

# 磋商文件

项目编号：XJYHZB2025-369-1

项目名称：新疆国际旅行卫生保健中心（乌鲁木齐海关口岸门诊部）2026年试剂耗材采购项目（四次）-口岸病媒监测试剂及实验耗材

招标人（盖章）：乌鲁木齐海关后勤管理中心

联系人：乌鲁木齐海关后勤管理中心

电 话：0991-3627249（工作业务电话）

招标代理（盖章）：新疆元泓工程项目管理咨询有限公司

法定代表人（盖章）：

联 系 人：代旭、汤新龙、吴洋、高娟

电 话：13150331012（工作业务电话）

联系地址：乌鲁木齐市开发区乌昌路 252 号九方财富广场 A 座 525 室

二零二六年二月

# 目 录

第一部分	供应商须知
第二部分	招标说明
第三部分	投标说明
第四部分	招标范围及用户需求
第五部分	合同
第六部分	应答文件格式
第七部分	评标办法附表

# 新疆国际旅行卫生保健中心（乌鲁木齐海关口岸门诊部）2026 年试剂 耗材采购项目（四次）-口岸病媒监测试剂及实验耗材 竞争性磋商公告

## 项目概况

新疆国际旅行卫生保健中心（乌鲁木齐海关口岸门诊部）2026 年试剂耗材采购项目（四次）-口岸病媒监测试剂及实验耗材的潜在供应商应在新疆元泓工程项目管理咨询有限公司（乌鲁木齐市经济技术开发区乌昌路 252 号九方财富广场 A 座 525 室）获取采购文件，并于 2026 年 3 月 13 日 11:00（北京时间）前递交响应文件。

## 一、项目基本情况

项目编号：XJYHZB2025-369-1；

项目名称：新疆国际旅行卫生保健中心（乌鲁木齐海关口岸门诊部）2026 年试剂耗材采购项目（四次）-口岸病媒监测试剂及实验耗材；

采购方式：分散采购；

预算金额：60 万元（人民币）；

最高限价：60 万元（人民币）；

招标方式：竞争性磋商

采购需求：口岸病媒监测试剂及实验耗材，最高限价 60 万元；

合同履行期限：详见磋商文件；

本项目（不接受）联合体投标。

## 二、申请人的资格要求：

1. 符合《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：1) 本项目专门面向中小企业采购，价格不再进行财政政策支持扣除；2) 财政部《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《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141 号）等政府采购政策；

3. 本项目的特定资格要求：投标人具有医疗器械经营资格；属于医疗器械管理的产品需根据《医疗器械监督管理条例》（国务院令第 650 号）有关内容办理医疗器械产品注册或备案。所投产品不属于医疗器械的可不提供以上内容。

4. 拒绝下述供应商参加本次采购活动：

4.1 供应商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。

4.2 凡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，不得再参加本项目的采购活动。

4.3 根据《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）的要求，凡拟参加本次招标项目的供应商，如在“信用中国”网（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单的（尚在处罚期内的），将拒绝其参加本次项目投标。

### 三、获取采购文件

时间：2026年3月3日至2026年3月9日，每天上午10:00至13:30，下午15:30至19:00（北京时间，法定节假日除外）

地点：乌鲁木齐市经济技术开发区乌昌路252号九方财富广场A座525室；

方式：现场发售

售价（元）：300元/包，售后不退。

### 四、响应文件提交

截止时间：2026年3月13日11时00分（北京时间）

地点：乌鲁木齐市经济技术开发区乌昌路252号九方财富广场A座525室。

### 五、开启

时间：2026年3月13日11时00分（北京时间）。

地点：乌鲁木齐市经济技术开发区乌昌路252号九方财富广场A座525室。

### 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

请供应商于规定时间内前往乌鲁木齐市经济技术开发区乌昌路252号九方财富广场A座525室携带证件及资料：**授权委托书或法定代表人身份证明书及身份证原件、营业执照，上述资料的复印件加盖公章一套，获取采购文件。**

特别提示：

1. 采购限额标准以上，200万元以下的货物和服务采购项目、400万元以下的工程采购项目，适宜由中小企业提供的，采购人应当专门面向中小企业采购。
2. 超过200万元的货物和服务采购项目、超过400万元的工程采购项目中适宜由中小企业提供的，预留该部分采购项目预算总额的30%以上专门面向中小企业采购，其中预留给小微企业的比例不低于60%。
3. 对于未预留份额专门面向中小企业的采购项目，以及预留份额项目中的非预留部分采购包，采购人、采购代理机构应当对符合条件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、凡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：乌鲁木齐海关后勤管理中心

地 址：新疆乌鲁木齐市北京南路 241 号乌鲁木齐海关机关综合保障楼二楼

联系方式：0991-3627249（工作业务电话）

### 2. 采购代理机构信息

名 称：新疆元泓工程项目管理咨询有限公司

地 址：乌鲁木齐市经济技术开发区乌昌路 252 号九方财富广场 A 座 525 室

联系方式：13150331012（工作业务电话）

### 3. 项目联系方式

项目联系人：代旭、汤新龙、吴洋、高娟

联系方式：13150331012（工作业务电话）

# 第一部分 供应商须知

## 供应商须知前附表

序号	具体信息或数据
1	<p>采购标项名称：新疆国际旅行卫生保健中心（乌鲁木齐海关口岸门诊部）2026 年试剂耗材采购项目（四次）-口岸病媒监测试剂及实验耗材</p> <p>采购内容：具体参数详见采购文件“第四部分招标范围及用户需求”。</p>
2	<p>采购方式：竞争性磋商</p> <p>预算金额：最高限价 60 万元；</p> <p>报价方式：以采购文件中采购文件“第四部分招标范围及用户需求”中采购人给定的单品单价最高限价为基准，统一报折扣（如投标报价“九五折”，投标报价一览表中填写为“95%”），折扣不接受&gt;100%的报价。</p> <p>注：本项目最终结算以实际发生单品及数量结算，<math>\text{结算单品价格}=\text{采购需求中采购人给定的单品单价的最高限价}\times\text{投标所报折扣}</math>。</p>
3	<p>供应商资格条件：</p> <p>1.符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；</p> <p>2.落实政府采购政策需满足的资格要求：1）本项目专门面向中小企业采购，价格不再进行财政政策扣除；2）财政部《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《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）等政府采购政策；</p> <p>3.本项目的特定资格要求：投标人具有医疗器械经营资格；属于医疗器械管理的产品需根据《医疗器械监督管理条例》（国务院令第650号）有关内容办理医疗器械产品注册或备案。所投产品不属于医疗器械的可不提供以上内容。</p> <p>4.拒绝下述供应商参加本次采购活动：</p> <p>4.1 供应商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。</p> <p>4.2 凡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，不得再参加本项目的采购活动。</p> <p>4.3 根据《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〕</p>

序号	具体信息或数据
	125号)的要求,凡拟参加本次招标项目的供应商,如在“信用中国”网(www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单的(尚在处罚期内的),将拒绝其参加本次项目投标。
4	<p>1)磋商应答文件正副本份数:一套正本,二套副本。(纸质版投标文件须采用双面打印,按所投标项分别制作磋商应答文件,分别密封且分别递交)</p> <p>2)电子文件:U盘壹份(内容:投标文件正本按照招标文件规定的投标文件格式加盖完供应商公章及法定代表人章的彩色扫描件,PDF格式,按所投标项分别制作磋商应答电子文件,分别密封且分别递交)</p> <p>“电子版投标文件”必须单独密封于一独立包装物内并在封面上标明“*****项目电子版投标文件(标包号)”,随同投标文件一并递交招标机构。</p> <p>特别提示:U盘未提供或U盘内容未按要求加盖法定代表人印章和投标单位公章,投标文件将被拒绝。</p>
5	<p>磋商应答文件递交至:新疆元泓工程项目管理咨询有限公司开标厅(乌鲁木齐市开发区乌昌路252号九方财富广场A座525号)</p> <p>递交磋商应答文件截止时间:2026年3月13日11时00分(北京时间)</p>
6	<p>开标时间:2026年3月13日11时00分(北京时间)</p> <p>开标地点:新疆元泓工程项目管理咨询有限公司开标厅(乌鲁木齐市开发区乌昌路252号九方财富广场A座525号)</p>
7	评标办法:综合评分法(商务、技术部分70分,投标报价30分)
8	磋商小组推荐成交候选人的人数:3名,经磋商小组按综合得分(商务技术得分+报价得分)的高低排出有效投标的排序,并推荐综合得分第一的为成交人,以此类推,凡出现综合得分相同时,价格得分高者优先。
9	<p>合同履行期限:一年</p> <p>交货期:自合同签订后接到采购单位通知为准</p> <p>交货地点:按采购人指定地点</p> <p>产品使用效期:不少于产品使用效期的三分之二</p> <p>付款方式:合同期以买方要求为准</p>
10	磋商有效期:递交磋商应答文件截止日后60天内有效

序号	具体信息或数据
11	<p>保证金金额：12000 元</p> <p>投标保证金的形式：电汇、网银、银行保函等非现金形式。</p> <p>账户名称：新疆元泓工程项目管理咨询有限公司</p> <p>开户行：交通银行股份有限公司乌鲁木齐青年路支行</p> <p>行号：301881000198</p> <p>保证金账号：86516510350188002000345</p> <p>附注：投标保证金</p> <p>投标保证金必须在投标文件递交截止时间前确保到账；投标人未按招标文件要求提交投标保证金的，投标文件无效。</p>
12	<p>履约保证金：合同金额 5%</p>
13	<p>开标时须随身携带：法定代表人授权委托书原件、被授权人身份证原件、加盖公章的被授权人身份证复印件（法定代表人到场参与投标的，须提供法定代表人身份证明、法定代表人身份证原件、加盖公章的法定代表人身份证复印件）；如果提供不全或密封在投标文件里，则视为对招标文件的不响应，投标将被拒绝（不接受现场以外的二次提供）。</p>
14	<p>1.自领取招标文件之日起，投标人应保证其提供的联系方式(电话、传真、电子邮件)一直有效，以保证往来函件(招标文件的澄清、修改等)能及时通知投标人，并能及时反馈信息，否则招标人不承担由此引起的一切后果。</p> <p>2.投标人应保证在本项目使用的任何产品和服务（包括部分使用）时，不会产生因第三方提出侵犯其专利权、商标权或其他知识产权而引起的法律和经济纠纷，如因专利权、商标权或其他知识产权而引起法律和经济纠纷，由投标人承担所有相关责任的同时不得耽误本项目服务。</p>
15	<p>招标人委托招标代理机构实施本次招标工作。招标代理服务费的计算参考《招标代理服务收费管理暂行办法》（计价格〔2002〕1980号）计取，由中标单位领取中标通知书时一次性支付。</p>
16	<p>所属行业：工业</p>
17	<p>核心产品：甲、乙型流感病毒核酸联合测定试剂盒（荧光 PCR 法）、猴痘病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、新冠核酸检测试剂；</p>

序号	具体信息或数据
18	<p>竞争性磋商文件的澄清或修改：</p> <p>供应商若对竞争性磋商文件内容质疑，须按以下要求提出：</p> <p>①质疑函应以书面形式通知采购代理机构。采购代理机构将在收到质疑函后3个工作日内作出答复，并通知质疑供应商和其他有关供应商，供应商应留意相关项目通知。</p> <p>②供应商应在法定质疑期内一次性提出所有质疑内容。</p> <p>③联系部门：新疆元泓工程项目管理咨询有限公司</p> <p>④联系电话：13150331012</p> <p>注：在响应文件递交截止期前的任何时候，无论出于何种原因，采购人均可主动地或在解答供应商提出的澄清问题时对竞争性磋商文件进行修改。</p>
★19	<p>本项目不接受进口产品投标(进口产品是指通过中国海关报关，验放进入中国境内，且产自关境外的产品)；</p>
20	<p>低于成本价不正当竞争预防措施：</p> <p>(一) 政府采购评审中出现下列情形之一的，评审委员会应当启动异常低价投标(响应)审查程序：</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 投标(响应)报价低于全部通过符合性审查供应商投标(响应)报价平均值50%的，即投标(响应)报价&lt;全部通过符合性审查供应商投标(响应)报价平均值×50%；</li> <li>2. 投标(响应)报价低于通过符合性审查的次低报价供应商投标(响应)报价50%的，即投标(响应)报价&lt;通过符合性审查的次低报价供应商投标(响应)报价×50%；</li> <li>3. 投标(响应)报价低于采购项目最高限价45%的，即投标(响应)报价&lt;采购项目最高限价×45%；</li> <li>4. 评审委员会基于专业判断，认为供应商报价过低，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的其他情形。</li> </ol> <p>采购人可以结合具体项目实际情况，提高上述第1项至第3项中启动异常低价投标(响应)审查的数值标准，但是最高不得超过65%。</p> <p>相关法律法规对供应商报价有规定的，从其规定。</p> <p>(二) 评审委员会启动异常低价投标(响应)审查后，属于前述第1项至第4项情形的，应当要求相关供应商在评审现场合理的时间内对投标(响应)价格作出解释，提供项目具体成本测算等与报价合理性相关的书面说明及必要的证明材料，包括但不限于原材料成本、人工成本、制造费用等，给予相关供应商的合理时间一般不少于30分钟。其中，属于第3项情形，供应商已随投标(响应)文件一并提交相关书面说明及必要的证明材料的，在评审现场可不再重复提交。</p> <p>评审委员会依据专业经验，参考同类项目中标(成交)价格、类似产品市场价格水平、行业人工费用标准、国家有关部门指导行业协会发布的行业平均成本等情况，对报价</p>

序号	具体信息或数据
	<p>合理性进行判断。投标（响应）供应商不能提供书面说明、证明材料，或者提供的书面说明、证明材料不能证明其报价合理性的，评审委员会应当将其作为无效投标（响应）处理。</p> <p>采购人、采购代理机构应当为评审委员会在评审现场及时获取同类项目中标（成交）价格、类似产品市场价格水平、行业人工费用标准、国家有关部门指导行业协会发布的行业平均成本等相关信息资料提供便利。评审委员会借助互联网等渠道查询相关信息的，应当严格遵守评审工作纪律，不得实施影响评审公正的行为。</p> <p>异常低价投标（响应）审查的启动原因、审查意见和审查结果应当在评审报告中记录，并随供应商提供的相关书面说明及证明材料，以及评审委员会有关互联网浏览、查询历史一并归档。</p>

## 第二部分 招标说明

一、适用范围：本磋商文件仅适用于本次招标活动。

二、投标资格：详见竞争性磋商公告。

**下述术语和缩写的定义为：**

（一）“采购单位”乌鲁木齐海关后勤管理中心

（二）“供应商”系指有资格的供应商及投标表现人。

（三）“成交方”系指经磋商小组评定后，推荐给采购单位的成交供应商。

（四）“货物”、“产品”系指磋商文件规定的，供应商须提供的相关产品。

（五）“服务”系指磋商文件中规定供应商须承担的产品的运输、包装、储藏、税费等。

（六）“响应”系指供应商根据新疆元泓工程项目管理咨询有限公司发布的磋商文件，编制磋商应答文件并按规定投标的行为。

**四、磋商文件的澄清与修改**

供应商对磋商文件如有异议，应在投标截止时间前三日前以书面形式告知招标采购单位，招标采购单位对已发出的磋商文件需要进行澄清或修改的，应以书面形式通知所有磋商文件收受人。该澄清或者修改的内容为磋商文件的组成部分。

**五、投标费用**

（一）无论投标结果如何，凡参与招标、投标活动有关的所有费用将由供应商自行承担。

（二）供应商被视为熟悉本招标项目的各种情况以及与履行合同有关的一切情况。

# 第三部分 投标说明

## 第一章 对供应商的资质要求

### 一、投标资质

(一) 供应商必须提交能够证明其具有履行本招标项目合同能力的资质证明文件，作为磋商应答文件的一部分：

参加开标会议的供应商的法定代表人或其委托代理人应携带本人身份证原件及复印件，委托代理人还应携带《法定代表人授权委托书》，以证明其身份；

(1) 所有资格证明文件，在正本中资格证明文件的复印件须加盖公章，以备开标时与原件核对（有特别说明的除外），副本中可为复印件。

(2) 所有资格证明文件必须满足磋商文件的要求，否则其投标将被否决。

(3) 供应商在投标中违反国家有关法律法规的强制性规定的，其投标将被否决。

## 第二章 磋商应答文件的编写

一、要求：供应商应仔细阅读磋商文件中的条款、规范、条件和格式等所有内容，按磋商文件的要求份数提供磋商应答文件，并保证所提供全部材料的真实性，使其投标对磋商文件做出实质性响应。否则，其投标视为无效。

### 二、磋商应答文件语言和度量单位

(一) 磋商应答文件及供应商和招标方就招标、投标交换的文件。

(二) 除在磋商文件的技术规格中另有规定外，计量单位应使用中华人民共和国法定计量单位。

### 三、磋商应答文件的组成及格式

供应商编写的磋商响应文件应包括但不限于下列内容：

- 1) 投标函
- 2) 供应商概况
- 3) 法定代表人资格证明书和法定代表人授权委托书
- 4) 关于资格的声明函
- 5) 企业人员情况
- 6) 2022年1月1日至今供应类似项目的业绩
- 7) 投标单位反商业贿赂承诺书

- 8) 技术部分响应文件
- 9) 报价一览表
- 10) 商务条款偏离表
- 11) 技术偏离表
- 12) 中小微企业证明文件
- 13) 供应商认为有必要说明的其它内容

四、本次招标供货期：详见须知前附表。

五、投标报价的单位：%。

(一) 投标人所报折扣应包含所有货物及其完成本项目相关工作范围内所有费用，招标人不接受有任何选择性报价。投标人将所有货物报一个统一折扣，中标后不予调整。

(二) 其报价须保证在投标有效期及服务期内固定不变。招标人不接受有任何选择性报价。

(三) 报价方式：以采购文件中采购文件“第四部分招标范围及用户需求”中采购人给定的单品单价最高限价为基准，统一报折扣（如投标报价“九五折”，投标报价一览表中填写为“95%”），折扣不接受 $>100\%$ 的报价，如果投标人的投标折扣高于100%，其投标文件将被拒绝；如果所有投标人的投标报价均高于100%，招标人有权重新组织招标。

(四) 本项目最终结算以实际发生单品及数量结算， $\text{结算单品价格} = \text{采购需求中采购人给定的单品单价的最高限价} \times \text{投标所报折扣}$ ）。

六、磋商应答文件的签署及规定

(一) 磋商应答文件的页面必须用印刷体打印。

(二) 磋商应答文件应清楚工整，一般不准修改。个别非实质性修改之处应由供应商的被授权人或法人代表签章。

(三) 磋商应答文件应由法人代表或法人授权代表在规定的签章处逐一签署或加盖单位公章，磋商应答文件方为有效。

(四) 所有磋商应答文件必须提交正本一套和副本二套，并在封面上标记“正本”或“副本”。

(五) 磋商应答文件的正本与副本应当完全一致。当正本和副本之间出现差异时，以正本为准。

(六) 电报、电话、传真、电子邮件等形式的投标概不接受。

(七) 磋商有效期：递交磋商应答文件截止日后 60 天内有效

(八) 磋商保证金：

**供应商按照供应商须知附表第 11 条缴纳投标保证金。**

5. 磋商保证金的退还：

5.1 未成交单位：在《成交通知书》发出后五个工作日内无息退还。

5.2 成交单位：在采购合同签订后五个工作日内无息退还成交供应商的磋商保证金。

6. 质疑须知：

6.1 投标人如需提出质疑的，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。

### 第三章 磋商应答文件的递交

一、磋商应答文件的密封与标记：供应商可以将磋商应答文件的正本和副本密封在一起，密封件封口处加盖单位公章，并注明“开标时启封”字样，格式如下：

(1) 项目名称：

(2) 项目编号：

(3) 供应商名称和地址。

(4) 注明“开标前不准启封”，“正本”、“副本”、“电子投标文件”字样。

(一) 任何不完整或不满足磋商文件要求的磋商应答文件将被拒绝。

(二) 由于不可抗拒原因或无法控制的事件而导致的丢失或损坏投标包装体内的磋商应答文件时，招标方将不负责任。

二、投标截止时间

(一) 磋商应答文件的递交不得迟于供应商须知前附表规定的时间，磋商应答文件以密封形式递交至供应商须知前附表制定的地点。

(二) 所有磋商应答文件都必须在招标方规定的投标截止时间之前送达磋商文件指定地点，在此之后送达的磋商应答文件，为无效投标，磋商应答文件将一律被拒绝。

(三) 出现因磋商文件的修改而推迟投标截止时间的情况时，供应商则需按招标方的书面修改通知重新规定的投标时间递交。

### 三、磋商应答文件的修改和撤销

(一) 供应商在递交磋商应答文件后，可在规定的投标截止时间之前，对其磋商应答文件以书面通知的形式进行修改或撤销。该通知须有投标代理人的签字，并得到招标方的确认。

(二) 供应商对磋商应答文件修改的书面材料或撤销通知应按磋商文件要求进行密封、标注和递交，并注明“修改磋商应答文件”或“撤销投标”字样，修改或撤销的内容须按磋商文件的要求签署、盖章，并作为磋商应答文件的组成部分。

(三) 对磋商应答文件修改的书面材料应于投标截止日前送达招标方，投标截止时间以后不得修改磋商应答文件。

(四) 供应商不得在开标后至投标有效期期满前撤销磋商应答文件，否则招标方将不予退还其磋商保证金。

(五) 发生下列情况之一的磋商应答文件被视为无效：

1. 投标截止时间以后送达的磋商应答文件；
2. 由于包装不妥，在送交途中严重破损或失散的磋商应答文件；
3. 以电讯形式投标的磋商应答文件；
4. 与磋商文件有重大偏离的磋商应答文件；
5. 无“电子版投标文件”的磋商应答文件；
6. 出现影响采购公正的违法违规行为的磋商应答文件；
7. 磋商小组认为其他不合理的情况的磋商应答文件。

## 第四章 磋商小组

### 一、磋商小组

(一) 招标方将根据《中华人民共和国政府采购法》的规定，依法组建本次招标的磋商小组，负责本次招标的评标活动。

(二) 磋商小组人选于开标前确定。磋商小组成员名单在成交结果确定前保密。

(三) 磋商小组的成员 3 人及以上，其中采购人代表 1 名，其余有关技术、经济方面的专家从专家库中随机抽取。

(四) 评标专家的条件和回避规定。

1. 熟悉有关政府采购和招标投标的法律法规；

2. 具有与招标项目相关的实践经验；
3. 能够认真、公正、诚实、廉洁的履行职责。

(五) 有下列情形之一的，不得担任磋商小组成员：

1. 与供应商或者供应商主要负责人有近亲关系的；
2. 与项目主管部门或者行政监督部门的人员有近亲关系的；
3. 与供应商有经济利益关系，可能影响对投标公正评审的；
4. 曾因在招标、评标以及其他与招标投标有关活动中从事违法行为而受过行政处罚或刑事处罚的。

(六) 磋商小组成员应当熟悉并认真研究磋商文件，至少应了解和熟悉以下内容：

1. 招标目的；
2. 招标项目的范围、性质；
3. 磋商文件中规定的主要技术要求、标准和商务条款；
4. 磋商文件规定的评分标准、评标方法和在评标过程中应考虑的相关因素。

(七) 招标方应当向磋商小组提供评标所需的重要信息和数据。

1. 磋商小组应当根据磋商文件规定的评分标准和方法，对磋商应答文件进行系统地评审和比较。磋商文件中没有规定的标准和方法不得作为评标的依据。

2. 磋商小组成员应当客观、公正地履行职责，遵守职业道德，并对所提出的评审意见承担个人责任。磋商小组成员不得与任何供应商或者与招标结果有利害关系的人员进行私下接触，不得收受供应商、中介人或其他有利害关系人的财物或好处。

3. 磋商小组成员和与本次评标活动有关的工作人员，不得透露对磋商应答文件的评审和比较、成交候选人的推荐情况以及与评标有关的其他情况。

4. 与评标活动有关的工作人员，是指磋商小组成员以外的、因参与评标监督工作或者事务性工作而知悉有关评标情况的所有人员。

## 第五章 开 标

### 一、开标

(一) 本次招标按磋商文件的投标须知前附表中规定的时间和地点进行开标。

(二) 开标由招标代理机构主持，采购单位、供应商代表和采购单位招标采购工作监督小组的工作人员参加。

(三) 开标时需所有供应商代表参加。供应商应携带**法定代表人授权委托书原件、被授权人身份证原件、加盖公章的被授权人身份证复印件**（法定代表人到场参与投标的，须提供法定代表人身份证明、法定代表人身份证原件、加盖公章的法定代表人身份证复印件）；如果提供不全或密封在投标文件里，则视为对招标文件的不响应，投标将被拒绝（不接受现场以外的二次提供）。

(四) 现场查验证件后供应商派代表检查所有磋商应答文件的密封情况。

(五) 评标原则以磋商文件的规定为准，并在开标会议上予以宣布。

## 第六章 磋 商

一、磋商依据：磋商的依据为磋商文件。

二、磋商程序：

2.1 成立磋商小组。磋商小组由有关技术、经济等方面的三名及以上专家组成，技术、经济等方面的专家库成员不少于磋商小组的三分之二。

2.2 制定磋商文件。磋商文件应当明确磋商程序、磋商内容、合同草案的条款以及评定成交的标准等事项。

2.3 磋商。

2.3.1 在对磋商响应文件进行详细评估之前，磋商小组将依据供应商提供的资格证明文件审查供应商或制造商的财务、技术和生产能力。如果确定供应商无资格履行合同，其投标将被拒绝。

2.3.2 磋商小组将确定每一磋商响应文件是否对磋商文件的要求作出了实质性的响应，而没有重大偏离。实质性响应的磋商响应文件是指符合磋商文件的所有条款、条件和规定且没有重大偏离或保留。重大偏离或保留系指影响到磋商文件规定的供货范围、质量和性能，或限制了买方的权利和供应商的义务的规定，而纠正这些偏离将影响到其他提交实质性响应投标的供应商或制造商的公平竞争地位。

2.3.3 磋商小组所有成员有可能集中与每一投标供应商进行磋商。在磋商中，磋商的任何一方不得透露与磋商有关的其他供应商的技术资料、价格和其他信息。磋商文件有实质性变动的，磋商小组应当以书面形式通知所有参加磋商的供应商。

2.4 推荐成交供应商。磋商小组推荐成交候选人的人数：3名，经磋商小组按综合得分（商务技术得分+报价得分）的高低排出有效投标的排序，并推荐综合得分第一的为成交人，以此类推，凡出现综合得分相同时，价格得分高者优先。

2.5 采购人根据磋商小组推荐的成交候选供应商名单，根据相关法律法规的规定确定最终成交人。如果排名第一的成交候选供应商的实际情况与其磋商资料不相符，将取消其成交资格，由排名第二的成交候选供应商递补，以此类推。

### 三、磋商应答文件的澄清

（一）为有助于对磋商应答文件进行审查、评估和比较，招标方组建的磋商小组将对认为需要（不是每一个）的供应商进行询标，请供应商澄清其投标内容，供应商有责任按照招标方通知的时间、地点指派专人进行答疑和澄清。询标时供应商代表应作书面记录，并对答疑和澄清的内容做出书面答复。

（二）答疑和澄清的内容应是书面的，但不得对技术指标和参数等内容进行实质性修改。澄清文件须由供应商法定代表人或法人授权代表签字和（或）加盖供应商公章，并作为磋商应答文件的组成部分。

四、对实质性响应的磋商应答文件进行评估和比较。（详见第五部分评标办法附表）

### 五、评标过程的保密

（一）开标后，凡是属于审查、澄清、评价和比较的有关资料以及授标建议等，磋商小组成员或参与评标的有关工作人员均不得向供应商或其他无关的人员透露，违者给予警告、取消担任磋商小组成员的资格，不得再参加任何投标项目的评标。

（二）供应商在评标过程中，所进行的试图影响评标结果的不符合《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国招标投标法》及本次招标有关规定的活动，将被取消成交资格。

### （三）初步评审

1. 磋商小组可以以书面方式要求供应商对磋商应答文件中含义不明确、对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必要的澄清、说明或补正。澄清、说明或补正应以书面方式进行，且不得超出磋商应答文件的范围或者改变磋商应答文件的实质性内容。

2. 在评标过程中，磋商小组发现供应商不能提供相关证明材料的，磋商小组有权认定该供应商投标无效。

3. 招标方不接受违背国家有关部门相关规定的优惠方案。

4. 在评标过程中，磋商小组发现供应商以他人名义投标、串通投标、以行贿手段谋取成交或者以其他弄虚作假方式投标的，该供应商的投标将被否决。

5. 供应商的资格条件不符合国家有关规定和磋商文件要求的，或者拒不按照要求对

磋商应答文件进行澄清、说明或补正的，磋商小组可以否决其投标。

6. 磋商小组应当审查每一磋商应答文件是否对磋商文件提出的所有实质性要求和条件做出响应。未能在实质上响应的投标，其投标将被否决。

7. 供应商不得误导、干扰招标方的评标活动，否则将废除其投标。

8. 磋商小组应当根据磋商文件，审查并逐项列出磋商应答文件的全部投标偏差。投标偏差分为重大偏差和细微偏差。

六、下列情况属于重大偏差：

1. 磋商应答文件没有法定代表人或其授权代理人签字和加盖投标单位公章；
2. 磋商应答文件中附有招标方不能接受的条件；
3. 磋商应答文件的内容不全或印章及关键字迹模糊、无法辨认的；
4. 符合磋商文件中规定的其他实质性要求的。

磋商应答文件有上述情形之一的，为未能对磋商文件做出实质性响应的投标，其投标将被否决。

5. 磋商小组根据规定否决不合格投标后，因有效投标不足三家使得本次投标明显缺乏竞争性时，根据《中华人民共和国政府采购法》和《中华人民共和国招标投标法》的相关规定，将作流标处理。

七、详细评审

（一）经初步评审合格的磋商应答文件，磋商小组应当根据磋商文件确定的评标标准和方法，对其技术和商务部分作进一步的评审和比较。

（二）采用综合评分法衡量磋商应答文件是否最大限度地满足磋商文件中规定的各项综合评分标准。磋商小组依据评分标准对每个合同包的投标单位进行综合打分。

（三）根据综合评分法完成评标后，磋商小组应当拟定一份书面评标报告提交招标方。评标报告应当载明供应商的投标项目、所作的任何修正、对商务偏差的调整、对技术偏差的调整、对各评审因素的评估以及对每一投标商的最终评审结果。

（四）价格的评分方法：

价格得分的评分方法：

采用低价优先法计算，即满足招标文件要求且最终报价最低的供应商价格为评标基准价，其价格得分为满分。其他供应商的最后磋商报价折扣得分统一按照下列公式计算：磋商报价得分=（磋商基准价/最后磋商报价折扣）×30%×100，如此类推，算出所有投标供应商的价格得分。

## 第七章 定标、签订合同

### 一、定标标准

(一) 合同将授予被确定为实质性响应磋商文件要求，经评定认为具备履行合同能力、报价合理、技术和商务条件都符合磋商文件要求的、综合得分排名前三名的成交候选人实质性响应磋商文件要求，经评定认为具备履行合同能力、报价合理、技术和商务条件都符合磋商文件要求的供应商，

(二) 最低投标价不一定是被授予合同的保证。

(三) 如果确定该供应商无法圆满履行合同，招标代理机构将对下一个可能成交的供应商资格作出类似的审查。

二、接受和拒绝任何或所有投标的权力：为维护国家利益，招标方在授予合同之前仍有选择或拒绝任何全部投标的权力。

### 三、成交通知书

(一) 评标结束后，招标方将以书面形式发出《成交通知书》，《成交通知书》一经发出即发生法律效力。

(二) 《成交通知书》将作为签订合同的依据。

### 四、签订合同

(一) 供应商收到《成交通知书》后，按《成交通知书》中规定的时间地点与买方签订合同。买方和成交人不得再订立背离合同实质性内容的其他协议。

(二) 如成交方拒签合同，则按违约处理。招标代理机构没收其投标保证金。

(三) 招标文件、成交方的投标文件及其澄清文件等，均为签订经济合同的依据。

## 第八章 招标失败条件

一、出现影响采购公正的违法、违规行为的；

二、因重大变故，采购任务取消的；

三、领取磋商文件截止时间后，实际参与的供应商不足法定家数的；

四、对磋商文件作出实质性响应的供应商不足法定家数的。

#### 第四部分 招标范围及用户需求

标项一口岸病媒监测试剂及实验耗材试剂一览表及单价最高限价					
序号	名称	规格	适用设备	单价最高限价 (元)	原产地
1	DNA MARK	2000bp		940	国产
2	PCR 光学八联排管（带盖）	0.2ml	适用于实验室现有仪器 ABI7500 机型	1500	国产
3	琼脂糖粉	100G(BW-R0110)		78	国产
4	RNA 保存液	100ML		400	国产
5	无水乙醇	500ML		260	国产
6	0.1ml 平盖八排管（含盖），白色管	120 排/盒，10 盒/箱		1611	国产
7	质粒小提试剂盒	50 次/盒		190	国产
8	DNA 纯化试剂盒	50 次/盒		380	国产
9	荧光定量透明封板膜	100 张/盒		1085	国产
10	PCR 透明封板膜	100 张/盒		1085	国产
11	96 孔无裙边 PCR 板	10 块/包，5 包/箱		419	国产

12	0.2ml 平盖八排管(含盖)	125 排/盒, 10 盒/箱		1611	国产
13	5ml 外旋冻存管/样品管, DNase/RNase-free	500 个/包, 4 包/箱		1200	国产
14	脱脂棉球	500G		60	国产
15	灭菌水/去离子水 ddH <sub>2</sub> O	100ml		80	国产
16	Total RNA Isolation Reagent	100ml		540	国产
17	PBS 缓冲液	500ml		60	国产
18	TE Buffer	100ml		150	国产
19	TAE (50X)	500ml		195	国产
20	5×RNA loading buffer	1ml		108	国产
21	5×TBE	500ml		285	国产
22	DNA/RNA 共提试剂 DP422	50T/盒		2000	国产
23	PCR 试剂 K1081(green)	200 次反应		400	国产
24	血脂测试条	20 条/盒, 盒	适用于优利特	570	国产
25	血糖测试条	50 支/盒, 盒	适用于三诺	230	国产
26	全自动核酸提取 RNA 试剂盒	52904	适用于实验室现有仪器凯杰生物 QIACUBE 机型	4800	国产
27	全自动核酸提取组织 RNA 试剂盒	74704	适用于实验室现有仪器凯杰生物	5300	国产

			QIACUBE 机型		
28	全自动核酸提取组织 RNA 试剂盒	74004	适用于实验室现有仪器凯杰生物 QIACUBE 机型	4000	国产
29	全自动核酸提取 DNA 试剂盒	69504	适用于实验室现有仪器凯杰生物 QIACUBE 机型	3000	国产
30	PrimeScript™ One Step RT-PCR Kit Ver. 2 (Dye Plus)	50 Rxns (50ul 体系)	RR057A	1600	国产
31	One Step PrimeScript™ RT-PCR Kit (Perfect Real Time)	100 Rxns(50ul 体系)	RR064A	2500	国产
32	一次性病毒采样管（各类流感、禽流感、手足口、风疹、衣原体、支原体、脲原体等病毒标本采集）	20 支/盒		220	国产
33	甲、乙型流感病毒核酸联合测定试剂盒（荧光 PCR 法）（核心产品）	25 人份/盒	1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。 2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其	2900	国产

			它 病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。		
34	猴痘病毒及甲、乙型流感病毒核酸联合测定试剂盒(荧光 PCR 法)	50 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型, 适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪, 包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限: 500 copies/mL; 精密度: 检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性: 与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它 它 病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	6500	国产
35	人鼻、呼吸道合胞、人偏肺及腺病毒联合测定试剂盒(荧光 PCR 法)	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型, 适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪, 包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad</p>	3300	国产

			<p>CFX96、LightCycler®480等PCR仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
36	副流感、冠状、博卡、肠道病毒核酸联合测定试剂盒(荧光PCR法)	25人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有FAM、VIC(HEX)、ROX和CY5检测通道全自动荧光PCR检测仪等实时荧光定量PCR仪，包括但不限于ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480等PCR仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	3300	国产

37	肺炎支原体/肺炎衣原体/肺炎链球菌联合测定试剂盒荧光 PCR 法)	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	2750	国产
38	26 种呼吸道病原体检测试剂盒(荧光 PCR 法) (预分装)	12 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p>	8580	国产

			<p>2. 最低检测限： 500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
39	<p>甲型流感病毒 H1N1(2009)和 H3 亚型 核酸联合检测试剂盒 (荧光 PCR 法)</p>	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。 2. 最低检测限： 500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	2200	国产
40	<p>副流感病毒 1/2/3/4 型 联合测定试剂盒 (荧光 PCR 法)</p>	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和</p>	3300	国产

			<p>CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
41	<p>人冠状病毒 229E/HKU1/NL63/OC43 联合检测试剂盒（荧光 PCR 法）</p>	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系</p>	3300	国产

			<p>数小于 5%。          特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
42	H7N9 病毒核酸检测试剂盒	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL；          精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。          特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	2200	国产
43	禽流感病毒 H5N1 核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不</p>	2200	国产

			<p>限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
44	中东呼吸综合症冠状病毒（MERS-CoV）核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其</p>	3000	国产

			它 病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。		
45	SARS 病毒核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它 它 病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	1650	国产
46	白喉杆菌核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad</p>	1800	国产

			<p>CFX96、LightCycler®480等PCR仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
47	麻疹病毒核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	2200	国产

48	麻疹病毒及风疹病毒核酸联合测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	2200	国产
49	水痘-带状疱疹病毒 (VZV)核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p>	1800	国产

			<p>2. 最低检测限： 500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
50	A 组链球菌核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限： 500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	1650	国产
51	脊髓灰质炎病毒 1 型/2 型/3 型联合检测试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和</p>	2750	国产

			<p>CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
52	登革热病毒、基孔肯亚病毒核酸联合测定试剂盒(荧光 PCR 法)	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系</p>	2200	国产

			<p>数小于 5%。          特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
53	寨卡病毒及黄热病毒核酸联合测定试剂盒(荧光 PCR 法)	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL；          精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。          特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	2200	国产
54	乙型脑炎、西尼罗及裂谷热病毒核酸联合测定试剂盒(荧光 PCR 法)	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不</p>	2750	国产

			<p>限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
55	疟原虫分型核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)(四种疟原虫)卵型疟原虫/恶性疟原虫/间日疟原虫/三日疟原虫	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其</p>	3300	国产

			它 病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。		
56	登革热病毒 I/II/III/IV 型分型测定试剂盒(荧光 PCR 法)	25 人份/盒	1. 试剂使用仪器为开放性机型, 适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪, 包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。 2. 最低检测限: 500 copies/mL; 精密度: 检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性: 与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它 它 病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。	3300	国产
57	9 种虫媒病原体检测试剂盒(荧光 PCR 法)(预分装) 登革热病毒、黄热病毒、基孔肯亚病毒、寨卡病毒、罗斯河病毒、马雅罗病毒, 乙型脑炎, 西尼罗, 裂谷热	24 人份/盒	1. 试剂使用仪器为开放性机型, 适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪, 包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad	7128	国产

			<p>CFX96、LightCycler®480等PCR仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
58	沙门氏菌和志贺氏菌核酸联合测定试剂盒（荧光PCR法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	2200	国产

59	霍乱弧菌核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	1650	国产
60	霍乱弧菌 01 群/0139 群核酸联合检测试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p>	2200	国产

			<p>2. 最低检测限： 500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
61	副溶血弧菌核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限： 500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	1650	国产
62	大肠杆菌（O157：H7）核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和</p>	1650	国产

			<p>CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
63	诺如病毒核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系</p>	2200	国产

			<p>数小于 5%。          特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
64	轮状病毒分型核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL；          精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。          特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	2750	国产
65	7 种鼠类携带病原体检测试剂盒（荧光 PCR 法）（预分装）	12 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不</p>	2772	国产

			<p>限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
66	鼠疫杆菌核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其</p>	1650	国产

			它 病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。		
67	肾综合症汉坦病毒 I、II 型通用核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它 它 病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	1650	国产
68	肾综合症汉坦病毒 I、II 型分型核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad</p>	2200	国产

			<p>CFX96、LightCycler®480等PCR仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
69	钩端螺旋体核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	1650	国产

70	伯氏疏螺旋体核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	2200	国产
71	巴尔通体核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p>	1650	国产

			<p>2. 最低检测限： 500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
72	森林脑炎病毒核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限： 500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	1650	国产
73	博卡病毒核酸检测（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和</p>	1650	国产

			<p>CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
74	埃博拉病毒核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系</p>	1650	国产

			<p>数小于 5%。          特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
75	拉沙热病毒核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL；          精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。          特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	1650	国产
76	东部马脑炎病毒核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不</p>	1650	国产

			<p>限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
77	西部马脑炎病毒核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其</p>	1650	国产

			它 病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。		
78	西尼罗病毒核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它</p> <p>它 病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	1650	国产
79	乙型脑炎病毒核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad</p>	1650	国产

			<p>CFX96、LightCycler®480等PCR仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
80	立克次体核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	1650	国产

81	新型布尼亚病毒核酸测定试剂盒(荧光 PCR 法)	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	1650	国产
82	天花病毒核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p>	1650	国产

			<p>2. 最低检测限： 500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
83	结核杆菌病毒核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	25 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限： 500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	1650	国产
84	鼠疫杆菌（YP）核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)	25T/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和</p>	1450	国产

			<p>CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
85	鼠疫耶尔森菌 (YP) Caf1/Chro392/pla 基因多重核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)	25 测试/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系</p>	4350	国产

			<p>数小于 5%。          特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
86	猴痘病毒核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)(核心产品)	25 测试/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL；          精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。          特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	1450	国产
87	汉滩/汉城病毒 RNA 检测试剂盒(荧光 PCR 法)	50T/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不</p>	5775	国产

			<p>限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
88	登革热病毒/寨卡病毒/基孔肯雅热病毒核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)	50T/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其</p>	5500	国产

			它 病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。		
89	鼠疫耶尔森菌(YP)Caf1 基因核酸检测试剂盒	25T/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它 它 病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	1450	国产
90	鼠疫耶尔森菌 (YP) Chro392 基因核酸检测 试剂盒	25T/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad</p>	1450	国产

			<p>CFX96、LightCycler®480等PCR仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
91	鼠疫耶尔森菌 (YP) pla 基因核酸测试剂盒	25T/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	1450	国产

92	鼠疫耶尔森菌 (YP) Caf1\Chro392\pla 基因多重核酸检测试剂盒	25T/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	4350	国产
93	汉坦病毒核酸试剂盒 (实时荧光 PCR 试剂盒)	50T/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p>	2890	国产

			<p>2. 最低检测限： 500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
94	鼠疫耶尔森菌/汉坦病毒/拉沙热病毒/致病性钩端螺旋体/博卡病毒/巴尔通体/莫氏立克次体（荧光 PCR 法）	24 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限： 500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	3520	国产
95	嗜吞噬细胞无形体/伯氏疏螺旋体/贝氏柯克斯体/斑点热群立克次体/粒细胞埃立克体/恙	12 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和</p>	2200	国产

	虫病无形体/森林脑炎病毒/新型布尼亚病毒 (荧光 PCR 法)		<p>CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪, 包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限: 500 copies/mL; 精密度: 检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性: 与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>		
96	甲型流感/乙型流感/新型冠状病毒/新亚型流感 (检测 H5、H7、H9、H10) /白喉/百日咳/麻疹/流行性脑膜炎病原体联合检测试剂盒 (荧光 PCR 法)	50 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型, 适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪, 包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限: 500 copies/mL; 精密度: 检测精密度参考品的变异系</p>	8800	国产

			<p>数小于 5%。          特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它          病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。符合总署发布的海关技术要求 CLM012025049</p>		
97	登革/寨卡/疟原虫/乙型脑炎病毒联合检测试剂盒（荧光 PCR 法）	50 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL；          精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。          特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它          病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。符合总署发布的海关技术要求 CLM012025046</p>	5500	国产
98	裂谷热/基孔肯雅病毒/西尼罗病毒/奥罗普切病毒病原体联合检测试剂盒（荧光 PCR 法）	50 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和</p>	5500	国产

			<p>CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL； 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。符合总署发布的海关技术要求 CLM012025047</p>		
99	<p>诺如/伤寒杆菌/副伤寒杆菌/出血性大肠杆菌/细菌性痢疾/阿米巴性痢疾杆菌/副溶血弧菌病原体联合检测试剂盒（荧光 PCR 法）</p>	50 人份/盒	<p>1. 试剂使用仪器为开放性机型，适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪，包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。</p> <p>2. 最低检测限：500 copies/mL；</p>	7150	国产

			精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性：与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。		
100	磁力架	16 孔/96 孔	适配 0.2ml/0.5ml 单管或八联管	2500	国产
101	次氯酸钠（浓度 5%）	500ml/瓶		110	国产
102	氢氧化钠（浓度 3M）	500ml/瓶		110	国产
103	0.5mlPCR 管	1000 个/袋		200	国产
104	多功能双面板 48 孔	个		15	国产
105	EDTA-K2 采血管	5ml/支（带针）		3	国产
106	枸橼酸钠采血管	10ml/支（带针）		3	国产
107	普通采血管	5ml/支（带针）		3	国产
108	肝素钠采血管	5ml/支（带针）		3	国产
109	RPR 试剂	120T/盒		120	国产
110	TPPA 试剂	100T/盒		1429	国产
111	HbsAg 标准物质	0.5IU/ml 每只	适用机型 URANUS AE 115	150	国产

112	HCV 标准物质	0.5IU/ml 每只	适用机型 URANUS AE 115	150	国产
113	TP 标准物质	0.5IU/ml 每只	适用机型 URANUS AE 115	150	国产
114	HIV 标准物质	0.5IU/ml 每只	适用机型 URANUS AE 115	150	国产
115	毒品检测试纸（五项）	40T/盒×5		1344	国产
116	酶免加样针	每箱/12480 支	适用机型 URANUS AE 115	15000	国产
117	抗（D）试剂	10ML/支		202	国产
118	TP 梅毒检测试剂	96T/盒	适用机型 URANUS AE 115	227	国产
119	乙肝五项快速试纸	25T/盒	胶体金法	160	国产
120	丙肝快速试纸	50T/盒	胶体金法	160	国产
121	HIV 快速试纸	40T/盒	胶体金法	638	国产
122	黄色医疗垃圾袋	手提 32*38cm, 100 个/包		30	国产
123	黄色医疗垃圾袋	手提 55*60cm, 100 个/包		52	国产
124	黄色医疗垃圾袋	平口 76*90cm, 100 个/包		171	国产
125	黄色医疗垃圾袋	平口 90*100cm, 100 个/包		266	国产
126	医疗垃圾桶	20L		50	国产
127	医疗垃圾桶	30L		80	国产
128	医疗垃圾桶	60L		110	国产

129	标签打印贴纸	卷	适用标签机型号 ZD888t	22	国产
130	标签打印色带	110mm*300m	适用标签机型号 ZD888t	332	国产
131	医用冰箱温度计	个, -30~50℃	水银	15	国产
132	医用温湿度表	个, 指针式		50	国产
133	抑菌洁净洗手液	个, 500ml		16	国产
134	免洗手消毒凝胶	个, 500ml		16	国产
135	离心管 1.5ml (手掀盖/ 尖底)	500 支/包		38	国产
136	离心管 2ml (手掀盖/圆 底)	500 支/包		41	国产
137	离心管 5ml (手掀盖/圆 底)	300 支/包		48	国产
138	离心管 10ml (螺旋盖/ 尖底)	100 支/包		54	国产
139	离心管 15ml (螺旋盖/ 尖底) (可定制 PS 高透 明材质)	100 支/包		130	国产
140	离心管 50ml (螺旋盖/ 平底)	50 支/包		63	国产
141	离心管 50ml (螺旋盖/ 尖底)	50 支/包		32	国产
142	冻存管 5.0ml (-80° 配 硅胶垫)	200 支/包		265	国产
143	微量冻存管 2.0ml (10*47)	500 支/包		315	国产
144	不锈钢试管架(16mm*50 孔)	个		67	国产
145	一次性帽子医用	个	加厚外科蓝色, 医 用平顶帽	0.6	国产
146	一次性鞋套医用	双	加厚无纺布, 医用	0.6	国产

147	过氧化氢消毒液	500ml	适用于 HTY-SUPER SD2 机型	88	国产
148	一次性医用防护服	连脚带帽	防疫灭菌	17	国产
149	一次性医用隔离衣	反穿式	防疫灭菌防水	11	国产
150	医用防护口罩 N95	9132 型	3M	11	国产
151	一次性医用垫单	个 (150cm*80cm)	隔尿护理无菌	4	国产
152	一次性薄膜手套	100 只/包		9	国产
153	无粉乳胶检查手套	双	无粉	8	国产
154	无粉外科检查手套	双	无粉	8	国产
155	一次性医用外科口罩	10 个/包	蓝色	17	国产
156	医用实验室载玻片	50 片/盒		30	国产
157	医用折叠式擦手纸	230mm*225mm*200 抽		22	国产
158	显微镜专用擦镜纸	10×15CM/100 张		17	国产
159	皮肤消毒剂	100ml/瓶		22	国产
160	消毒泡腾片	100 片/瓶		22	国产
161	一次性止血带	A 型, 宽 2cm, 长 35cm, 50 条/盒	宽扁式, 点连式, 易分割, 抽取包装	44	国产
162	一次性采血垫巾	25*15cm, 100 张/包	无纺布, 白色	55	国产
163	医用无菌棉签	10cm, 20 支/袋, 20 袋/包	无菌棉签	20	国产
164	医用无菌棉签	15cm, 20 支/袋, 20 袋/包	无菌棉签	22	国产
165	碘伏	100ml/瓶		4	国产

166	一次性止血贴	采血型, 22mm, 100片/盒	医用创口贴	11	国产
167	B超用纸	200抽/包 原生木浆 230*230mm 单层	包	11	国产
168	耦合剂	250克/瓶	瓶	6	国产
169	医用输液贴	8cm*2.5cm/片, 100片/盒	盒	40	国产
170	小号阴道扩张器	小号 透明推拉式 灭菌	个	2.5	国产
171	中号阴道扩张器	中号 透明推拉式 灭菌	个	2.5	国产
172	妇科垫巾	60×80厘米无纺布 双层/片 蓝色灭菌	片	2	国产
173	一次性医用垫巾	50×60厘米无纺布 双层/片 蓝色灭菌	片	1.1	国产
174	一次性医用中单	100×200厘米/个 无纺布蓝色	个	13.2	国产
175	一次性压舌板	150×18×1.5 ± 0.1mm/ 个	个	2.2	国产
176	心电图记录纸	215mm×280mm	卷	83	国产
177	一次性无菌注射器	2.5ml/支	支	0.55	国产
178	一次性无菌注射器	1ml/支	支	0.55	国产
179	一次性视力遮眼板	白色 纸质 170*60mm 100片/盒	片	55	国产
180	消毒湿巾	酒精, 80片/包	包	11	国产
181	一次性使用手术单	500mmx600mm		24	国产
182	医用红外激光胶片	14x17 5*100张/箱	箱	11000	国产
183	生理盐水	500ml	瓶	5.5	国产
184	一次性吸氧管	包		5.5	国产

185	心电图机导联线	套		1320	国产
186	心电图吸球	套		110	国产
187	心电图夹子	套		110	国产
188	心电电极片	套		16.5	国产
189	心电图电池	套		1540	国产
190	听诊器	个		110	国产
191	雾化管	15cm /根		11	国产
192	紫外线消毒灯管	1.2m/根		75	国产
193	医用剪刀	10cm（弯头、直头）		8	国产
194	医用镊子	10cm		8	国产
195	一次性无菌换药包			11	国产
196	医用白色胶布	卷		2.5	国产
197	医用纱布块	5*7cm 5片/包、 6*8cm 5片/包		16.5	国产
198	体温计	电子		16.5	国产
199	体温计	水银玻璃		5.5	国产
200	自封袋 6 号	100 个/包		11	国产
201	自封袋 8 号	100 个/包		16.5	国产
202	自封袋 10 号	100 个/包		22	国产
203	塑料滴管（0.1ml）	1000 支/包		33	国产

204	75%酒精	100ml		5	国产
205	75%酒精	500ml		5.5	国产
206	利器盒	1L		14	国产
207	利器盒	3L		28	国产
208	利器盒	5L		38	国产
209	一次性尿杯	个	透明, PVC 软尿杯	1	国产
210	一次性大便采集管	个	25ml, 旋盖型	1	国产
211	ME-压力蒸汽灭菌生物指示剂	20 只/盒		430	国产
212	121℃压力蒸汽灭菌化学指示卡	200 片/盒		160	国产
213	一次性消毒剂指示卡	盒		120	国产
214	紫外线强度指示卡	100 片/盒		115	国产
215	新冠核酸检测试剂 (核心产品)	50T/盒	1. 试剂使用仪器为开放性机型, 适用于含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道全自动荧光 PCR 检测仪等实时荧光定量 PCR 仪, 包括但不限于 ABI7500、SLAN-96S/96P、AutraMic mini4800、Bio-Rad CFX96、LightCycler®480 等 PCR 仪及相应软件。 2. 最低检测限:	200	国产

			500 copies/mL; 精密度: 检测精密度参考品的变异系数小于 5%。 特异性: 与其感染部位相同或感染征状相似且常见的其它病原体以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。		
216	新冠核酸提取试剂	60T/盒	适用于实验室现有仪器上海之江 EX3600	120	国产
217	新冠核酸提取试剂	96T/盒	适用于实验室现有仪器 AutraMic mini9600	192	国产
218	9600 核酸提取专用移液枪头	96 支/盒	适用于实验室现有仪器 AutraMic mini9600	45	国产
219	新冠核糖核酸非定值质控品	10 支/盒	水平 2 (500 拷贝)	2800	国产
220	10ul 盒装滤芯吸头	96 个/盒. 10 盒/中盒. 5 中盒/箱		1239	国产
221	10ul 加长盒装滤芯吸头	96 个/盒. 10 盒/中盒. 5 中盒/箱		1294	国产
222	100ul 盒装滤芯吸头	96 个/盒. 10 盒/中盒. 5 中盒/箱		1394	国产
223	200ul 盒装滤芯吸头	96 个/盒. 10 盒/中盒. 5 中盒/箱		1394	国产
224	200ul 加长盒装滤芯吸头	96 个/盒. 10 盒/中盒. 5 中盒/箱		1549	国产
225	1000ul 盒装滤芯吸头	100 个/盒. 10 盒/中盒. 5 中盒/箱		1549	国产
226	1000ul 加长盒装滤芯吸头	96 个/盒. 10 盒/中盒. 5 中盒/箱		1611	国产
227	ZLC (Z1) 清洗液	5L/桶	适用北京众驰	950	国产
228	ZLC (Z2) 清洗液	5L/桶	适用北京众驰	950	国产

229	ZLB 非牛顿流体质控物	100ml/盒	适用北京众驰	600	国产
230	一次性痰液尿液采集管	40ml 手掀盖, 100 个/包		80	国产
231	一次性尿液试管(塑料)	10ml, 200 支/包		80	国产
232	一次性尿液吸(滴)管(塑料)	2ml, 200 支/包		15	国产
233	一次性塑料试管(妇科)	12ml, 200 支/包		80	国产
234	疟疾快速检测试剂盒	25T/盒		3277	国产
235	苏木素染液	100ml		400	国产
236	伊红染液(醇溶)染液	100ml		200	国产
237	瑞氏-姬姆萨染液	20ml+40ml		120	国产
238	培养普通平板系列(血琼脂平板)	90mm 5 块/包, 块	30060101M02	11	国产
239	培养普通平板系列(SS琼脂平板)	90mm 5 块/包, 块	30060104M02	11	国产
240	培养普通平板系列(麦康凯琼脂平板)	90mm 5 块/包, 块	30060105M02	11	国产
241	培养普通平板系列(伊红美兰琼脂平板)	70mm 5 块/包, 块	30060106M01	11	国产
242	培养显色平板系列(弧菌显色平板)	70mm 20 块/盒, 块	30060203M01	15	国产
243	一次性样本采集管(通用保菌液型)	20 支/盒, 支	SKY136-2	6	国产
244	一次性样本采集管(碱性蛋白胨水型)	20 支/盒, 支	SKY131-2	6	国产
245	一次性样本采集管(GN增菌液型)	20 支/盒, 支	SKY103	6	国产
246	一次性样本采集管(生理盐水型)	20 支/盒, 支	SKY106-2	6	国产

247	一次性使用采样器（肠道致病菌的采集、运送型）	20 支/盒，支	SKY112-2	6	国产
248	Tip 头（1000 微升）	4800 支/箱，箱	适用于长安 IMADEK ME-8800 机型	3600	国产

# 第五部分 合同

## 合同协议

（此合同仅供参考，最终以双方实际签订为准）

**买方：**

**卖方：**

经招标确定\_\_\_\_\_（以下简称卖方）为买方 项目采购协议供应商。为了明确买卖双方在合作中的权力和义务，根据《中华人民共和国合同法》等相关法律法规规定，买卖双方本着长期合作、互惠互利的基础原则，经友好协商达成本采购框架协议。

### 1.协议标的

1.1 协议生效后，买方同意采购，卖方同意提供本协议项下的有关货物及有关服务。

1.2 本协议为框架协议，除另有约定外均按照本协议内容执行，买方所需的具体货物清单与单价以买方订单或附件约定为准，具体货物的数量均为预测数据,卖方若因此产生的备货库存或者呆滞情况，与买方无关。

1.3 卖方向买方同时提供所供货物的以下服务：培训、安装、测试验收、质保期服务、质保期后服务等（如涉及）。

1.4 供货范围应完全满足协议条款的全部规定和要求。

1.5 在买方依照协议规定履行其协议义务的条件下，卖方应依照协议规定而履行其协议义务。

1.6 对卖方所能供应货物，买方亦有权在其他供应商中进行比较采购。

### 2.协议价格

2.1 协议价格是协议货物在协议规定的地点交货并且卖方完全正确履行其协议义

务的价格，已包括将货物送至买方指定地点产生或与之相关的所有费用，包括但不限于设计、生产、检验、包装、运输、保险、装卸、安装、技术服务（包括技术资料、图纸、图片的提供）、售后服务、人员培训、人员劳务、质保期服务等发生的所有费用及一切税费（包括关税、增值税等）。

2.3 在协议范围内，卖方承诺向买方提供最优惠的具有竞争性的最低价格，在同一时期及相似的供货量情况下，如果卖方以更低的价格供应其他买方时，则买方有权要求卖方按照更低的价格最终结算。

### **3.付款**

3.1 付款方式：按照双方协议执行过程中另行签订的合同为准

3.2 卖方以合同为单位单独开具发票，发票上产品描述需要与订货单产品描述一致，如有变化，请另附说明，该说明须买方签字确认。

3.3 付款时间：具体以合同签订时买方要求为准

### **4.合同与交货**

4.1 买卖双方根据本协议，执行每笔交易的合同须加盖买卖双方公章（或合同章）。本协议为年度框架协议，具体合同内容按照合同另行约定。

4.2 卖方在收到买方加盖买方合同章的合同后，须在两个工作日内（逢节假日顺延），邮件回传加盖卖方公章（或合同章）的合同扫描件予以确认，合同生效；十个工作日内（逢节假日顺延）递交卖方加盖公章（或合同章）合同原件，卖方须按照生效合同全面履行。

4.3 买卖双方必须遵守合同，经正式确定的合同的各项内容包括：产品名称、产品型号、产品价格、产品数量、产品交货期、产品交货地点、付款期限、所有合同附带说明或者条款等。

4.4 卖方根据合同内容，提前一天将供货内容通知买方，由买方确定交货的时间与地点。

4.5 卖方在交货时，须提供送货单、产品合格证或质量检验报告、质量承诺书、相关质量证明文件以及合同要求提供的其它文件，如原产地证明，进口报关证明等凭证。送货单上须明确注明合同号、买方物资编码、物资名称、品牌、型号、数量、单位等基础信息。

4.6 买方按卖方实际供货数量、包装等验收，与计划不符合的，买方有权拒绝接收，由此造成的损失由卖方承担。如果在质量异议期或者使用过程中发现试剂耗材等产品，自身质量存在瑕疵影响使用或产品的品种、型号、规格不符合规定，买方可要求卖方立即退还货款，并拒付不符合合同规定部分的货款，货款已付的卖方需向买方退还对应金额的货款，给买方造成损失的，乙方需承担赔偿责任。

4.7 卖方必须满足经双方确认的生效合同中交货期的要求按时交货。除非买方要求，卖方交货时间提前或推迟不得超过24 小时，否则视为逾期交货。如果卖方不能按时交货，卖方应立即将修改后的交货日期和交货数量在买方提出的要求后24 小时内以书面或邮件形式通知买方，买方将有权选择是否需要卖方继续履行本协议。

## **5. 协议变更**

5.1 因买方的原因变更合同的，买方应以书面形式通知卖方，并经双方协商一致签署有关变更文件。如由此造成卖方履行合同的价格或时间变化，将对合同价格、交货期进行合理调整。卖方据此要求的调整必须在收到买方通知后1 周内提出。

5.2 无论是根据合同要求，或是现场实际情况作出变更，卖方都不能免除其对货物应承担的责任。

5.3 除了买卖双方签署书面文件修改合同，并成为合同不可分割的一部分的情况外，合同的条件不得有任何变化或修改。

## **6.终止协议**

6.1 采购资格期限内任何一方不得擅自终止协议，否则应负担所造成的一切损失。除本协议明确约定一方有权单方解除协议的情形之外，如一方因故需终止协议，必须提前一个月书面通知另一方，经双方达成一致意见后，方可终止。

6.2 出现下列情况时本协议自行终止:

- (1)本协议正常履行完毕;
- (2)买卖双方协议终止本协议的履行;
- (3)不可抗力导致本协议无法履行或履行不必要时;
- (4)因卖方产品质量或服务问题给买方造成重大损失的。

## 7.争议的解决

7.1 买卖双方在履行合同（协议）的过程中，一方违约的，应按照《合同法》的规定承担违约责任，违约方给对方造成损失的，应承担相应经济赔偿责任。同时一方在出现违约情况后，另一方视对方违约情况，有权通知对方采取弥补措施直至合同解除。

7.2 因本协议、履行本协议或处理本协议相关的事宜发生的纠纷，双方应主动协商解决，如从该协商开始后六十（60）天内买卖双方仍不能友好解决合同争端，双方同意由仲裁委员会仲裁。

7.3 在仲裁期间，除正在进行仲裁的部分外，本订单(合同)其他部分应继续执行。

## 8.协议生效

本协议在双方法定代表人或双方授权代表签字并加盖公章（或合同章）后生效，协议有效期为两年。

买方（章）: 卖方（章）:

地址:

地址:

法定代理人:

法定代理人:

委托代理人:

委托代理人:

电话: 电话:

传真: 传真:

邮政编码: 邮政编码:

签订日期: 年月日 签订日期: 年月日

## 第六部分 投标文件格式

\_\_\_\_\_（项目名称）招标

正本/副本

### 磋商响应文件

供应商：\_\_\_\_\_（盖单位章）

法定代表人或其委托代理人：\_\_\_\_\_（签字）

\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

## 目 录

- 1) 投标函
- 2) 供应商概况
- 3) 法定代表人资格证明书和法定代表人授权委托书
- 4) 关于资格的声明函
- 5) 企业人员情况
- 6) 2022 年 1 月 1 日至今供应类似项目的业绩
- 7) 投标单位反商业贿赂承诺书
- 8) 技术部分响应文件
- 9) 报价一览表
- 10) 商务条款偏离表
- 11) 技术偏离表
- 12) 中小微企业证明文件
- 13) 供应商认为有必要说明的其它内容

备注：供应商须按此顺序编制磋商文件并编制页码，未给定格式的供应商自拟。

## 附件一：

### 投 标 函

致：

根据贵方为\_\_\_\_\_（项目名称）\_\_\_\_\_项目招标的招标文件\_\_\_\_\_（项目编号/包号）\_\_\_\_\_，  
签字代表\_\_\_\_\_（姓名、职务）\_\_\_\_\_经正式授权并代表供应商\_\_\_\_\_（供应商名称、地址）\_\_\_\_\_提  
交投标文件正本一份和副本二份。并且承诺投标有效期60天。

（1）按招标文件供应商须知、采购需求及其他要求提供有关文件。

（2）资格证明文件。

（3）据此函，签字代表宣布并同意如下：

1、供应商将按招标文件的规定履行合同责任和义务；

2、供应商已仔细阅读并理解了招标文件的全部，包括修改文件（如有的话）。我们完全理解并同意放弃对这方面有不明及误解的权利。

3、供应商同意提供按照贵方可能要求的与其投标有关的一切数据或资料，完全理解贵方不一定接受最低价的投标或收到的任何投标的约定。

供应商(公章)：\_\_\_\_\_

法定代表人或授权代表(签字或盖章)：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

附件二：

供应商基本情况表

供应商名称				
注册地址			邮政编码	
联系方式	联系人		电 话	
	传 真		网 址	
组织结构				
法定代表人	姓名		电话	
成立时间			人员数量：	人
营业执照号			配送车辆：	辆
注册资金			营业场所面积：	m <sup>2</sup>
开户银行			仓储面积：	m <sup>2</sup>
账号			2024 年至今营业额：	万元
经营范围				
备注				

注：附企业简介及营业执照、企业所需相关资质证书（如有）、管理体系认证（如有）、财务相关报表或审计报告、人员配置等复印件并加盖企业公章。

单位名称（公章）：

年 月 日

附件三：

### 法定代表人资格证明书

单位名称：

地址：

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

身份证号码：\_\_\_\_\_系\_\_\_\_\_（单位  
名称）的法定代表人。

特此证明。

附：法人身份证正反面复印件

（注：法定代表人参与投标仅需提供此表）

单位名称：\_\_\_\_\_（盖章）

日期：\_\_\_\_\_年\_\_月\_\_日

## 法人代表授权委托书

致：本人（姓名）\_\_\_\_\_系\_\_\_\_\_公司的法定代表人，  
现授权委托\_\_\_\_\_（单位名称）的\_\_\_\_\_（姓名）为我公司代理人，  
身份证号码：\_\_\_\_\_，以本公司的名义参加\_\_\_\_\_（项目名  
称）\_\_\_\_\_的投标活动。代理人负责在开标、评标、合同谈判过程中的所签署  
的一切文件和处理与之有关的一切事务，我均予以承认。

本授权书于\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日签字生效，特此声明。

此处附法人身份证复印件正反面

此处附被授权人身份证复印件正  
反面

（注：授权人参与投标需提供此表及法定代表人资格证明书）

法定代表人签字：

代表人（被授权人）签字：

被授权人职务：

电话：

地址：

授权单位（盖章）：

附件四：

关于资格的声明函

致：

关于贵方 \_\_\_\_年 \_\_\_\_月 \_\_\_\_日第 \_\_\_\_（磋商文件编号）\_\_ 招标公告关于  
“\_\_\_\_\_”的招标项目，本签字人愿意参加投标，并有能力提供\_\_（项目名  
称）\_\_项目中的（招标包号及内容）采购货物及相关服务，并保证所提交的所有文件和说  
明是真实和准确的。

供应商：\_\_\_\_（供应商名称）\_\_\_\_ 签字人姓名、职务：

地址：\_\_\_\_\_ 授权签署本资格文件人：授权人姓名

传真：\_\_\_\_\_

邮编：\_\_\_\_\_ 电话：\_\_\_\_\_

盖章：

\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 附件五：

### 企业人员情况

项目组人员配备情况：					
姓名	年龄	性别	在本项目中现任职务	从业工作 年限	主要工作业绩和经历

注：1、请详细介绍为本项目人员配备计划，包括但不限于以上内容。

2、其他能够证明上述人员经验、资历等的相关证明材料。

3、投入劳动力的劳动合同、身份证复印件、近3个月社保等。



附件七：

投标单位反商业贿赂承诺书

我公司（商户）承诺在\_\_\_\_\_招投标活动中，不给予国家工作人员以及中介机构工作人员及其亲属各种形式的商业贿赂（包括送礼金礼品、有价证券、购物券、回扣、佣金、咨询费、劳务费、赞助费、宣传费、支付旅游费用、报销各种消费凭证、宴请、娱乐等），如有上述行为，我公司及项目参与人员愿意按照《反不正当竞争法》的有关规定接受处罚。

单位名称： \_\_\_\_\_（盖章）

公司法人代表： \_\_\_\_\_（签字）

法人授权代表签字： \_\_\_\_\_（签字）

附件八：

## 服务方案

（根据需要编写，格式自制）

1. 针对本项目的详细售后服务方案
2. 针对本项目的详细实施方案；
3. 其他建议。

上述内容仅供参考，如有不足，请自行补充提供。

附件九：

报价一览表

标项名称：

标段编号：

序号	项目	折扣（%）
1	投标折扣（%）	小写： _____ ； 大写： _____ ；
合同履行期限：		
交货期：		
交货地点：		
产品使用效期：		
付款方式：		
备注：		

注：

1、报价包括项目实施所需的货物费、包装运输费、装卸费、管理费、利润、税费及其他一切费用。

2、以采购文件中采购文件“第四部分招标范围及用户需求”中采购人给定的单品单价最高限价为基准，统一报折扣（如投标报价“九五折”，投标报价一览表中填写为“95%”），折扣不接受>100%的报价。

3、表中大小写不一致时，以大写为准。

供应商法定代表人（或其委托代理人）签字或盖章：

供应商名称（公章）

\_\_\_\_\_年\_\_月\_\_日

## 报价明细表

标项名称：

标段编号：

序号	名称	规格	单位	数量	产地/品牌	最高限价	投标折扣 (%)	折扣后价格 (元)	备注
1									
2									
3									
...									

授权代表（签字）：

供应商名称（公章）：

年 月 日

附件十：

商务条款偏离表

投标人名称（签章）：

项目编号：

序号	招标文件 条目号	招标文件的商务条款	投标文件的商务条款	说明

注：投标人要将投标文件与招标文件在商务部分的差异之处汇集成此表。偏离表未填写视为无偏离。

投标人名称（盖章）：

法定代表人（签字或盖章）：

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

# 附件十一：

## 技术偏离表

项目名称：

项目编号：

项目	招标参数	应标参数	正/负偏离/响应	备注
产品名称	..... ..... ..... .....	..... ..... ..... .....	正/负/响应	需逐条对应
.....				
.....				
.....				
.....				

注：投标人要将投标文件与招标文件在技术部分的差异之处汇集成此表。投标方必须详细填写技术偏离表。

投标人名称（盖章）：

法定代表人或其委托代理人（签字或盖章）：

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_月\_\_\_日

## 附件十二：

### 中小微企业证明文件

#### 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）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<sup>1</sup>，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）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：

<sup>1</sup>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。

## 2、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。

（残疾人福利性单位适用）

投标人名称：\_\_\_\_（盖章）

法定代表人或委托代理人：\_\_\_\_（签字或盖章）

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

### 3、监狱企业声明函

（监狱企业适用）

单位郑重声明，根据《财政部司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68号）的规定，本单位为符合条件的监狱企业。

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。

投标单位：（全称）（盖章）

法定代表人或委托代理人：（签字或盖章）

日期： 年 月 日

附：省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的监狱企业证明文件。

备注：填写前请认真阅读《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）相关规定。如不符合前述相关规定所确定的监狱企业，则不需要在投标文件中提供本《监狱企业声明函》；若符合前述相关规定所确定的监狱企业，除了提供本《监狱企业声明函》，还需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。

## 附件十三：

### 供应商认为有必要说明的其它内容

（格式自拟）

应包含：投标保证金缴纳凭证、“信用中国”网站([www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn))、中国政府采购网([www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn))三年内未被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单的(尚在处罚期内的)、经营异常名录的网页查询结果及供应商认为有必要说明的其它内容。

注：网站搜索页输入供应商名称，查询相关信息，提供网页打印件。

## 投标人反商业贿赂承诺书

### 承诺书（1）

我公司承诺在（项目名称）招标活动中，不给予国家工作人员以及中介机构工作人员及其亲属各种形式的商业贿赂（包括送礼金礼品、有价证券、购物券、回扣、佣金、咨询费、劳务费、赞助费、宣传费、支付旅游费用、报销各种消费凭证、宴请、娱乐等），如有上述行为，我公司及项目参与人员愿意按照《反不正当竞争法》的有关规定接受处罚。

投标人名称（盖章）：\_\_\_\_\_

法定代表人（签字或盖章）：

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 承诺书（2）

### 投标单位承诺书

我公司承诺在参加本次（项目名称） 投标前三年内，无以下行为：重大违法行为；

商业贿赂行为；

政府采购法《第七十七条》，列入不良行为记录名单的各种行为；

如有上述行为，我公司及项目参与人员自愿放弃本次项目的投标、报价资格，若为预中标、成交人，也自愿放弃中标、成交资格。

投标人名称（盖章）：\_\_\_\_\_

法定代表人（签字或盖章）：

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

投标文件未附有招标人不能接受的附加条件承诺书

(格式自拟)

具有履行合同所必需的设备和专业技术能力

(格式自拟)

# 无重大违法记录声明书

(格式自拟)

## 关于符合本国产品标准的声明函

本公司（单位）郑重声明，根据《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》（国办发〔2025〕34号）的规定，本公司（单位）提供的以下产品属于本国产品。具体情况如下：

1. （产品名称1）<sup>1</sup>，生产厂为（厂名）<sup>2</sup>，厂址为（生产厂址）。（产品名称1）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）<sup>3</sup>。（产品名称1）的（关键组件）<sup>4</sup>在中国境内生产。（产品名称1）的（关键工序）<sup>5</sup>在中国境内完成。

2. （产品名称2），生产厂为（厂名），厂址为（生产厂址）。（产品名称2）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（产品名称2）的（关键组件）在中国境内生产。（产品名称2）的（关键工序）在中国境内完成。

.....

本公司（单位）对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，愿承担相应法律责任。

公司（单位）名称（盖章）：

日期：        年    月    日

- 
1. 产品如有型号，请在“产品名称”栏一并填写。
  2. 生产厂名与厂址应与生产厂营业执照载明的相关信息保持一致。
  3. 该产品的中国境内生产的组件成本占比相关要求实施前，“规定比例”栏可不填，下同。
  4. 该产品的关键组件要求实施前，“关键组件”栏可不填，下同。
  5. 该产品的关键工序要求实施前，“关键工序”栏可不填，下同。

## 第七部分 评标办法附表

附表一：资格审查表

序号	投标人资格审查内容	评审意见	
		是	否
1	投标人具有独立承担民事责任的能力，提供有效的营业执照（已实行三证合一的企业仅提供有社会信用代码的新版营业执照）、组织机构代码证、税务登记证；		
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度，提供经审计的2024年财务审计报告或银行资信证明，成立不足1年的企业提供自成立以来以来的财务报表（财务报表应至少包括资产负债表、损益表、现金流量表或财务状况变动表，当月新成立公司不需提供）		
3	提供投标截止时间前6个月内任意一个月的依法缴纳税收的证明（如纳税凭证）复印件，如依法免税的，应提供相应文件证明其依法免税，从取得营业执照时间起到响应文件提交截止时间为止不足要求月数的，只需提供从取得营业执照起的依法缴纳税收的相应证明文件；		
4	提供投标截止时间前6个月内任意一个月的依法缴纳社会保险的证明（如缴费凭证）复印件，如依法不需要缴纳社会保障资金的，应提供相应文件证明其依法不需要缴纳社会保障资金，从取得营业执照时间起到响应文件提交截止时间为止不足要求月数的，只需提供从取得营业执照起的依法缴纳社会保障资金相应证明文件）；		
5	具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料（承诺书或证明材料，格式自拟）；		
6	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；		
7	法律、行政法规规定的其他条件。		
8	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、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单。		
9	投标人具有医疗器械经营资格；属于医疗器械管理的产品需根据《医疗器械监督管理条例》（国务院令第650号）有关内容办理医疗器械产品注册或备案。所投产品不属于医疗器械的可不提供以上内容。		
10	本项目专门面向中小企业（需提供完整准确的中小企业声明函）		
	结 论		

附表二：符合性审查表

序号	评审标准
1	响应文件是否按磋商文件的要求加盖供应商单位公章、法定代表人或单位负责人或其委托代理人签字或盖章；
2	响应文件提供法定代表人授权委托书或提供法定代表人身份证明
3	投标报价具有唯一性，未超过采购文件中规定的投标报价，本项目不接受选择性报价；
4	合同履行期限是否符合磋商文件要求；
5	供应商是否完全响应磋商文件中“★”条款的要求；
6	供应商是否按磋商文件要求递交投标保证金；
7	响应文件与事实不符或提供虚假或失实资料的；
8	不符合法律、法规和磋商文件中规定的其他要求，以及其他磋商小组认为不能实质上满足磋商文件要求的。
备注	响应文件有上述不满足符合性审查内容之一的，为未能对磋商文件做出实质性响应，作无效投标处理，不再进入以后的评审程序。

附表三：评审规则（100分）

序号	评审因素	分值	评审标准说明
1	价格评分	30	综合评分法中的价格分统一采用低价优先法计算，即满足招标文件要求且最终报价最低的供应商价格为评标基准价，其价格得分为满分。其他供应商的最后磋商报价折扣得分统一按照下列公式计算：磋商报价得分=（磋商基准价/最后磋商报价折扣） $\times 30\% \times 100$ 。
2	类似项目业绩	12	供应商须提供近三年（2022年1月1日至今）类似业绩证明材料（供货合同或中标通知书），每有一项加2分，最多得12分。
3	产品符合性	16	根据投标人的产品技术参数响应程度打分，所投产品所有技术参数全部满足磋商文件要求的得基本分16分，每有一项指标不响应要求的扣0.1分，扣完为止。 要求提供相关证明材料，内容不限于（产品彩页、实物照片、证书、查询链接、技术白皮书、检测报告等）未提供或不符合要求的，视为不响应技术规格。 注：证明材料提供任意一项即可。
4	仓储设施设备及备品库存	6	1、仓库存房；2、仓存设备、仓存具有冷冻冷藏功能（冷冻冷藏功能根据产品需要）；3、备品库存，以上内容每提供一项内容得2分，需提供相关证明材料，如仓存租赁合同或房产证等证明材料、仓存设备购置发票及仓存具有冷冻冷藏功能证明、备品库存清单等，未提供相关证明材料相应内容不得分。
5	供货方案	10	方案内容包括但不限于：①库存管理方案，②配送方案，③质

			<p>量保证方案及措施，④进度安排及保证措施等 4 项内容，方案内容完整齐全，符合项目实际（第四部分 采购需求）的，得 10 分；每缺少一项方案内容扣 2.5 分，每有一项内容存在缺陷的扣 1.25 分，扣完为止。</p> <p>注：1. 内容存在缺陷是指：①该项内容描述前后不一致；②该项内容所阐述的项目信息与本项目实际信息不一致；③该项内容引用的规定、规范错误；④该项内容描述不符合国家相关法律法规、政策文件、规范标准要求；⑤该项内容阐述的方式方法明显不符合本项目实际情况；⑥该项内容描述与本项目实际情况不符；⑦该项内容套用其他项目内容。</p>
6	项目实施进度计划	10	<p>项目实施进度计划①安排完整合理；②计划详实；③符合客观情况、阶段分明；④满足项目需求能够保证正常交付等 4 项内容，方案内容完整齐全，符合项目实际的，得 10 分，每缺少一项方案内容扣 2.5 分，每有一项内容存在缺陷的扣 1.25 分，扣完为止。</p> <p>注：1. 内容存在缺陷是指：①该项内容描述前后不一致；②该项内容所阐述的项目信息与本项目实际信息不一致；③该项内容引用的规定、规范错误；④该项内容描述不符合国家相关法律法规、政策文件、规范标准要求；⑤该项内容阐述的方式方法明显不符合本项目实际情况；⑥该项内容描述与本项目实际情况不符；⑦该项内容套用其他项目内容。</p>
7	售后服务方案	10	<p>根据投标人提供的售后服务方案内容进行综合评审。售后服务方案内容充分，详细具体，内容包括：1、服务方案承诺；2、响应时间；3、服务流程（包括故障处理、上门维护、紧急维护、重要服务、电话回访维护等）；4、退、换货方案（承诺若在使用过程中发现产品质量有问题，免费进行退换货，由此造成的一切费用由投标人承担，承诺免费提供破损产品退换）；</p>

		<p>5、售后服务记录（包括服务报告、质量考核评估、满意度调查、电话回访记录）</p> <p>方案完全满足要求的得 10 分；每缺一个要素扣 2 分，每个要素里每有一处内容缺陷扣 1 分，扣完为止，未提供不得分。</p> <p>注：1. 内容存在缺陷是指：①该项内容描述前后不一致；②该项内容所阐述的项目信息与本项目实际信息不一致；③该项内容引用的规定、规范错误；④该项内容描述不符合国家相关法律法规、政策文件、规范标准要求；⑤该项内容阐述的方式方法明显不符合本项目实际情况；⑥该项内容描述与本项目实际情况不符；⑦该项内容套用其他项目内容。</p>
8	应急预案	<p>6</p> <p>综合考虑供应商提供的本项目应急管理预案对采购需求的响应程度。①履约或运输中的突发应急措施；②因问题产品引发的医疗事故应急措施；③临时配送任务的应急措施等。</p> <p>方案完全满足要求的得 6 分；每缺一个要素扣 2 分，每个要素里每有一处内容缺陷扣 1 分，扣完为止，未提供不得分。</p> <p>注：1. 内容存在缺陷是指：①该项内容描述前后不一致；②该项内容所阐述的项目信息与本项目实际信息不一致；③该项内容引用的规定、规范错误；④该项内容描述不符合国家相关法律法规、政策文件、规范标准要求；⑤该项内容阐述的方式方法明显不符合本项目实际情况；⑥该项内容描述与本项目实际情况不符；⑦该项内容套用其他项目内容。</p>

## 二次报价单

标项名称：

标段编号：

序号	项目	折扣 (%)
1	投标折扣 (%)	小写： _____ ； 大写： _____ ；
合同履行期限：		
交货期：		
交货地点：		
产品使用效期：		
付款方式：		
备注：		

注：

1、报价包括项目实施所需的货物费、包装运输费、装卸费、管理费、利润、税费及其他一切费用。

2、以采购文件中采购文件“第四部分招标范围及用户需求”中采购人给定的单品单价最高限价为基准，统一报折扣（如投标报价“九五折”，投标报价一览表中填写为“95%”），折扣不接受>100%的报价。。

3、表中大小写不一致时，以大写为准。

4. 本报价单需要供应商单独打印并加盖印章，带至开标现场填写。

供应商法定代表人（或其委托代理人）签字或盖章：

供应商名称（公章）：

年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 二次报价明细表

标项名称：

标段编号：

序号	名称	规格	单位	数量	产地/品牌	最高限价	投标折扣 (%)	折扣后价格 (元)	备注
1									
2									
3									
...									

授权代表（签字）：

供应商名称（公章）：

年 月 日