信息发生的任何变更均不作为资格审查依据。

16. 评标委员会

16.1 评标委员会根据政府采购有关规定和本次招标采购项目的特点进行组建，并负责具体评标事务，独立履行职责。

16.2 评审专家须符合《财政部关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》（财库〔2016〕125号）的规定。依法自主选定评审专家的，采购人和采购代理机构将查询有关信用记录，对具有行贿、受贿、欺诈等不良信用记录的人员，拒绝其参与政府采购活动。

17. 评标程序、评标方法和评标标准

17.1 详见第六章《评标程序、评标方法和评标标准》

六、确定中标

18. 确定中标人

18.1 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，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定中标人；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须知前附表。

19. 中标公告与中标通知书

19.1 采购人或采购代理机构自中标人确定之日起 2 个工作日内,在招标公告发布媒体发布中标结果,同时向中标人发出中标通知书,中标公告期限为 1 个工作日。

19.2 中标通知书对采购人和中标投标人均具有法律效力。中标通知书发出后,中标投标人放弃中标项目的,应当依法承担法律责任。

20. 废标

20.1 在招标采购中,出现下列情形之一的,应予废标:

20.1.1 符合专业条件的投标人或者对招标文件作实质响应的投标人不足三家的;

20.1.2 出现影响采购公正的违法、违规行为的;

20.1.3 投标人的报价均超过了采购预算,采购人不能支付的;

20.1.4 因重大变故,采购任务取消的;

20.1.5 法律、法规规定的其他情形。

20.2 废标后,采购人将废标理由通知所有投标人。

21. 签订合同

21.1 中标人、采购人应当自中标通知书发出之日起 30 日内,按照招标文件和中标人投标文件的规定签订书面合同。所签订的合同不得对招标文件确定的事项和中标人投标文件作实质性修改。

21.2 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。

21.3 联合体中标的,联合体各方应当共同与采购人签订合同,就中标项目向采购人承担连带责任。

21.4 政府采购合同不能转包。如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，分包投标人就分包项目承担责任。

22. 履约保证金

22.1 中标人应按照投标须知前附表规定的金额、形式和时间向采购人缴纳履约保证金。

22.2 经采购人同意，中标人也可以自愿采用其他履约保证金的提供方式。

22.3 如果中标人没有按照上述条款规定缴纳履约保证金，将视为放弃中标资格，中标人的投标保证金将被没收。在此情况下，采购人可确定下一候选人为中标人，也可以重新开展政府采购活动。

23. 代理服务费

23.1 收费对象、收费标准及缴纳时间见投标须知前附表。由中标人支付的，中标人须一次性向采购代理机构缴纳代理费，投标报价应包含代理费用。

24. 询问与质疑

24.1 询问

24.1.1 投标人对政府采购活动事项（招标文件、采购过程和成交结果）有疑问的，可以向采购人或采购代理机构提出询问，采购人或采购代理机构将及时作出答复，但答复的内容不涉及商业秘密。询问可以口头方式提出，也可以书面方式提出，书面方式包括但不限于传真、信函、电子邮件。联系方式见投标须知前附表中“采购人、采购代理机构的名称、地址和联系方式”。

24.2 质疑

24.2.1 投标人认为招标文件、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，由投标人派授权代表以书面形式向采购人、采购代理机构提出质疑。采购人、采购代理机构在收到质疑函后 7 个工作日内作出答复。

24.2.2 投标人应知其权益受到损害之日是指：

（1）对招标文件提出质疑的，为获取招标文件之日或者招标文件获取期限届满之日；

（2）对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；



(3) 对中标结果提出质疑的，为中标结果公告期限届满之日。

24.2.3 投标人质疑应当有明确的请求和必要的证明材料。依照谁主张谁举证的原则，提出质疑者须同时提交相关证据材料和注明证据的确切来源，证据来源必须合法，采购人或采购代理机构有权将质疑函转发质疑事项各关联方，请其作出解释说明。对捏造事实、滥用维权扰乱采购秩序的恶意质疑者，将上报政府采购监督管理部门依法处理。

24.2.4 质疑函须使用财政部制定的范本文件。投标人为自然人的，应当由本人签字；投标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。

质疑函应当包括下列内容：

- (1) 投标人名称、地址、邮编、联系人及联系电话；
- (2) 质疑项目的名称、编号；
- (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。

24.2.5 投标人委托代理人进行质疑的，应当随质疑函同时提交投标人签署的授权委托书。授权委托书应当载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。投标人为自然人的，应当由本人签字；投标人为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人签字或者盖章，并加盖公章。

24.2.6 投标人应在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑，法定质疑期内针对同一采购程序环节再次提出的质疑、超出法定质疑期的、重复提出的、分次提出的或内容、形式不符合《政府采购质疑和投诉办法》的采购人、采购代理机构有权不予回复。

25. 其他

25.1 本次招标活动中除招标文件规定外还需执行《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）及本项目本级和上级财政部门政府采购有关规定。

25.2 在采购人或采购代理机构认为适当时、国家机关调查、审查、审计时以及其他符合法律规定的情形下,采购人或采购代理机构无须事先征求投标人同意而可以披露关于采购过程、合同文本、签署情况的资料、投标人的名称及地址、投标文件的有关信息以及补充条款等,但应当在合理的必要范围内。对任何已经公布过的内容或与之内容相同的资料,以及投标人已经泄露或公开的,无须再承担保密责任。

25.3 适用于本投标人须知的额外增加的变动详见投标须知前附表。



第四章 政府采购合同

采购合同

甲方：乌鲁木齐市疾病预防控制中心

乙方： 有限公司

合同内容：乌鲁木齐市疾病预防控制中心

 项目

2024年 月



采购合同

甲方（采购方）：乌鲁木齐市疾病预防控制中心

乙方（供应方）：_____公司

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等法律，经双方协商一致，签订本合同。

1、合同标的、规格、数量、单价、乙方负责向甲方供应下表中所列产品，详见附表。

2、合同总价和支付方式

2.1 合同总价：总价为人民币（大写）：_____元整（¥0.00 元），该合同总金额是产品制造、包装、仓储、运输、安装及验收合格之前及保修期与备品备件发生的所有含税费用。合同总价一次包死，不受市场价格变化的影响，并作为结算的唯一依据。

2.2 支付方式供货商在中标后与甲方签订合同。货物配送到采购方指定地点验收合格后，按照甲方要求支付货款。

3、合同组成

技术说明及其它有关合同试剂的特定信息由合同附件说明。所有附件及本项目的招投标文件、补充协议为本合同的组成部分。

4、乙方所提供的产品，必须符合国家标准及环保要求、国家卫健委对使用试剂的相关规定及甲方的技术要求，并提供产品的出厂测试报告。因乙方产品发生知识产权纠纷、质量问题导致的产品被监管部门没收、罚款或召回及因第三方主张民事权利等造成的甲方经济损失和相关费用均由乙方承担。

5、合同产品包装、交货、安装、调试及验收

5.1 合同产品的包装：产品的包装为原厂包装，应有良好的防湿、防锈、防潮、防雨、防腐及防碰撞的措施。凡由于包装不良造成的损失和由此产生的费用均由乙方承担。

5.2 合同产品的交货：



5.2.1 乙方交货时间：合同签订后 日历天内供货、并验收合格。

5.2.2 乙方交货方式：送货上门，交货地点：甲方指定地点。

5.3 产品的验收：

5.3.1 验收时间：货到现场验收。

5.3.2 验收方式：验收按照下列要求验收，如出现不合格产品，乙方应在 3 日内更换相关产品，否则由此造成的损失由乙方负责。

(1)资料验收：供方交货前应按合同规定的要求，提供相关的技术资料。

(2)实物验收：包括产品名称、数量、规格和包装等外观形态。

(3)产品质量抽检复核。

5.3.4 如果合同产品运输过程中因事故造成货物短缺、损坏，乙方应在事故发生后 3 天内及时安排换货，以保证合同试剂的成功交货。换货的所有费用和损失由乙方承担。

5.3.5 国内产品或合资厂的产品必须具备出厂合格证。

5.3.6 进口产品必须具备省级（或相当于省级）商检部门的检验证明。

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

6、质量保证及售后服务

6.1 乙方保证合同产品是全新、未曾使用过的，其质量、规格及技术特征符合国家标准，并在各个方面符合合同规定的质量、规格和性能要求。提供的产品和投标文件一致。在规定的质量保证期内，乙方应对任何缺陷负责。除合同中另有规定外，出现上述情况乙方应在收到甲方通知后 3 天内，免费负责更换新的产品。对造成的损失甲方保留索赔的权利。

6.2 合同产品质保期不得少于 个月及以上，自产品最终验收合格之日起至质保期届满且经甲方确认无任何质量问题时止。在质保期内因产品质量造成产品不能正常使用，影响不能正常工作时间从质保期扣除；在质保期内，乙方应对产品出现的质量及安全问题负责处理解决并承担一切费用。

6.3 因产品的质量问題而发生争议由第三方进行质量鉴定。鉴定费用由乙方承担。



6.4 乙方为甲方提供操作及维护培训，主要内容为产品的基本结构性能、主要部件的构造及原理，日常使用操作、保养与管理，常见故障的排除，紧急情况的处理等，培训地点主要在试剂安装现场或按甲乙双方协商安排。

6.5 产品出现质量问题时，如因甲方原因造成破损、无法使用的，由甲方自行承担；乙方应主动给予甲方进行维修、换货、退货、赔偿等工作。

6.6 产品在使用过程中乙方不能按时供货或连续出现产品问题，甲方有权利提出更换产品。

7、技术服务

7.1 乙方应派员到甲方指定地点配合工作。

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

8、不可抗力

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

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

9、索赔

9.1 如有异议，甲方有权根据有关政府部门的检验结果向乙方提出索赔。

9.2 在合同执行期间，双方可按下列一种或多种方式协商解决索赔事宜：

1) 根据货物低劣程度、损坏程度以及甲方所遭受损失的数额甲乙双方商定降低货物的价格后乙方仍应支付违约金。

2) 用符合规格、质量和性能要求的新零件、部件或货物来更换有缺陷的部分或修补缺陷的部分，乙方应承担一切费用和 risk 并承担由此给甲方所造成的一切损失和费用，同时，乙方应承担违约金，相应延长质量保证期。

9.3 如果在甲方发出索赔通知后 30 天内，乙方未作书面答复，上述索赔应视为已被乙方接受。甲方将从合同款项中扣回索赔金额。如果这些金额不足以补偿索



赔金额，甲方有权向法院起诉。

10、违约与处罚

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

10.2 乙方未能按时交货，每拖延一天，须向甲方支付合同金额的 3%的违约金，不足部分，甲方有权向乙方提出追偿。

10.3 乙方交付的货物不符合合同规定的，甲方有权拒收。

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

11、合同终止

如果一方违反合同，并在收到对方违约通知书后在 30 天内仍未能改正违约的，另一方可立即终止本合同并主张相关权利。

12、法律诉讼

签约双方发生争执和分歧，应通过友好协商解决，若经协商不能达成协议时，可向甲方所在地人民法院提起诉讼。

13、其它

13.1 本合同正本三份，具有同等法律效力，甲方两份、乙方一份。合同自双方盖章之日起即时生效。

13.2 本合同未尽事宜，由双方协商签订补充协议。

甲方：乌鲁木齐市疾病预防控制中心

乙方：：

法定（授权）代表人（签字）：

法定（授权）代表人（签字）：

地址：乌鲁木齐市厦门路 18 号

地址：

电话：0991-3767549

电话：

签订日期：

签订日期：



附件：产品明细

标项名称：

名称：乌鲁木齐市疾病预防控制中心

采购项目

编号：

标项编号：

序号	品名	单位	规格	数量	单价 (元)	小计 (元)	质量



第五章 采购需求

一、需求一览表及技术要求

标项一：病毒类试剂盒

序号	耗材名称 (品目名称)	单位	数量	技术参数	产地	最高限制单价 (元)	合计金额 (元)
1	肠道病毒 (CA6、CA16、通用型)	盒	18	1. 在同一反应管检测相应病毒类型，无交叉反应最低检测限 \leq 500Copies/mL 2. \geq 24 反应/盒，反应体系 25ul，精密度：检测精密度参考品的变异系数 $<$ 5% 3. 循环数 \leq 45 个，反应时间短，适用于 ABI、宏石等各类常规荧光定量 PCR 仪器； 4. 运输及开箱温度不得高于 8℃；到货后质保期 \geq 10 个月； 5. 质量控制：含有阴、阳性对照 6. 均为实时荧光方法，均为同一厂家；	国产	2500	45000
2	肠道病毒 (CA10、EV71)	盒	8	1. 在同一反应管检测相应病毒类型，无交叉反应最低检测限 \leq 500Copies/mL 2. \geq 24 反应/盒，反应体系 25ul，精密度：检测精密度参考品的变异系数 $<$ 5% 3. 循环数 \leq 45 个，反应时间短，适用于 ABI、宏石等各类常规荧光定量 PCR 仪器； 4. 运输及开箱温度不得高于 8℃；到货后质保期 \geq 10 个月； 5. 质量控制：含有阴、阳性对照 7. 均为实时荧光方法，均为同一厂家；	国产	2000	16000
3	轮状病毒 A 组、诺如病毒 (GI、GII 型) 三重核酸检测试剂盒	盒	3	1. 在同一反应管检测相应病毒类型，无交叉反应最低检测限 \leq 500Copies/mL 2. \geq 24 反应/盒，反应体系 25ul，精密度：检测精密度参考品的变异系数 $<$ 5% 3. 循环数 \leq 45 个，反应时间短，适用于 ABI、宏石等各类常规荧光定量 PCR 仪器；	国产	2500	7500



				<p>4. 运输及开箱温度不得高于 8℃；到货后质保期≥10 个月；</p> <p>5. 质量控制：含有阴、阳性对照</p> <p>6. 均为实时荧光方法，均为同一厂家；</p>			
4	札如病毒、星状病毒、腺病毒三重核酸检测试剂盒	盒	2	<p>1. 在同一反应管检测相应病毒类型，无交叉反应最低检测限≤500Copies/mL</p> <p>2. ≥24 反应/盒，反应体系 25ul，精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%</p> <p>3. 循环数≤45 个，反应时间短，适用于 ABI、宏石等各类常规荧光定量 PCR 仪器；</p> <p>4. 运输及开箱温度不得高于 8℃；到货后质保期≥10 个月；</p> <p>5. 质量控制：含有阴、阳性对照</p> <p>6. 均为实时荧光方法，均为同一厂家；</p>	国产	2500	5000
5	禽流感通用型、禽流感病毒（H5、H7、H9）亚型四重核酸检测试剂盒	盒	1	<p>1. 在同一反应管检测相应病毒类型，无交叉反应最低检测限≤500Copies/mL</p> <p>2. ≥24 反应/盒，反应体系 25ul，精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%</p> <p>3. 循环数≤45 个，反应时间短，适用于 ABI、宏石等各类常规荧光定量 PCR 仪器；</p> <p>4. 运输及开箱温度不得高于 8℃；到货后质保期≥10 个月；</p> <p>5. 质量控制：含有阴、阳性对照</p> <p>6. 均为实时荧光方法，均为同一厂家；</p>	国产	5000	5000
6	甲型流感病毒通用型	盒	9	<p>1. 在同一反应管检测相应病毒类型，无交叉反应最低检测限≤500Copies/mL</p> <p>2. ≥24 反应/盒，反应体系 25ul，精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%</p> <p>3. 循环数≤45 个，反应时间短，适用于 ABI、宏石等各类常规荧光定量 PCR 仪器；</p> <p>4. 运输及开箱温度不得高于 8℃；到货后质保期≥10 个月；</p> <p>5. 质量控制：含有阴、阳性对照</p> <p>6. 均为实时荧光方法，均为同一厂家；</p>	国产	1000	9000
7	H5/H7/H9 亚型禽流感病	盒	5	<p>1. 在同一反应管检测相应病毒类型，</p>	国产	2500	12500



	毒核酸三重实时荧光 PCR 检测试剂盒			<p>无交叉反应最低检测限\leq 500Copies/mL</p> <p>2. ≥ 24 反应/盒, 反应体系 25ul, 精密度: 检测精密度参考品的变异系数 $< 5\%$</p> <p>3. 循环数≤ 45 个, 反应时间短, 适用于 ABI、宏石等各类常规荧光定量 PCR 仪器;</p> <p>4. 运输及开箱温度不得高于 8°C; 到货后质保期≥ 10 个月;</p> <p>5. 质量控制: 含有阴、阳性对照</p> <p>6. 均为实时荧光方法, 均为同一厂家;</p>			
8	26 重发热呼吸道症候群病原体核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法-0.2ml 预分装)	盒	50	<p>1. 符合 YY/T 1836-2021 (呼吸道病毒多重核酸检测试剂盒) 的行业标准;</p> <p>2. 试剂采用一步法多重实时荧光 RT-PCR, 试剂盒共用同一套反应体系及扩增程序, 一次反应管数≤ 3 管, 每管反应体系$\leq 25\text{ul}$, 扩增时间$\leq 70\text{min}$。</p> <p>3. 同步完成甲流、乙流、呼吸道合胞病毒 A/B、肠道病毒、人偏肺病毒、人博卡病毒、人鼻病毒、人腺病毒、副流感病 1/2/3/4、冠状病毒 229E/NL63/OC43/HKU1、SARS-CoV-2、肺炎支原体、肺炎衣原体、肺炎链球菌、H1N1、H3N2 等 26 种病原体的核酸的定性检测。</p> <p>4. 检测性能: 检测限: 500copies/mL, 精密度: 其 Ct 值得 CV$\leq 5\%$, 与其他病原菌均无交叉反应</p> <p>5. 质量控制: 含阴、阳性对照。</p> <p>6. 试剂组成及规格: 为预分装核酸扩增反应液, 10 人份/盒。</p> <p>7. 适用于各种多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪, 可在 ABI7500、上海宏石 SLAN-96 等常见机型中使用</p> <p>8. 有效期: 12 个月以上, 到货后质保期≥ 10 个月。</p>	国产	4865	243250
9	甲型/乙型流感病毒双重荧光 PCR 核酸检测盒	盒	50	<p>1. 在同一反应管检测相应病毒类型, 无交叉反应, 最低检测限\leq 500Copies/mL;</p> <p>2. ≥ 48 反应/盒, 反应体系 25ul, 循环数≤ 45 个, 反应时间短, 适用于 ABI、宏石等各类常规荧光定量 PCR 仪</p>	国产	3000	150000



				器； 3. 试剂保质期≥12 个月；到货后质保期≥10 个月 4. 试剂采用实时荧光 RT-PCR，试剂盒共用同一套反应体系及扩增程序 5. 特异性：对甲型流感病毒/乙型流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 6. 甲型/乙型流感病毒试剂盒含 RNP 内标			
10	甲型流感病毒 (H1N1(2009)、H3 型) 双重核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	36	1. 在同一反应管高效敏感检测相应病毒类型，无交叉反应，最低检测限： 500Copies/mL； 2. ≥24 反应/盒，反应体系 25ul，循环数≤45 个，适用于 ABI、宏石等各类常规荧光定量 PCR 仪器； 3. 试剂保质期≥12 个月；到货后质保期≥10 个月 4. 试剂采用实时荧光 RT-PCR，试剂盒共用同一套反应体系及扩增程序 5. 试剂冻融≤6 次不影响结果；	国产	1000	36000
11	甲型流感病毒通用型	盒	4	1. 在同一反应管检测相应病毒类型，无交叉反应最低检测限≤ 500Copies/mL 2. ≥24 反应/盒，反应体系 25ul，精密密度：检测精密密度参考品的变异系数<5% 3. 反应体系循环数≤45 个，反应时间短，适用于 ABI、宏石等各类常规荧光定量 PCR 仪器； 4. 试剂保质期≥12 个月，运输及开箱温度不得高于 8℃；到货后质保期≥10 个月； 5. 质量控制：含有阴、阳性对照 6. 均为实时荧光方法，均为同一厂家；	国产	500	2000
12	乙型流感病毒 Victoria/Yamagata 系 双重实时荧光 PCR 检测 试剂盒	盒	4	1. 在同一反应管高效敏感检测相应病毒类型，无交叉反应，最低检测限： 500Copies/mL； 2. ≥24 反应/盒，反应体系 25ul，循环数≤45 个，适用于 ABI、宏石等各类常规荧光定量 PCR 仪器； 3. 试剂保质期≥12 个月；到货后质保期≥10 个月 4. 试剂采用实时荧光 RT-PCR，试剂	国产	1000	4000



				盒共用同一套反应体系及扩增程序 5. 试剂冻融≤6 次不影响结果;			
13	H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸三重实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	3	1. 在同一反应管高效敏感检测相应病毒类型, 无交叉反应, 最低检测限: 500Copies/mL; 2. ≥24 反应/盒, 反应体系 25ul, 循环数≤45 个, 适用于 ABI、宏石等各类常规荧光定量 PCR 仪器; 3. 试剂保质期≥12 个月; 到货后质保期≥10 个月 4. 试剂采用实时荧光 RT-PCR, 试剂盒共用同一套反应体系及扩增程序 5. 试剂冻融≤6 次不影响结果;	国产	2500	7500
14	提取试剂盒	盒	100	64T/盒、磁珠法、适配天隆全自动核酸提取仪 GeneRotex 96; 配套搅拌套	国产	650	65000
15	呼吸道微生物基因组建库试剂盒套装	盒	2	1. 试剂用途: 适用于甲/乙流感阳性的 RNA 样本扩增病毒全基因组的 8 个片段, 包括甲型 HA (1-16)、NA (1-9) 亚型流感和乙型 Victoria 与 Yamagata 流感, 2. 样本类型: 适用于 Ct 值≤32 的甲型或乙型流感样本, 上靶率 On target rate ≥ 99%, 8 个片段全覆盖, 覆盖度≥ 99%。 3. 试剂组分: MGIEasy 呼吸道微生物基因组扩增试剂盒、MGIEasy Fast PCR-Free 酶切文库制备试剂盒。 4. 适配华大 MGISEQ-2000RS 测序仪	国产	15120	30240
16	双 barcode 环化试剂盒	盒	2	1. 试剂用途: 适用于使用 MGIEasy 双端独立标签引物接头试剂盒/MGIEasy 双分子标签接头试剂盒制备的 PCR 产物及“MGI-双 Barcode 标准 PCR 产物”(见《DNBSEQ 平台建库接头说明文档》), 将其制备成单链环化文库并用于二代测序。 2. 试剂组分: 双 Barcode 环化模块、DNA 纯化磁珠试剂。 3. 运输条件: 双 Barcode 环化模块: 储存温度: -25° C~-15° C, 运输条件: 干冰运输。DNA 纯化磁珠试剂盒: 储存温度: 2° C~8° C, 运输条件: 冰袋运输。 4. 适配华大 MGISEQ-2000RS 测序仪	国产	2400	4800
17	CPAS 条形码引物 3 试剂	盒	2	1. 试剂用途: 用于测序实验中拆分	国产	240	480



	盒 V2.0			barcode 。 2. 测序试剂盒组分：CPAS 4 条形码引物（配合 SE 测序）；CPAS 3 条形码引物（配合 PE 测序）。 3. 试剂盒规格：1 支/盒。 4. 运输温度条件：试剂组分储存温度要求 2 ° C ~ 8 ° C，需用冰袋运输；储存温度要求-25 ° C ~ -15 ° C，需用干冰运输，保证试剂盒内组分的完整活性。 5. 适配华大 MGISEQ-2000RS 测序仪			
18	高通量快速测序试剂套装（FCS PE100）	盒	2	1. 试剂用途：产品用于测定 DNA 或 RNA 文库序列的通用试剂套装，与基因测序仪配合使用，完成高通量测序并获取样本序列信息。 2. 测序试剂盒组分：配备测序载片、TE 缓冲液、DNB 制备缓冲液、DNB 聚合酶混合液 I、DNB 聚合酶混合液 II（LC）、DNB 终止缓冲液、DNB 加载缓冲液 I、DNB 加载缓冲液 II、dNTPs 混合液、dNTPs 混合液 II、MDA 聚合酶混合液、MDA 试剂、0.5ml 冻存管、测序试剂槽等高通量测序所需组分。 3. 试剂盒规格：FCS PE100 4. 运输温度条件：试剂组分储存温度要求-25° C ~ -15 ° C、运输温度要求-80 ° C ~ -15 ° C 5. 适配华大 MGISEQ-2000RS 测序仪	国产	11760	23520
19	流感数据分析	16 次	1	1、软件用于流感的分型、组装以及溯源分析的生物信息软件。 2、适用范围：甲流可检测亚型包含 16 种 HA 亚型(H1-H16)和 9 种 NA 亚型(N1-N9)；乙流可检测 B/Yamagata 或 B/Victoria 系别；甲流与乙流的混合感染； 3、分析流程：包括了数据过滤及质控、甲乙流病毒识别、病毒基因组组装、溯源分析，以及结果生成多个功能模块 4、输入：对二代测序得到的 Fastq 数据进行一键式分析，并自动生成报告及分析结果 5、输出：原始数据的质控结果，进行低质量过滤流程后得到的 Clean	国产	480	480



				reads 等相关信息的统计结果；甲乙流基因组的组装结果，生成甲乙流不同 segment 的 contig 序列；对样本的甲乙流组装序列进行溯源分析，输出进化树；生成单个样本的 HTML 格式报告。			
20	甲型流感病毒全基因组捕获试剂盒	盒	2	<ol style="list-style-type: none"> 1. 适用性：甲型流感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， 2. 规格：24 反应/盒；； 3. 试剂形式：整合式试剂，包含甲流病毒基因组反转录和全基因组扩增模块，无需额外添置试剂； 4. 覆盖所有不同亚型甲流毒株，包括但不限于 H1N1、H3N2、H7N9； 5. 支持甲流疫苗、咽拭子、环境样本等不同样本类型； 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. 搭配同品牌生信分析软件，可实现引物去除，精确获得甲流分型，甲流全基因组序列，突变位点和溯源信息； 8. 自带 nanopore 测序平台 24 个无扩增条形码。 	国产	23500	47000
21	乙型流感病毒全基因组捕获试剂盒	盒	2	<ol style="list-style-type: none"> 1. 适用性：乙型流感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。 2. 规格：24 反应/盒； 3. 试剂形式：整合式试剂，包含乙流病毒基因组反转录和全基因组扩增模块，无需额外添置试剂； 4. 覆盖所有不同亚型乙流毒株，包括 Victoria 和 Yamagata； 5. 支持乙流疫苗、咽拭子、环境样本等不同样本类型； 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. 搭配同品牌生信分析软件，可实现引物去除，精确获得乙流分型，乙流全基因组序列，突变位点和溯源信息； 8. 自带 nanopore 测序平台 24 个无扩增条形码。 	国产	23500	47000



22	ONT 辅助建库试剂盒	盒	2	<p>1、规格：24 人份/盒；</p> <p>2、作用与用途：用于三代测序平台连接法测序多样本文库制备，支持 gDNA 以及 gDNA/cDNA 扩增产物；</p> <p>3、提供末端修复、barcode 连接、adaptor 连接和芯片上样功能模块；</p> <p>4、提供 dsDNA 片段长度质量与摩尔量对照参考表，可快速准确确定 DNA 文库建库起始量及测序上样量；</p> <p>5、最多提供 6 次多样本建库反应，样本总数\leq24 份；</p> <p>6、支持微生物基因组、宏基因组、人基因组、动植物基因组测序文库构建</p>	国产	24000	48000
23	芯片清洗试剂盒	盒	2	<p>1 与纳米孔三代测序仪配套，用于测序芯片清洗；</p> <p>2 利用试剂中的 DNA 消化酶，对残留的文库进行消化分解；</p> <p>3 操作时间：30 分钟；</p> <p>4 适用范围：各种类型的 DNA 文库；</p> <p>5. 每个试剂盒可进行\geq6 次清洗。</p>	国产	3000	6000
24	无扩增条形码扩展试剂盒	盒	1	<p>1 与纳米孔三代测序试剂盒配套，用于样本区分。</p> <p>2 每次反应，可为\geq12 样本增加条码。</p> <p>3 每个试剂盒可适配 6 次反应，至多可供 72 个样本使用。</p> <p>4 应用范围：全基因组测序、靶向测序、宏基因组测序、表型研究等。样本类型包括人类基因组、动植物基因组、微生物基因组；</p>	国产	5760	5760
25	测序芯片	盒	3	<p>1. 与纳米孔三代测序仪配套，用于上机测序，产生测序数据；</p> <p>2. 每张芯片数据产出 15 - 30Gb；</p> <p>3. 测序速度：DNA\geq 400bp/s, RNA\geq 70bp/s；</p> <p>4. 测序读长：\geq4M bp；</p> <p>5. 测序时间：10 分钟-72 小时按需可控；</p> <p>6. 包含专有传感器阵列专用集成电路</p> <p>7. 可清洗重复使用。</p>	国产	11890	35670
26	Qubit dsDNA HS 检测试剂盒	100 人份/盒	2	Qubit 核酸定量仪专用试剂盒, 100 人份，定量范围：0.1 - 120ng	国产	1300	2600
27	Qubit ssDNA HS 检测试剂盒	100 人份	1	Qubit 核酸定量仪专用试剂盒, 100 人份，定量范围：1 - 200ng	国产	1300	1300



		/盒					
28	Qubit 定量检测管	500 个/ 袋	1	Qubit 核酸定量仪专用 0.6ml 管	国产	1232	1232
29	1M NaOH 溶液	500ml/ 瓶	5	浓度为 1mol/L、液体,分析纯、500ml/瓶	国产	60	300
30	致病菌腹泻症候群核酸多重实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	3	1. 25T/盒 2 无交叉反应; 2. ≥ 24 反应/盒,反应体系 25ul,循环数 ≤ 45 个,反应时间短,适用于罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光定量 PCR 仪器; 3. 试剂到货后质保期 ≥ 10 个月;4. 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)	国产	10000	30000
31	致病菌呼吸道症候群核酸多重实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	1	1. 25T/盒 2 无交叉反应; 2. ≥ 24 反应/盒,反应体系 25ul,循环数 ≤ 45 个,反应时间短,适用于罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光定量 PCR 仪器; 3. 试剂到货后质保期 ≥ 10 个月;4. 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)	国产	10000	10000
32	致病菌其他发热症候群核酸多重实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	1	1. 25T/盒 2 无交叉反应; 2. ≥ 24 反应/盒,反应体系 25ul,循环数 ≤ 45 个,反应时间短,适用于罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光定量 PCR 仪器; 3. 试剂到货后质保期 ≥ 10 个月;4. 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)	国产	13000	13000
33	成品 PBS	瓶	12	500ML/瓶 不含•钙、•镁、•酚红。储存条件: 15-30° C。避光运输,保质期:自制造之日起 ≥ 12 个月;	国产	100	1200
34	阿氏液	瓶	1	成品 125ml/瓶,含有抗凝剂柠檬酸钠和细胞需要的养分葡萄糖。保质期 12	国产	145	145



				个月，2—8 度保存；			
35	青、链霉素（双抗）	瓶	5	浓缩：100 X；试剂：青霉素，链霉素； 运输条件：干冰；本试剂主要针对细胞培养 有效期：12 个月；数量：100mL；试剂类型：抗生素 内容及储存：储存条件：-5° C 至 -20° C ；送到实验室有效期≥8 个月	国产	461	2305
36	0.25%的 EDTA-胰酶	瓶	10	浓缩：1 X；无菌： 螯合剂：EDTA pH 范围：7.2 - 8.0 渗透压：270 - 310 mOsm/kg 运输条件：冷链运输 经过测试：体外生物监测 形式：液体；含酚红指示剂 有效期：24 个月 数量：100mL 储存条件：-5° C to -20° C ；送到实验室有效期≥16 个月	国产	277	2770
37	谷氨酰胺	瓶	1	浓缩：100 X 运输条件：冷链 容积：100 ml 形式：液体；酚红指示剂：无 有效期：24 个月 pH：6—8 储存条件：-5° C to -20° 运输： 冷链 ；送达实验室有效期≥16 个月	国产	669	669
38	TPCK 胰酶	瓶	1	规格：T8802-50MG 无菌，冻干粉末包装 比活性≥10000 BAEEunits/mg 蛋白质摩尔重量 23.8 KDA 复合蛋白≥95% 糜蛋白酶 ≤0.1BTEEunits/mg 保存温度： -20° C；	国产	770	770
39	HEPES 液	瓶	3	组成：N-2-羟乙基哌嗪-N-2-乙烷磺酸 适用于细胞培养 物理 形态：液体 pH 范围：7.2 - 7.5 颜色：无色 容积：100 mL 运输条件：室温	国产	1408	4224



				储存条件: 2° C 至 8° C 有效期: 24 个月, 产品需提供品牌授权书; 送达实验室有效期≥16 个月			
40	无血清病毒分离液	瓶	12	500mL/瓶、2-8℃保存、有效期 12 个月; 送达实验室有效期≥10 个月	国产	480	5760
41	压力蒸汽灭菌生物指示剂 3 小时	盒	6	121 °C 压力蒸汽灭菌使用, 50 支/盒, 适用于新华 3 小时生物阅读器使用	国产	1500	9000
42	HIV 标准物质	个	50	0.5NCU/mL	国产	180	9000
43	HIV 标准物质	个	50	0.2NCU/mL	国产	180	9000
44	梅毒快速血浆反应素诊断试剂 (RPR 试剂)	盒	5	120 人份/盒	国产	140	700
45	乙肝表面抗原酶免疫诊断试剂盒(酶联免疫法)	盒	6	96T/盒	国产	200	1200
46	乙肝表面抗体酶免疫诊断试剂盒(酶联免疫法)	盒	6	96T/盒	国产	200	1200
47	一步法 RT-PCR 试剂盒	盒	5	本试剂盒采用了一步反应法 (One Step 法) 完成 RT-PCR 反应。RNA→cDNA→PCR 反应操作在同一反应体系中进行, 反应中途不需添加任何试剂, 就可以完成由 AMV (Avian Myeloblastosis Virus) 由来的反转录酶从 RNA 反转录为 cDNA, 再由 AMV-Optimized Taq (根据 LA PCR 技术研制) 扩增 cDNA 的全部反应。	国产	1472	7360
48	Ex Taq 酶 (Mg ²⁺ free buffer)	盒	5	250 U	国产	350	1750
49	96DNA 多样品提取试剂盒	盒	1	适用于 KingFisher 仪器。多样品 96 孔试剂盒设计用于从各种样品类型中快速纯化高质量的基因组 DNA, 包括血液和血卡、组织、小鼠尾巴、口腔拭子、血沉棕黄层以及培养的细胞。磁珠法核酸分离技术获得高得率的纯化 DNA, 且不含可能影响下游反应(如基因分型分析、CE 和下一代测序以及高分辨率熔解分析)的抑制剂。	国产	5000	5000
50	人类免疫缺陷病毒 I 型 (HIV-1) DNA 检测试剂盒	盒	2	HIV-1 DNA 及细胞双重定量, 包含提取及检测试剂	国产	17500	35000
51	汉坦病毒实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	5	1. 符合最新鼠传汉坦病毒核酸检测试剂盒的行业标准; 2. 试剂采用一步法实时荧光 RT-PCR, 试剂盒共用同一套反应体系及扩增程序, 一次反应管数≤3 管, 每管反应体系≤25ul, 扩增时间≤70min。	国产	4500	22500



			<p>3. 完成普通汉坦病毒的核酸定性检测。</p> <p>1) 阴阳性参考品符合率: 5 份阳性参考品符合率为 100%; 10 份阴性参考品符合率为 100%。</p> <p>2) 最低检测限: 1.0×10000copies/mL。</p> <p>3) 精密度: 批内、批间精密度检测 Ct 值的变异系数(CV)均小于等于 3%。</p> <p>4. 与其他病毒无交叉反应。</p> <p>5. 质量控制: 含阴、阳性对照, 便于结果判定。反应体系中加入了针对鼠临床标本的内标对照。</p> <p>6. 反应液 1 管, 酶混合液 1 管。试剂盒中组分管数≤ 6 管。50 人份/盒。</p> <p>7. 适用于各种多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪, 可在凯杰扩增仪、上海宏石 SLAN-96 等常见机型中使用。</p> <p>8. 有效期: 12 个月以上, 到货后质保期≥ 10 个月。</p>				
52	新型布尼亚病毒实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	5	<p>1. 符合最新鼠传新型布尼亚病毒核酸检测试剂盒的行业标准;</p> <p>2. 试剂采用一步法多重实时荧光 RT-PCR, 试剂盒共用同一套反应体系及扩增程序, 一次反应管数≤ 3 管, 每管反应体系$\leq 25\mu\text{l}$, 扩增时间$\leq 70\text{min}$。</p> <p>3. 完成普通新型布尼亚病毒的核酸的定性检测。</p> <p>1) 阴阳性参考品符合率: 5 份阳性参考品符合率为 100%; 10 份阴性参考品符合率为 100%。</p> <p>2) 最低检测限: 1.0×10000copies/mL。</p> <p>3) 精密度: 批内、批间精密度检测 Ct 值的变异系数(CV)均小于等于 3%。</p> <p>4. 与其他病毒无交叉反应。</p> <p>5. 质量控制: 含阴、阳性对照, 便于结果判定。反应体系中加入了针对鼠临床标本的内标对照。</p> <p>6. 反应液 1 管, 酶混合液 1 管。试剂盒中组分管数≤ 6 管。50 人份/盒。</p> <p>7. 适用于各种多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪, 可在凯杰扩增仪、上海</p>	国产	4500	22500



				宏石 SLAN-96 等常见机型中使用。 8.有效期： 12 个月以上，到货后质保期≥10 个月。			
53	莫氏立克次体实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	5	<p>1.符合最新鼠传莫氏立克次体核酸检测试剂盒的行业标准；</p> <p>2.试剂采用一步法多重实时荧光 RT-PCR，试剂盒共用同一套反应体系及扩增程序，一次反应管数≤3 管，每管反应体系≤25ul，扩增时间≤70min。</p> <p>3.完成普通莫氏立克次体的核酸的定性检测。</p> <p>4.与其他立克次体无交叉反应。</p> <p>5.质量控制：含阴、阳性对照，便于结果判定。反应体系中加入了针对鼠临床标本的内标对照。</p> <p>6.反应液 1 管，酶混合液 1 管。试剂盒中组分管数≤6 管。50 人份/盒。</p> <p>7.适用于各种多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪,可在凯杰扩增仪、上海宏石 SLAN-96 等常见机型中使用。</p> <p>8.有效期： 12 个月以上，到货后质保期≥10 个月。</p>	国产	4500	22500
54	西尼罗病毒实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	3	<p>1.符合最新蚊媒传西尼罗病毒核酸检测试剂盒的行业标准；</p> <p>2.试剂采用一步法实时荧光 RT-PCR，试剂盒共用同一套反应体系及扩增程序，一次反应管数≤3 管，每管反应体系≤25ul，扩增时间≤70min。</p> <p>3.完成普通西尼罗病毒的核酸定性检测。</p> <p>1) 阴阳性参考品符合率：5 份阳性参考品符合率为 100%；10 份阴性参考品符合率为 100%。</p> <p>2) 最低检测限：1.0×10000copies/mL。</p> <p>3) 精密度：批内、批间精密度检测 Ct 值的变异系数(CV)均小于等于 3%。</p> <p>4.特异性：对西尼罗病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。</p> <p>5.质量控制：含阴、阳性对照，便于结果判定。反应体系中加入了针对蚊媒临床标本的内标对照。</p> <p>6.反应液 1 管，酶混合液 1 管。试剂</p>	国产	4000	12000



				<p>盒中组分管数≤6 管。50 人份/盒。</p> <p>7. 适用于各种多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪,可在凯杰扩增仪、上海宏石 SLAN-96 等常见机型中使用。</p> <p>8. 有效期: 12 个月以上,到货后质保期≥10 个月。</p>			
55	黄热病毒实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	3	<p>1. 符合最新蚊媒传黄热病毒核酸检测试剂盒的行业标准;</p> <p>2. 试剂采用一步法多重实时荧光 RT-PCR, 试剂盒共用同一套反应体系及扩增程序, 一次反应管数≤3 管, 每管反应体系≤25u1, 扩增时间≤70min。</p> <p>3. 完成普通黄热病毒的核酸定性检测。</p> <p>1) 阴阳性参考品符合率: 5 份阳性参考品符合率为 100%; 10 份阴性参考品符合率为 100%。</p> <p>2) 最低检测限: 1.0×10000copies/mL。</p> <p>3) 精密度: 批内、批间精密度检测 Ct 值的变异系数(CV)均小于等于 3%。</p> <p>4. 特异性: 对黄热病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。</p> <p>5. 质量控制: 含阴、阳性对照, 便于结果判定。反应体系中加入了针对蚊媒临床标本的内标对照。</p> <p>6. 反应液 1 管, 酶混合液 1 管。试剂盒中组分管数≤6 管。50 人份/盒。</p> <p>7. 适用于各种多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪,可在凯杰扩增仪、上海宏石 SLAN-96 等常见机型中使用。</p> <p>8. 有效期: 12 个月以上,到货后质保期≥10 个月。</p>	国产	4000	12000
56	辛德比斯实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	3	<p>1. 符合最新蚊媒传辛德比斯病毒核酸检测试剂盒的行业标准;</p> <p>2. 试剂采用一步法多重实时荧光 RT-PCR, 试剂盒共用同一套反应体系及扩增程序, 一次反应管数≤3 管, 每管反应体系≤25u1, 扩增时间≤70min。</p> <p>3. 完成普通辛德比斯病毒的核酸定性检测。</p> <p>1) 阴阳性参考品符合率: 5 份阳性参</p>	国产	4000	12000



				<p>考品符合率为 100%；10 份阴性参考品符合率为 100%。</p> <p>2) 最低检测限：500copies/mL。</p> <p>3) 精密度：批内、批间精密度检测 Ct 值的变异系数(CV)均小于等于 3%。</p> <p>4. 特异性：对辛德比斯病毒各标本均能检出且与其他病原体无交叉。</p> <p>5. 质量控制：含阴、阳性对照，便于结果判定。反应体系中加入了针对蚊媒临床标本的内标对照。</p> <p>6. 反应液 1 管，酶混合液 1 管。试剂盒中组分管数≤6 管。50 人份/盒。</p> <p>7. 适用于各种多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪,可在凯杰扩增仪、上海宏石 SLAN-96 等常见机型中使用。</p> <p>8. 有效期：12 个月以上，到货后质保期≥10 个月。</p>			
57	RNAlater 保存液	瓶	30	<p>1. 规格 50ml/瓶</p> <p>2. 兼容性广：多种总 RNA 提取试剂都可以用来提取保存在 RNAfixer 内的样品。</p> <p>3. 有效期：≥2 年</p>	国产	350	10500
58	Hanks 液	瓶	3	<p>1. 规格 500ml/瓶</p> <p>2. 有效期：≥1 年</p>	国产	50	150

标项二：新冠类检测试剂

序号	耗材名称 (品目名称)	单位	数量	技术参数	产地	最高限制单价 (元)	合计金额 (元)
1	病毒核酸提取试剂盒	盒	80	<p>1. 适用于天隆 GeneRotex96 型核酸提取仪；</p> <p>2. 到货后质保期 9 个月；</p> <p>3. ≥64 份/盒优化操作简单，提取反应时间≤20min；</p>	国产	520	41600
2	新冠污水病毒浓缩富集试剂盒	盒	82	<p>★1. 处理样本量：8000uL/次；</p> <p>2. 磁珠回收率>98%；</p> <p>3. 不需添加蛋白酶 K、直接接入样本就上机提取实现单样本上机；</p> <p>4. 试剂独立预分装，可常温运输；</p> <p>5. 不需添加蛋白酶 K、直接接入样本就上机提取；</p> <p>6. 储存条件：室温（4-25℃）保存 12 个月；</p> <p>★7. 试剂说明书必须匹配实验室浓缩</p>	国产	5000	410000



				富集仪设备 ★8. 出具生产厂家针对本单位的正规授权和售后服务承诺书; ★9. 试剂盒浓缩富集的污水样本无需再进行核酸提取, 可直接用于定量 PCR、数字 PCR 和测序等分子方法检测;			
3	新冠病毒核酸基因组标准物质 (低浓度)	支	31	1. 编号 GBW(E)091090 2. 50ul/支 3. ORF1ab 基因、E 基因、N 基因的拷贝数浓度, 其标准值及扩展不确定度 (k=2) 分别为: $(8.4 \pm 1.3) \times 10^2 \text{copies}/\mu\text{L}$; $(7.3 \pm 0.7) \times 10^2 \text{copies}/\mu\text{L}$; $(7.5 \pm 0.9) \times 10^2 \text{copies}/\mu\text{L}$	国产	1600	49600
4	新型冠状病毒核酸室内质控品	支	10	1. 产品性状: 液体型; 2. 产品用途: 假病毒颗粒包含新型冠状病毒 RdRp、E、N 基因全长, ORF1a、ORF1b 和 S 基因部分区域; 为非定值质控品、质控品均匀稳定, 适用于开展新型冠状病毒核酸检测相关实验室的室内质量控制, 观察和控制检测过程中的精密度。 3. 浓度均值为 1000copies/mL、适用于试剂盒检测限: 350~500copies/mL。	国产	500	5000
5	新型冠状病毒核酸性能验证参考品	套	1	可用于最低检测限验证、分析特异性验证、精密度验证和阳性符合率 (正确度验证)、干扰物质验证	国产	30000	30000
6	含氯消毒片	瓶	75	1. 主要成分: 三氯异氰尿酸; 2. 含氯成分: 45%~55%; 3. 产品规格: 1g/片, 100 片/瓶; 4. 执行标准: Q/YT1999-2021	国产	8	600
7	核酸清除剂	瓶	15	1. 适用于 PCR 实验室仪器、耗材和空气气溶胶等的核酸清除, 可有效减低环境中核酸污染对 PCR 试剂准确性的干扰; 2. 主要组成成分: 缓冲体系、离子盐和稳定剂。	国产	180	2700
8	新冠病毒核酸提取试剂盒	盒	30	1. 手工提取新冠病毒核酸试剂盒 (膜吸附柱法); 2. 到货后质保期 9 个月; 3. 试剂盒中包含提取所需所有试剂; 4. 试剂盒采用可以特异性结合核酸的离心吸附基质和独特的缓冲液体系,	国产	760	22800



				适用于血清、血浆、尿液、脑脊髓液或其他无细胞体液、病毒培养液上清或鼻咽拭子等样本的病毒纯化，纯化后的核酸可用于 Real-time PCR、RT-PCR、PCR、测序或其他实验。			
9	余氯检测试纸	盒	28	1. 规格：100 次/盒 2. 测量范围：0-10mg/L	国产	200	5600
10	水样采集袋	个	1000	无菌水样采集袋 500ml	国产	12	12000
11	隔离衣	件	1005	反穿系带，独立包装	国产	20	20100

标项三：标准品、耗材

序号	耗材名称 (品目名称)	单位	数量	技术参数	国产	最高限制单价 (元)	合计金额 (元)
1	移液管	包	12	50 支/包，量程 10ml，独立包装，无菌，带刻度	国产	100	1200
2	移液管	包	3	50 支/包，量程 5ml，独立包装，无菌，带刻度	国产	100	300
3	T25 细胞瓶	个	300	25cm ² 细胞培养瓶，用光学透明的光学级的聚苯乙烯制造。表面经过 TC 处理，促进细胞的贴壁生长，100% 通过完整性检测，Gamma 射线灭菌，无菌无热源。均为无菌包装。瓶盖为非透气的	国产	5	1500
4	无菌吸管	支	1000	独立包装，无菌，3 毫升，加长，带刻度	国产	1.5	1500
5	细胞板（6 孔）	包	200	6 孔，TC 处理，独立的字母数字编码用于孔的识别，细胞培养板已经 Gamma 射线消毒，无菌，绝无热源，1 块/包	国产	8	1600
6	血凝板	个	200	U 型板，96 孔，无菌包装。	国产	1	200
7	过滤器	个	100	33mm, 0.22um, 独立包装	国产	10	1000
8	注射器	支	100	1ml	国产	0.5	50
9	注射器	支	200	5ml	国产	0.5	100
10	冻存管	个	500	2ml，无菌，无酶无热源，耐低温（包括液氮冷冻），带刻度，外旋盖圆底可立。	国产	1.2	600
11	冻存管	个	150	5ml，无菌，无酶无热源，耐低温（包括液氮冷冻），带刻度，外旋盖圆底可立。	国产	1.5	225
12	一次性实验套袖	双	1000	无纺布面料，加厚耐磨、透气、防滑、防静电、一次性；22cm*40cm。	国产	4	4000
13	二氧化碳	升	80	纯度 99.9%，不含气罐	国产	8	640
14	液氮	升	500	不含液氮罐	国产	10	5000



15	鸡胚	个	450	SPF 鸡胚	国产	20	9000
16	螺口管	个	300	5ml, 无菌, 螺口尖底	国产	0.7	210
17	螺口管	个	400	10ml, 无菌, 螺口尖底	国产	0.8	320
18	一次性使用手术帽	个	600	圆顶形帽, 环氧灭菌, 防尘舒适透气, 加厚耐用, 弹性好, 无纺布。	国产	0.5	300
19	医疗垃圾袋	个	300	有生物安全标识, 抽绳式, 加厚韧性 强, 耐穿刺, 称重强, 密封性好, 不 易漏。规格: 100cm*90cm	国产	1.2	360
20	医疗垃圾袋	个	300	有生物安全标识, 抽绳式, 加厚韧性 强, 耐穿刺, 称重强, 密封性好, 不 易漏。规格: 50cm*40cm	国产	1	300
21	样本自封袋	个	100	规格: 25cm*35cm, 无异味, 韧性好, 强密封性, 不漏液, 100 个/包	国产	0.3	30
22	样本密封袋	个	100	规格: 11cm*16cm, 无异味, 韧性好, 强密封性, 不漏液, 100 个/包	国产	0.1	10
23	试管架	个	50	可放 2ml 冻存管、13mm*50 孔、脱卸 组合式	国产	18	900
24	保存盒 (100 格)	个	50	塑料	国产	9	450
25	保存盒 (100 格)	个	300	纸质	国产	7	2100
26	一次性吸管	支	5000	3ml	国产	0.4	2000
27	冻存管	个	3000	2ml (无 DNA 酶、无 RNA 酶)-80 冷冻, 带书写标签	国产	1	3000
28	加样枪头	盒	400	1ml 盒装, 已灭菌, 无 DNA 酶、无 RNA 酶, 带滤芯	国产	25	10000
29	医用专用洗手液	瓶	40	500ML	国产	10	400
30	滤纸	盒	5	15cm	国产	12	60
31	冻存管	个	3000	2ml (无 DNA 酶、无 RNA 酶)	国产	1	3000
32	加样枪头	盒	100	200 μ L 盒装, 已灭菌, 无 DNA 酶、无 RNA 酶, 带滤芯	国产	20	2000
33	加样枪头	盒	450	200 μ L 盒装, 已灭菌, 无 DNA 酶、无 RNA 酶, 不带滤芯	国产	10	4500
34	消毒片	盒	20	500mg/片	国产	10	200
35	皮肤消毒液	瓶	20	100ml	国产	10	200
36	一次性薄膜手套	包	800	加厚, 防滑	国产	4	3200
37	一次性医用垫单 (中单)	包	30	2 个/包	国产	2.5	75
38	一次性隔离衣	件	500	无纺布	国产	10	5000
39	一次性乳胶手套 (无粉)	盒	200	加长, 加厚, 加厚, 内置羊毛脂涂层, 无粉, 25 双/盒, s 码	国产	45	9000
40	紫外线强度指示卡	盒	1	90-70 μ W/cm ²	国产	90	90
41	消毒剂浓度试纸	盒	2	测试有效含量 100ml/L~2000mg/L	国产	90	180
42	碘伏棉签	支	2000	脱脂棉碘伏	国产	0.2	400
43	医用折叠式擦手纸	包	100	已灭菌	国产	12	1200
44	不锈钢手术剪	把	10	14cm, 直圆	国产	16	160



45	记号笔	支	100	油性, 双头	国产	5	500
46	利器盒	个	250	4L 或者 5L 长方体	国产	5.5	1375
47	高压灭菌化学指示卡	盒	1	121℃	国产	17	17
48	一次性袖套	个	1000 0	无纺布, 防水	国产	0.5	5000
49	一次性鞋套	双	2000	无纺布	国产	0.5	1000
50	一次性帽子	个	2000	无纺布	国产	0.3	600
51	一次性加样头	个	4608	200 μL, 适用于帝肯酶免工作站专用	国产	0.9	4147.2
52	一次性加样头	个	9216	1000 μL, 适用于帝肯酶免工作站专用	国产	0.9	8294.4
53	一次性移液管	个	200	独立包装, 带刻度, 10ml, 灭菌, 无 Dnase/RNase	国产	2.5	500
54	一次性移液管	个	200	独立包装, 带刻度, 20ml, 灭菌, 无 Dnase/RNase	国产	3	600
55	医院专用乳化剂	桶	2	20kg/桶	国产	350	700
56	一次性消毒湿巾	包	100	180*260mm	国产	15	1500
57	蛋白印迹仪板	个	204	适用于丽珠 CycleBlot 48 蛋白印记仪, 每个板带盖子	国产	22	4488
58	一次性使用静脉采血针	个	1500	0.5*19RWLB, A1 型	国产	0.31	465
59	一次性使用真空采血管	个	200	塑料管 5ml, 分离胶/EDTA K2	国产	0.5	100
60	一次性使用真空采血管	个	200	5ml (塑料管), 全血管 (EDTA K2)	国产	1.15	230
61	一次性使用真空采血管	个	1000	(塑料管) 5ml, 血清管 (无添加剂)	国产	0.58	580
62	一次性使用真空采血管	个	100	(塑料管) 5ml, 血清管 (分离胶/促凝剂)	国产	0.63	63
63	医用外科口罩	包	1000	平面型挂耳	国产	3.5	3500
64	医用胶布	个	30	0.9cm*1000cm	国产	1.54	46.2
65	一次性使用镊子	个	30	V 型	国产	0.62	18.6
66	中型钢板鼠夹	个	6000	采用钢板夹 (12cm×6.5cm), 根据《全国病媒生物监测实施方案》附件 1 附录鼠夹和鼠笼规格要求	国产	5	30000
67	鼠笼	个	3000	活捕型, 长≥28cm, 宽、高大于等于 14cm	国产	15	45000
68	强力粘鼠板	张	1000 0	15cm×20cm	国产	5	50000
69	诱蚊灯	个	100	性能要求: 波长: 253.7Å; 功率: 8W; 功能: 全自动或手动; 操作方便, 性能稳定, 对虫体无损伤	国产	280	28000
70	伞状双层叠帐	个	30	内帐直径 1.2m, 外帐与内帐之间径向间距 35cm, 外帐距离地面 35cm, 蚊密度监测使用	国产	1300	39000
71	强光手电筒	个	20	亮度≥200LM, 充电式, LED 光源	国产	45	900
72	计数器	个	10	金属计时器 手动机械防水金属按压式计数器	国产	40	400



73	捞勺	个	20	病媒生物监测 500ml 幼蚊伸缩杆水勺 密度捞勺	国产	135	2700
74	长吸管	包	20	10mL 塑料滴管 100 支/包	国产	35	700
75	小滴管	包	20	2mL 塑料滴管 100 支/包	国产	15	300
76	打捞网	个	10	网口长度 48cm, 网口大小 28cm, 网 兜深度 35cm, 总长度 5m(伸缩杆)	国产	185	1850
77	诱蝇笼	个	600	为锥形芯圆形诱蝇笼, 笼高 40cm, 直 径 25cm, 圆锥形芯高 35cm, 顶口直 径 2cm	国产	5	3000
78	红糖	袋	20	350g/袋	国产	8	160
79	粘蟑纸	盒	1000	10 片/盒, 保质期 3 年	国产	15	15000
80	束口布袋	个	500	纯棉加厚布袋、白色、束口、30cm× 40cm	国产	10	5000
81	束口布袋	个	500	纯棉加厚布袋、白色、束口、40cm× 50cm	国产	15	7500
82	收纳箱	个	10	35L 透明塑料箱	国产	50	500
83	昆虫网	个	20	伸缩杆材质铝合金, 规格: 网头直径 ≥28 厘米, 网眼大小 2 毫米, 网深≥ 50 厘米	国产	100	2000
84	标本针	盒	20	昆虫标本针 00 号、50 支/盒	国产	15	300
85	标本针	盒	20	昆虫标本针 2 号、50 支/盒	国产	15	300
86	灭蟑胶饵	盒	50	有效成分 2.5%吡虫啉、20g/L	国产	25	1250
87	高腿可调节鼠板鼠解剖 板大小鼠解剖台(夹子 款)	台	4	1. 规格: 32×21×10cm (高度可调 节) ; 2. 材质: 台面 304 镜面不锈钢, 剩余 全为不锈钢材质; 3. 用途: 用于动物实验中大小鼠解剖 实验的固定器具。	国产	500	2000
88	搪瓷方盘实验托盘(有 盖)	个	2	26×18cm	国产	30	60
89	搪瓷方盘实验托盘(有 盖)	个	2	35×25cm	国产	30	60
90	小动物手术器械盒(15 件套)	套	5	1. 304 不锈钢器械盒; 2. 眼科剪刀: 弯头, 直头, 10cm, 1 把; 3. 眼科剪刀: 弯头, 直头, 12.5cm, 1 把; 4. 眼科镊: 弯、直, 10cm, 各 1 把; 5. 尖镊: 14cm, 直, 弯各 1 把; 6. 手术刀: 3 号刀柄+11 号刀片; 7. 手术刀: 4 号刀柄+23 号刀片; 8. 止血钳: 弯、直, 12.5cm, 各 1 把;	国产	400	2000



91	冻存盒	只	5	1. 产品类型： 100 格 pc 冻存盒 适用于 1.5ml/2ml 冷冻管； 2. 产品材质：塑料	国产	20	100
92	冻存盒	只	5	1. 产品类型： 100 格 pc 冻存盒 适用于 2ml/5ml 冷冻管； 2. 产品材质：塑料。	国产	20	100
93	冷冻管	袋	1	1. 1.5ml/1.8ml 冷冻管； 2. 500 支/袋。	国产	250	250
94	冷冻管	袋	1	1. 2ml/5ml 冻存管； 2. 500 支/袋。	国产	250	250
95	陶瓷研钵	个	4	1. 直径 6cm； 2. 绝缘装置陶瓷； 3. 耐高温。	国产	30	120
96	陶瓷研钵	个	2	1. 直径 9cm； 2. 绝缘装置陶瓷； 3. 耐高温。	国产	30	60
97	手套	双	10	1. 材质：手心及手掌是波纹乳胶材质，手背是棉制线材质； 2. 大小：M 码 4 双、L 码 6 双。	国产	20	200
98	棉球缸	个	2	1. 不锈钢； 2. 直径 8-12cm。	国产	10	20
99	宠物针梳	把	5	1. 材质：不锈钢； 2. 长度：15-20cm。	国产	5	25
100	核酸消除剂	瓶	5	1. 规格：250ml/瓶； 2. 性能：液体； 3. 颜色：澄清液体； 4. 主要成分：柠檬酸缓冲液、过氧化物、金属离子盐、表面活性剂； 5. 有效期：12 个月以上。	国产	500	2500
101	玻璃干燥器	个	4	1. 内直径：30-40mm； 2. 外口径：40-50mm； 3. 全高：50mm； 4. 盖高：165mm； 5. 材质：加厚玻璃材质； 6. 压力值：<0.06MP； 7. 用途：实验室、医疗。	国产	30	120
102	仪器专用电池（5 号）	节	350	1、锂铁干电池（不漏液），适用于 -40-60℃ 2、型号 AAA（5 号）	国产	7	2450
103	仪器专用电池（7 号）	节	150	1、锂铁干电池（不漏液），适用于 -40-60℃ 2、型号 AAA（7 号）	国产	7	1050
104	变色硅胶	瓶	2	500g	国产	15	30



105	标准物质/水中尿素(以尿素计)	支	5	1000 μ g/mL 于水, 20mL	国产	170	850
106	16 种多环芳烃混标 (HJ478, HJ647, HJ784, HJ892, GB5009.265 液相法)	支	10	200mg/L 于乙腈, 1ml, 效期 2 年	国产	330	3300
107	苯并(a)芘标准溶液	支	5	1000mg/L 于乙腈, 1ml	国产	200	1000
108	乙腈中茚并[1,2,3-cd]芘	支	2	100 μ g/mL, 1.2ml	国产	150	300
109	质控样品/(橙汁)果汁中苯甲酸/山梨酸/糖精钠混标	瓶	1	30ml, 参考值 糖精钠 0.100g/kg(以糖精计)、苯甲酸 0.110g/kg、山梨酸 0.123g/kg	国产	1350	1350
110	质控样品/煤矿粉尘中游离二氧化硅标准物质(焦磷酸法)/	瓶	1	2 支/套, 效期 1 年	国产	1250	1250
111	水中亚硝酸钠	支	2	GBW(E)100156 200 μ g/mL 20mL/瓶	国产	253	506
112	高精密水银温度计	支	6	量程 360 $^{\circ}$ C (精度 1 $^{\circ}$ C)	国产	30	180
113	梨形鸡心瓶旋蒸瓶试剂瓶架	个	6	50ml 6 孔	国产	40	240
114	高型烧杯	个	20	300ml	国产	6	120
115	OnGuard II Ag 柱	盒	1	1cc 48/pkg (适用于赛默飞离子色谱)	国产	5625	5625
116	OnGuard II Ba 柱	盒	1	1cc 48/pkg (适用于赛默飞离子色谱)	国产	5625	5625
117	OnGuard II Ba/Ag/H 柱	盒	1	2.5cc 48/pkg (适用于赛默飞离子色谱)	国产	12850	12850
118	10ml 样品瓶(含盖, 垫)	盒	1	适用于赛默飞离子色谱仪; AS 自动进样器 100 套/盒	国产	2800	2800
119	高纯乙炔	瓶	4	40L	国产	850	3400
120	高纯氧气	瓶	1	40L	国产	650	650
121	蔬菜中乐果、马拉硫磷定量分析质控品	瓶	1	20g/瓶、有证书 确保收到货后有效期 8 个月以上	国产	700	700
122	冻干粉(模拟食品)中金黄色葡萄定量分析质控样品	瓶	1	7mL/瓶、有证书 确保收到货后有效期 5 个月以上	国产	700	700
123	食品中霉菌和酵母计数定量分析质控样品	瓶	1	7mL/瓶、有证书 确保收到货后有效期 10 个月以上	国产	700	700
124	水质六价铬质控样品	瓶	2	20mL/瓶、有证书 确保收到货后有效期 10 个月以上	国产	50	100
125	婴幼儿谷类辅食中磷、钙、钠、钾、铁、锌定量分析质控样品	瓶	1	60g/瓶、有证书 确保收到货后有效期 10 个月以上	国产	700	700
126	果蔬汁中苯甲酸、山梨	瓶	2	40mL/瓶、有证书	国产	800	1600



	酸、糖精钠质控样品			确保收到货后有效期 10 个月以上			
127	茶叶中铅、镉定量分析 质控样品	瓶	2	10g/瓶、有证书 确保收到货后有效期 10 个月以上	国产	700	1400
128	肉制品中亚硝酸盐、硝 酸盐定量分析	瓶	1	60g/瓶、有证书 确保收到货后有效期 10 个月以上	国产	700	700
129	水中氟化物、氯化物、 硝酸盐、硫酸盐定量分 析质控样品	瓶	1	50mL/瓶、有证书 确保收到货后有效期 10 个月以上	国产	700	700
130	酸性培养基	支	2900	酸性培养基, 7ml/支。2-8 度保存, 保质期 6 个月, 有出厂前质控资料。	国产	12	34800
131	罗氏药敏培养基	盒	300	罗氏药敏培养基。含 8 种药 (H, R, E, Lfx, MFX, AK, KM, PZA 各两 只), 2 支中性培养基 (CON) 以及鉴 别培养基 (PNB, TCH)。2-8 度保存, 保 质期 6 个月, 有出厂前质控资料。	国产	300	90000
132	结核分枝杆菌检测试剂 盒 (药敏板专用 2 测)	盒	2	适用于药敏板法, 1 测试/96 孔板, 10 测试/盒, 1 测试、96 孔板*10 块, 培养液 1 (10ml/支*10 支), 培养液 2 (1ml/支*10 支)。含 14 种药 (I, S, E, R, OFX, K, CPM, AK, MFX, RBU, LFX, PZA, TH, PAS), 培养液 1 和 2, 以及 96 孔板。2-8 度保存, 有出厂前 质控资料。	国产	3000	6000
133	结核分枝杆菌检测试剂 盒 (药敏板专用 3 测)	盒	2	适用于药敏板法, 96 孔板*10 块, 培 养液 1 (5ml/支*38 支)。含 4 种药 (BDQ, DLM, LZD, CLO), 培养液 1 以 及 96 孔板。2-8 度保存, 有出厂前质 控资料。	国产	3000	6000
134	质谱样本预处理试剂	盒	2	100T/盒, 适用于适用于全自动微生 物质谱检测系统 Autof ms800, 预处 理试剂取得医疗器械注册证, 可满足 直涂法、拓展法和裂解法三种操作, 适用于结核分支杆菌前处理。	国产	1500	3000
135	飞行时间质谱核酸样本 预处理试剂	盒	2	48T/盒, 适用于结核分枝杆菌核酸预 处理。	国产	2400	4800
136	样本保存液	盒	2	75ml*4 瓶/盒, 适用于结核分支杆菌 质谱保存。	国产	2000	4000

标项四：微生物类试剂耗材

序号	耗材名称 (品目名称)	单位	数量	技术参数	产地	最高限制单价 (元)	合计金额 (元)
1	MiSeq Reagent Kit v2, 300 - cycles	盒	3	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	国产	18154	54462



				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: 1500 万条; 6、适用机型: illumina 的测序平台适用; 7、测序数据质量: Q30 (测序准确度在 999.9%以上) 8. 包含三张上机芯片;			
2	Illumina 双端 UDI 接头产品	盒	1	1. 24rxns; 2. 适用于动物、细菌、植物等物种的 cfDNA、gDNA、FFPE; 3. 串扰低, 双端 index 一一对应, 有效降低样本间串扰; 4. -30℃~-15℃保存, ≤0° C 运输; 5. 到货后保质期 ≥ 18 个月	国产	1200	1200
3	片段化酶建库试剂盒	盒	1	1. 24rxns; 2. Illumina 测序平台; 3. 灵敏度, 兼容起始投入量为 100 pg - 500 ng, 适用于肺泡灌洗液、血细胞、血清、血浆、脑脊液等不同样本类型的 DNA 等; 4. 单个文库构建耗时低至 100 min; 5. -30℃~-15℃保存, ≤0° C 运输; 6. 到货后保质期 ≥ 10 个月	国产	6350	6350
4	EX-DNA 细菌基因组核酸提取或纯化试剂盒	盒	3	20T/盒, 单条, 带底座, 适配于天隆 GeneRotex96	国产	400	1200
5	EX-DNA 细菌基因组核酸提取或纯化试剂盒	盒	5	64T/盒, 适配于天隆 GeneRotex96	国产	1280	6400
6	质控标准品	盒	4	(以下标准品其中四种, 具体未定: A 族链球菌核酸检测标准品、百日咳杆菌核酸检测标准品、福氏志贺菌核酸检测标准品、副溶血弧菌核酸检测标准品、艰难梭菌核酸检测标准品、金黄色葡萄球菌核酸检测标准品、肠炎沙门氏菌核酸检测标准品、嗜肺军团菌核酸检测标准品) 冻干型, 16 管/盒 (5 管培养物, 5 管核酸, 6 管特异性核酸)	国产	6400	25600
7	质控试剂盒	盒	4	(以下试剂盒其中四种, 具体未定: A 族链球菌荧光定量 PCR 试剂盒、百日咳杆菌荧光定量 PCR 试剂盒、福氏志贺菌荧光定量 PCR 试剂盒、副溶血弧菌荧光定量 PCR 试剂盒、艰难梭菌荧光定量 PCR 试剂盒、金黄色葡萄球菌荧光定量 PCR 试剂盒、肠炎沙门氏菌荧光定量 PCR 试剂盒、嗜肺军团菌荧光定量 PCR 试剂盒) 25T/盒	国产	1500	6000
8	致病菌腹泻症候群核酸多重实时荧光 PCR 检测	盒	10	1. 25 反应/盒, 反应体系 25ul, 循环数 ≤ 45 个, 适用于罗氏 480、宏石、BD	国产	7500	75000



	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）			等各类常规荧光定量 PCR 仪器；2. 试剂到货后质保期≥10 个月			
9	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、耶氏肺孢子菌）	盒	10	1. 25 反应/盒,反应体系 25ul,循环数≤45 个,适用于罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光定量 PCR 仪器；2. 试剂到货后质保期≥10 个月	国产	7500	75000
10	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）	盒	1	1. 25 反应/盒,反应体系 25ul,循环数≤45 个,适用于罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光定量 PCR 仪器；2. 试剂到货后质保期≥10 个月	国产	7500	7500
11	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）	盒	2	1. 25 反应/盒,反应体系 25ul,循环数≤45 个,适用于罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光定量 PCR 仪器；2. 试剂到货后质保期≥10 个月	国产	8500	17000
12	肺炎链球菌核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	1	1. 25 反应/盒,反应体系 25ul,循环数≤45 个,适用于罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光定量 PCR 仪器；2. 试剂到货后质保期≥10 个月	国产	1000	1000



13	细菌药物 MIC 测试板 (肠杆菌测试版)	盒	3	10T/盒, 带菌液加样头	国产	1350	4050
14	五种致泻大肠埃希氏菌 核酸多重荧光定量 PCR 试剂盒	盒	2	1. 50 反应/盒, 循环数 \leq 45 个, 适用于罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光定量 PCR 仪器; 2. 试剂到货后质保期 \geq 10 个月	国产	9000	18000
15	MiSeq Reagent Kit v2,300 - cycles	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: 1500 万条; 6、适用机型: illumina 的测序平台适用; 7、测序数据质量: Q30 (测序准确度在 999.9%以上), 8. 包含一张上机芯片;	国产	18154	18154
16	Illumina 双端 UDI 接头 产品	盒	1	1. 24rxns; 2. 适用于动物、细菌、植物等物种的 cfDNA、gDNA、FFPE; 3. 串扰低, 双端 index 一一对应; 4. $-30^{\circ}\text{C}\sim-15^{\circ}\text{C}$ 保存, $\leq 0^{\circ}\text{C}$ 运输; 5. 到货后保质期 \geq 18 个月	国产	1200	1200
17	片段化酶建库试剂盒	盒	1	1. 24rxns; 2. Illumina 测序平台; 3. 灵敏度, 兼容起始投入量为 100 pg - 500 ng, 适用于肺泡灌洗液、血细胞、血清、血浆、脑脊液等不同样本类型的 DNA 等; 4. 单个文库构建耗时低至 100 min; 5. $-30^{\circ}\text{C}\sim-15^{\circ}\text{C}$ 保存, $\leq 0^{\circ}\text{C}$ 运输; 6. 到货后保质期 \geq 10 个月	国产	6350	6350
18	伤寒沙门菌和副伤寒沙 门菌核酸双重实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	1	1. 25 反应/盒, 循环数 \leq 45 个, 适用于罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光定量 PCR 仪器; 2. 试剂到货后质保期 \geq 10 个月	国产	2000	2000
19	小肠结肠炎耶尔森氏菌 核酸实时荧光 PCR 检测 试剂盒	盒	1	1. 25 反应/盒, 循环数 \leq 45 个, 适用于罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光定量 PCR 仪器; 2. 试剂到货后质保期 \geq 10 个月	国产	1000	1000
20	单核细胞增生性李斯特 氏核酸实时荧光 PCR 检 测试剂盒	盒	2	1. 25 反应/盒, 循环数 \leq 45 个, 适用于罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光定量 PCR 仪器; 2. 试剂到货后质保期 \geq 10 个月	国产	1000	2000
21	副溶血性弧菌核酸实时 荧光 PCR 检测试剂盒	盒	1	1. 25 反应/盒, 循环数 \leq 45 个, 适用于罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光定量 PCR 仪器; 2. 试剂到货后质保期 \geq 10 个月	国产	1000	1000
22	霍乱弧菌 (CTXA、CTXB) 双重核酸实时荧光 PCR	盒	1	1. 25 反应/盒, 循环数 \leq 45 个, 适用于罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光	国产	2000	2000



	检测试剂盒			定量 PCR 仪器；2. 试剂到货后质保期 ≥10 个月			
23	白喉棒状杆菌 TOXA、 TOXB 双重核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	1	1. 25 反应/盒, 循环数≤45 个, 适用于 罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光 定量 PCR 仪器；2. 试剂到货后质保期 ≥10 个月	国产	2000	2000
24	克罗诺杆菌属核酸实时 荧光 PCR 检测试剂盒	盒	2	1. 25 反应/盒, 循环数≤45 个, 适用于 罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光 定量 PCR 仪器；2. 试剂到货后质保期 ≥10 个月	国产	1000	2000
25	蜡样芽孢杆菌核酸实时 荧光 PCR 检测试剂盒	盒	1	1. 25 反应/盒, 循环数≤45 个, 适用于 罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光 定量 PCR 仪器；2. 试剂到货后质保期 ≥10 个月	国产	1000	1000
26	铜绿假单胞菌核酸实时 荧光 PCR 检测试剂盒	盒	1	1. 25 反应/盒, 循环数≤45 个, 适用于 罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光 定量 PCR 仪器；2. 试剂到货后质保期 ≥10 个月	国产	1000	1000
27	产气荚膜梭菌实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	1	1. 25 反应/盒, 循环数≤45 个, 适用于 罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光 定量 PCR 仪器；2. 试剂到货后质保期 ≥10 个月	国产	1000	1000
28	志贺氏菌 (stx1、stx2) 双重核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	2	1. 25 反应/盒, 循环数≤45 个, 适用于 罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光 定量 PCR 仪器；2. 试剂到货后质保期 ≥10 个月	国产	2000	4000
29	沙门氏菌核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	1	1. 25 反应/盒, 循环数≤45 个, 适用于 罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光 定量 PCR 仪器；2. 试剂到货后质保期 ≥10 个月	国产	1000	1000
30	耶毒假单胞菌实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	1	1. 25 反应/盒, 循环数≤45 个, 适用于 罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光 定量 PCR 仪器；2. 试剂到货后质保期 ≥10 个月	国产	1000	1000
31	创伤弧菌核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	1	1. 25 反应/盒, 循环数≤45 个, 适用于 罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光 定量 PCR 仪器；2. 试剂到货后质保期 ≥10 个月	国产	1000	1000
32	大肠杆菌 (O157、H7) 双重核酸检测试剂盒 (荧光 PCR)	盒	1	1. 25 反应/盒, 循环数≤45 个, 适用于 罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光 定量 PCR 仪器；2. 试剂到货后质保期 ≥10 个月	国产	2000	2000
33	空肠弯曲菌核酸实时荧 光 PCR 检测试剂盒	盒	1	1. 25 反应/盒, 循环数≤45 个, 适用于 罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光	国产	2000	2000



				定量 PCR 仪器；2. 试剂到货后质保期 ≥10 个月			
34	病毒核酸提取或纯化试剂	盒	10	64T/盒，适配于天隆全自动核酸提取仪 (GeneRotex96)	国产	500	5000
35	诺如病毒 GI/诺如病毒 GII 核酸双重实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	5	1. 50 反应/盒，循环数 ≤45 个，适用于罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光定量 PCR 仪器；2. 试剂到货后质保期 ≥10 个月	国产	4000	20000
36	一次性塑料培养皿	箱	2	(无菌，500 个/箱)，直径 90mm	国产	500	1000
37	双链 cDNA 合成试剂盒	盒	1	1. 24rxns；2. 灵敏度，仅需 100 pg RNA 或 DNA/RNA 共提产物；3. 兼容样本类型：血液、脑脊液、咽拭子、肺泡灌洗液等病原样本以及常规 RNA 样本；兼容物种：人、大鼠、小鼠；5. -30℃ ~ -15℃ 保存，≤0° C 运输；6. 到货后保质期 ≥12 个月	国产	4600	4600
38	Illumina 双端 UDI 接头产品	盒	2	1. 24rxns；2. 适用于动物、细菌、植物等物种的 cfDNA、gDNA、FFPE；3. 串扰低，双端 index 一一对应。5. -30℃ ~ -15℃ 保存，≤0° C 运输；6. 到货后保质期 ≥18 个月	国产	1200	2400
39	片段化酶建库试剂盒	盒	2	1. 24rxns；2. Illumina 测序平台；3. 灵敏度，兼容起始投入量为 100 pg - 500 ng，适用于肺泡灌洗液、血细胞、血清、血浆、脑脊液等不同样本类型的 DNA 等；4. 单个文库构建耗时低至 100 min；6. -30℃ ~ -15℃ 保存，≤0° C 运输；7. 到货后保质期 ≥10 个月	国产	6350	12700
40	五种致泻大肠埃希氏实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	1	1. 50 反应/盒，反应体系 25ul，循环数 ≤45 个，适用于罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光定量 PCR 仪器；2. 试剂到货后质保期 ≥10 个月	国产	9000	9000
41	呼吸道病原体核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒 (检测目标：肺炎支原体、肺炎衣原体、嗜肺军团菌、肺炎克雷伯菌、百日咳杆菌、流感嗜血杆菌、铜绿假单胞菌、A 组乙型链球菌、金黄色葡萄球菌、肺炎链球菌)	盒	1	1. 25 反应/盒，反应体系 25ul，循环数 ≤45 个，反应时间短，适用于罗氏 480、宏石、BD 等各类常规荧光定量 PCR 仪器；2. 试剂到货后质保期 ≥10 个月	国产	7500	7500



二、商务要求

- 1、交货时间：合同签订后 15 日内交货。
- 2、采购项目（标的）实施的地点：采购人指定地点
- 3、付款条件：按照采购人要求支付。（具体支付比例以合同签订时为准）
- 4、报价要求： 投标报价包含成本、运输、包装、售后服务、税费及其他一切完成本项目采购需求全部内容的费用。

三、其他技术要求

1. 质量要求

- 1.1 质量标准：符合国家及行业现行相关标准。采购人对不符合质量、有效期、包装和订单数量要求的产品，有权拒绝接收，投标人应对不符合要求的产品及时进行更换，不得影响采购人的使用。采购人有权对投标人交付的产品进行抽样检验，检验应当由具备检验资质的机构实施，投标人认可检测结果并承担检测费用。
- 1.2 所投试剂及耗材均为正品，所有产品如出现质量问题需无条件退换货。
- 1.3 本项目采购的试剂、耗材应经过严格质量监控，保证试剂、耗材内外包装的生产批号完全一致。
- 1.4 成交人应保证所供产品是全新的、未使用过的，完全符合国家及行业现行相关标准规定的质量、规格、环保和性能等要求；投标货物与产品应满足国家规定的安全指标；投标人所投货物必须是国家批准正式生产和市场准入的成熟货物。

2. 配送和运输

- 2.1 货物运输符合的相关国际惯例，试剂、耗材运达所产生的费用由投标人负责。运输途中的货物破损及损失风险由投标人承担，投标人承担运费。投标人应具有与本次招标的供货规模和范围相适应的场地、标的货物供应保障、专业运输仓储设施设备。投标人需按照本项目需求提供拟定配送方案（配送方案应包括但不限于响应时间、运输仓储条件等）、应急预案（投标人应制定应急预案以应对本项目采购的试剂耗材储运过程中发生的异常情况，保证试剂耗材安全、准确、及时送达）；
- 2.2 运送本项目试剂耗材的车辆应使用专用封闭厢式货车，并针对运输试剂耗材



的包装条件及道路、天气状况采取相应措施，防止对试剂耗材质量造成影响。对有温度要求试剂耗材的运输，应有冷藏或保温的措施，并严格按照《医疗器械冷链（运输、贮存）管理指南》（国家食品药品监督管理局【2016】第 154 号）要求进行贮存与运输管理。

3. 售后服务

3.1 质量保证期：自试剂或耗材验收之日起不少于 12 个月（如技术要求中规定的质保年限大于 12 月则以技术要求中规定的质保年限为准），国家标准有要求或产品厂商有更高质保承诺或招标文件中有单独要求的，按更长质保期进行质保。质保期内，免费进行疑难问题解答，对数据分析结果和相关产品进行使用指导，并通过技术人员上门，往来信函、电话、电子邮件，解答采购人在使用中碰到的各种技术问题。

3.2 产品送达后，经验收不合格的，投标人必须在 48 小时内予以更换。在质量保证期内，投标人应对由于设计、工艺或者材料的缺陷而发生的任何不足或故障负责，并承担因此而发生的一切费用。连续出现两次质量问题，采购人有权中止该投标人的供货。

3.3 针对采购人的具体需求及招标文件的有关要求提出质量保证和售后服务方案。对于投标人所配送的产品在有效期内出现质量问题时，投标人应在 24 小时内退货，48 小时内更换合格产品，承担由此引发的医疗纠纷中产生的一切费用，并出具针对此问题原因的书面分析报告。连续出现两次质量问题，采购人有权中止该投标人的供货。

3.4 投标人应针对本项目组建专有服务团队。服务团队应包括项目负责人 1 人，具备相关项目服务经验。其他团队人员应根据项目要求配备，包括配送人员，技术支持人员，商务人员等。

3.5 对于投标人所配送的产品由于非采购人原因的，如国家政策变化或产品本身质量原因或被国家禁用不允许使用的产品，投标人应给予无条件退货。

3.6 投标人应对所配送的产品在包装未拆封情况下提供无条件退货服务。



第六章 评标程序、评标方法和评标标准

1. 评标方法

本项目采用综合评分法，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。

2. 评标原则

2.1 评标活动遵循公平、公正、科学和择优的原则，以招标文件和投标文件为评标的基本依据，并按照招标文件规定的评标方法和评标标准进行评标。

2.2 具体评审事项由评标委员会负责，并按招标文件的规定办法进行评审。对招标文件中描述有歧义或前后不一致的地方，评标委员会有权按法律法规的规定进行评判，但对同一条款的评判应适用于每个投标人。

3. 资格审查

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，以确定投标人是否具备投标资格，并形成资格审查结果。资格性审查中凡有其中任意一项未通过的，评审结果为未通过，未通过资格性审查的投标人按**无效投标**处理，不进入符合性审查。资格审查要求如下：

资格审查要求

标项一：

序号	审查因素	审查内容
1	具有独立承担民事责任的能力	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



		<p>明。”（上述资料须复印件加盖公章）</p> <p>分支机构参加投标的，应提供该分支机构或其所属法人/其他组织的相应证明文件；同时还应提供其所属法人/其他组织出具的授权其参与本项目的授权书（格式自拟，须加盖其所属法人/其他组织的公章）；对于银行、保险、石油石化、电力、电信等行业的分支机构，可以提供上述授权，也可以提供其所属法人/其他组织的有关文件或制度等能够证明授权其独立开展业务的证明材料。</p>
2	<p>具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度</p>	<p>须提供本单位上一年度由会计师事务所出具的财务审计报告（当上一年度审计报告未出来时（每年 6 月前（含）），可提供前一年度审计报告），审计报告须包括资产负债表、利润表、现金流量表、所有者权益变动（如有）及其附注（复印件并加盖本单位公章）。如投标人无法提供上年度审计报告，则需提供开标日前三个月内银行出具的资信证明原件或复印件加盖公章。如投标人注册成立不足三个月的则提供承诺书（自拟）原件。</p>
3	<p>具有履行合同所必需的设备和专业技术能力</p>	<p>须提供具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明原件</p>
4	<p>有依法缴纳税收和依法缴纳社会保障资金的记录</p>	<p>1. 须提供投标文件递交截止日期之前六个月内任何一期的纳税记录（如投标人缴纳的增值税、所得税、印花税等我国现行税种中任意一项即可）或证明文件原件或复印件加盖公章（依法免税的应提供相应文件说明）</p> <p>2. 须提供投标文件递交截止日期之前六个月内为员工缴纳社会保障资金的证明材料原件或复印件加盖公章（任意一个月即可），证明材料是缴纳社会保险的凭据（专用收据或社会保险缴纳清单或银行回单等）（依法</p>



		不需要缴纳社会保障资金的应提供相应文件说明)
5	参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录	须提供声明函原件
6	投标人信用记录	<p>查询渠道：信用中国网站和中国政府采购网</p> <p>查询时间：投标截止时间后至资格审查阶段完成；</p> <p>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、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单、《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十九条规定的行政处罚记录及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的投标人，其投标无效。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。</p> <p>无须投标人提供，由采购人或采购代理机构查询结果为准。</p>
7	投标保证金	按照招标文件的规定提交投标保证金
8	本项目的特定资格要求	<p>投标产品属于医疗器械的，投标人如为代理商，投标人应具有合法的医疗器械经营资格（所投产品属第二类医疗器械的应具有《医疗器械经营备案凭证》，属第三类医疗器械的应具有《医疗器械经营许可证》）；投标人如为制造商，使用自身生产的产品投标时，投标人应具有合法的医疗器械生产资格（所投产品属第一类医疗器械的应具有《医疗器械生产备案凭证》，属第二类、第三类医疗器械的应具有《医疗器械生产许可证》）。</p>



标项二:

序号	审查因素	审查内容
1	具有独立承担民事责任的能力	<p>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。”（上述资料须复印件加盖公章）</p> <p>分支机构参加投标的，应提供该分支机构或其所属法人/其他组织的相应证明文件；同时还应提供其所属法人/其他组织出具的授权其参与本项目的授权书（格式自拟，须加盖其所属法人/其他组织的公章）；对于银行、保险、石油石化、电力、电信等行业的分支机构，可以提供上述授权，也可以提供其所属法人/其他组织的有关文件或制度等能够证明授权其独立开展业务的证明材料。</p>
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	<p>须提供本单位上一年度由会计师事务所出具的财务审计报告（当上一年度审计报告未出来时（每年 6 月前（含）），可提供前一年度审计报告），审计报告须包括资产负债表、利润表、现金流量表、所有者权益变动（如有）及其附注（复印件并加盖本单位公章）。如投标人无法提供上年度审计报告，则需提供开标日前三个月内银行出具的资信证明原件或复印件加盖公章。如投标人注册成立不足三个月的则提供承诺书（自拟）原件。</p>
3	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	<p>须提供具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明原件</p>



4	有依法缴纳税收和依法缴纳社会保障资金的记录	<p>1. 须提供投标文件递交截止日期之前六个月内任何一期的纳税记录（如投标人缴纳的增值税、所得税、印花税等我国现行税种中任意一项即可）或证明文件原件或复印件加盖公章（依法免税的应提供相应文件说明）</p> <p>2. 须提供投标文件递交截止日期之前六个月内为员工缴纳社会保障资金的证明材料原件或复印件加盖公章（任意一个月即可），证明材料是缴纳社会保险的凭据（专用收据或社会保险缴纳清单或银行回单等）（依法不需要缴纳社会保障资金的应提供相应文件说明）</p>
5	参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录	须提供声明函原件
6	投标人信用记录	<p>查询渠道：信用中国网站和中国政府采购网</p> <p>查询时间：投标截止时间后至资格审查阶段完成；</p> <p>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、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单、《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十九条规定的行政处罚记录及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的投标人，其投标无效。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。</p> <p>无须投标人提供，由采购人或采购代理机构查询结果为准。</p>
7	投标保证金	按照招标文件的规定提交投标保证金
8	本项目的特定资格要求	投标产品属于医疗器械的，投标人如为代理商，投标人



		<p>应具有合法的医疗器械经营资格（所投产品属第二类医疗器械的应具有《医疗器械经营备案凭证》，属第三类医疗器械的应具有《医疗器械经营许可证》）；投标人如为制造商，使用自身生产的产品投标时，投标人应具有合法的医疗器械生产资格（所投产品属第一类医疗器械的应具有《医疗器械生产备案凭证》，属第二类、第三类医疗器械的应具有《医疗器械生产许可证》）。</p>
--	--	--

标项三：

序号	审查因素	审查内容
1	具有独立承担民事责任的能力	<p>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。”（上述资料须复印件加盖公章）</p> <p>分支机构参加投标的，应提供该分支机构或其所属法人/其他组织的相应证明文件；同时还应提供其所属法人/其他组织出具的授权其参与本项目的授权书（格式自拟，须加盖其所属法人/其他组织的公章）；对于银行、保险、石油石化、电力、电信等行业的分支机构，可以提供上述授权，也可以提供其所属法人/其他组织的有关文件或制度等能够证明授权其独立开展业务的证明材料。</p>
2	具有良好的商业信誉和健	<p>须提供本单位上一年度由会计师事务所出具的财务审</p>



	全的财务会计制度	计报告（当上一年度审计报告未出来时（每年 6 月前（含）），可提供前一年度审计报告），审计报告须包括资产负债表、利润表、现金流量表、所有者权益变动（如有）及其附注（复印件并加盖本单位公章）。如投标人无法提供上年度审计报告，则需提供开标日前三个月内银行出具的资信证明原件或复印件加盖公章。如投标人注册成立不足三个月的则提供承诺书（自拟）原件。
3	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	须提供具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明原件
4	有依法缴纳税收和依法缴纳社会保障资金的记录	1. 须提供投标文件递交截止日期之前六个月内任何一期的纳税记录（如投标人缴纳的增值税、所得税、印花税等我国现行税种中任意一项即可）或证明文件原件或复印件加盖公章（依法免税的应提供相应文件说明） 2. 须提供投标文件递交截止日期之前六个月内为员工缴纳社会保障资金的证明材料原件或复印件加盖公章（任意一个月即可），证明材料是缴纳社会保险的凭据（专用收据或社会保险缴纳清单或银行回单等）（依法不需要缴纳社会保障资金的应提供相应文件说明）
5	参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录	须提供声明函原件
6	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 查询时间：投标截止时间后至资格审查阶段完成； 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、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法



		失信行为记录名单、《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十九条规定的行政处罚记录及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的投标人，其投标无效。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结果为准。
7	投标保证金	按照招标文件的规定提交投标保证金
8	落实政府采购政策的资格要求	本标项专门面向小微企业，提供货物的制造商应符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）第四条规定的情形，且应当提供《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的《中小企业声明函》。
9	本项目的特定资格要求	投标产品属于医疗器械的，投标人如为代理商，投标人应具有合法的医疗器械经营资格（所投产品属第二类医疗器械的应具有《医疗器械经营备案凭证》，属第三类医疗器械的应具有《医疗器械经营许可证》）；投标人如为制造商，使用自身生产的产品投标时，投标人应具有合法的医疗器械生产资格（所投产品属第一类医疗器械的应具有《医疗器械生产备案凭证》，属第二类、第三类医疗器械的应具有《医疗器械生产许可证》。

标项四：

序号	审查因素	审查内容
1	具有独立承担民事责任的能力	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



		<p>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。”(上述资料须复印件加盖公章)</p> <p>分支机构参加投标的,应提供该分支机构或其所属法人/其他组织的相应证明文件;同时还应提供其所属法人/其他组织出具的授权其参与本项目的授权书(格式自拟,须加盖其所属法人/其他组织的公章);对于银行、保险、石油石化、电力、电信等行业的分支机构,可以提供上述授权,也可以提供其所属法人/其他组织的有关文件或制度等能够证明授权其独立开展业务的证明材料。</p>
2	<p>具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度</p>	<p>须提供本单位上一年度由会计师事务所出具的财务审计报告(当上一年度审计报告未出来时(每年6月前(含)),可提供前一年度审计报告),审计报告须包括资产负债表、利润表、现金流量表、所有者权益变动(如有)及其附注(复印件并加盖本单位公章)。如投标人无法提供上年度审计报告,则需提供开标日前三个月内银行出具的资信证明原件或复印件加盖公章。如投标人注册成立不足三个月的则提供承诺书(自拟)原件。</p>
3	<p>具有履行合同所必需的设备和专业技术能力</p>	<p>须提供具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明原件</p>
4	<p>有依法缴纳税收和依法缴纳社会保障资金的记录</p>	<p>1. 须提供投标文件递交截止日期之前六个月内任何一期的纳税记录(如投标人缴纳的增值税、所得税、印花税等我国现行税种中任意一项即可)或证明文件原件或复印件加盖公章(依法免税的应提供相应文件说明)</p> <p>2. 须提供投标文件递交截止日期之前六个月内为员工</p>



		缴纳社会保障资金的证明材料原件或复印件加盖公章（任意一个月即可），证明材料是缴纳社会保险的凭据（专用收据或社会保险缴纳清单或银行回单等）（依法不需要缴纳社会保障资金的应提供相应文件说明）
5	参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录	须提供声明函原件
6	投标人信用记录	<p>查询渠道：信用中国网站和中国政府采购网</p> <p>查询时间：投标截止时间后至资格审查阶段完成；</p> <p>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、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单、《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十九条规定的行政处罚记录及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的投标人，其投标无效。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。</p> <p>无须投标人提供，由采购人或采购代理机构查询结果为准。</p>
7	投标保证金	按照招标文件的规定提交投标保证金
8	落实政府采购政策的资格要求	本标项专门面向中小企业，提供货物的制造商应符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）第四条规定的情形，且应当提供《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的《中小企业声明函》。
9	本项目的特定资格要求	投标产品属于医疗器械的，投标人如为代理商，投标人



	应具有合法的医疗器械经营资格（所投产品属第二类医疗器械的应具有《医疗器械经营备案凭证》，属第三类医疗器械的应具有《医疗器械经营许可证》）；投标人如为制造商，使用自身生产的产品投标时，投标人应具有合法的医疗器械生产资格（所投产品属第一类医疗器械的应具有《医疗器械生产备案凭证》，属第二类、第三类医疗器械的应具有《医疗器械生产许可证》。
--	--

4. 符合性审查

评标委员会对通过资格审查的合格投标人的投标文件进行符合性审查。评标委员会根据《符合性审查要求》中规定的审查因素和审查内容，对投标人的投标文件是否实质上响应招标文件进行符合性审查，并形成符合性审查评审结果。符合性审查中凡有其中任意一项未通过的，评审结果为未通过，未通过符合性审查的投标人按无效投标处理，不进入详细评审。符合性审查要求如下：

符合性审查要求

标项一、标项二、标项三、标项四：

序号	审查因素	审查内容
1	授权委托书	投标文件中由法定代表人签字或盖签名章的，须提供法定代表人身份证明书；投标文件中由授权委托人签字的，须提供法定代表人授权委托书及法定代表人身份证明书。
2	投标完整性	未将一个采购包/标项中的内容拆开投标
3	投标报价	投标报价未超过招标文件中规定的采购品目单价预算金额/单价最高限价或项目/采购包预算金额或者项目/采购包最高限价；
4	报价唯一性	投标文件未出现可选择性或可调整的报价（招标文件另有规定的除外）
5	投标有效期	投标文件中承诺的投标有效期满足招标文件中载明的投标有效期的



6	签署、盖章	按照招标文件要求签署、盖章的
7	采购需求的响应	投标文件满足招标文件中※号条款要求的
8	报价合理性	报价合理,或投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价,有可能影响产品质量或者不能诚信履约的,能够应评标委员会要求在规定时间内证明其报价合理性的
9	附加条件	投标文件未含有采购人不能接受的附加条件的
10	其他	投标文件中不存在违反国家法律、法规和招标文件规定的其他无效情形

5. 投标文件有关事项的澄清或者说明

5.1 评标过程中,评标委员会将以书面形式要求投标人对其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,作出必要的澄清、说明或者补正。代理机构可根据开标环节记录的授权代表人联系方式电话告知投标人,投标人需登录电子招投标系统,在规定时间内完成澄清(响应),并加盖电子印章。若因投标人联系方式错误未接收短信、未接听电话或超时未进行澄清(响应)造成的不利后果由投标人自行承担。投标人的澄清、说明或者补正不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容。澄清文件将作为投标文件内容的一部分。

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

5.3 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开投标,其**投标无效**。

5.4 评标委员会不接受投标人主动提出的澄清、说明或补正。



5.5 评标委员会对投标人提交的澄清、说明或补正有疑问的，可以要求投标人进一步澄清、说明或补正。

5.6 对报价的计算错误按以下原则修正：

5.6.1 投标文件中开标一览表内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表为准；（电子开评标系统中开标记录（开标一览表）与投标文件中开标一览表（报价表）内容不一致的，以电子开评标系统中开标记录内容为准）

5.6.2 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

5.6.3 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。

5.6.4 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。但是单价金额计算结果超过预算金额/最高限价的，对其按**无效投标**处理。

5.6.5 若投标客户端上传的电子报价数据（开标一览表中的公布唱标价）与电子投标文件价格不一致的，以电子报价数据（开标一览表中的公布唱标价）为准。

注：同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序在系统上进行价格澄清。澄清后的价格加盖电子印章确认后产生约束力，但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，投标人不确认的，其**投标无效**。

6. 详细评审

经资格审查和符合性审查合格的投标文件，评标委员会将根据《详细评审标准》，对其技术部分、商务部分及报价部分作进一步的综合比较和评价。详细评审标准如下：

详细评审标准

评分因素	分值	评分细则
分值构成		商务部分 10.0 分 技术部分 60.0 分 报价得分 30.0 分
报价部分（30 分）	30	满足招标文件要求且投标价格最低的有效投标报价（即除低于成本报价以外的报价）为评标基准价。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）×价格满分分值



商务部分 (10 分)	类似项目业绩	10	<p>投标人自 2021 年 4 月 1 日至投标截止日止（以合同签订合同时间为准）独立承担的类似项目，每提供 1 份有效的业绩资料得 2 分，满分 10 分。</p> <p>注：1. 须提供业绩合同关键页（含：首页、货物和服务内容信息页、合同金额页、签字盖章页）。复印件加盖公章，时间以合同签订日期为准。不符合上述要求或未按要求提供有效证明文件的业绩在评审时将不予承认。</p> <p>2. 投标人提供虚假合同的，按虚假投标处理。</p>
技术部分 (60 分)	对投标文件技术规格要求的响应程度	30	<p>投标产品对招标文件技术需求书的响应程度：</p> <p>1) 完全满足的得基础分 24 分；每有一项负偏离或缺漏项扣 2 分，扣完为止。</p> <p>2) 每有一项经评标会一致认定的正偏离参数加 2 分，最多加 6 分；</p> <p>注：正偏离应以提供加盖生产厂家公章的相关证明文件为准（例如：检测报告、所投产品的说明书、彩页或官网截图等）予以佐证，若技术偏离表不如实填写响应情况出现虚假应标，提供虚假证明材料的成交无效并承担相应的法律责任。</p>
	质量要求	4	<p>根据投标人按照招标文件采购需求中“三、其他技术要求-1. 质量要求”逐条响应情况进行打分。</p> <p>完全响应招标文件要求得满分 4 分；</p> <p>有 1 项条款负偏离，扣 1 分；</p>
	售后服务方案	10	<p>1. 售后服务方案制定完善，包括但不限于售后服务内容、方式、人员及其他资源保障等，后续保障措施可行性强，遇到问题时能迅速响应，并能及时解决，得 10 分；</p> <p>2. 售后服务方案制定较为完善，主要包括售后服务内容、方式、人员及其他资源保障等，后续保障措施可行性较强，遇到问题时响应较为迅速，得 7 分；</p> <p>3. 售后服务方案一般，未能重点突出售后服务内容、方式、人员及其他资源保障等关键方面，后续保障措施可行性一般，遇到问题时响应速度一般，得 4 分；</p> <p>4. 售后服务方案制定较简单，对售后服务内容、方式、人员及其他资源保障等方面的叙述过于简略，后续保障措施可行性较差，遇到问题时响应速度较慢，得 1 分；</p> <p>5. 未制定售后服务方案，或售后服务方案制定不完整，后续保障措施可行性差，不能解决问题或未提供的，得 0 分。</p>
	供货方案	10	<p>对投标人提供的供货方案，包括时间安排、运输组织、保障供货的措施等进行评价。</p> <p>1、有交货方案的，得 1 分；</p> <p>2、交货方案明确总负责人和交验负责人的，得 1 分，负责人信息应当包含姓名、职务、联系方式、社保证明，提供的信息不全或缺少 1 人不得分；</p> <p>3、交货方案包括时间进度计划表、进货计划、运输和交验方案的，分别得 1 分，总分 3 分；</p> <p>4、交货方案包括生产制作、运输、存储等环节安全保护措施的，得 2 分；有缺项的，得 1 分；无安全保护措施的，不得分；</p> <p>5、时间进度表包含进货、运输、供货、交验等过程的，得 1 分；有缺项的，不得分；</p> <p>6、运输和交验方案包含具体实施人员及联系方式、运输路</p>



			线、交货的，得 1 分；有缺项的，不得分。 7、货物出现紧缺时，有行之有效的应急供货保障方案的得 1 分，未提供或不具备操作性的不得分。
	应急预案	6	根据投标人提供的应急预案进行打分。 方案细致合理，贴合技术需求得 6 分； 方案较细致合理，基本贴合技术需求得 4 分； 方案简单，部分贴合技术需求得 2 分； 未单独提供该方案不得分。

6.1 评标委员会每位成员独立对每个有效投标人的投标文件进行评价、打分；然后汇总每个投标人的得分，计算得分平均值，以平均值由高到低进行排序，按排序顺序推荐中标候选人。分值计算保留小数点后二位，第三位四舍五入。

6.2 落实中小企业政府采购政策的价格调整：

6.2.1 对于未预留份额专门面向中小企业采购的采购项目，以及预留份额项目中的非预留部分采购包，根据《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）、《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）和《三部门联合发布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，对满足价格扣除条件且在投标文件中提交了《中小企业声明函》或《残疾人福利性单位声明函》或省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件的投标人，其投标报价扣除 10% 后参与评审。对于同时属于小微企业、监狱企业或残疾人福利性单位的，不重复进行投标报价扣除。

6.2.2 对于未预留份额专门面向中小企业采购的采购项目，以及预留份额项目中的非预留部分采购包，且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% 以上的联合体或者大中型企业的报价给予 4% 的扣除，用扣除后的价格参加评审。

6.2.3 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。

6.2.4 价格扣除比例对小型企业和微型企业同等对待，不作区分。



6.2.5 中小企业参加政府采购活动，应当按照招标文件给定的格式出具《中小企业声明函》，否则不得享受相关中小企业扶持政策。

6.2.6 监狱企业提供了由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件的，视同小微企业。

6.2.7 残疾人福利性单位按招标文件要求提供了《残疾人福利性单位声明函》（见附件）的，视同小微企业。

6.2.8 若投标人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。

6.3 投标人所投产品如被列入财政部与国家主管部门颁发的节能产品目录或环境标志产品目录或无线局域网产品目录，应提供相关证明，在评标时予以优先采购，具体优惠措施为：综合得分相同时排名优先。

6.4 如采购人所采购产品为政府强制采购的节能产品，投标人所投产品的品牌及型号必须为清单中有效期内产品并提供证明文件，否则其投标将作为**无效投标**被拒绝。

6.5 投标人所投产品列入无线局域网产品清单，应提供相关证明，在评标时予以优先采购，具体优惠措施为：综合得分相同时排名优先。

6.6 同品牌处理办法：

6.6.1 如采用最低评标办法，则：提供相同品牌产品（单一产品或核心产品品牌相同）的不同投标人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。

6.6.2 如采用综合评标法，则：提供相同品牌产品（单一产品或核心产品品牌相同）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，以投标报价低的为中标候选人；评审得分且投标报价均相同的，以技术部分得分高者为中标候选人；若投标报价、技术部分均相同的，由评标委员会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。



6.7 如一个分包内包含多种产品的,采购人或采购代理机构将在投标人须知前附表中载明核心产品,多家投标人提供的所有核心产品品牌均相同的,按前两条规定处理。

6.8 确定中标候选人名单

6.8.1 采用综合评分法的,评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。得分相同的,按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求,且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为排名第一的中标候选人。评分分值计算保留小数点后两位,第三位四舍五入。

6.8.2 采用最低评标价法的,评标结果按投标报价由低到高顺序排列。投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求且投标报价最低的投标人为排名第一的中标候选人。

6.8.3 评标委员会要对评分汇总情况进行复核,特别是对排名第一的、报价最低的、投标或响应文件被认定为无效的情形进行重点复核。

6.8.4 评标委员会将根据各投标人的评标排序,依次推荐本项目(各采购包/标项)的中标候选人,起草并签署评标报告。本项目(各采购包/标项)评标委员会共(各)推荐1名中标候选人。



第七章 投标文件格式

投标人编制文件须知

1. 为保证评标工作的顺利进行，各投标人需参照如下的格式，认真进行投标文件的编写工作。需建立详细的目录。
2. 各投标人提交文件中涉及商业机密的，应明确标明，采购人及最终用户将给予保密处理，否则视为公开资料。
3. 全部声明和问题的回答及所附材料必须是真实的、准确的和完整的。
4. 本采购文件中所要求加盖的投标人公章是指与投标人名称全称相一致的“行政公章”，不得加盖其它“合同专用章、投标专用章、财务专用章”等非行政公章；“签字”是指投标人法定代表人（单位负责人）或授权委托人在采购文件规定处亲笔写上本人姓名（含电子签名）；“法定代表人（单位负责人）签章或印鉴”是指投标人法定代表人（单位负责人）在采购文件规定处加盖个人名章、手签章、印鉴等。
5. “法定代表人（单位负责人）”指投标人营业执照或登记证书载明的“法定代表人”、“负责人”、“执行事务合伙人”、“投资人”等。
6. 以联合体参加的，除采购文件格式中要求外，采购文件要求的投标人盖章处应按加盖联合体协议中约定的联合体牵头人公章或所有联合体成员公章。



投标文件封面（参考格式）

投标文件

项目名称:

项目编号/包号:

投标人名称（盖公章）:

法定代表人或其授权代表（签字或印鉴）:



1 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定及法律法规的其他规定

附件 1-1 法人或者其他组织的营业执照等证明文件或自然人的身份证明复印件;



附件 1-2 投标人具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的证明文件

说明:

- 1、复印件并加盖本单位公章
- 2、若提供的是复印件，采购人、采购代理机构保留审核原件的权利。
- 3、如果是联合体投标，联合体各方均需提供上述证明。



附件 1-3 投标人缴纳税收的证明

说明:

- 1、复印件并加盖本单位公章
- 2、若提供的是复印件，采购人、采购代理机构保留审核原件的权利。
- 3、如果是联合体投标，联合体各方均需提供上述证明。



附件 1-4 投标人为职工缴纳社会保险的证明

说明:

- 1、复印件并加盖本单位公章
- 2、若提供的是复印件，采购人、采购代理机构保留审核原件的权利。
- 3、如果是联合体投标，联合体各方均需提供上述证明。



投标人资格声明书

致：采购人或采购代理机构

在参与本次项目投标中，我单位承诺：

- （一）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- （二）具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
- （三）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- （四）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（重大违法记录指因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚，不包括因违法经营被禁止在一定期限内参加政府采购活动，但期限已经届满的情形）；
- （五）我单位不属于政府采购法律、行政法规规定的公益一类事业单位、或使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织（仅适用于政府购买服务项目）；
- （六）我单位不存在为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务后，再参加该采购项目的其他采购活动的情形（单一来源采购项目除外）；
- （七）与我单位存在“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系”的其他法人单位信息如下（如有，不论其是否参加同一合同项下的政府采购活动均须填写）：

序号	单位名称	相互关系
1		
2		
...		

上述声明真实有效，否则我方负全部责任。



投标人名称: _____ (加盖公章)

法定代表人或其授权代理人: _____ (签字或印鉴)

日期: _____ 年 _____ 月 _____ 日

说明: (1) 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。

(2) 本条所指单位负责人为同一人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。

(3) 本条所指控股关系指单位或股东的控股关系。控股股东指:

a. 出资额占有限责任公司资本总额百分之五十以上或者其持有的股份占股份有限公司股本总额百分之五十以上的股东;

b. 出资额或者持有股份的比例不足百分之五十,但其出资额或者持有的股份所享有的表决权已足以对股东会、股东大会的决议产生重大影响的股东。

(4) 本条所指管理关系指不具有出资持股关系的其他单位之间存在的管理与被管理关系。

(5) 本条所指的控股、管理关系仅限于直接控股、直接管理关系,不包括间接控股或管理关系。

(6) 如无相关情况,请在相应栏填写“无”。



2 落实政府采购政策需满足的资格要求（如有）

2-1 中小企业声明函

说明:

(1) 如本项目（包）不专门面向中小企业预留采购份额，资格证明文件部分无需提供《中小企业声明函》。

(2) 如本项目（包）专门面向中小/小微企业采购，须提供《中小企业声明函》或《残疾人福利性单位声明函》，或提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件。《中小企业声明函》或《残疾人福利性单位声明函》格式不得修改，否则不得享受相关中小企业扶持政策。投标人根据项目属性选择申明函格式。

(3) 如本项目（包）预留部分采购项目预算专门面向中小企业采购，且要求获得采购合同的投标人将采购项目中的一定比例分包给一家或者多家中小企业的，投标文件中除须提供《中小企业声明函》或《残疾人福利性单位声明函》或由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件，还须同时提供《拟分包情况说明》及《分包意向协议》，且建议在资格证明文件部分提供。

(4) 如本项目（包）预留部分采购项目预算专门面向中小企业采购，且要求投标人以联合体形式参加采购活动，投标文件中除须提供《中小企业声明函》或《残疾人福利性单位声明函》或由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件，还须同时提供《联合协议》。

(5) 中小企业声明函填写注意事项

1) 中小企业参加政府采购活动，应当出具此格式文件。《中小企业声明函》由参加政府采购活动的投标人出具。联合体投标的，《中小企业声明函》由牵头人出具。

2) 对于联合体中由中小企业承担的部分，或者分包给中小企业的部分，必须全部由中小企业制造、承建或者承接。投标人应当在声明函“标的名称”部分标明联合体中中小企业承担的具体内容或者中小企业的分包内容。



3) 对于多标的的采购项目，投标人应充分、准确地了解所投产品制造企业、提供服务的承接企业、工程承接企业信息。对相关情况了解不清楚的，不建议填报本声明函。

(5) 温馨提示：为方便广大中小企业识别企业规模类型，工业和信息化部组织开发了中小企业规模类型自测小程序，在国务院客户端和工业和信息化部网站上均有链接，投标人填写所属的行业和指标数据可自动生成企业规模类型测试结果。本项目中小企业划分标准所属行业详见第二章《投标人须知前附表》，如在该程序中未找到本采购文件规定的中小企业划分标准所属行业，则按照《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）》及本采购文件规定的中小企业划分标准所属行业执行。



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

.....

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

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：_____

日期：_____

从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。



中小企业声明函（工程、服务）

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，工程的施工单位全部为符合政策要求的中小企业（或者：服务全部由符合政策要求的中小企业承接）。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）；承建（承接）企业为（企业名称），从业人员____人，营业收入为____万元，资产总额____为万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

2. （标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）；承建（承接）企业为（企业名称），从业人员____人，营业收入为____万元，资产总额____为万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；；

.....

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

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：_____

日期：_____

从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。



残疾人福利性单位声明函格式

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（**请进行勾选**）：

不属于符合条件的残疾人福利性单位。

属于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：



2-2 拟分包情况说明及分包意向协议

拟分包情况说明

致：（采购人或采购代理机构）

我单位参加贵单位组织采购的项目编号为_____的（填写采购项目名称）项目中（填写包号）包的投标。拟签订分包合同的单位情况如下表所示，我单位承诺一旦在该项目中获得采购合同将按下表所列情况进行分包，同时承诺分包承担主体不再次分包。

序号	分包承担主体名称	分包承担主体类型（勾选）	资质等级	拟分包合同内容	拟分包合同金额（人民币元）	占该采购包预算金额的比例（%）
1		<input type="checkbox"/> 中型企业 <input type="checkbox"/> 小微企业				
2		<input type="checkbox"/> 中型企业 <input type="checkbox"/> 小微企业				
...						
合计						

投标人名称（加盖公章）：_____

日期：_____年_____月_____日

说明：

- （1）本表仅在投标人“为落实政府采购政策”而向中小企业分包时填写。
- （2）如本招标文件《投标人须知资料表》载明本项目分包承担主体应具备的相应资质条件，则投标人须在本表中列明分包承担主体的资质等级，并后附资质证书复印件加盖投标人公章，否则**投标无效**。
- （3）投标人与上述拟分包承担主体签署的《分包意向协议》后附。



附：分包意向协议（参考格式）

甲方（投标人）：_____

乙方（拟分包单位）：_____

甲方承诺，一旦在（采购项目名称）（项目编号/包号为：_____）招标采购项目中获得采购合同，将按照下述约定将合同项下部分内容分包给乙方：

1. 分包内容：_____。

2. 分包金额：_____，该金额占该采购包预算总金额的比例为_____%。

乙方承诺将在上述情况下与甲方签订分包合同。

本协议自各方盖章之日起生效，如甲方未在该项目（采购包）中标，本协议自动终止。

甲方（盖章）：_____ 乙方（盖章）：_____

日期：_____年_____月_____日

说明：本协议仅在投标人“为落实政府采购政策”而向中小企业分包时必须提供，否则投标无效；且投标人须与所有拟分包单位分别签订《分包意向协议》，每单位签订一份，并在投标文件中提交全部协议原件的电子件，否则投标无效。



2-3 其它落实政府采购政策的资格要求（如有）



3 本项目的特定资格要求（如有）



4 投标保证金凭证/交款单据电子件



5 投标书

投标书

致：（采购人或采购代理机构）

我方参加你方就（项目名称，项目编号/包号）组织的招标活动，并对此项目进行投标。

1. 我方已详细审查全部招标文件，自愿参与投标并承诺如下：

（1）本投标有效期为自提交投标文件的截止之日起_____个日历日。

（2）除合同条款及采购需求偏离表列出的偏离外，我方响应招标文件的全部要求。

（3）我方已提供的全部文件资料是真实、准确的，并对此承担一切法律后果。

（4）如我方中标，我方将在法律规定的期限内与你方签订合同，按照招标文件要求提交履约保证金，并在合同约定的期限内完成合同规定的全部义务。

2. 其他补充条款（如有）：_____。

与本投标有关的一切正式往来信函请寄：

地址_____ 传真_____

电话_____ 电子函件_____

投标人名称（加盖公章）_____

日期：_____年_____月_____日



6 授权委托书

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、递交、撤回、修改_____（项目名称）投标文件和处理有关事宜，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响应有效期届满之日止。

代理人无转委托权。

投标人名称（加盖公章）：_____

法定代表人（单位负责人）（签字或印鉴）：_____

委托代理人（签字或印鉴）：_____

日期：____年____月____日

法定代表人（单位负责人）有效期内的身份证正反面复印件：

--	--

委托代理人有效期内的身份证正反面复印件：

--	--

说明：1. 若投标人为事业单位或其他组织或分支机构（仅当招标文件注明允许分支机构投标的），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》。



附：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）有效期内的身份证正反面复印件。

--	--

投标人名称（加盖公章）：_____

法定代表人（单位负责人）（签字或印鉴）：_____

日期：_____年_____月_____日



7 开标一览表

开标一览表

项目编号/包号: _____ 项目名称: _____

序号	投标人名称	投标报价 (元)	
		大写	小写

注: 1. 此表中, 每包的投标报价应和《投标分项报价表》中的总价相一致。

2. 本表必须按包分别填写。

投标人名称 (加盖公章): _____

日期: _____年____月____日



7 投标分项报价表

投标分项报价表

项目编号/包号: _____ 项目名称: _____ 报价单位: 人民币元

序号	品目名称	制造商	品牌	产地 / 国别	规格 / 型号	数量	单价 (元)	合计 (元)	备注 / 说明
总价 (元)									

- 注: 1. 本表应按包分别填写。
 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。

投标人名称 (加盖公章): _____

日期: _____年_____月_____日



8 合同条款偏离表

合同条款偏离表

项目编号/包号: _____ 项目名称: _____

对本项目合同条款的偏离情况（请进行勾选）：

无偏离（如无偏离，仅选择无偏离即可；无偏离即为对合同条款中的所有要求，均视作投标人已对之理解和响应。）

有偏离（如有偏离，则应在本表中对偏离项逐一系列明，否则投标无效；对合同条款中的所有要求，除本表列明的偏离外，均视作投标人已对之理解和响应。）

序号	招标文件 条目号 (页码)	招标文件要求	投标文件内容	偏离情况	说明

注：

1. 对合同条款中的所有要求，除本表所列明的所有偏离外，均视作投标人已对之理解和响应。
2. “偏离情况”列应据实填写“正偏离”或“负偏离”。

投标人名称（加盖公章）：

日期： 年 月 日



9 采购需求偏离表

采购需求偏离表

项目编号/包号:

项目名称:

序号	招标文件条 目号(页码)	招标文件要求	投标响应内容	偏离情况	说明

注:

1. 投标人应对招标文件第五章采购需求的内容给予逐条响应，以投标产品和服务所能达到的内容予以填写，而不得复制招标的技术要求作为响应内容，有具体参数的应填写具体参数。
2. 在本表中未对招标文件第五章采购需求的内容给予逐条响应的视为没有实质上响应招标文件的要求，投标无效。此表中仅标注“全部满足”、“全部响应”等，无法体现投标人实质性响应或者偏离技术要求的；或无任何文字说明，内容为空白的，其投标无效。
3. 投标人应按照招标文件第五章采购需求中要求提供投标产品技术支持资料（或证明材料），并在采购需求响应及偏离表中给予文件名称、所处投标文件页码或位置等必要说明。
4. “偏离情况”列应据实填写“正偏离”、“负偏离”或“无偏离”。



新疆世纪星工程咨询有限公司

Xinjiang Century Star Engineering Consulting Co., Ltd.

新疆乌鲁木齐市黄山街德港大厦 20 层

TEL: 0991-3678303

投标人名称（加盖公章）： -----

日期： -----年-----月-----日



10 招标文件要求提供或投标人认为应附的其他材料



中标服务费承诺书

致：新疆世纪星工程咨询有限公司

我们在贵公司组织的____（项目名称、项目编号）____项目招标中若获得中标资格，我们保证在领取中标通知书的同时按招标文件的规定，以支票、电汇等形式，向贵公司一次性支付应由我们缴纳的中标服务费用。

特此承诺！

承诺方法定名称：_____

地址：_____

电话：_____ 传真：_____

电传：_____ 邮编：_____

承诺方授权代表签字：_____（承诺方盖章）

承诺日期：_____



12 保证金信息表（保函方式提交的无需提供）

退还保证金申请书

致：新疆世纪星工程咨询有限公司

（投标人全称）参加贵方组织的，（项目名称）（项目编号）的招标采购活动。按招标文件的规定，已通过银行转帐/银行汇款形式缴纳人民币（大写）_____元的保证金。

退还保证金时请按以下内容划入我方帐户。若因内容不全、错误、字迹潦草模糊导致该项目保证金未能及时退还或退还过程中发生错误，我方将承担全部责任和损失。

投标人名称：_____

投标人开户银行：_____

投标人开户银行行号：_____

投标人银行帐号：_____

投标人法定代表人（或法定代表人授权代表）签字：

投标人名称（加盖公章）：

日期： 年 月 日

注：为方便代理机构后续退款事宜，请投标人认真填写此函信息，并后附转帐或汇款的银行凭证复印件。

（粘贴转帐或汇款的银行凭证复印件）



13 开票信息（统一格式）

新疆世纪星工程咨询有限公司：

本（投标人名称）公司在参加在贵司进行的（项目名称）（项目编号）招标，我司缴纳标书费和代理服务费后开具发票的事宜，我司声明如下：

增值税发票开票信息			
增值税发票开票种类	（请在此处注明增值税专用发票或增值税普通发票）		
单位名称			
单位地址			
纳税人识别号		固定电话	
开户银行名称		联系人姓名	
开户银行账号		联系人电话	
电子发票收件 电子邮箱	Email:		
发票邮寄地址:	地址: 收件人: 电话:		

我公司提供的上述开票信息准确无误，如果因我公司提供上述信息错误，导致发票无效的，将由我公司承担相应后果。

注：投标人需要采购代理机构开具增值税发票的，请在上表中填写相关信息，如投标人需要开具增值税专用发票的须附投标人开户许可证、一般纳税人认定文件的清晰复印件加盖公章，以及开票信息（见上表）。如投标人在开票信息中未注明开具增值税专用发票且未提供上述材料，代理机构将默认开具增值税普通发票。

投标人法定代表人（或法定代表人授权代表）签字：

投标人名称（加盖公章）：

日期： 年 月 日