

第三师疾病预防控制中心 2024 年度实验室质控品采购项目

第三师疾病预防控制中心 2024 年度 实验室质控品采购项目

第三师疾病预防控制中心

2024 年 5 月 6 日

联系人：曹爱丽，18097968208

第三师疾病预防控制中心 2024 年度实验室质控品采购项目

一、采购需求

序号	名称	规格	单位	数量
1	柯萨奇病毒 A 组 16 型 核酸质控品	1500copies/mL, 0.5mL/ 管, 5 管/盒	盒	1
2	肺炎支原体核酸质控 品	1500copies/mL, 0.5mL/ 管, 5 管/盒	盒	1
3	诺如病毒核酸质控品	1500copies/mL, 0.5mL/ 管, 5 管/盒	盒	1
4	麻疹病毒核酸质控品	1500copies/mL, 0.5mL/ 管, 5 管/盒	盒	1
5	肠炎沙门氏菌核酸检 测质控品	1500copies/mL, 0.5mL/ 管, 5 管/盒	盒	1
6	副溶血弧菌核酸检测 质控品	1500copies/mL, 0.5mL/ 管, 5 管/盒	盒	1
7	霍乱弧菌核酸检测质 控品	1500copies/mL, 0.5mL/ 管, 5 管/盒	盒	1
8	流感核酸质控品	1500copies/mL, 0.5mL/ 管, 5 管/盒	盒	1
9	百日咳杆菌 (普通型) 核酸检测质控品	1500copies/mL, 0.5mL/ 管, 5 管/盒	盒	1
10	人鼻病毒核酸质控品	1500copies/mL, 0.5mL/ 管, 5 管/盒	盒	1
11	呼吸道腺核酸质控品	1500copies/mL, 0.5mL/ 管, 5 管/盒	盒	1

第三师疾病预防控制中心 2024 年度实验室质控品采购项目

12	呼吸道合胞病毒核酸质控品	1500copies/mL, 0.5mL/管, 5管/盒	盒	1
13	风疹病毒核酸质控品	1500copies/mL, 0.5mL/管, 5管/盒	盒	1
14	腮腺炎病毒核酸质控品	1500copies/mL, 0.5mL/管, 5管/盒	盒	1
15	新冠病毒核酸质控品	1500copies/mL, 0.5mL/管, 5管/盒	盒	1
16	质谱检测仪微生物样本前处理试剂	10*10 测试/盒	盒	3
17	细菌药物 MIC 测试板 (革兰阴性菌)	10 人份/盒	盒	2
18	细菌药物 MIC 测试板 (革兰阳性菌)	10 人份/盒	盒	2
19	副溶血性弧菌核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	冻干型, 48 人份/盒	盒	1
20	副溶血性弧菌核酸检测标准品	冻干型, 0.5mL/支, 16支/盒	盒	1
21	百日咳鲍特菌核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	冻干型, 48 人份/盒	盒	1
22	百日咳鲍特菌核酸检测标准品	冻干型, 0.5mL/支, 16支/盒	盒	1

第三师疾病预防控制中心 2024 年度实验室质控品采购项目

23	金黄色葡萄球菌核酸 检测试剂盒（PCR-荧光探 针法）	冻干型，48 人份/盒	盒	1
24	金黄色葡萄球菌核酸 检测标准品	冻干型，0.5mL/支， 16 支/盒	盒	1
25	肠炎沙门氏菌核酸检 测试剂盒（PCR-荧光探 针法）	冻干型，48 人份/盒	盒	1
26	肠炎沙门氏菌核酸检 测标准品	冻干型，0.5mL/支， 16 支/盒	盒	1
27	福氏志贺氏菌核酸检 测试剂盒（PCR-荧光探 针法）	冻干型，48 人份/盒	盒	1
28	福氏志贺菌核酸检测 标准品	冻干型，0.5mL/支， 16 支/盒	盒	1
29	细菌基因组 DNA 提取试 剂盒（细菌专提）	64T/盒（预封装）	盒	6

二、供货要求：

1、相应的货物种类、数量及技术参数要求详见采购需求。

2、投标人须根据采购需求的相关要求，报送所投试剂耗材的对应品牌、技术参数等。

3、投标人在投标中所投试剂耗材，应保证与实验室检测设备配套一致或实验工作不会因此受到阻碍或其它

不利影响，否则采购人有权要求中标人提供采购人指定试剂耗材，中标人须无条件服从。

4、投标人须设置 1 名固定联络员，便于采购人随时联系，若投标人更换联络员应及时通知采购人，并经采购人同意后方可更换。

5、投标产品不得为进口产品。

6、投标人提供的产品必须符合国家承认的相应标准、符合国家食品药品检验检测标准、通过 ISO13485 认证。

三、货物提供时间

合同签订后即开始供货，所有货物必须在 10 日内送至采购人指定地点（从验收合格之日起计，货物质保期不少于货物有效期的三分之二期限）。

四、货物提供地点

新疆生产建设兵团第三师图木舒克市兴远街 13 号（第三师疾病预防控制中心）；

五、付款方式：

1、自合同签订之日起 5 个工作日内买方凭合同及完税发票支付合同金额的 80%；经采购人（使用单位）将所有采购物品验收合格（包括安装、调试、培训、检测等完成）后，买方凭验收合格证明及完税发票支付给卖方至合同价款的 100%；；

2、中标人凭以下有效文件与采购人结算：合同、与货款相应金额的正式发票、经采购人确认的送货单、公司营业

第三师疾病预防控制中心 2024 年度实验室质控品采购项目

执照、法人身份证、开户许可证（或基本账户信息）等采购人合理要求的资料。

六、验收要求

（1）验收按国家有关的规定、规范进行。货物质控要求符合采购人需求的质量控制标准或有效试验判断标准要求。

（2）对于相关货物，若不能在收到货物时进行验收的，采购人在使用过程中发现有质量问题的，中标人需在5日内无条件换货。

（3）货物进场验收交付前的保管安全责任由中标人承担。

（4）项目验收依次序对照执行标准为：①符合中华人民共和国国家和履约地相关安全质量标准、行业技术规范标准、环保节能标准；②符合采购人要求文件和响应承诺中采购人认可的合理最佳配置、参数规格及各项要求；③双方约定的其他验收标准。

（5）货物要求：货物为原厂制造、未使用过的全新合格产品，合法来源，整机无污染、无侵权行为、表面无划损、无任何缺陷隐患，在中国境内可依常规合法安全使用。包装标准为原厂制造商未启封全新包装，序列号、包装箱号与出厂批号一致，并可追索查阅。货物包装均应有良好的防护措施，凡由于包装不良造成的损失和由此产生的费用均由中标人承担。

七、其他

第三师疾病预防控制中心 2024 年度实验室质控品采购项目

1、报价要求

(1) 报价方式为项目整体包干价。(2) 报价中必须包含货款、标准配件(附件)、备品备件、专用工具、包装、运输、装卸、保险、税金、货到就位以及项目安装调试施工、培训、保修、质保期售后服务、全额含税发票、临时雇用人员费用、合同实施过程中的应预见和不可预见费用等完成合同规定责任和义务、达到合同目的的一切费用及企业利润。

(3) 耗材中配套软件若涉及购买第三方版权、专利权、商标权或其他知识产权,其所需费用应在此次报价中包含。(4) 投标人必须自行考虑本项目在实施期间的一切可能产生的费用。在合同执行过程中,采购人将不再另行支付与本项目相关的任何费用(非本项目要求的其它内容除外)。(5) 如果中标货物属于《计量法》规定的强检计量器具的或属于压力容器的,应在验收交付前提交当地法定专业检定部门出具的检定合格证书,检定费用由中标人负责。如果中标货物及操作人员需申领相关特种设备许可(含生产、安装、调试、培训、使用等,如压力容器操作证和压力容器管理证),则申领许可所发生的一切费用由中标人负责。(6) 安装施工费用包括但不限于开孔开洞、货物固定、安装后的密闭修补、水电对接、现场清理等费用。

2、配送要求

(1) 货物的包装适应收货地的气候,凡由于包装不良造成的损失和由此产生的费用均由中标人承担。(2) 货物对温度条件有要求的,必须确保运输全过程的冷链条件,且

安排货物须在与采购人约定之日到达采购人。否则造成的货物质量问题，中标人必须在接到通知后 3 日内无条件进行更换。

3、质量保证期（质保期）及售后服务要求

（1）质量保证期：从验收合格之日起计，货物质保期不少于货物有效期的三分之二期限，3 个月内因质量问题须包换。（若国家和/或生产厂家对本项目所涉及货物的质量保证期的规定高于本项目的要求，应按国家和/或生产厂家的规定执行。具体由供应商响应文件中承诺）。如有在保修范围和保修期限内发生非因用户单位正常使用造成的质量问题的，中标人应当履行保修义务，负责更换。（2）中标人应将其提供的合同货物运抵现场，并经验收合格方可交付采购人。（3）中标人按合同交付货物给采购人时，其交货日到该货物标明失效日的时间不得少于其质保期的 2/3。质保期内正常使用下，因非人为因素损坏的，中标人应在收到有关通知后 7 天内予以更换。质保期内全部服务费和更换货物的费用由中标人承担。（4）中标人必须设有售后服务电话热线，保证在接到故障电话后及时响应采购人。在收到服务要求时 2 小时内有专人答复，48 小时内有专人到达现场解决。（5）如货物不能达到合同约定的质量标准和厂家的质量标准，采购人有权退货，并依法追究中标人的违约责任。（6）如果合同货物运输过程中因事故造成货物短缺、损坏，中标人应及时安排换货，以保证合同货物验收的成功完成。换货的相关费用由中标人承担。

八、响应文件要求

响应文件均应加盖公司公章，缺少任意一项材料视为投标无效。

1、报价单（报价单应包含产品名称、单位、数量、价格）

2、企业法人营业执照副本证书、组织机构代码证副本、税务登记证副本（或具有统一社会信用代码的营业执照）营业执照的法定代表人（或主要负责人）的姓名应与法人代表姓名一致，否则其报价将被拒绝。供应商名称发生变更的，必须提供企业所在地工商行政管理部门出具的相关证明，否则其报价将被拒绝；更换供应商的，作无效响应予以否决。

3、特定资质要求：： 供应商应符合《医疗器械经营监督管理办法》、《医疗器械生产监督管理办法》的规定：（1）如是生产企业投标的需具有《医疗器械生产企业许可证》和医疗器械经营备案凭证；（2）代理商投标的需具有《医疗器械经营许可证》和医疗器械经营备案凭证。所有证件必须在有效期内。

4、法人授权委托书及被委托人身份证复印件

5、本地售后的相关证明材料。

6、供应商认为其他有必要说明的事项。