

# 招 标 文 件

## ( 货 物 类 )

采购项目名称: **2024年微生物检测试剂耗材采购(二次)**

采购项目编号: **N5109012024000288**

遂宁市疾病预防控制中心

四川思渠国际招标有限公司共同编制

2024年12月26日

# 第一章 投标邀请

四川思渠国际招标有限公司（以下简称“代理机构”）受遂宁市疾病预防控制中心委托，拟对2024年微生物检测试剂耗材采购(二次)采用公开招标方式进行采购，兹邀请符合本次招标要求的供应商参加投标。本项目为四川省遂宁市市本级政府采购项目，适用《中华人民共和国政府采购法》等法律制度规定。

**1.1.采购项目编号： N5109012024000288**

**1.2.采购项目名称： 2024年微生物检测试剂耗材采购(二次)**

**1.3.招标项目简介**

遂宁市疾病预防控制中心拟采购2024年微生物检测试剂耗材一批，本项目分为10个包。

**1.4.邀请供应商方式**

本项目以招标公告的方式邀请供应商参加投标，招标公告在四川政府采购网（[www.ccgp-sichuan.gov.cn](http://www.ccgp-sichuan.gov.cn)）发布。

**1.5.供应商参加本次政府采购活动应具备的条件**

根据《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定，供应商应当具备下列条件：

一、需要满足的一般资格要求：

- （一）具有独立承担民事责任的能力；
- （二）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- （三）具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
- （四）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- （五）参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录。

二、落实政府采购政策需满足的资格要求：

采购包1：无。

采购包2：无。

采购包3：无。

采购包4：无。

采购包5：无。

采购包6：无。

采购包7：无。

采购包8：无。

三、本项目的特定资格要求：

采购包1：

1、（1）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；（描述：（1）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人须出具承诺函承诺：投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，并在签订合同同时向采购人提供所投产品及其配置产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；）

2、（2）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理

条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）；（描述：（2）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）；）

3、（3）如是使用进口产品参加投标，非投标人单位自己生产的，需提供制造商家针对本项目的授权书（若非制造商直接授权，要求提供制造商与分销商或经销商或代理商的完整授权关系文件）。（描述：（3）如是使用进口产品参加投标，非投标人单位自己生产的，需提供制造商家针对本项目的授权书（若非制造商直接授权，要求提供制造商与分销商或经销商或代理商的完整授权关系文件）。）

#### 采购包2:

1、（1）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；（描述：（1）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人须出具承诺函承诺：投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，并在签订合同时向采购人提供所投产品及其配置产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；）

2、（2）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）；（描述：（2）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）；）

3、（3）如是使用进口产品参加投标，非投标人单位自己生产的，需提供制造商家针对本项目的授权书（若非制造商直接授权，要求提供制造商与分销商或经销商或代理商的完整授权关系文件）。（描述：（3）如是使用进口产品参加投标，非投标人单位自己生产的，需提供制造商家针对本项目的授权书（若非制造商直接授权，要求提供制造商与分销商或经销商或代理商的完整授权关系文件）。）

#### 采购包3:

1、（1）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；（描述：（1）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人须出具承诺函承诺：投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，并在签订合同时向采购人提供所投产品及其配置产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；）

2、（2）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）；（描述：（2）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）；）

3、（3）如是使用进口产品参加投标，非投标人单位自己生产的，需提供制造商家针对本项目的授权书（若非制造商直接授权，要求提供制造商与分销商或经销商或代理商的完整授权关系文件）。（描述：（3）如是使用进口产品参加投标，非投标人单位自己生产的，需提供制造商家针对本项目的授权书（若非制造商直接授权，要求提供制造商与分销商或经销商或代理商的完整授权关系文件）。）

#### 采购包4:

1、（1）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；（描述：（1）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人须出具承诺函承诺：投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，并在签订合同时向采购人提供所投产品及其配置产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；）

2、（2）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）；（描述：（2）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）；）

3、（3）如是使用进口产品参加投标，非投标人单位自己生产的，需提供制造商家针对本项目的授权书（若非制造商直接授权，要求提供制造商与分销商或经销商或代理商的完整授权关系文件）。（描述：（3）如是使用进口产品参加投标，非投标人单位自己生产的，需提供制造商家针对本项目的授权书（若非制造商直接授权，要求提供制造商与分销商或经销商或代理商的完整授权关系文件）。）

#### 采购包5:

1、（1）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；（描述：（1）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人须出具承诺函承诺：投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，并在签订合同时向采购人提供所投产品及其配置产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；）

2、（2）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）。（描述：（2）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）。）

#### 采购包6:

1、（1）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；（描述：（1）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人须出具承诺函承诺：投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，并在签订合同时向采购人提供所投产品及其配置产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；）

2、（2）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）；（描述：（2）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）；）

3、（3）如是使用进口产品参加投标，非投标人单位自己生产的，需提供制造商针对本项目的授权书（若非制造商直接授权，要求提供制造商与分销商或经销商或代理商的完整授权关系文件）。（描述：（3）如是使用进口产品参加投标，非投标人单位自己生产的，需提供制造商针对本项目的授权书（若非制造商直接授权，要求提供制造商与分销商或经销商或代理商的完整授权关系文件）。）

**采购包7:**

1、（1）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；（描述：（1）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人须出具承诺函承诺：投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，并在签订合同时向采购人提供所投产品及其配置产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；）

2、（2）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）。（描述：（2）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）。）

**采购包8:**

1、（1）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；（描述：（1）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人须出具承诺函承诺：投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，并在签订合同时向采购人提供所投产品及其配置产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；）

2、（2）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）。（描述：（2）若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）。）

## **1.6.电子化采购相关事项**

本项目实行电子化采购，使用的电子化交易系统为：四川省政府采购一体化平台的项目电子化交易系统（以下简称“交易系统”），登录地址：四川政府采购网（[www.ccgp-sichuan.gov.cn](http://www.ccgp-sichuan.gov.cn)）首页供应商用户登录入口。供应商应当按照以下要求，参与本次电子化采购活动。

一、供应商应当在四川政府采购网-办事指南查看四川省政府采购一体化平台（以下简称“采购平台”）操作规范，并严格按照操作规范要求进行系统操作。供应商参与本项目电子化采购活动的范围主要包括：获取招标文件，编制、签章、加密并提交投标文件，参加开标、解密投标文件和电子评标，签订采购合同等。

二、供应商应当使用纳入全国公共资源交易平台（四川省）数字证书互认范围的数字证书和电子印章，参加本项目电子化采购活动；已按规定办理数字证书和电子印章的供应商，按照采购平台操作规范进行身份信息绑定、权限设置和系统操作。未办理互认的数字证书和电子印章的供应商，可在四川省公共资源交易信息网-办事指南或者四川政府采购网-办事指南查询办理渠道。

供应商使用数字证书登录采购平台进行的一切系统操作和加盖电子印章确认的电子文书资料，均属于供应商真实意思表示

示，供应商对其系统操作行为和电子印章确认事项承担法律责任。

供应商应当加强数字证书和电子印章的日常校验和保管，确保在参加采购活动期间能够正常使用，严格授权管理，防止非授权操作。

三、供应商应当自行准备电子化采购所需的计算机终端、软硬件及网络环境，承担因准备不足产生的不利后果。

四、采购平台技术支持：

在线客服：通过四川政府采购网-在线客服进行咨询

400服务电话：4001600900

CA及签章服务电话：通过四川政府采购网-办事指南进行查询

## 1.7.招标文件获取时间、方式及地址

一、招标文件获取时间：详见采购公告。

二、采购人或者代理机构应当在招标文件获取时间开始前，将本项目电子招标文件上传至交易系统，向投标人免费提供，投标人通过交易系统获取招标文件。投标人成功获取招标文件后，将收到已获取招标文件的回执单。未按规定获取招标文件的投标人，不得参与本次采购活动，不得对招标文件提起质疑。

注：获取的招标文件由正文和附件组成，正文部分包括pdf、word两种格式版本，如内容有不一致的，以pdf格式内容为准。

## 1.8.投标截止时间及开标时间、方式、地点

一、投标截止时间及开标时间：详见采购公告。

二、投标人应当在投标截止时间前，通过交易系统提交投标文件。成功提交的，投标人将收到已提交投标文件的回执单。

三、本项目采取网上开标，采购人或者代理机构通过交易系统“开标/开启大厅”组织在线开标。

## 1.9.供应商信用融资

为助力解决政府采购中标人资金不足、融资难、融资贵的困难，促进供应商依法诚信参加政府采购活动，根据《关于进一步提高政府采购透明度和采购效率相关事项的通知》（财办库〔2023〕243号）《四川省财政厅关于推进四川省政府采购供应商信用融资工作的通知》（川财采〔2018〕123号）规定，有融资需求的供应商可登录四川政府采购网—金融服务平台，选择符合自身情况的“政采贷”银行及其产品，凭项目中标结果、中标通知书等信息在线向银行提出贷款意向申请、查看贷款审批情况等。

## 1.10.联系方式

采购人：遂宁市疾病预防控制中心

地址：遂宁市船山区通港大道66号

邮编：629000

联系人：梁先生

联系电话：0825-3182666

代理机构：四川思渠国际招标有限公司

地址：四川省成都市金牛区茶店子西街36号金璐天下1栋2单元18层

邮编：610036

联系人：项目负责人：龙福兴、邓悦；技术审核：刘洋

联系电话：项目：0825-8085848；公司监察合规部（举报、投诉）：028-62306011

## 第二章 投标人须知

### 2.1.投标人须知附表

序号	应知事项	说明和要求
1	采购预算及最高限价★	<p>本项目各包采购预算金额如下：</p> <p>采购包1：778,870.00元</p> <p>采购包2：85,400.00元</p> <p>采购包3：643,627.00元</p> <p>采购包4：73,070.00元</p> <p>采购包5：153,903.30元</p> <p>采购包6：927,600.00元</p> <p>采购包7：110,000.00元</p> <p>采购包8：30,148.00元</p> <p>投标人报价不得超过招标文件中规定的预算金额，采购人可以在采购预算内合理设定最高限价，投标人报价不得超过最高限价，最高限价详见第三章。</p>
2	评标方法	<p>采购包1：综合评分法</p> <p>采购包2：综合评分法</p> <p>采购包3：综合评分法</p> <p>采购包4：综合评分法</p> <p>采购包5：综合评分法</p> <p>采购包6：综合评分法</p> <p>采购包7：综合评分法</p> <p>采购包8：综合评分法</p> <p>（具体规则详见第五章）</p>

3	是否接受联合体★	<p>采购包1：不接受联合体</p> <p>采购包2：不接受联合体</p> <p>采购包3：不接受联合体</p> <p>采购包4：不接受联合体</p> <p>采购包5：不接受联合体</p> <p>采购包6：不接受联合体</p> <p>采购包7：不接受联合体</p> <p>采购包8：不接受联合体</p> <p>如接受联合体，需符合以下要求：</p> <p>一、两个以上供应商可以组成一个联合体，以一个投标人的身份参加投标。联合体应当确定其中一方为本次采购活动的牵头单位，代表联合体处理参加采购活动的一切事务。以联合体形式参加政府采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的政府采购活动。</p> <p>二、参加联合体的供应商均应当具备政府采购法第二十二条规定的条件，并应当向采购人提交联合协议，载明联合体各方承担的工作和义务。联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级。按照联合体分工承担不同工作的供应商，应当具备承担对应工作内容的特定资格条件。</p> <p>三、联合体各方应当共同与采购人签订采购合同，就采购合同约定的事项对采购人承担连带责任。</p>
4	投标（响应）保证金★	本项目不收取投标（响应）保证金。
5	履约保证金★	<p>采购包1：不收取</p> <p>采购包2：不收取</p> <p>采购包3：不收取</p> <p>采购包4：不收取</p> <p>采购包5：不收取</p> <p>采购包6：不收取</p> <p>采购包7：不收取</p> <p>采购包8：不收取</p>
6	投标有效期★	提交投标文件的截止之日起不少于 90 天。投标文件未明确投标有效期或者少于前述规定天数的，其投标文件按无效处理。
7	代理服务费★	<p>本项目收取代理服务费</p> <p>代理服务费用收取对象：中标人</p> <p>代理服务费收费标准：（1）采购包1至采购包9：依照成本加合理利润的原则，以中标金额作为计算基数，按差额定率累进法进行计算，并按以下费率标准(货物采购项目)下浮20%收取:费率标准为(货物采购项目):中标金额100万元以下，费率1.5%；计算后费用不足1000元的，按1000元收取。（2）采购包10：按照成本加合理利润原则，本项目定额计取招标代理服务费 500元。</p>
8	中标结果公告	中标结果将在四川政府采购网予以公告。



9	是否组织潜在投标人现场考察	采购包1：否 采购包2：否 采购包3：否 采购包4：否 采购包5：否 采购包6：否 采购包7：否 采购包8：否
10	是否召开开标前答疑会	本项目不组织标前答疑
11	特殊情况	出现下列情形之一的，采购人或者代理机构应当中止电子化采购活动，并保留相关证明材料备查： 一、交易系统发生故障（包括感染病毒、应用或数据库出错）而无法正常使用的； 二、因组织场所停电、断网等原因，导致采购活动无法继续通过交易系统实施的； 三、其他无法保证电子化交易的公平、公正和安全的情况。 出现上述的情形，不影响采购公平、公正的，采购人或者代理机构可以待上述情形消除后继续组织采购活动；影响或者可能影响采购公平、公正的，采购人或者代理机构应当依法终止采购活动。 注： 1.平台系统故障认定以四川政府采购网发布的系统运维通知内容为准； 2.故障处理详见第二章规定。
12	报价/分值精确度	所有数据项默认最多可输入/展示至小数点后2位，超出小数点位的数值采用四舍五入的方式进行保留。
13	实质性要求	本招标文件中“★”要求为实质性要求。投标人应当按照第五章评标程序中的符合性审查规定，在投标文件中进行实质性响应，否则作无效投标处理。
14	其他说明	本招标文件所称的“以上”、“以下”、“内”、“以内”、“不少于”包括本数；所称的“不足”、“低于”、“超过”不包括本数。

## 2.2.总则

### 2.2.1.适用范围

- 一、本招标文件仅适用于本次公开招标采购项目。
- 二、本招标文件由 遂宁市疾病预防控制中心 和 四川思渠国际招标有限公司 负责解释。

### 2.2.2.有关定义

- 一、“采购人”是指依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织。本次招标的采购人是 遂宁市疾病预防控制中心。
- 二、“投标人”是指按照采购公告规定获取招标文件的法人、其他组织或者自然人。
- 三、“代理机构”是指集中采购机构和从事采购代理业务的社会中介机构。本项目的代理机构是 四川思渠国际招标有限公司。
- 四、“网上开标”是指代理机构通过交易系统在线组织投标文件解密，投标人通过交易系统在线解密投标文件等活动。
- 五、“电子评标”是指采购人或者代理机构开展资格审查，评标委员会开展符合性审查、比较与评价、推荐中标候选人、出

具评标报告等活动。

## **2.3.招标文件**

### **2.3.1.招标文件的构成**

招标文件由采购人、代理机构编制，是项目采购活动开展的基本依据，主要包括以下内容：

- 一、投标邀请；
- 二、投标人须知；
- 三、技术、服务及其他要求；
- 四、资格审查；
- 五、评标办法；
- 六、投标文件格式；
- 七、拟签订采购合同文本。

### **2.3.2.招标文件的澄清和修改**

一、投标截止时间前，采购人或者代理机构可以对已发出的招标文件进行必要的澄清或者修改，但不得改变采购标的和资格条件。

二、澄清或者修改的内容为招标文件的组成部分，采购人或者代理机构将在四川政府采购网发布更正公告，并将更正后的招标文件上传至交易系统。更正内容可能影响投标文件编制的，采购人或者代理机构应当在投标截止时间至少**15**日前，通过交易系统向已获取招标文件的投标人发送更正信息；不足**15**日的，采购人或者代理机构应当顺延提交投标文件的截止时间。

三、投标人根据更正公告、更正信息要求，下载更正后的招标文件，进行投标文件编制。

## **2.4.投标文件**

### **2.4.1.投标文件的语言**

一、投标人提交的投标文件以及投标人与评标委员会在评标过程中的所有来往书面文件原则上使用中文。投标文件中如附有外文资料，要对应翻译成中文并附在相关外文资料后面，未翻译的外文资料，评标委员会将视其为无效材料，但以下情形除外：

（一）投标人的法定代表人为外籍人士的，法定代表人的签字和护照。

（二）对于如生产厂家授权书、原厂技术证明资料及一些行业标准、国家标准、国际标准或者行业认证等需要以非中文表述且不宜翻译为中文的。

二、翻译的中文资料与外文资料如果出现差异和矛盾，以中文为准。涉嫌提供虚假材料的按照相关法律法规处理。

三、如因未翻译而造成对投标人的不利后果，由投标人承担。

### **2.4.2.计量单位★**

除招标文件中另有规定外，本项目均采用国家法定的计量单位。

### **2.4.3.投标货币★**

本项目均以人民币报价。

### **2.4.4.知识产权★**

一、投标人应保证在本项目中使用的任何技术、产品和服务（包括部分使用），不会产生因第三方提出侵犯其专利权、商标权或其它知识产权而引起的法律和经济纠纷，如存在前述情形，由投标人承担所有相关责任，并且赔偿由此给采购人带来的损失。采购人享有本项目实施过程中产生的知识成果及知识产权。

二、投标人将在采购项目实施过程中采用自有或者第三方知识成果的，使用该知识成果后，投标人需提供开发接口和开发手册等技术资料，并承诺提供无限期支持，采购人享有使用权（含采购人委托第三方在该项目后续开发的使用权）。

三、如使用投标人所不拥有的知识产权，则在投标报价中必须包括合法使用该知识产权的相关费用。

#### **2.4.5.投标报价★**

投标人的报价是其响应本项目要求的全部工作内容的价格体现或者结算标准，包括投标人完成本项目所需的一切费用。投标人对采购内容报价要求中的每一项报价内容只允许有一个报价，任何有选择或可调整的报价将不予接受。

按照招标文件第五章评标办法规定进行价格修正的，修正后的报价经投标人加盖电子印章确认后产生约束力。未在规定时间内确认的，视同投标人不确认，其投标无效。

在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过交易系统进行书面说明并加盖电子印章，必要时提交相关证明材料。投标人应当在评标委员会要求的时间内通过交易系统提交书面说明，必要时提交相关证明材料；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。

#### **2.4.6.投标文件的编制、签章和加密★**

一、投标人应当按照招标文件规定编制投标文件，招标文件第六章对投标文件格式有要求的，按照格式要求编制投标文件，没有格式要求的，由投标人自行编写。

二、投标人通过四川政府采购网-下载专区下载投标（响应）客户端，使用投标（响应）客户端编制投标文件，完成投标文件编制、加盖电子印章和加密。

#### **2.4.7.投标文件的提交★**

一、投标截止时间前，投标人通过交易系统完成投标文件提交，成功提交投标文件的，将收到成功提交投标文件的回执单。成功提交投标文件的投标人信息在投标截止时间前，将加密保存。

未按招标文件和采购平台操作规范编制、确认、加密、盖章和提交的投标文件，将被拒绝接收。

二、投标截止时间后，采购人或者代理机构不再接受投标人提交投标文件。投标人应充分考虑影响投标文件提交的各种因素，确保在投标截止时间前完成提交。

三、除投标人外，其他任何单位和个人不得解密投标文件或者调整修改已提交投标文件的内容及提交状态。

#### **2.4.8.投标文件的补充、修改、撤回★**

投标截止时间前，投标人可以补充、修改或者撤回已成功提交的投标文件；对投标文件进行补充、修改的，应当先行撤回已提交的投标文件，补充、修改后重新提交。

投标人投标文件撤回后，视为未提交过投标文件。

### **2.5.开标、资格审查、评标和中标**

#### **2.5.1.开标**

##### **2.5.1.1.开标程序**

投标截止时间后，通过交易系统“开标/开启大厅”网上开标，在线解密投标文件。

##### **2.5.1.2.解密投标文件★**

投标截止时间后，成功提交投标文件的投标人符合招标文件规定数量的，代理机构将启动投标文件解密程序，解密时间为30分钟；投标人应在规定的解密时间内，使用加密投标文件的数字证书进行投标文件解密。除因平台系统故障导致投标人未按时完成解密外，投标人未在规定的解密时间内完成解密的，按无效投标处理。

##### **2.5.1.3.有关要求**

投标文件解密时间截止或者所有投标人投标文件均完成解密后（以发生在先的时间为准），代理机构通过交易系统对投标人名称、投标文件解密情况、投标报价进行展示。

开标过程中，投标人对开标过程有疑义，可向代理机构提出询问，代理机构应当及时予以答复。

投标人完成投标文件解密后，自主决定是否参加在线开标，未参加的，视同认可开标结果。

成功提交或者成功解密电子投标文件的投标人不足3家的，采购人或者代理机构将作废标处理。

#### **2.5.2.查询及使用信用记录**

开标结束后，采购人或者代理机构根据《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，通过“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）、“中国政府采购网”网站（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）、“中国执行信息公开网”网站（<http://zxgk.court.gov.cn/shixin/>）等渠道，查询投标人在投标截止时间前的信用记录并保存信用记录结果网页截图，拒绝列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单（重大税收违法失信主体）、政府采购严重违法失信行为记录名单、严重违法失信企业名单中的投标人参加本项目的采购活动。

组成联合体参加政府采购活动的，将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。

### **2.5.3.资格审查**

详见招标文件第四章。

### **2.5.4.评标**

详见招标文件第五章。

### **2.5.5.中标通知书**

一、采购人或者评标委员会确认中标人后，代理机构在四川政府采购网发布中标结果公告、通过交易系统发出中标通知书，中标人通过交易系统获取中标通知书。

二、中标通知书对采购人和中标人均具有法律效力。如果出现政府采购法律法规、规章制度规定的中标无效情形的，将以公告形式宣布发出的中标通知书无效，并依法重新确定中标人或者重新开展采购活动。

中标通知书发出后，采购人改变中标结果的，或者中标人放弃中标项目的，应当依法承担法律责任。中标人放弃中标项目视同拒绝签订合同，其中无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同的，将根据《中华人民共和国政府采购法》第七十七条第一款，处以采购金额千分之五以上千分之十以下的罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，有违法所得的，并处没收违法所得，情节严重的，由市场监督管理部门吊销营业执照；构成犯罪的，依法追究刑事责任。

## **2.6.合同签订、备案、履行及验收**

### **2.6.1.签订合同**

一、采购人应在中标通知书发出之日起30日内与中标人签订书面合同，采购人因不可抗力原因迟延签订合同的，应当自不可抗力事由消除之日起7日内完成合同签订事宜。

二、采购人和中标人签订的书面合同不得对招标文件确定的事项以及中标人的投标文件作实质性修改，采购人不得向中标人提出任何不合理的要求作为签订合同的条件。

三、政府采购合同自采购人和中标人在书面合同上签章之日起生效。

四、中标人完全遵守《中华人民共和国劳动合同法》有关规定和《中华人民共和国妇女权益保障法》中关于“劳动和社会保障权益”的有关要求。

### **2.6.2.政府采购合同公告、备案**

政府采购合同签订之日起2个工作日内，采购人将政府采购合同在四川政府采购网予以公告；政府采购合同签订之日起7个工作日内，采购人将政府采购合同报项目同级财政部门备案。

政府采购合同的双方当事人不得擅自变更合同，依照政府采购法确需变更政府采购合同内容的，采购人应当自合同变更之日起2个工作日内在四川政府采购网发布政府采购合同变更公告，但涉及国家秘密、商业秘密的信息和其他依法不得公开的信息除外。

### **2.6.3.合同分包和转包★**

#### **2.6.3.1.合同分包**

本项目不允许合同分包。

#### **2.6.3.2.合同转包**

一、严禁中标人将本项目合同转包。

二、中标人将合同转包的，将依法追究法律责任。

**2.6.4.采购人增加合同标的的权利**

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

**2.6.5.履行合同**

一、采购人与中标人应当根据合同的约定依法履行合同义务。

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

**2.6.6.履约验收方案**

一、验收组织方式：

采购包1： 自行验收

采购包2： 自行验收

采购包3： 自行验收

采购包4： 自行验收

采购包5： 自行验收

采购包6： 自行验收

采购包7： 自行验收

采购包8： 自行验收

二、是否邀请本项目的其他供应商：

采购包1： 否

采购包2： 否

采购包3： 否

采购包4： 否

采购包5： 否

采购包6： 否

采购包7： 否

采购包8： 否

三、是否邀请专家：

采购包1： 否

采购包2： 否

采购包3： 否

采购包4： 否

采购包5： 否

采购包6： 否

采购包7： 否

采购包8： 否

四、是否邀请服务对象：

采购包1： 否

采购包2： 否

采购包3： 否

采购包4： 否

采购包5： 否

采购包6： 否

采购包7： 否

采购包8： 否

五、是否邀请第三方检测机构：

采购包1： 否

采购包2： 否

采购包3： 否

采购包4： 否

采购包5： 否

采购包6： 否

采购包7： 否

采购包8： 否

六、履约验收程序：

采购包1： 分段/分期验收

采购包2： 分段/分期验收

采购包3： 分段/分期验收

采购包4： 分段/分期验收

采购包5： 分段/分期验收

采购包6： 分段/分期验收

采购包7： 分段/分期验收

采购包8： 分段/分期验收

七、履约验收时间：

采购包1：

1、验收条件说明： 供应商提出验收申请（本项目按批次供货按批次验收，由于系统固定化格式问题，履约验收请以商务要求中“验收、交付标准和方法”为准进行响应），达到验收条件起 30 日内，验收合同总金额的 100%；

采购包2：

1、验收条件说明： 供应商提出验收申请（本项目按批次供货按批次验收，由于系统固定化格式问题，履约验收请以商务要求中“验收、交付标准和方法”为准进行响应），达到验收条件起 30 日内，验收合同总金额的 100%；

采购包3：

1、验收条件说明： 供应商提出验收申请（本项目按批次供货按批次验收，由于系统固定化格式问题，履约验收请以商务要求中“验收、交付标准和方法”为准进行响应），达到验收条件起 30 日内，验收合同总金额的 100%；

采购包4：

1、验收条件说明： 供应商提出验收申请（本项目按批次供货按批次验收，由于系统固定化格式问题，履约验收请以商务要求中“验收、交付标准和方法”为准进行响应），达到验收条件起 30 日内，验收合同总金额的 100%；

采购包5：

1、验收条件说明： 供应商提出验收申请（本项目按批次供货按批次验收，由于系统固定化格式问题，履约验收请以商务要求中“验收、交付标准和方法”为准进行响应），达到验收条件起 30 日内，验收合同总金额的 100%；

采购包6：

1、验收条件说明： 供应商提出验收申请（本项目按批次供货按批次验收，由于系统固定化格式问题，履约验收请以商务要求中“验收、交付标准和方法”为准进行响应），达到验收条件起 30 日内，验收合同总金额的 100%；

采购包7：

1、验收条件说明： 供应商提出验收申请（本项目按批次供货按批次验收，由于系统固定化格式问题，履约验收请以商务要求中“验收、交付标准和方法”为准进行响应），达到验收条件起 30 日内，验收合同总金额的 100%；

采购包8：

1、验收条件说明： 供应商提出验收申请（本项目按批次供货按批次验收，由于系统固定化格式问题，履约验收请以商务要求中“验收、交付标准和方法”为准进行响应），达到验收条件起 30 日内，验收合同总金额的 100%；

八、验收组织的其他事项：

采购包1： 供应商仅在完成货物供应使用后方可提出验收申请。

采购包2： 供应商仅在完成货物供应使用后方可提出验收申请。

采购包3： 供应商仅在完成货物供应使用后方可提出验收申请。

采购包4： 供应商仅在完成货物供应使用后方可提出验收申请。

采购包5： 供应商仅在完成货物供应使用后方可提出验收申请。

采购包6： 供应商仅在完成货物供应使用后方可提出验收申请。

采购包7： 供应商仅在完成货物供应使用后方可提出验收申请。

采购包8： 供应商仅在完成货物供应使用后方可提出验收申请。

九、技术履约验收内容：

采购包1： 招标文件要求及投标文件响应内容、中标产品厂家注册内容、产品说明书(如涉及)等内容进行技术验收。

采购包2： 招标文件要求及投标文件响应内容、中标产品厂家注册内容、产品说明书(如涉及)等内容进行技术验收。

采购包3： 招标文件要求及投标文件响应内容、中标产品厂家注册内容、产品说明书(如涉及)等内容进行技术验收。

采购包4： 招标文件要求及投标文件响应内容、中标产品厂家注册内容、产品说明书(如涉及)等内容进行技术验收。

采购包5： 招标文件要求及投标文件响应内容、中标产品厂家注册内容、产品说明书(如涉及)等内容进行技术验收。

采购包6： 招标文件要求及投标文件响应内容、中标产品厂家注册内容、产品说明书(如涉及)等内容进行技术验收。

采购包7： 招标文件要求及投标文件响应内容、中标产品厂家注册内容、产品说明书(如涉及)等内容进行技术验收。

采购包8： 招标文件要求及投标文件响应内容、中标产品厂家注册内容、产品说明书(如涉及)等内容进行技术验收。

十、商务履约验收内容：

采购包1： 按投标文件响应商务内容验收。

采购包2： 按投标文件响应商务内容验收。

采购包3： 按投标文件响应商务内容验收。

采购包4： 按投标文件响应商务内容验收。

采购包5： 按投标文件响应商务内容验收。

采购包6： 按投标文件响应商务内容验收。

采购包7： 按投标文件响应商务内容验收。

采购包8： 按投标文件响应商务内容验收。

十一、履约验收标准：

采购包1： 其他未尽事宜将按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库 (2016) 205 号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021) 22号)的要求及国家行业主管部门规定的标准、方法和内容进行验收。

采购包2： 其他未尽事宜将按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库 (2016) 205 号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021) 22号)的要求及国家行业主管部门规定的标准、方法和内容进行验收。

采购包3： 其他未尽事宜将按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库 (2016) 205 号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021) 22号)的要求及国家行业主管部门规定的标准、方法和内容进行验收。

采购包4： 其他未尽事宜将按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库 (2016) 205 号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021) 22号)的要求及国家行业主管部门规定的标准、方法和内容进行验收。

采购包5：其他未尽事宜将按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库(2016) 205号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021) 22号)的要求及国家行业主管部门规定的标准、方法和内容进行验收。

采购包6：其他未尽事宜将按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库(2016) 205号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021) 22号)的要求及国家行业主管部门规定的标准、方法和内容进行验收。

采购包7：其他未尽事宜将按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库(2016) 205号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021) 22号)的要求及国家行业主管部门规定的标准、方法和内容进行验收。

采购包8：其他未尽事宜将按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库(2016) 205号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021) 22号)的要求及国家行业主管部门规定的标准、方法和内容进行验收。

## 十二、履约验收其他事项：

采购包1：双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项，由采购人在招标文件和供应商投标文件中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项的约定标准进行验收。

采购包2：双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项，由采购人在招标文件和供应商投标文件中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项的约定标准进行验收。

采购包3：其他未尽事宜将按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库(2016) 205号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021) 22号)的要求及国家行业主管部门规定的标准、方法和内容进行验收。

采购包4：双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项，由采购人在招标文件和供应商投标文件中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项的约定标准进行验收。

采购包5：双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项，由采购人在招标文件和供应商投标文件中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项的约定标准进行验收。

采购包6：双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项，由采购人在招标文件和供应商投标文件中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项的约定标准进行验收。

采购包7：双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项，由采购人在招标文件和供应商投标文件中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项的约定标准进行验收。

采购包8：双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项，由采购人在招标文件和供应商投标文件中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项的约定标准进行验收。

### 2.6.7.资金支付

采购人将按照政府采购合同规定，及时向中标人支付采购资金。具体支付约定详见第三章。

## 2.7.纪律要求

### 2.7.1.保密要求

采购人、代理机构应当采取必要措施，保证评标在严格保密的情况下进行。除采购人代表、评标现场组织人员外，采购人的其他工作人员以及与评标工作无关的人员不得进入评标现场。

有关人员对评标情况以及在评标过程中获悉的国家秘密、商业秘密负有保密责任。

### 2.7.2.投标人不得具有的情形

投标人参加投标不得有下列情形：

一、有下列情形之一的，视为投标人串通投标：

- (一) 不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；
- (二) 不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；
- (三) 不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；
- (四) 不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；
- (五) 不同投标人的投标文件相互混装；



(六) 不同投标人的投标保证金从同一单位和账户转出。

二、有下列情形之一的，属于恶意串通，对投标人依照《中华人民共和国政府采购法》第七十七条第一款的规定追究法律责任，对采购人、代理机构及其工作人员依照《中华人民共和国政府采购法》第七十二条的规定追究法律责任：

(一) 投标人直接或者间接从采购人或者代理机构处获得其他投标人的相关情况并修改其投标文件；

(二) 投标人按照采购人或者代理机构的授意撤换、修改投标文件；

(三) 投标人之间协商报价、技术方案等投标文件的实质性内容；

(四) 属于同一集团、协会、商会等组织成员的投标人按照该组织要求协同参加政府采购活动；

(五) 投标人之间事先约定由某一特定投标人中标；

(六) 投标人之间商定部分投标人放弃参加政府采购活动或者放弃中标；

(七) 投标人与采购人或者代理机构之间、投标人相互之间，为谋求特定投标人成交或者排斥其他投标人的其他串通行为。

三、提供虚假材料谋取中标；

四、采取不正当手段诋毁、排挤其他投标人；

五、与采购人或者代理机构、其他投标人恶意串通；

六、向采购人或者代理机构、评标委员会成员行贿或者提供其他不正当利益；

七、在招标过程中与采购人或者代理机构进行协商谈判；

八、中标后无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同；

九、未按照招标文件确定的事项签订政府采购合同；

十、将政府采购合同转包或者违规分包；

十一、提供假冒伪劣产品；

十二、擅自变更、中止或者终止政府采购合同；

十三、拒绝有关部门的监督检查或者向监督检查部门提供虚假情况；

十四、法律法规规定的其他禁止情形。

投标人有前述第一至七条情形的，认定其投标无效；中标人有前述第二至七条情形之一的，认定中标无效。此外，将按照规定追究投标人法律责任。属于恶意串通的，根据《中华人民共和国政府采购法》第七十七条第一款，对投标人处以采购金额千分之五以上千分之十以下的罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，有违法所得的，并处没收违法所得，情节严重的，由市场监督管理部门吊销营业执照；构成犯罪的，依法追究刑事责任。其中，对涉嫌串通投标罪的，移送公安机关侦查处理，根据《中华人民共和国刑法》第二百二十三条规定，投标人相互串通投标报价，损害采购人或者其他投标人利益，情节严重的，处三年以下有期徒刑或者拘役，并处或者单处罚金。投标人与采购人串通投标，损害国家、集体、公民的合法利益的，依照上述规定处罚。

### **2.7.3.采购人员及相关人员回避要求**

政府采购活动中，采购人员及相关人员与投标人有下列利害关系之一的，应当回避：

一、参加采购活动前3年内与投标人存在劳动关系；

二、参加采购活动前3年内担任投标人的董事、监事；

三、参加采购活动前3年内是投标人的控股股东或者实际控制人；

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

五、与投标人有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系。

投标人认为采购人员及相关人员与其他投标人有利害关系的，可以向代理机构书面提出回避申请，并说明理由。代理机构应及时询问被申请回避人员，有利害关系的被申请回避人员应当回避。

## **2.8.询问、质疑和投诉**

一、询问、质疑、投诉的接收和处理严格按照《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》《政府采购质疑和投诉办法》等规定办理。

二、投标人询问、质疑的答复主体：

根据委托代理协议约定，投标人对招标文件中采购需求的询问、质疑由遂宁市疾病预防控制中心负责答复；投标人对除采购需求外的招标文件的询问、质疑由四川思渠国际招标有限公司负责答复；投标人对采购过程、采购结果的询问、质疑由四川思渠国际招标有限公司负责答复。投标人提出的询问或者质疑超出采购人对代理机构委托授权范围的，代理机构应当告知投标人向采购人提出。采购人、代理机构对答复主体存在争议的，由采购人负责答复。

答复主体：代理机构

联系人：邓女士

联系电话：0825-8085848

地址：遂宁市河东新区五彩缤纷路鼎盛国际银座20楼16-20号办公室

邮编：629000

答复主体：采购人

联系人：梁先生

联系电话：0825-3182666

地址：遂宁市船山区通港大道66号

邮编：629000

三、投标人提出的询问，应当明确询问事项，如以书面形式提出的，应由投标人签字并加盖公章。

四、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，以书面形式向采购人、代理机构提出质疑。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。投标人应知其权益受到损害之日，是指：

- （一）对可以质疑的招标文件提出质疑的，为收到招标文件之日或者招标文件公告期限届满之日；
- （二）对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；
- （三）对中标或者成交结果提出质疑的，为中标或者成交结果公告期限届满之日。

五、投标人通过书面形式线下向采购人或者代理机构提交质疑资料。

六、投标人提出质疑时应当准备的资料

- （一）质疑函正本1份；（政府采购投标人质疑函范本可在四川政府采购网下载专区下载）
- （二）法定代表人或主要负责人授权委托书1份（委托代理人办理质疑事宜的需提供）；
- （三）法定代表人或主要负责人身份证复印件1份；
- （四）委托代理人身份证复印件1份（委托代理人办理质疑事宜的需提供）；
- （五）针对质疑事项必要的证明材料（针对招标文件提出的质疑，需提交从交易系统获取的招标文件回执单）。

注：根据《中华人民共和国政府采购法》的规定，投标人质疑不得超出招标文件、采购过程、采购结果的范围。

七、投标人对采购人或者代理机构的质疑答复不满意、采购人或者代理机构未在规定时间内作出答复的，投标人可以在答复期满后15个工作日内向同级财政部门提起投诉。（政府采购供应商投诉书范本可在四川政府采购网下载专区下载）

财政部门联系方式详见四川政府采购网-下载专区-政府采购供应商投诉书范本-政府采购供应商投诉书范本及受理投诉联系方式。

八、法律责任

采购人、代理机构有下列情形之一的，由财政部门责令限期改正；情节严重的，给予警告，对直接负责的主管人员和其他直接责任人员，由其行政主管部门或者有关机关给予处分，并予通报：

- （一）拒收质疑供应商在法定质疑期内发出的质疑函；
- （二）对质疑不予答复或者答复与事实明显不符，并不能作出合理说明；

（三）拒绝配合财政部门处理投诉事宜。

投标人在全国范围12个月内三次以上投诉查无实据的，由财政部门列入不良行为记录名单。投标人有下列行为之一的，属于虚假、恶意投诉，由财政部门列入不良行为记录名单，禁止其1至3年内参加政府采购活动：

（一）捏造事实；

（二）提供虚假材料；

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

## 2.9.电子化采购特殊情形处理

代理机构应当制定电子化采购活动应急处置预案，根据《四川省政府采购项目电子化采购管理暂行办法》等规定，依法有效应对、处置电子化采购活动中出现影响采购活动顺利推进的各类特殊情况。

### 2.9.1.平台系统故障处理

平台系统故障是指因平台所部署的基础软硬件环境、网络环境或者平台功能应用出现异常，导致的平台访问失败、数据出错或者规则失效等问题。

供应商在注册登录、获取采购文件、编制投标响应文件和投标响应、签订采购合同过程中，遇到影响业务操作的平台系统故障，应当暂停操作，通过采购平台4001600900电话或者在线客服进行反馈，对可能导致供应商无法在规定时间内完成响应的系统故障，供应商应同时告知代理机构；供应商和评审专家在电子化采购评审过程中，遇到系统故障的，向代理机构进行反馈，代理机构应及时进行核实，对影响采购活动开展的，应当暂停操作，并通过代理机构联络群或者开评标专线电话等渠道进行反馈。

平台运维单位负责平台系统故障的排查认定，对认定为平台系统故障的，通过四川政府采购网发布运维通知，明确故障类型、故障期间、影响范围、处理意见。故障排除后，采购人、代理机构应当依据运维通知内容评估对项目采购活动的影响情况，根据《四川省政府采购项目电子化采购管理暂行办法》第三十四条规定和应急处置预案进行处理，依法开展后续采购活动。如影响供应商获取采购文件、提交投标响应文件、解密投标响应文件或者评审中响应报价、澄清说明等的，采购人、代理机构、评审委员会应当在故障排除后，根据有关规定依次顺延相关截止时间，并由代理机构告知供应商。不得因平台系统故障免除平台用户应当承担的义务和法律责任。

对经核实排查认定不属于平台系统故障的，采购人、代理机构、供应商、评审委员会应按政府采购法律制度和平台操作要求开展后续操作。

供应商使用的网络环境、计算机终端及软件、数字证书、电子印章等设施设备出现的故障，不属于平台系统故障。供应商应当在使用平台前做好必要的准备和验证工作，并承担准备验证不充分产生的不利后果。

### 2.9.2.其他特殊情形处理

出现采购活动组织场所停电、断网等特殊情形，导致采购活动无法继续通过平台系统实施的，或者其他无法保证电子化交易公平、公正和安全的情形，采购人、代理机构应当根据《四川省政府采购项目电子化采购管理暂行办法》第三十四条规定和应急处置预案进行处理。如影响供应商获取采购文件、提交投标响应文件、解密投标响应文件或者评审中响应报价、澄清说明等的，采购人、代理机构、评审委员会应当在故障排除后，根据有关规定依次顺延相关截止时间，并由代理机构告知供应商。

### 2.9.3.注意事项

出现前述特殊情形影响采购活动正常开展的，属于供应商需要承担的风险。因故意行为造成平台系统故障或者组织场所停电、断网等影响电子化采购活动正常开展的，视为非法干预采购活动，将依法追究相关责任人责任，给他人造成损失的，依法承担赔偿责任。

## 2.10.样品评审

采购包1：不需要样品评审

采购包2：不需要样品评审

采购包3：不需要样品评审

采购包4：不需要样品评审

采购包5：不需要样品评审

采购包6：不需要样品评审

采购包7：不需要样品评审

采购包8：不需要样品评审

要求提供样品评审的项目，样品评审环节采取线下方式进行。

采购人或者代理机构应当在招标文件中明确线下样品评审规则和方式，不得对投标人实行差别待遇或者歧视性待遇。样品评审应当全过程录音录像，形成书面评审记录上传至交易系统。

第三章 技术、服务及其他要求

（注：本章的技术、服务及其他要求中，带“★”的要求为实质性要求。采购人、代理机构应当根据项目实际要求合理设定，并在第五章符合性审查中明确响应要求。）

3.1.采购内容

采购包1：  
采购包预算金额（元）：778,870.00  
采购包最高限价（元）：724,020.00

序号	采购品目名称	标的名称	数量 (计量单位)	标的金额 (元)	所属行业	是否涉及 核心产品	是否涉及 采购进口 产品	是否涉及 强制采购 节能产品	是否涉 及优先 采购节 能产品	是否涉 及优先 采购环 境标志 产品
1	其他基础 化学品及 相关产品	流感、禽 流感检测 试剂耗材	1.00（项 ）	724,020. 00	工业	是	是	否	否	是

采购包2：  
采购包预算金额（元）：85,400.00  
采购包最高限价（元）：78,650.00

序号	采购品目名称	标的名称	数量 (计量单位)	标的金额 (元)	所属行业	是否涉及 核心产品	是否涉及 采购进口 产品	是否涉及 强制采购 节能产品	是否涉 及优先 采购节 能产品	是否涉 及优先 采购环 境标志 产品
1	其他基础 化学品及 相关产品	水质检测 试剂耗材	1.00（项 ）	78,650.0 0	工业	是	是	否	否	否

采购包3：  
采购包预算金额（元）：643,627.00  
采购包最高限价（元）：535,690.00

序号	采购品目名称	标的名称	数量 (计量单位)	标的金额 (元)	所属行业	是否涉及 核心产品	是否涉及 采购进口 产品	是否涉及 强制采购 节能产品	是否涉 及优先 采购节 能产品	是否涉 及优先 采购环 境标志 产品
----	--------	------	--------------	-------------	------	--------------	--------------------	----------------------	--------------------------	--------------------------------

1	其他基础 化学品及 相关产品	食品全风 险监测及 致病菌识 别网检测 试剂耗材	1.00（项 ）	535,690. 00	工业	是	是	否	否	否
---	----------------------	--------------------------------------	-------------	----------------	----	---	---	---	---	---

采购包4：

采购包预算金额（元）：73,070.00

采购包最高限价（元）：70,280.00

序号	采购品目 名称	标的名称	数量 (计量单 位)	标的金额 (元)	所属行业	是否涉及 核心产品	是否涉及 采购进口 产品	是否涉及 强制采购 节能产品	是否涉 及优先 采购节 能产品	是否涉 及优先 采购环 境标志 产品
1	其他基础 化学品及 相关产品	艾滋病C D4检测试 剂耗材	1.00（项 ）	70,280.0 0	工业	是	是	否	否	否

采购包5：

采购包预算金额（元）：153,903.30

采购包最高限价（元）：103,210.00

序号	采购品目 名称	标的名称	数量 (计量单 位)	标的金额 (元)	所属行业	是否涉及 核心产品	是否涉及 采购进口 产品	是否涉及 强制采购 节能产品	是否涉 及优先 采购节 能产品	是否涉 及优先 采购环 境标志 产品
1	其他基础 化学品及 相关产品	艾滋病哨 点、VCT 、试剂评 估等检测 试剂耗材	1.00（项 ）	103,210. 00	工业	是	否	否	否	是

采购包6：

采购包预算金额（元）：927,600.00

采购包最高限价（元）：853,764.00

序号	采购品目 名称	标的名称	数量 (计量单 位)	标的金额 (元)	所属行业	是否涉及 核心产品	是否涉及 采购进口 产品	是否涉及 强制采购 节能产品	是否涉 及优先 采购节 能产品	是否涉 及优先 采购环 境标志 产品
----	------------	------	------------------	-------------	------	--------------	--------------------	----------------------	--------------------------	--------------------------------

1	其他基础 化学品及 相关产品	流感测序 及新冠变 异株监测 试剂耗材	1.00（项 ）	853,764. 00	工业	是	是	否	否	否
---	----------------------	------------------------------	-------------	----------------	----	---	---	---	---	---

采购包7：

采购包预算金额（元）：110,000.00

采购包最高限价（元）：74,750.00

序号	采购品目 名称	标的名称	数量 (计量单 位)	标的金额 （元）	所属行业	是否涉及 核心产品	是否涉及 采购进口 产品	是否涉及 强制采购 节能产品	是否涉 及优先 采购节 能产品	是否涉 及优先 采购环 境标志 产品
1	其他基础 化学品及 相关产品	肠道病毒 及病毒性 腹泻检测 试剂耗材	1.00（项 ）	74,750.0 0	工业	是	否	否	否	否

采购包8：

采购包预算金额（元）：30,148.00

采购包最高限价（元）：29,470.00

序号	采购品目 名称	标的名称	数量 (计量单 位)	标的金额 （元）	所属行业	是否涉及 核心产品	是否涉及 采购进口 产品	是否涉及 强制采购 节能产品	是否涉 及优先 采购节 能产品	是否涉 及优先 采购环 境标志 产品
1	其他基础 化学品及 相关产品	寄生虫及 结核检测 试剂耗材	1.00（项 ）	29,470.0 0	工业	是	否	否	否	否

报价要求

采购包1：

序号	报价内容	数量（计量单 位）	最高限价	价款形式	报价说明
1	流感、禽流感检测试剂 耗材	1.00（项）	724,020.00	总价	投标人的报价应是完成本 采购包所需的一切费用。

采购包2：

序号	报价内容	数量（计量单 位）	最高限价	价款形式	报价说明
1	水质检测试剂耗材	1.00（项）	78,650.00	总价	投标人的报价应是完成本 采购包所需的一切费用

采购包3:

序号	报价内容	数量（计量单位）	最高限价	价款形式	报价说明
1	食品全风险监测及致病菌识别网检测试剂耗材	1.00（项）	535,690.00	总价	投标人的报价应是完成本采购包所需的一切费用

采购包4:

序号	报价内容	数量（计量单位）	最高限价	价款形式	报价说明
1	艾滋病CD4检测试剂耗材	1.00（项）	70,280.00	总价	投标人的报价应是完成本采购包所需的一切费用

采购包5:

序号	报价内容	数量（计量单位）	最高限价	价款形式	报价说明
1	艾滋病哨点、VCT、试剂评估等检测试剂耗材	1.00（项）	103,210.00	总价	投标人的报价应是完成本采购包所需的一切费用

采购包6:

序号	报价内容	数量（计量单位）	最高限价	价款形式	报价说明
1	流感测序及新冠变异株监测试剂耗材	1.00（项）	853,764.00	总价	投标人的报价应是完成本采购包所需的一切费用

采购包7:

序号	报价内容	数量（计量单位）	最高限价	价款形式	报价说明
1	肠道病毒及病毒性腹泻检测试剂耗材	1.00（项）	74,750.00	总价	投标人的报价应是完成本采购包所需的一切费用

采购包8:

序号	报价内容	数量（计量单位）	最高限价	价款形式	报价说明
1	寄生虫及结核检测试剂耗材	1.00（项）	29,470.00	总价	投标人的报价应是完成本采购包所需的一切费用

★注：投标人响应产品应当明确品牌和规格型号并指向唯一产品，不能指向唯一产品的，应通过报价表唯一产品说明栏补充说明。

本项目涉及核心产品：

采购包1:

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	其他基础化学品及相关产品	流感、禽流感检测试剂耗材	N1亚型/N6亚型流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒1



2	其他基础化学品及相关产品	流感、禽流感检测试剂耗材	N1亚型/N6亚型流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒2
---	--------------	--------------	--------------------------------

采购包2：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	其他基础化学品及相关产品	水质检测试剂耗材	单一菌菌落总数质控（5-500）

采购包3：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	其他基础化学品及相关产品	食品全风险监测及致病菌识别网检测试剂耗材	缓冲蛋白胨增菌液
2	其他基础化学品及相关产品	食品全风险监测及致病菌识别网检测试剂耗材	哥伦比亚血平板

采购包4：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	其他基础化学品及相关产品	艾滋病CD4检测试剂耗材	鞘液

采购包5：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	其他基础化学品及相关产品	艾滋病哨点、VCT、试剂评估等检测试剂耗材	方形卧式利器盒

采购包6：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	其他基础化学品及相关产品	流感测序及新冠变异株监测试剂耗材	1000ul带滤芯吸头

采购包7：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	其他基础化学品及相关产品	肠道病毒及病毒性腹泻检测试剂耗材	柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒2
2	其他基础化学品及相关产品	肠道病毒及病毒性腹泻检测试剂耗材	柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒3

采购包8：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	其他基础化学品及相关产品	寄生虫及结核检测试剂耗材	寄生虫卵检测制片盒（改良加藤氏法）

注：涉及核心产品的，具体评审规定见第五章。

本项目涉及采购进口产品：

采购包1：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
----	--------	------	------

1	其他基础化学品及相关产品	流感、禽流感检测试剂耗材	单道可调量程加样枪1
2	其他基础化学品及相关产品	流感、禽流感检测试剂耗材	单道可调量程加样枪2
3	其他基础化学品及相关产品	流感、禽流感检测试剂耗材	300ul加样长吸头
4	其他基础化学品及相关产品	流感、禽流感检测试剂耗材	12.5ul加样吸头
5	其他基础化学品及相关产品	流感、禽流感检测试剂耗材	1250ul加样吸头
6	其他基础化学品及相关产品	流感、禽流感检测试剂耗材	125ul加样吸头

采购包2：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	其他基础化学品及相关产品	水质检测试剂耗材	隐孢子虫/贾第鞭毛虫磁珠分选试剂盒
2	其他基础化学品及相关产品	水质检测试剂耗材	两虫荧光染色试剂盒
3	其他基础化学品及相关产品	水质检测试剂耗材	两虫质控样
4	其他基础化学品及相关产品	水质检测试剂耗材	自动法过滤模块（滤芯）

采购包3：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	其他基础化学品及相关产品	食品全风险监测及致病菌识别网检测试剂耗材	军团菌尿抗原快速检测试剂(胶体金法)
2	其他基础化学品及相关产品	食品全风险监测及致病菌识别网检测试剂耗材	革兰氏阴性细菌鉴定卡
3	其他基础化学品及相关产品	食品全风险监测及致病菌识别网检测试剂耗材	无菌吸头124ul
4	其他基础化学品及相关产品	食品全风险监测及致病菌识别网检测试剂耗材	荧光核酸凝胶染色剂GelRed（10000X）
5	其他基础化学品及相关产品	食品全风险监测及致病菌识别网检测试剂耗材	肠道感染监测卡夹
6	其他基础化学品及相关产品	食品全风险监测及致病菌识别网检测试剂耗材	呼吸道道感染监测卡夹

采购包4：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	其他基础化学品及相关产品	艾滋病CD4检测试剂耗材	1250uL灭菌滤芯加样枪头
2	其他基础化学品及相关产品	艾滋病CD4检测试剂耗材	300uL灭菌滤芯加样枪头
3	其他基础化学品及相关产品	艾滋病CD4检测试剂耗材	125uL灭菌滤芯加样枪头

采购包5：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包6：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
----	--------	------	------

1	其他基础化学品及相关产品	流感测序及新冠变异株监测试剂耗材	测序试剂盒
2	其他基础化学品及相关产品	流感测序及新冠变异株监测试剂耗材	dsDNA HS荧光定量试剂盒
3	其他基础化学品及相关产品	流感测序及新冠变异株监测试剂耗材	0.5ml pcr薄壁检测管
4	其他基础化学品及相关产品	流感测序及新冠变异株监测试剂耗材	8道配移液器

采购包7：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包8：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

★注：不涉及采购进口产品时，投标人不得提供进口产品进行响应；涉及采购进口产品时，如国产产品满足采购需求，也可提供国产产品进行响应。

本项目涉及强制采购节能产品：

采购包1：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包2：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包3：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包4：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包5：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包6：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包7：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包8:

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

★注：响应产品属于《节能产品政府采购品目清单》中政府强制采购的产品，投标人应当提供由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的原件扫描件或“全国认证认可信息公共服务平台”（<http://cx.cnca.cn>）的认证信息截图，否则作无效投标处理。具体要求详见第五章符合性审查表。

本项目涉及优先采购节能产品：

采购包1:

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包2:

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包3:

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包4:

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包5:

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包6:

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包7:

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包8:

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

注：响应产品属于《节能产品政府采购品目清单》中优先采购的产品，投标人提供由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的原件扫描件或“全国认证认可信息公共服务平台”（<http://cx.cnca.cn>）的认证信息截图，可

以享受优先采购政策。具体要求详见第五章规定。

本项目涉及优先采购环境标志产品：

采购包1：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	其他基础化学品及相关产品	流感、禽流感检测试剂耗材	转运框1
2	其他基础化学品及相关产品	流感、禽流感检测试剂耗材	转运框2
3	其他基础化学品及相关产品	流感、禽流感检测试剂耗材	转运框3

采购包2：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包3：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包4：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包5：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	其他基础化学品及相关产品	艾滋病哨点、VCT、试剂评估等检测试剂耗材	医废转运箱
2	其他基础化学品及相关产品	艾滋病哨点、VCT、试剂评估等检测试剂耗材	脚踏式垃圾桶

采购包6：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包7：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包8：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

注：响应产品属于《环境标志产品政府采购品目清单》中的产品，投标人提供由国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的环境标志产品认证证书的原件扫描件或“全国认证认可信息公共服务平台”（<http://cx.cnca.cn>）的认证信息截图，可以享受优先采购政策。具体要求详见第五章规定。

3.2.技术要求

采购包1：  
标的名称：流感、禽流感检测试剂耗材

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标										
			序号	产品名称	单位	数量	单价限价（元/单位）	单项总限价（元）	规格	用途	是否允许进口	是否优先环保	备注
			1	新型冠状病毒2019-nCoV、甲型流感病毒及乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	盒	45	5200	234000	50T/盒	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
			2	甲型H1N1亚型/季节性H3亚型人类流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	盒	6	2500	15000	50T/盒	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
			3	乙型亚型BV、BY核酸双重检测试剂盒	盒	7	2500	17500	50T/盒	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
			4	H5亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	盒	1	2500	2500	50T/盒	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
			5	H7亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	盒	1	2500	2500	50T/盒	流感、新冠、禽流感监测	否	否	

6	H9亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	盒	1	2500	2500	50T/盒	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
7	H3亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	盒	1	2500	2500	50T/盒	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
8	H7N9亚型禽流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	盒	1	2500	2500	50T/盒	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
9	H5N6亚型禽流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	盒	2	2500	5000	50T/盒	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
10	H5亚型禽流感/H7亚型禽流感/H9亚型禽流感/N9亚型流感/甲型流感病毒核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	盒	2	6930	13860	25T/盒	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
11	新型冠状病毒2019-nCoV、甲型流感病毒及乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	盒	35	5200	182000	48T/盒	流感、新冠、禽流感监测	否	否	

12	N1亚型/N6 亚型流感病毒核酸双重 实时荧光PCR检测试剂 盒1	盒	1	3000	3000	25T/ 盒	流感、 新冠、 禽流感 监测	否	否	核 心 产 品
13	N1亚型/N6 亚型流感病毒核酸双重 实时荧光PCR检测试剂 盒2	盒	1	3000	3000	25T/ 盒	流感、 新冠、 禽流感 监测	否	否	核 心 产 品
14	N1亚型/N9 亚型流感病毒核酸双重 实时荧光PCR检测试剂 盒1	盒	1	3000	3000	25T/ 盒	流感、 新冠、 禽流感 监测	否	否	
15	N1亚型/N9 亚型流感病毒核酸双重 实时荧光PCR检测试剂 盒2	盒	1	3000	3000	25T/ 盒	流感、 新冠、 禽流感 监测	否	否	
16	N2亚型/N6 亚型流感病毒核酸双重 实时荧光PCR检测试剂 盒1	盒	1	3000	3000	25T/ 盒	流感、 新冠、 禽流感 监测	否	否	
17	N2亚型/N6 亚型流感病毒核酸双重 实时荧光PCR检测试剂 盒2	盒	1	3000	3000	25T/ 盒	流感、 新冠、 禽流感 监测	否	否	



18	国家急性呼吸道传染病多病原核酸检测试剂盒（14重，荧光PCR法）	盒	2	4300	8600	10T/盒	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
19	待种毒sus MDCK细胞培养管	管	150	180	27000	10ml/管	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
20	EDTA胰酶	瓶	8	100	800	100ml/瓶	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
21	D-MEM培养液（含有L-谷氨酰胺）	瓶	25	100	2500	500ml/瓶	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
22	Hanks液含酚红	瓶	30	120	3600	500ml/瓶	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
23	7.5%BSA(v)100nm无菌过滤	瓶	12	400	4800	100ml/瓶	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
24	2xHEPES缓冲液	瓶	12	130	1560	100ml/瓶	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
25	青链霉素混合液（100X）	瓶	4	130	520	100ml/瓶	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
26	一次性使用病毒采样管（非灭活）	盒	150	240	36000	20支/盒	流感、新冠、禽流感监测	否	否	

27	实验室专用 一次性注射 器	盒	100	11	1100	10支 /盒 ， 1 mL/ 支	流感、 新冠、 禽流感 监测	否	否	
28	全透明八连 管带盖（管 和盖分开）	盒	21	250	5250	125 个/盒 ， 0. 2m/ 支	流感、 新冠、 禽流感 监测	否	否	
29	移液管	盒	90	80	7200	10支 /盒。 10m L/支	流感、 新冠、 禽流感 监测	否	否	
30	医用外科手 术剪1	把	20	55	1100	长度 ≥16 cm	流感、 新冠、 禽流感 监测	否	否	
31	医用外科手 术剪2	把	20	55	1100	长度 ≥16 cm	流感、 新冠、 禽流感 监测	否	否	
32	实验室辅料 镊子1	把	20	4	80	长度 12至 13c m	流感、 新冠、 禽流感 监测	否	否	
33	实验室辅料 镊子2	把	20	4	80	长度 12至 13c m	流感、 新冠、 禽流感 监测	否	否	
34	医用无盖方 托盘	个	20	75	1500	长≥ 40c m， 宽≥ 30c m， 高≥ 3cm	流感、 新冠、 禽流感 监测	否	否	

35	Z形移液枪架	个	40	60	2400	6孔	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
36	移动硬盘	个	3	650	1950	至少2TB	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
37	医用治疗盘1	个	10	96	960	≥11寸	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
38	医用治疗盘2	个	10	90	900	9寸	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
39	医用消毒盒	个	20	52	1040	8寸	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
40	医用消毒液罐	个	50	20	1000	宽≥10cm, 高≥10cm	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
41	转运框1	个	20	50	1000	长≥38cm, 宽≥30cm, 高10至12cm	流感、新冠、禽流感监测	否	是	

40	转运框2	个	32	40	1280	长≥60cm，宽≥42cm，高10至12cm	流感、新冠、禽流感监测	否	是	
43	转运框3	个	40	20	800	长≥60m，宽≥42cm，高≥26cm	流感、新冠、禽流感监测	否	是	
44	不锈钢实验室移动推车	台	2	1500	3000	长≥70cm，宽≥45cm，高≥90cm	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
45	精密仪器无尘纸	箱	2	640	1280	55盒/箱，≥280张/盒	流感、新冠、禽流感监测	否	否	
46	单道可调量程加样枪1	支	3	1800	5400	量程：200-1000微升	流感、新冠、禽流感监测	是	否	

47	单道可调量程加样枪2	支	2	1800	3600	量程：100-5000微升	流感、新冠、禽流感监测	是	否	
48	300ul加样长吸头	盒	120	145	17400	96T/盒	流感、新冠、禽流感监测	是	否	
49	12.5ul加样吸头	盒	50	560	28000	384T/盒	流感、新冠、禽流感监测、致病菌识别网、病毒性腹泻	是	否	
50	1250ul加样吸头	盒	250	140	35000	96T/盒	流感、新冠、禽流感监测、致病菌识别网、病毒性腹泻	是	否	
51	125ul加样吸头	盒	90	140	12600	96T/盒	流感、新冠、禽流感监测、致病菌识别网、病毒性腹泻	是	否	
52	鸡胚	箱	6	960	5760	60枚/箱	流感、新冠、禽流感监测	否	否	

注：1.打★号的为本次招标采购项目的实质性要求，不允许有负偏离；

2.若投标人的投标产品名称与采购清单中的产品名称不一致但实际是同类产品的，请投标人提供承诺函或说明函，用于证明其投标产品属于本项目采购清单中要求的报

			价产品。														
		<table><tr><td>序号</td><td>产品名称</td><td>技术要求</td></tr><tr><td>1</td><td>新型冠状病毒2019-nCoV、甲型流感病毒及乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</td><td>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</td></tr><tr><td>2</td><td>甲型H1N1亚型/季节性H3亚型人类流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒</td><td>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</td></tr><tr><td>3</td><td>乙型亚型BV、BY核酸双重检测试剂盒</td><td>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</td></tr><tr><td>4</td><td>H5亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒</td><td>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</td></tr></table>	序号	产品名称	技术要求	1	新型冠状病毒2019-nCoV、甲型流感病毒及乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）	2	甲型H1N1亚型/季节性H3亚型人类流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）	3	乙型亚型BV、BY核酸双重检测试剂盒	▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）	4	H5亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）
序号	产品名称	技术要求															
1	新型冠状病毒2019-nCoV、甲型流感病毒及乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）															
2	甲型H1N1亚型/季节性H3亚型人类流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）															
3	乙型亚型BV、BY核酸双重检测试剂盒	▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）															
4	H5亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）															

5	H7亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章）</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>
6	H9亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章）</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>
7	H3亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章）</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>
8	H7N9亚型禽流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章）</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>
9	H5N6亚型禽流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章）</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>

10	H5亚型禽流感/ H7亚型禽流感/ H9亚型禽流感/ N9亚型流感/甲 型流感病毒核 酸多重实时荧 光PCR检测试 剂盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度<math>\leq 500</math>拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间<math>\leq 70</math>分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒除酶以外为预混液，反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章）</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>
11	新型冠状病毒2 019-nCoV、 甲型流感病毒 及乙型流感病 毒核酸检测试 剂盒（荧光PC R法）	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度<math>\leq 200</math>拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间<math>\leq 70</math>分钟。（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.酶及反应液一管预混。（提供产品说明书并加盖投标人公章）</p> <p>3.含有阴阳性质控品，采用UNG酶-dUTP反应体系。</p>
12	N1亚型/N6亚 型流感病毒核 酸多重实时荧 光PCR检测试 剂盒1	1.为了实验对比效果，“N1亚型/N6亚型流感病毒核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒1”和“N1亚型/N6亚型流感病毒核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒2”应为不同品牌的检测试剂盒。
13	N1亚型/N6亚 型流感病毒核 酸多重实时荧 光PCR检测试 剂盒2	1.为了实验对比效果，“N1亚型/N6亚型流感病毒核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒1”和“N1亚型/N6亚型流感病毒核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒2”应为不同品牌的检测试剂盒。
14	N1亚型/N9亚 型流感病毒核 酸多重实时荧 光PCR检测试 剂盒1	1.为了实验对比效果，“N1亚型/N9亚型流感病毒核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒1”和“N1亚型/N9亚型流感病毒核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒2”应为不同品牌的检测试剂盒。
15	N1亚型/N9亚 型流感病毒核 酸多重实时荧 光PCR检测试 剂盒2	1.为了实验对比效果，“N1亚型/N9亚型流感病毒核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒1”和“N1亚型/N9亚型流感病毒核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒2”应为不同品牌的检测试剂盒。
16	N2亚型/N6亚 型流感病毒核 酸多重实时荧 光PCR检测试 剂盒1	1.为了实验对比效果，“N2亚型/N6亚型流感病毒核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒1”和“N2亚型/N6亚型流感病毒核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒2”应为不同品牌的检测试剂盒。



17	N2亚型/N6亚型流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒2	1.为了实验对比效果，“N2亚型/N6亚型流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒1”和“N2亚型/N6亚型流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒2”应为不同品牌的检测试剂盒。
18	国家急性呼吸道传染病多病原核酸检测试剂盒（14重，荧光PCR法）	▲1.可提供96孔板或8联管全混预分装。 ▲2.整个上机反应时间≤70分钟。（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章） ▲3.反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章）
19	待种毒susMD CK细胞培养管	1.细胞密度范围:（2-2.5）×10 <sup>6</sup> 的6次方，活细胞比率≥90%。（提供产品证明材料并加盖投标人公章）
20	EDTA胰酶	1.含酚红。
21	D-MEM培养液（含有L-谷氨酰胺）	/
22	Hanks液含酚红	/
23	7.5%BSA(v)100nm无菌过滤	/
24	2xHEPES缓冲液	1.PH7.2-7.4，已过滤灭菌。
25	青链霉素混合液（100X）	/
26	一次性使用病毒采样管（非灭活）	1.含一次性采样棉签，病毒采样管由采样管（内含病毒保存液）及采样拭子组成，内含样本释放玻璃珠。
27	实验室专用一次性注射器	1.无菌。
28	全透明八连管带盖（管和盖分开）	★1.适配ABI Q7。 2.无酶无热源，PP材质，≥99.9%纯度复合USP VI级原料标准。
29	移液管	1.无菌独立包装，带滤芯。
30	医用外科手术剪1	1.304不锈钢材质，直尖。
31	医用外科手术剪2	1.304不锈钢材质，弯尖。
32	实验室辅料镊子1	1.304不锈钢材质，直头。

33	实验室辅料镊子2	1.304不锈钢材质，弯头。
34	医用无盖方托盘	1.304不锈钢，防碘伏，带盖。
35	Z形移液枪架	1.有机玻璃材质。
36	移动硬盘	/
37	医用治疗盘1	1.304不锈钢，防碘伏，搭配4个治疗瓶及可拆卸支架。
38	医用治疗盘2	1.304不锈钢，防碘伏，搭配3个治疗瓶及可拆卸支架。
39	医用消毒盒	1.304不锈钢，防碘伏，有孔，带盖。
40	医用消毒液罐	1.304不锈钢，防碘伏，带盖。
41	转运框1	1.可叠放，有孔。
40	转运框2	1.转运框2与转运框3长宽同规格，可相互叠放，有孔。
43	转运框3	1.转运框2与转运框3长宽同规格，可相互叠放，有孔。
44	不锈钢实验室移动推车	1.304不锈钢分层带折边，三层。
45	精密仪器无尘纸	1.防静电。
46	单道可调量程加样枪1	▲1.至少2个独立数位调节装置，可切换所需的吸液体积。（提供产品实物照片并加盖投标人公章） ▲2.活塞可按实际需求更换。 ▲3.具备吸头连锁设计。（提供产品实物照片并加盖投标人公章）
47	单道可调量程加样枪2	▲1.至少2个独立数位调节装置，可切换所需的吸液体积。（提供产品实物照片并加盖投标人公章） ▲2.活塞可按实际需求更换。 ▲3.具备吸头连锁设计。（提供产品实物照片并加盖投标人公章）
48	300ul加样长吸头	▲1.无菌无核酸酶带滤芯。 ★2.适配INTEGRA加样枪。
49	12.5ul加样吸头	▲1.无菌无核酸酶带滤芯。 ★2.适配INTEGRA加样枪。
50	1250ul加样吸头	▲1.无菌无核酸酶带滤芯。 ★2.适配INTEGRA加样枪。
51	125ul加样吸头	▲1.无菌无核酸酶带滤芯。 ★2.适配INTEGRA加样枪。
52	鸡胚	1.可用于流感病毒培养。

注： 1.打★号的为本次招标采购项目的实质性要求，不允许有负偏离；

		<p><b>2.打▲号的为本次招标采购项目的重要参数，应尽量满足。</b></p> <p><b>3.若投标人的投标产品名称与采购清单中的产品名称不一致但实际是同类产品的，请投标人提供承诺函或说明函，用于证明其投标产品属于本项目采购清单中要求的报价产品。</b></p>
3	★	投标人应承诺，若项目中标后在合同履行期间内，有产品在四川省医疗保障信息大数据一体化平台一药品和产品招采管理系统挂网的，则按挂网产品相关规定执行，价格不得高于实时四川省挂网最低价。（承诺函格式自拟）

采购包2:

标的名称：水质检测试剂耗材

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标										
			序号	产品名称	单位	数量	单价限价（元/单位）	单项总价（元）	规格	用途	是否允许进口	是否优先环保	备注
			1	水中大肠菌群酶底物法试剂套装	组	2	12000	24000	200套/组（每套含采样瓶、定量孔板、试剂）	水质检测	否	否	
			2	单一菌落总数质控（5-500）	支	1	1300	1300	1支	水质检测	否	否	核心产品
			3	混合菌饮用水大肠菌群质控(<200)	支	1	1300	1300	1支	水质检测	否	否	

1	★	<table><tr><td>4</td><td>单一菌 高浓度 铜绿假 单胞（1 000-20 00）</td><td>支</td><td>1</td><td>1300</td><td>1300</td><td>1支</td><td>水质 检测</td><td>否</td><td>否</td><td></td></tr><tr><td>5</td><td>水中菌 落总数 酶底物 法试剂 套装</td><td>件</td><td>8</td><td>1300</td><td>10400</td><td>25个/件</td><td>水质 检测</td><td>否</td><td>否</td><td></td></tr><tr><td>6</td><td>自动法 过滤模 块（滤 芯）</td><td>盒</td><td>1</td><td>14780</td><td>14780</td><td>10个/盒</td><td>水质 检测</td><td>是</td><td>否</td><td></td></tr><tr><td>7</td><td>隐孢子 虫/贾第 鞭毛虫 磁珠分 选试剂 盒</td><td>盒</td><td>1</td><td>13230</td><td>13230</td><td>1ml/盒</td><td>水质 检测</td><td>是</td><td>否</td><td></td></tr><tr><td>8</td><td>PBST淘 洗液</td><td>瓶</td><td>10</td><td>80</td><td>800</td><td>500ml/ 瓶</td><td>水质 检测</td><td>否</td><td>否</td><td></td></tr><tr><td>9</td><td>两虫荧 光染色 试剂盒</td><td>件</td><td>1</td><td>8500</td><td>8500</td><td>20T/件</td><td>水质 检测</td><td>是</td><td>否</td><td></td></tr><tr><td>10</td><td>两虫质 控样</td><td>件</td><td>1</td><td>3040</td><td>3040</td><td>2支/件</td><td>水质 检测</td><td>是</td><td>否</td><td></td></tr></table>	4	单一菌 高浓度 铜绿假 单胞（1 000-20 00）	支	1	1300	1300	1支	水质 检测	否	否		5	水中菌 落总数 酶底物 法试剂 套装	件	8	1300	10400	25个/件	水质 检测	否	否		6	自动法 过滤模 块（滤 芯）	盒	1	14780	14780	10个/盒	水质 检测	是	否		7	隐孢子 虫/贾第 鞭毛虫 磁珠分 选试剂 盒	盒	1	13230	13230	1ml/盒	水质 检测	是	否		8	PBST淘 洗液	瓶	10	80	800	500ml/ 瓶	水质 检测	否	否		9	两虫荧 光染色 试剂盒	件	1	8500	8500	20T/件	水质 检测	是	否		10	两虫质 控样	件	1	3040	3040	2支/件	水质 检测	是	否	
4	单一菌 高浓度 铜绿假 单胞（1 000-20 00）	支	1	1300	1300	1支	水质 检测	否	否																																																																						
5	水中菌 落总数 酶底物 法试剂 套装	件	8	1300	10400	25个/件	水质 检测	否	否																																																																						
6	自动法 过滤模 块（滤 芯）	盒	1	14780	14780	10个/盒	水质 检测	是	否																																																																						
7	隐孢子 虫/贾第 鞭毛虫 磁珠分 选试剂 盒	盒	1	13230	13230	1ml/盒	水质 检测	是	否																																																																						
8	PBST淘 洗液	瓶	10	80	800	500ml/ 瓶	水质 检测	否	否																																																																						
9	两虫荧 光染色 试剂盒	件	1	8500	8500	20T/件	水质 检测	是	否																																																																						
10	两虫质 控样	件	1	3040	3040	2支/件	水质 检测	是	否																																																																						

注：1.打★号的为本次招标采购项目的实质性要求，不允许有负偏离；

2.若投标人的投标产品名称与采购清单中的产品名称不一致但实际上是同类产品的，请投标人提供承诺函或说明函，用于证明其投标产品属于本项目采购清单中要求的报价产品。

2			序 号	产品名称	技术要求
			1	水中大肠菌群酶底物法试剂套装	▲1.采样瓶：带100ml刻度线，含硫代硫酸钠，带无菌证明。（提供无菌证明材料并加盖投标人公章） ▲2. 51孔板：可定量1-200MPN/100ml，带无菌证明。（提供无菌证明材料并加盖投标人公章） ▲3.DST固定酶底物试剂：有可以查询合格证。（提供出厂质检报告并加盖投标人公章） ★4.适配idexx plus程控定量封口机。
			2	单一菌菌落总数质控（5-500）	1.含无菌缓冲液。
			3	混合菌饮用水大肠菌群质控(<200)	1.含无菌缓冲液。
			4	单一菌高浓度铜绿假单胞（1000-2000）	1.含无菌缓冲液。
			5	水中菌落总数酶底物法试剂套装	1.包含：样品培养基，菌落总数定量盘。
			6	自动法过滤模块（滤芯）	★1.适配IDEXX两虫检测系统。
			7	隐孢子虫/贾第鞭毛虫磁珠分选试剂盒	★1.适配IDEXX两虫检测系统。
			8	PBST淘洗液	★1.适配IDEXX两虫检测系统。
			9	两虫荧光染色试剂盒	★1.适配IDEXX两虫检测系统。
			10	两虫质控样	★1.适配IDEXX两虫检测系统。
			注： 1.打★号的为本次招标采购项目的实质性要求，不允许有负偏离； 2.打▲号的为本次招标采购项目的重要参数，应尽量满足。 3.若投标人的投标产品名称与采购清单中的产品名称不一致但实际上是同类产品的，请投标人提供承诺函或说明函，用于证明其投标产品属于本项目采购清单中要求的报价产品。		
3	★		投标人应承诺，若项目中标后在合同履约期间内，有产品在四川省医疗保障信息大数据一体化平台一药品和产品招采管理系统挂网的，则按挂网产品相关规定执行，价格不得高于实时四川省挂网最低价。（承诺函格式自拟）		

采购包3：

标的名称：食品全风险监测及致病菌识别网检测试剂耗材

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标										
			序号	产品名称	单位	数量	单价限价（元/单位）	单项总限价（元）	规格	用途	是否允许进口	是否优先环保	备注
			1	克氏双糖铁琼脂	瓶	1	129	129	250g/瓶	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
			2	缓冲蛋白胨增菌液	盒	2	100	200	20支/盒，10mL/支	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	核心产品
			3	TSI培养基	瓶	1	90	90	250g/瓶	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
			4	志贺显色平板	个	20	15	300	90mm/个	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
			5	EC肉汤	瓶	3	90	270	250g/瓶	致病菌识别网、食品安全风险监测、公共场所及消毒效果监测	否	否	
			6	MAC培养基	瓶	1	95	95	250g/瓶	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	

7	弯曲菌培养检测试剂盒（双孔滤膜法）	盒	1	1500	1500	10T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
8	哥伦比亚血平板	盒	13	127	1651	90m <sup>2</sup> /个，20个/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	核心产品
9	改良PB S增菌液	盒	2	110	220	10mL/支，20支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
10	CIN-1培养基	瓶	1	120	120	250g/瓶	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
11	CIN添加剂	盒	4	40	160	5支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
12	艰难梭菌显色平板	个	20	15	300	90m <sup>2</sup> /个	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
13	改良月桂基硫酸盐胰蛋白胨肉汤-万古霉素增菌液	盒	2	139	278	10mL/支，20支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	

14	阪崎肠杆菌显色平板	个	30	15	450	90m m/个	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
15	肺炎支原体液体培养基	盒	2	290	580	4ml/ 支， 20支/ 盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
16	肺炎支原体固体培养基平板	包	8	100	800	90m m/个 ， 5 个/包	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
17	巧克力平板培养基（普通）即用成品	盒	12	120	1440	90m m/个 ， 20 个/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
18	巧克力平板培养基（双抗）	盒	8	173	1384	90m m/个 ， 20 个/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
19	巧克力平板培养基（单抗）	盒	1	137	137	90m m/个 ， 20 个/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
20	THB培养基	瓶	2	180	360	250g /瓶	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	



21	萘啶酮酸3.0mg	盒	7	35	245	5支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
22	多粘菌素E（2mg）	盒	7	50	350	5支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
23	包姜氏琼脂培养基平板	包	1	100	100	90mm/个，10个/包	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
24	BCYE平板	盒	3	200	600	90mm/个，20个/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
25	BCYE-Cys琼脂平板(BCYE无L-半胱氨酸平板)	盒	3	277	831	90mm/个，20个/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
26	GVPC琼脂平板	盒	1	335	335	90mm/个，20个/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
27	7.5%氯化钠胰酶大豆肉汤	瓶	1	75	75	250g/瓶	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	

28	革兰氏 阴性需 氧菌药 敏板A- 5	盒	4	1120	4480	10个/ 盒	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
29	革兰氏 阴性需 氧菌药 敏板A- 鲍曼	盒	2	1120	2240	10个/ 盒	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
30	革兰氏 阳性需 氧菌药 敏板L- 金葡	盒	1	1120	1120	10个/ 盒	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
31	革兰氏 阴性需 氧菌药 敏板B- 空弯2	盒	1	1120	1120	10个/ 盒	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
32	革兰氏 阳性需 氧菌药 敏板K- 2	盒	4	1120	4480	10个/ 盒	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
33	革兰氏 阴性需 氧菌药 敏板E- 脑膜炎	盒	1	1120	1120	10个/ 盒	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
34	革兰氏 阴性需 氧菌药 敏板E- 流感嗜 血	盒	5	1120	5600	10个/ 盒	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	

35	一次性 无菌加 样槽	个	50 0	3	1500	1个/ 包	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
36	粪便微 生物D NA提 取	盒	1	3830	3830	50T/ 盒	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
37	组织、 拭子、 血液、 体液或 尿液细 胞DNA 提取	盒	1	9990	9990	≥25 0T	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
38	口腔、 皮肤、 拭子微 生物D NA提 取（去 除宿主 DNA）	盒	1	8100	8100	50T/ 盒	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
39	碱性蛋 白胨水	瓶	3	80	240	250g /瓶	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测 、公共 场所及 消毒效 果监测	否	否	
40	沙氏葡 萄糖琼 脂（含 氯霉素 ）	瓶	1	126	126	250 g/瓶	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	

41	mTSB 肉汤	瓶	1	95	95	250 g/瓶	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
42	霍乱弧 菌ctxA /ctxB 毒力基 因双重 实时荧 光PCR 检测试 剂盒	盒	1	2500	2500	25T/ 盒	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
43	副溶血 性弧菌t dh/trh 双重实 时荧光 PCR检 测试剂 盒	盒	1	2500	2500	25T/ 盒	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
44	志贺菌 stx1/s tx2毒 力基因 双重实 时荧光 PCR检 测试剂 盒	盒	1	2500	2500	25T/ 盒	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	

45	空肠弯曲菌毒力基因多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：菌株致病性基因hcp、virB、ciaB、ggta、cdtA、cdtB、cdtC和格林-巴利综合征基因cgtA、cgtB/wlaN、cstII）	盒	1	3960	3960	12T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
46	艰难梭菌tcdA/tcdB/cdtA/cdtB基因四重实时荧光PCR检测试剂盒	盒	1	5000	5000	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	

47	霍乱弧菌O1/O139群核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	盒	1	2500	2500	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
48	产志贺毒素大肠埃希氏菌（STEC）7种血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：O26、O45、O103、O111、O121、O145和O157）	盒	1	6125	6125	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	

49	副溶血性弧菌血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒(检测目标: O3:K6、O4:K8、O10:K4)	盒	1	4375	4375	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
50	空肠弯曲菌 (HS:1、HS:41、HS:44) 血清分型核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	盒	1	4500	4500	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
51	空肠弯曲菌 (HS:2、HS:4、HS:19、HS:23/36) 血清型核酸四重实时荧光PCR检测试剂盒	盒	1	6000	6000	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	

52	肺炎链球菌血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：1、2、3、4、5、6B/6D、6A/6B、7F/7A、8、9V/9A、9L/9N、10A、11A/11D/11E、12F/44、14、15B/15C、17F、18C/18F/18B/18A、19A、19F、20、22F、23F、33A/33F/37）	盒	1			25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
				21000	21000					



53	流感嗜血杆菌6种血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒(检测目标: 血清型a、b、c、d、e、f)	盒	1	9000	9000	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
54	肺炎克雷伯菌血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒(检测目标: 血清型K1、K2、K5、K20、K54、K57)	盒	1	6000	6000	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
55	军团菌LP1/其他核酸双重实时荧光PCR试剂	盒	1	3000	3000	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	

56	脑膜炎奈瑟菌（A、B、C）血清群核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	盒	1	3750	3750	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
57	脑膜炎奈瑟菌（W、X、Y）血清群核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	盒	1	3750	3750	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
58	脑膜炎奈瑟菌ctrA/sodC基因双重实时荧光PCR检测试剂盒	盒	1	2500	2500	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	

1	★									
59	单核细胞增生性李斯特氏菌血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒(检测目标:血清型1/2a、1/2b、1/2c、4b)	盒	1	5250	5250	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
60	布鲁氏菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	盒	1	1250	1250	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
61	布氏菌选择性培养基抑菌剂	盒	2	200	400	1mL/支, 5支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
62	灭活马血清	瓶	2	200	400	100 mL/瓶	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
63	液体菌种保存管	盒	1	315	315	1.4mL/支, 50支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	

64	军团菌尿抗原快速检测试剂(胶体金法)	盒	1	3000	3000	22人份/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	是	否	
65	肺炎链球菌抗原检测试剂盒(胶体金法)	盒	3	2000	6000	22人份/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
66	STGG运送培养基	盒	6	1600	9600	1.2mL/支, 100支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
67	一次性尼龙无菌拭子	支	400	3	1200	/	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
68	庆大霉素的哥伦比亚血琼脂平板	盒	7	35	245	90mm/个, 20个/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
69	碳青霉烯耐药选择性平板	盒	6	1100	6600	90mm/个, 20个/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
70	万古霉素耐药选择性平板	盒	5	139	695	90mm/个, 20个/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	

71	替加环素耐药选择性平板	盒	5	540	2700	90m m/个 , 20 个/盒	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
72	脑膜炎奈瑟菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	盒	3	1250	3750	25T/ 盒	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
73	肺炎链球菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	盒	3	925	2775	25T/ 盒	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
74	保温转运箱	个	1	1200	1200	≥12 L	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
75	猴痘病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	盒	2	1250	2500	25T/ 盒	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
76	LB1 1	盒	8	250	2000	225 mL/ 袋, 10袋/ 盒	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
77	LB1 2	瓶	3	300	900	250 g/瓶	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	

78	萘定酮酸（C1）	盒	11	35	385	5.0mg/支，5支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
79	吡定黄素(C1)	盒	11	35	385	3.0mg/支，5支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
80	LB	盒	4	300	1200	9mL/支，20支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
81	LB2	盒	13	150	1950	10mL/支，20支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
82	李斯特显色培养基	瓶	12	856	10272	1000mL/瓶。	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
83	TSA-YE	瓶	1	120	120	250g/瓶	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
84	0.85%生理盐水1	盒	10	110	1100	9mL/支，20支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
85	0.85%生理盐水2	盒	10	77	770	225mL/袋，10袋/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	

86	MYP	包	15	50	750	10皿 ×2包	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
87	GVC增 菌液1	盒	8	110	880	225 mL/ 袋, 10袋/ 盒	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
88	GVC增 菌液2	瓶	3	120	360	250g /瓶	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
89	改良马 铃薯葡 萄糖琼 脂培养 基（m PDA） 平板	包	25	60	1500	9cm/ 个, 10个/ 包	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
90	PCFA 培养基 平板	包	25	120	3000	9cm/ 个, 10个/ 包	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
91	甘露醇 卵黄多 粘菌素 B琼脂 平板	包	14	100	1400	10皿 ×2包	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	
92	马铃薯 葡萄糖 琼脂（ PDA） 平板	包	11	70	770	9cm/ 个, 10个/ 包	致病菌 识别网 、食品 安全风 险监测	否	否	

93	革兰氏染色液试剂盒	盒	1	40	40	5mL ×8支 /盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
94	革兰氏阴性细菌鉴定卡	盒	3	1200	3600	20测试/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	是	否	
95	带缓冲液的带柄涂抹海绵	个	150	20	3000	/	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
96	无菌采样袋	包	3	150	450	100个/包，30cm×35cm/个	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
97	无菌螺旋管（非灭菌）	包	16	26	416	20支/包，100ML/支	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
98	无菌采水袋	箱	3	390	1170	500ML/只，10只/袋，10袋/箱	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
99	甘油（20%）	瓶	6	60	360	100mL/瓶	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	



100	布鲁氏菌培养基抑制剂	盒	1	200	200	1mL ×5支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
101	1.0麦氏比浊管	盒	4	50	200	5支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
102	分枝杆菌磨菌管	盒	3	380	1140	50支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
103	无菌巴氏吸管	包	10	20	200	100只/包, 1mL/支	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
104	分枝杆菌菌种保存管	盒	2	783	1566	0.5mL/支, 100支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
105	细菌分散计数仪专用试管	箱	1	1800	1800	400支/箱	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
106	温湿度监控记录仪	个	18	2000	36000	/	致病菌识别网、食品安全风险监测、公共场所及消毒效果监测	否	否	

107	脱脂牛乳菌株保存管	支	400	8	3200	50支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
108	霍乱胶体金	盒	4	1500	6000	50人份/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
109	鼠疫F1抗体（胶体金）	盒	4	1000	4000	10T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
110	细菌通用全基因组建库试剂盒	盒	1	15800	15800	24T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
111	200 μl 八联排管磁力架	个	5	1000	5000	/	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
112	无核酶水	瓶	2	180	360	500 mL/瓶	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
113	RNA酶A	支	5	80	400	1ml/支	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
114	溶葡萄球菌酶	支	2	1000	2000	1mg/支	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	

115	登革病毒IgG、IgM抗体联合检测试剂（胶体金法）	盒	1	1000	1000	20人份/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
116	登革热核酸检测试剂盒	盒	1	925	925	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
117	13种发热伴出疹病原体核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	盒	1	5460	5460	12T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
118	13种发热伴出血病原体核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	盒	1	4680	4680	12T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
119	24种脑炎脑膜炎病原体核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	盒	1	10080	10080	12T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	

120	质谱样本预处理试剂盒	盒	30	680	20400	100T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
121	实验室护目镜	副	10	20	200	/	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
122	鉴定李斯特显色培养基	瓶	1	856	856	1000mL/瓶	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
123	封口袋	包	10	25.5	255	≥28cm×40cm / 只, 50只/包	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
124	致病菌腹泻症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	盒	4	9712	38848	25T/盒	致病菌识别网	否	否	
125	致病菌呼吸道症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	盒	5	8671	43355	25T/盒	致病菌识别网	否	否	

126	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	盒	3	4620	13860	12T/ 盒	致病菌 识别网	否	否	
127	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	3	5400	16200	12T/ 盒	致病菌 识别网	否	否	
128	无菌吸 头124 ul	箱	2	4088	8176	10盒/ 箱; 384 支/盒	致病菌 识别网	是	否	
129	血琼脂 平皿	个	200	5.8	1160	90m m/个	致病菌 识别网	否	否	
130	荧光核 酸凝胶 染色剂 GelRed (100 00X)	支	2	1500	3000	0.5m l/支	致病菌 识别网	是	否	
131	肠道感 染监测 卡夹	盒	1	9000	9000	6个/ 盒	致病菌 识别网 、风险 监测、 病毒性 腹泻	是	否	
132	呼吸道 道感染 监测卡 夹	盒	1	9000	9000	6个/ 盒	致病菌 识别网	是	否	

133	猪链球菌(通用型、2型)双重核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	盒	1	2880	2880	50T/盒	致病菌识别网	否	否	
134	A+C脑膜炎奈瑟菌IgG抗体检测试剂盒	盒	1	1440	1440	50T/盒	致病菌识别网	否	否	
135	霍乱弧菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	盒	1	2200	2200	50T/盒	致病菌识别网 风险监测、	否	否	
136	炭疽抗体检测试剂盒(上转发光)	盒	1	1150	1150	10T/盒	致病菌识别网	否	否	
137	抗鼠疫抗体检测试剂盒(上转发光)	盒	1	1150	1150	10T/盒	致病菌识别网	否	否	
138	甲型副伤寒沙门氏菌检测试剂盒(上转发光)	盒	1	1150	1150	10T/盒	致病菌识别网	否	否	

139	O1群霍乱诊断血清	瓶	1	1020	1020	1ml/瓶	致病菌识别网	否	否	
140	O139型霍乱弧菌诊断血清	盒	1	110	110	1ml/瓶, 11瓶/盒	致病菌识别网	否	否	
141	沙门氏菌诊断血清（60种）	套	1	6600	6600	1ml/瓶, 60瓶/盒	致病菌识别网、风险监测、	否	否	
142	无核酸酶水	瓶	5	100	500	100mL/瓶	风险监测、致病菌识别网	否	否	
143	厌氧产气袋	只	50	23	1150	2.5L/只	风险监测、致病菌识别网	否	否	
144	微需氧产气袋	只	50	23	1150	2.5L/只	风险监测、致病菌识别网	否	否	
145	细菌核酸提取试剂盒	盒	20	60	1200	32T/盒	风险监测、致病菌识别网	否	否	
146	亚碲酸钾血琼脂平板	个	10	9	90	90m/个	致病菌识别网、风险监测、	否	否	
147	电动移液器	个	5	3000	15000	/	致病菌识别网 风险监测、	否	否	
148	一次性刻度吸管	支	500	1.5	750	10mL/支	致病菌识别网 风险监测、	否	否	





15	肺炎支原体液体培养基管	/
16	肺炎支原体固体培养基平板	/
17	巧克力平板培养基（普通）即用成品	/
18	巧克力平板培养基（双抗）	1.添加4.2mg/L多黏菌素B和3mg/L万古霉素的巧克力平板。
19	巧克力平板培养基（单抗）	/
20	THB培养基	1.保质期3年以上。
21	蔡啶酮酸3.0mg	/
22	多粘菌素E（2mg）	/
23	包姜氏琼脂培养基平板	/
24	BCYE平板	1.适用于军团菌生长。
25	BCYE-Cys琼脂平板(BCYE无L-半胱氨酸平板)	/
26	GVPC琼脂平板	1.适用于军团菌选择培养。
27	7.5%氯化钠胰酶大豆肉汤	1.保质期3年以上。
28	革兰氏阴性需氧菌药敏板A-5	<p>1.配套接种水，培养液，加样槽。</p> <p>▲2.指示剂显色原理判读阴性/阳性结果：阳性反应为红色，阴性反应为蓝色。（提供产品说明书并加盖投标人公章）</p> <p>3.药敏板生产批号时间至送达不超过60天，药敏板送达时应保证至少剩余300天的有效期。</p> <p>4.核心药物需包含SIGMA药物标准品，至少包括7种(替加环素、多粘菌素E、阿米卡星、克拉维酸钾、美罗培南、利奈唑胺、左氧沙星)；</p> <p>5.每块药敏定制板中所含抗生素药敏浓度至少包含6-12个连续浓度梯度，提供可以定制药物浓度的选择，接受采购人指定药物特制药敏板；药物浓度范围应包含《国家食源性疾病预防工作手册》、《国家致病菌识别网技术手册》中推荐的药物浓度范围。</p>

29	革兰氏阴性需氧菌药敏板A-鲍曼	<p>1.配套接种水，培养液，加样槽。</p> <p>▲2.指示剂显色原理判读阴性/阳性结果：阳性反应为红色，阴性反应为蓝色。（提供产品说明书并加盖投标人公章）</p> <p>3.药敏板生产批号时间至送达不超过60天，药敏板送达时应保证至少剩余300天的有效期。</p> <p>4.核心药物需包含SIGMA药物标准品，至少包括7种(替加环素、多粘菌素E、阿米卡星、克拉维酸钾、美罗培南、利奈唑胺、左氧沙星)；</p> <p>5.每块药敏定制板中所含抗生素药敏浓度至少包含6-12个连续浓度梯度，提供可以定制药物浓度的选择，接受采购人指定药物特制药敏板；药物浓度范围应包含《国家食源性疾病监测工作手册》、《国家致病菌识别网技术手册》中推荐的药物浓度范围。</p>
30	革兰氏阳性需氧菌药敏板L-金葡	<p>1.配套接种水，培养液，加样槽。</p> <p>▲2.指示剂显色原理判读阴性/阳性结果：阳性反应为红色，阴性反应为蓝色。（提供产品说明书并加盖投标人公章）</p> <p>3.药敏板生产批号时间至送达不超过60天，药敏板送达时应保证至少剩余300天的有效期。</p> <p>4.核心药物需包含SIGMA药物标准品，至少包括7种(替加环素、多粘菌素E、阿米卡星、克拉维酸钾、美罗培南、利奈唑胺、左氧沙星)；</p> <p>5.每块药敏定制板中所含抗生素药敏浓度至少包含6-12个连续浓度梯度，提供可以定制药物浓度的选择，接受采购人指定药物特制药敏板；药物浓度范围应包含《国家食源性疾病监测工作手册》、《国家致病菌识别网技术手册》中推荐的药物浓度范围。</p>
31	革兰氏阴性需氧菌药敏板B-空弯2	<p>1.配套接种水，培养液，加样槽。</p> <p>▲2.指示剂显色原理判读阴性/阳性结果：阳性反应为红色，阴性反应为蓝色。（提供产品说明书并加盖投标人公章）</p> <p>3.药敏板生产批号时间至送达不超过60天，药敏板送达时应保证至少剩余300天的有效期。</p> <p>4.核心药物需包含SIGMA药物标准品，至少包括7种(替加环素、多粘菌素E、阿米卡星、克拉维酸钾、美罗培南、利奈唑胺、左氧沙星)；</p> <p>5.每块药敏定制板中所含抗生素药敏浓度至少包含6-12个连续浓度梯度，提供可以定制药物浓度的选择，接受采购人指定药物特制药敏板；药物浓度范围应包含《国家食源性疾病监测工作手册》、《国家致病菌识别网技术手册》中推荐的药物浓度范围。</p>

32	革兰氏阳性需氧菌药敏板K-2	<p>1.配套接种水，培养液，加样槽。</p> <p>▲2.指示剂显色原理判读阴性/阳性结果：阳性反应为红色，阴性反应为蓝色。（提供产品说明书并加盖投标人公章）</p> <p>3.药敏板生产批号时间至送达不超过60天，药敏板送达时应保证至少剩余300天的有效期。</p> <p>4.核心药物需包含SIGMA药物标准品，至少包括7种(替加环素、多粘菌素E、阿米卡星、克拉维酸钾、美罗培南、利奈唑胺、左氧沙星)；</p> <p>5.每块药敏定制板中所含抗生素药敏浓度至少包含6-12个连续浓度梯度，提供可以定制药物浓度的选择，接受采购人指定药物特制药敏板；药物浓度范围应包含《国家食源性疾病监测工作手册》、《国家致病菌识别网技术手册》中推荐的药物浓度范围。</p>
33	革兰氏阴性需氧菌药敏板E-脑膜炎	<p>1.配套接种水，培养液，加样槽。</p> <p>▲2.指示剂显色原理判读阴性/阳性结果：阳性反应为红色，阴性反应为蓝色。（提供产品说明书并加盖投标人公章）</p> <p>3.药敏板生产批号时间至送达不超过60天，药敏板送达时应保证至少剩余300天的有效期。</p> <p>4.核心药物需包含SIGMA药物标准品，至少包括7种(替加环素、多粘菌素E、阿米卡星、克拉维酸钾、美罗培南、利奈唑胺、左氧沙星)；</p> <p>5.每块药敏定制板中所含抗生素药敏浓度至少包含6-12个连续浓度梯度，提供可以定制药物浓度的选择，接受采购人指定药物特制药敏板；药物浓度范围应包含《国家食源性疾病监测工作手册》、《国家致病菌识别网技术手册》中推荐的药物浓度范围。</p>
34	革兰氏阴性需氧菌药敏板E-流感嗜血	<p>1.配套接种水，培养液，加样槽。</p> <p>▲2.指示剂显色原理判读阴性/阳性结果：阳性反应为红色，阴性反应为蓝色。（提供产品说明书并加盖投标人公章）</p> <p>3.药敏板生产批号时间至送达不超过60天，药敏板送达时应保证至少剩余300天的有效期。</p> <p>4.核心药物需包含SIGMA药物标准品，至少包括7种(替加环素、多粘菌素E、阿米卡星、克拉维酸钾、美罗培南、利奈唑胺、左氧沙星)；</p> <p>5.每块药敏定制板中所含抗生素药敏浓度至少包含6-12个连续浓度梯度，提供可以定制药物浓度的选择，接受采购人指定药物特制药敏板；药物浓度范围应包含《国家食源性疾病监测工作手册》、《国家致病菌识别网技术手册》中推荐的药物浓度范围。</p>
35	一次性无菌加样槽	<p>1.独立包装，容量：50ml。</p>

36	粪便微生物DNA提取	<p>1.可在粪便、肠道和土壤样本中提取微生物DNA。</p> <p>▲2.具有包含0.1mm和0.5mm直径氧化锆的研磨管，可裂解革兰氏阴性、阳性菌和真菌。</p> <p>3.至少可以去除胆汁和血红素抑制剂。</p> <p>4.采用柱膜法原理，支持手工操作和自动化操作。</p> <p>5.室温操作可去除抑制剂。</p>
37	组织、拭子、血液、体液或尿液细胞DNA提取	<p>1.可从血液、白膜层、尿液、组织、细胞、细菌和拭子中，分离基因组、线粒体、细菌、寄生虫或病毒DNA；</p> <p>2.需采用柱膜法原理，可以采用离心和真空抽滤方法提取。</p> <p>3.可手动和自动操作；</p> <p>4.纯化的DNA不含蛋白质、核酸酶和其他杂质。</p> <p>5.含蛋白酶k。</p>
38	口腔、皮肤、拭子微生物DNA提取（去除宿主DNA）	<p>1.可从拭子和体液样本中，分离细菌DNA。</p> <p>2.配置0.1mm直径玻璃研磨珠的2ml研磨管。</p> <p>3.可去除宿主DNA；</p> <p>4.采用柱膜法。</p>
39	碱性蛋白胨水	1.保质期3年以上。
40	沙氏葡萄糖琼脂（含氯霉素）	1.保质期3年以上。
41	mTSB肉汤	1.保质期3年以上。
42	霍乱弧菌ctxA/ctxB毒力基因双重实时荧光PCR检测试剂盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度<math>\leq 500</math>拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间不超过70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒反复冻融次数可达7次（提供产品说明书并加盖投标人公章）。</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>
43	副溶血性弧菌tdh/trh双重实时荧光PCR检测试剂盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度<math>\leq 500</math>拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间不超过70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒反复冻融次数可达7次（提供产品说明书并加盖投标人公章）。</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>

44	志贺菌stx1/s tx2毒力基因 双重实时荧光 PCR检测试剂 盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度<math>\leq 500</math>拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间不超过70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒反复冻融次数可达7次（提供产品说明书并加盖投标人公章）。</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>
45	空肠弯曲菌毒 力基因多重实 时荧光PCR检 测试剂盒（检 测目标：菌株 致病性基因h cp、virB、ci aB、ggt、cd tA、cdtB、c dtC和格林-巴 利综合征基因 cgtA、cgtB/ wlaN、cstII ）	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度<math>\leq 500</math>拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间不超过70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒反复冻融次数可达7次（提供产品说明书并加盖投标人公章）。</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>
46	艰难梭菌tcd A/tcdB/cdtA /cdtB基因四 重实时荧光P CR检测试剂 盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度<math>\leq 500</math>拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间不超过70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒反复冻融次数可达7次（提供产品说明书并加盖投标人公章）。</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>
47	霍乱弧菌O1/ O139群核酸 双重实时荧光 PCR检测试剂 盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度<math>\leq 500</math>拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间不超过70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒反复冻融次数可达7次（提供产品说明书并加盖投标人公章）。</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>

48	产志贺毒素大肠埃希氏菌（STEC）7种血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：O26、O45、O103、O111、O121、O145和O157）	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间不超过70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒反复冻融次数可达7次（提供产品说明书并加盖投标人公章）。</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>
49	副溶血性弧菌血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒(检测目标：O3:K6、O4:K8、O10:K4)	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间不超过70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒反复冻融次数可达7次（提供产品说明书并加盖投标人公章）。</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>
50	空肠弯曲菌（HS:1、HS:41、HS:44）血清分型核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间不超过70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒反复冻融次数可达7次（提供产品说明书并加盖投标人公章）。</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>
51	空肠弯曲菌（HS:2、HS:4、HS:19、HS:23/36）血清型核酸四重实时荧光PCR检测试剂盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间不超过70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒反复冻融次数可达7次（提供产品说明书并加盖投标人公章）。</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>

52	肺炎链球菌血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒(检测目标：1、2、3、4、5、6B/6D、6A/6B、7F/7A、8、9V/9A、9L/9N、10A、11A/11D/11E、12F/44、14、15B/15C、17F、18C/18F/18B/18A、19A、19F、20、22F、23F、33A/33F/37)	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度<math>\leq 500</math>拷贝/反应(提供产品说明书并加盖投标人公章)；整个反应时间不超过70分钟(提供设备反应完成截图并加盖投标人公章)。</p> <p>▲2.试剂盒反复冻融次数可达7次(提供产品说明书并加盖投标人公章)。</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。(提供软件截图并加盖投标人公章)</p>
53	流感嗜血杆菌6种血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒(检测目标：血清型a、b、c、d、e、f)	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度<math>\leq 500</math>拷贝/反应(提供产品说明书并加盖投标人公章)；整个反应时间不超过70分钟(提供设备反应完成截图并加盖投标人公章)。</p> <p>▲2.试剂盒反复冻融次数可达7次(提供产品说明书并加盖投标人公章)。</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。(提供软件截图并加盖投标人公章)</p>
54	肺炎克雷伯菌血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒(检测目标：血清型K1、K2、K5、K20、K54、K57)	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度<math>\leq 500</math>拷贝/反应(提供产品说明书并加盖投标人公章)；整个反应时间不超过70分钟(提供设备反应完成截图并加盖投标人公章)。</p> <p>▲2.试剂盒反复冻融次数可达7次(提供产品说明书并加盖投标人公章)。</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。(提供软件截图并加盖投标人公章)</p>

55	军团菌LP1/ 其他核酸双重 实时荧光PCR 试剂	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度<math>\leq 500</math>拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间不超过70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒反复冻融次数可达7次（提供产品说明书并加盖投标人公章）。</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>
56	脑膜炎奈瑟菌 (A、B、C) 血清群核酸三 重实时荧光P CR检测试剂 盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度<math>\leq 500</math>拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间不超过70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒反复冻融次数可达7次（提供产品说明书并加盖投标人公章）。</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>
57	脑膜炎奈瑟菌 (W、X、Y )血清群核酸 三重实时荧光 PCR检测试剂 盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度<math>\leq 500</math>拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间不超过70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒反复冻融次数可达7次（提供产品说明书并加盖投标人公章）。</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>
58	脑膜炎奈瑟菌 ctrA/sodC基 因双重实时荧 光PCR检测试 剂盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度<math>\leq 500</math>拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间不超过70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒反复冻融次数可达7次（提供产品说明书并加盖投标人公章）。</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>
59	单核细胞增生 性李斯特氏菌 血清分型核酸 多重实时荧光 PCR检测试剂 盒(检测目标 ：血清型1/2 a、1/2b、1/ 2c、4b)	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度<math>\leq 500</math>拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间不超过70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.试剂盒反复冻融次数可达7次（提供产品说明书并加盖投标人公章）。</p> <p>▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p>
60	布鲁氏菌核酸 实时荧光PCR 检测试剂盒	/



61	布氏菌选择性培养基抑菌剂	/
62	灭活马血清	/
63	液体菌种保存管	1.不含磁珠。 2.含40%甘油。
64	军团菌尿抗原快速检测试剂(胶体金法)	/
65	肺炎链球菌抗原检测试剂盒(胶体金法)	/
66	STGG运送培养基	/
67	一次性尼龙无菌拭子	1.尼龙或涤纶采样拭子，可弯折，折断点 $\leq 3\text{cm}$ 。
68	庆大霉素的哥伦比亚血琼脂平板	1.含5 $\mu\text{g/ml}$ 庆大霉素。
69	碳青霉烯耐药选择性平板	/
70	万古霉素耐药选择性平板	/
71	替加环素耐药选择性平板	/
72	脑膜炎奈瑟菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	/
73	肺炎链球菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	/
74	保温转运箱	1.可充电，可设置温度。
75	猴痘病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	/
76	LB1 1	/
77	LB1 2	1.保质期3年以上。
78	萘定酮酸（C1）	/

79	吡定黄素(C1)	/
80	LB	/
81	LB2	/
82	李斯特显色培养基	1.可配套鉴定李斯特显色培养基使用。
83	TSA-YE	1.保质期3年以上。
84	0.85%生理盐水1	/
85	0.85%生理盐水2	/
86	MYP	/
87	GVC增菌液1	/
88	GVC增菌液2	1.保质期3年以上。
89	改良马铃薯葡萄糖琼脂培养基（mPDA） 平板	/
90	PCFA培养基 平板	/
91	甘露醇卵黄多粘菌素B琼脂 平板	/
92	马铃薯葡萄糖琼脂（PDA） 平板	/
93	革兰氏染色液 试剂盒	/
94	革兰氏阴性细菌鉴定卡	★1.适配梅里埃VITEK2鉴定仪。
95	带缓冲液的带柄涂抹海绵	/
96	无菌采样袋	/
97	无菌螺旋管（非灭菌）	/
98	无菌采水袋	/
99	甘油（20%）	/
100	布鲁氏菌培养基抑制剂	/

10 1	1.0麦氏比浊管	/
10 2	分枝杆菌磨菌管	/
10 3	无菌巴氏吸管	1.单支独立包装。
10 4	分枝杆菌菌种保存管	/
10 5	细菌分散计数仪专用试管	★1.适用于体必康细菌分散计数仪。
10 6	温湿度监控记录仪	▲1.可兼容采购人现有冰箱温度监测系统（路格云）。 2.温度精度 $\leq \pm 0.5^{\circ}\text{C}$ ，湿度 $\leq \pm 3\%$ ，温控范围：-30至100 $^{\circ}\text{C}$ ，温湿度双探头。 3.TFT彩屏 $\geq 2$ 英寸，监控仪具备 $\geq 2$ 个电容触摸按键。 4.历史数据保存时间 $\geq 8$ 年。 5.采集上传一体式4G主机，单个记录仪可同时接入 $\geq 5$ 路有线温度与传感器。
10 7	脱脂牛乳菌株保存管	/
10 8	霍乱胶体金	1.其中：O1群试纸条25人份；O139试纸条25人份。
10 9	鼠疫F1抗体（胶体金）	/
11 0	细菌通用全基因组建库试剂盒	1.适用于痰液、肺泡灌洗液、拭子样本，总DNA投入量低至1ng。 2.包含建库试剂和磁珠，无需额外采购其他试剂盒。
11 1	200 $\mu\text{l}$ 八联排管磁力架	/
11 2	无核酶水	/
11 3	RNA酶A	1.含量：10mg/ml。
11 4	溶葡萄球菌酶	/
11 5	登革病毒IgG、IgM抗体联合检测试剂（胶体金法）	1.卡型。
11 6	登革热核酸检测试剂盒	/

117	13种发热伴出疹病原体核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p> <p>▲3.检测目标:水痘-带状疱疹病毒、人细小病毒B19、肠道病毒、风疹病毒、麻疹病毒、EB病毒、人疱疹病毒6型、登革热病毒、A组β溶血性链球菌、伤寒沙门菌、副伤寒沙门菌、伯氏疏螺旋体、立克次体。</p>
118	13种发热伴出血病原体核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p> <p>▲3.检测目标：登革热病毒通用型、登革热病毒I型、登革热病毒II型、登革热病毒III型、登革热病毒IV型、汉坦病毒、汉城病毒、新疆出血热病毒、新型布尼亚病毒、埃博拉病毒（NP/GP基因）、鼠疫杆菌、猪链球菌</p>
119	24种脑炎脑膜炎病原体核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p> <p>▲3.检测目标：麻疹病毒、风疹病毒、腮腺炎病毒、登革热病毒、寨卡病毒、基孔肯雅病毒、单纯疱疹病毒通用型（单纯疱疹病毒1型/2型）、流行性乙型脑炎病毒（日本乙型脑炎病毒）、西尼罗病毒、肠道病毒、呼吸道合胞病毒、脊髓灰质炎病毒、蜱传脑炎病毒、脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、A族链球菌、金黄色葡萄球菌、单核细胞增生性李斯特氏菌、B族链球菌（无乳链球菌）、大肠埃希氏菌、猪链球菌、结核分枝杆菌。</p>
120	质谱样本预处理试剂盒	1.适配安图ms1000质谱仪。
121	实验室护目镜	1.带防雾涂层。
122	鉴定李斯特显色培养基	1.可以鉴定单增、英诺克、伊氏、斯氏李斯特菌，特异性敏感性100%。
123	封口袋	/

124	致病菌腹泻症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p> <p>▲3.检测目标12种病原：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。</p>
125	致病菌呼吸道症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p> <p>▲3.检测目标12种病原：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。</p>
126	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	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p> <p>▲3.检测目标11种病原：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。</p>
127	致病菌其他发热症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	<p>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。</p> <p>▲2.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</p> <p>▲3.检测目标15种病原：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。</p>
128	无菌吸头124ul	★1.适配赛默飞加样枪 ClipTip。
129	血琼脂平皿	1.真空包装，按需分批发货。

130	荧光核酸凝胶染色剂GelRed（10000X）	1.适配PFGE检测设备及方法。
131	肠道感染监测卡夹	★1.适配QIAstat-DX多病原核酸检测系统。
132	呼吸道道感染监测卡夹	★1.适配QIAstat-DX多病原核酸检测系统。
133	猪链球菌(通用型、2型)双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	/
134	A+C脑膜炎奈瑟菌IgG抗体检测试剂盒	/
135	霍乱弧菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	/
136	炭疽抗体检测试剂盒（上转发光）	1.适用于上转发光设备。
137	抗鼠疫抗体检测试剂盒（上转发光）	1.适用于上转发光设备。
138	甲型副伤寒沙门氏菌检测试剂盒（上转发光）	1.适用于上转发光设备。
139	O1群霍乱诊断血清	/
140	O139型霍乱弧菌诊断血清	/
141	沙门氏菌诊断血清（60种）	/
142	无核酸酶水	1.适配PFGE检测设备及方法。
143	厌氧产气袋	/

14 4	微需氧产气袋	/
14 5	细菌核酸提取试剂盒	★1.适用于中元EXM6000核酸提取仪。
14 6	亚硝酸钾血琼脂平板	/
14 7	电动移液器	1.适用于10mL刻度吸管，带LCD显示屏，可对电池剩余电量和速度设置进行视觉确认。 2.具备独立的吸液和放液速度控制。 3.锂离子电池，可充电，一小时内电量充电至少可达80%，可连续工作≥15个小时。 4.量程：1-100ml。
14 8	一次性刻度吸管	1.无菌，带滤芯，独立包装。
14 9	1000ul带滤芯吸头	1.适用于biohit或Bio-DL或sartorius品牌的移液器。
15 0	肺炎支原体核 酸检测试剂盒	/
15 1	移动硬盘	1.内存≥1TB。

注： 1.打★号的为本次招标采购项目的实质性要求，不允许有负偏离；

2.打▲号的为本次招标采购项目的重要参数，应尽量满足。

3.若投标人的投标产品名称与采购清单中的产品名称不一致但实际是同类产品的，请投标人提供承诺函或说明函，用于证明其投标产品属于本项目采购清单中要求的报价产品。

3	★		投标人应承诺，若项目中标后在合同履约期间内，有产品在四川省医疗保障信息大数据一体化平台—药品和产品招采管理系统挂网的，则按挂网产品相关规定执行，价格不得高于实时四川省挂网最低价。（承诺函格式自拟）

采购包4：

标的名称：艾滋病CD4检测试剂耗材

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标										
1	★		序号	产品名称	单位	数量	单价 限价 （元/ 单位 ）	单项 总限 价（ 元）	规格	用途	是否 允许 进口	是否 优先 环保	备注
			1	鞘液	桶	1	880	880	20L/ 桶	艾滋病 随访治 疗	否	否	核心 产品
			2	质控 微球	瓶	2	2600	5200	2mL/ 瓶	艾滋病 随访治 疗	否	否	
			3	清洁 液	桶	1	880	880	5L/桶	艾滋病 随访治 疗	否	否	
			4	冲洗 液	桶	1	880	880	5L/桶	艾滋病 随访治 疗	否	否	
			5	溶血 素	瓶	4	1260	5040	100 ml/瓶	艾滋病 随访治 疗	否	否	
			6	1250 uL灭 菌滤 芯加 样枪 头	盒	200	140	2800 0	96只/ 盒	艾滋病 随访治 疗	是	否	



			<table><tr><td>7</td><td>300uL灭菌滤芯加样枪头</td><td>盒</td><td>90</td><td>140</td><td>12600</td><td>96只/盒</td><td>艾滋病随访治疗</td><td>是</td><td>否</td><td></td></tr><tr><td>8</td><td>125uL灭菌滤芯加样枪头</td><td>盒</td><td>120</td><td>140</td><td>16800</td><td>96只/盒</td><td>艾滋病随访治疗</td><td>是</td><td>否</td><td></td></tr></table>	7	300uL灭菌滤芯加样枪头	盒	90	140	12600	96只/盒	艾滋病随访治疗	是	否		8	125uL灭菌滤芯加样枪头	盒	120	140	16800	96只/盒	艾滋病随访治疗	是	否		
7	300uL灭菌滤芯加样枪头	盒	90	140	12600	96只/盒	艾滋病随访治疗	是	否																	
8	125uL灭菌滤芯加样枪头	盒	120	140	16800	96只/盒	艾滋病随访治疗	是	否																	
2		<div><div><div>注：1.打★号的为本次招标采购项目的实质性要求，不允许有负偏离；</div><div>2.若投标人的投标产品名称与采购清单中的产品名称不一致但实际是同类产品的，请投标人提供承诺函或说明函，用于证明其投标产品属于本项目采购清单中要求的报价产品。</div></div><table><tr><td>1</td><td>鞘液</td><td>1.适配NovoCyte Flow D2061R。</td></tr><tr><td>2</td><td>质控微球</td><td>1.适配NovoCyte Flow D2061R。</td></tr><tr><td>3</td><td>清洁液</td><td>★1.适配NovoCyte Flow D2061R。</td></tr><tr><td>4</td><td>冲洗液</td><td>★1.适配NovoCyte Flow D2061R。</td></tr><tr><td>5</td><td>溶血素</td><td>1.适配NovoCyte Flow D2061R。</td></tr><tr><td>6</td><td>1250uL灭菌滤芯加样枪头</td><td>★1.适用INTERGRA加样枪。</td></tr><tr><td>7</td><td>300uL灭菌滤芯加样枪头</td><td>★1.适用INTERGRA加样枪。</td></tr><tr><td>8</td><td>125uL灭菌滤芯加样枪头</td><td>★1.适用INTERGRA加样枪。</td></tr></table><div><div>注：1.打★号的为本次招标采购项目的实质性要求，不允许有负偏离；</div><div>2.打▲号的为本次招标采购项目的重要参数，应尽量满足。</div><div>3.若投标人的投标产品名称与采购清单中的产品名称不一致但实际是同类产品的，请投标人提供承诺函或说明函，用于证明其投标产品属于本项目采购清单中要求的报价产品。</div></div></div>	1	鞘液	1.适配NovoCyte Flow D2061R。	2	质控微球	1.适配NovoCyte Flow D2061R。	3	清洁液	★1.适配NovoCyte Flow D2061R。	4	冲洗液	★1.适配NovoCyte Flow D2061R。	5	溶血素	1.适配NovoCyte Flow D2061R。	6	1250uL灭菌滤芯加样枪头	★1.适用INTERGRA加样枪。	7	300uL灭菌滤芯加样枪头	★1.适用INTERGRA加样枪。	8	125uL灭菌滤芯加样枪头	★1.适用INTERGRA加样枪。
1	鞘液	1.适配NovoCyte Flow D2061R。																								
2	质控微球	1.适配NovoCyte Flow D2061R。																								
3	清洁液	★1.适配NovoCyte Flow D2061R。																								
4	冲洗液	★1.适配NovoCyte Flow D2061R。																								
5	溶血素	1.适配NovoCyte Flow D2061R。																								
6	1250uL灭菌滤芯加样枪头	★1.适用INTERGRA加样枪。																								
7	300uL灭菌滤芯加样枪头	★1.适用INTERGRA加样枪。																								
8	125uL灭菌滤芯加样枪头	★1.适用INTERGRA加样枪。																								
3	★	投标人应承诺，若项目中标后在合同履行期间内，有产品在四川省医疗保障信息大数据一体化平台一药品和产品招采管理系统挂网的，则按挂网产品相关规定执行，价格不得高于实时四川省挂网最低价。（承诺函格式自拟）																								

采购包5:

标的名称：艾滋病哨点、VCT、试剂评估等检测试剂耗材

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标

序号	产品名称	单位	数量	单价 限价 (元/ 单位 )	单项总 限价 (元)	规格	用途	是否 允许 进口	是否 优先 环保	备注
1	脚踏式垃圾桶	个	40	75	3000	40L/ 个	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	是	
2	医废转运箱	个	6	180	1080	120L/ 个	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	是	
3	圆形利器盒	个	200	3	600	1L/个	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	
4	医疗废弃物标签	个	3000	0.04	120	/	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	
5	方形卧式利器盒	个	1000	30	30000	15L/ 个	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	核心产品
6	实验室擦手纸盒	个	60	25	1500	适配20cm×20cm的擦手纸	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	
7	擦手纸	包	2000	6	12000	≥200抽/包，20cm×20cm/抽	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	

1	★	8	医用外科口罩	只	3000	0.6	1800	/	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	
		9	消毒洗手液	瓶	100	30	3000	500 ml/瓶	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	
		10	75%酒精	瓶	100	8	800	500 ml/瓶	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	
		11	消毒剂喷壶	只	60	12	720	500 mL/只	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	
		12	药敏试剂盒配套接种槽	袋	26	75	1950	10个/袋	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	
		13	自动加样仪器配套枪头	箱	3	1120	3360	200ul，96个/盒，12盒/箱	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	
		14	人类免疫缺陷病毒抗体快检阳性外控品	支	200	80	16000	1.0mL/支	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	

15	人类免疫缺陷病毒抗体快检阴性外控品	支	200	50	10000	1.0mL/支	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	
16	人类免疫缺陷病毒抗体酶法外控品	支	20	80	1600	1NCU/mL, ≥0.5mL/支	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	
17	人类免疫缺陷病毒抗体酶法外控品	支	20	80	1600	0.5NCU/mL, ≥0.5mL/支	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	
18	丙型肝炎病毒抗体酶法外部质控品1	支	10	32	320	1NCU/mL, ≥0.5mL/支	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	

			19	丙型肝炎病毒抗体酶法外部质控品2	支	10	32	320	0.5N CU/mL, ≥ 0.5ml/支	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	
			20	梅毒螺旋体抗体酶法外部质控品1	支	10	42	420	1NC U/mL, ≥0 .5ml/支	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	
			21	梅毒螺旋体抗体酶法外部质控品2	支	10	42	420	2NC U/mL, ≥0 .5ml/支	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	
			22	HIV抗体血清盘	套	3	3000	9000	46支/套, ≥0.5 ml/支	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	
			23	HIV RNA核酸血清盘	套	3	1200	3600	10支/套, ≥1ml /支	VCT及艾滋病哨点、试剂评估	否	否	
			注：1.打★号的为本次招标采购项目的实质性要求，不允许有负偏离； 2.若投标人的投标产品名称与采购清单中的产品名称不一致但实际是同类产品的， 请投标人提供承诺函或说明函，用于证明其投标产品属于本项目采购清单中要求的报 价产品。										
			序 号	产品名称	技术要求								
			1	脚踏式垃圾桶	1.黑色。								
			2	医废转运箱	/								
			3	圆形利器盒	/								
			4	医疗废弃物标签	/								
			5	方形卧式利器盒	/								
			6	实验室擦手纸盒	/								

7	擦手纸	/
8	医用外科口罩	/
9	消毒洗手液	/
10	75%酒精	/
11	消毒剂喷壶	/
12	药敏试剂盒配套接种槽	★1.适配于贝索自动加样仪BSJ-9612和贝索药敏判读仪BSP-TB-96。
13	自动加样仪器配套枪头	★1.适配于贝索自动加样仪BSJ-9612和贝索药敏判读仪BSP-TB-96。
14	人类免疫缺陷病毒抗体快检阳性外控品	1.满足以下浓度要求： 抗-HCV：0.01、0.02、0.05、0.1、0.2、0.5、1、2、4、8 NCU/ml。 2.液体。 3.定值方法：采用不少于3家国内外厂商试剂进行检测。 4.溯源信息：量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质。 5.要求可直接使用，无需稀释。 6.储存条件及有效期：-15℃（含）以下保存≥2年。
15	人类免疫缺陷病毒抗体快检阴性外控品	1.-15℃（含）以下保存≥2年。 2.液体。 3.要求可直接使用，无需稀释。
16	人类免疫缺陷病毒抗体酶法外控品	1.满足以下浓度要求： 抗-HIV：0.2、0.5、1、2、4、8 NCU/ml。 2.液体。 3.定值方法：采用不少于3家国内外厂商试剂进行检测。 4.量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质。 5.要求可直接使用，无需稀释 6.储存条件及有效期：-15℃（含）以下保存≥2年。

17	人类免疫缺陷病毒抗体酶法外控品	<p>1.满足以下浓度要求： 抗-HIV：0.2、0.5、1、2、4、8 NCU/ml。</p> <p>2.液体。</p> <p>3.定值方法：采用不少于3家国内外厂商试剂进行检测。</p> <p>4.溯源信息：量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质。</p> <p>5.要求可直接使用，无需稀释。</p> <p>6.储存条件及有效期：-15℃（含）以下保存≥2年。</p>
18	丙型肝炎病毒抗体酶法外部质控品1	<p>1.满足以下浓度要求： 抗-HCV：0.01、0.02、0.05、0.1、0.2、0.5、1、2、4、8 NCU/ml。</p> <p>2.液体。</p> <p>3.定值方法：采用不少于3家国内外厂商试剂进行检测。</p> <p>4.溯源信息：量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质。</p> <p>5.要求可直接使用，无需稀释。</p> <p>6.储存条件及有效期：-15℃（含）以下保存≥2年。</p>
19	丙型肝炎病毒抗体酶法外部质控品2	<p>1.满足以下浓度要求： 抗-HCV：0.01、0.02、0.05、0.1、0.2、0.5、1、2、4、8 NCU/ml。</p> <p>2.液体。</p> <p>3.定值方法：采用不少于3家国内外厂商试剂进行检测。</p> <p>4.溯源信息：量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质。</p> <p>5.要求可直接使用，无需稀释。</p> <p>6.储存条件及有效期：-15℃（含）以下保存≥2年。</p>
20	梅毒螺旋体抗体酶法外部质控品1	<p>1.液体。</p> <p>2.溯源信息：量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质。</p> <p>3.要求可直接使用，无需稀释。</p> <p>4.储存条件及有效期：-15℃（含）以下保存≥2年。</p>

21	梅毒螺旋体抗体酶法外部质控品2	<p>1.液体。</p> <p>2.定值方法：采用不少于3家国内外厂商试剂进行检测。</p> <p>3.溯源信息：量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质。</p> <p>4.要求可直接使用，无需稀释。</p> <p>5.储存条件及有效期：-15℃（含）以下保存≥2年。</p>
22	HIV抗体血清盘	<p>1.储存条件及有效期：-15℃（含）以下保存≥2年。</p> <p>2.液体。</p> <p>3.具备抗HIV（1+2）项目的血清盘，每套血清盘详细浓度组成信息如下： 阳性：≥20支；抗HIV（1+2）阳性包括I型和II型阳性样本； 阴性：≥20支； 梯度稀释样本≥5份：至少含1份基质液，4份梯度稀释阳性样本； 精密度样本≥2。</p> <p>4.要求可直接使用，无需稀释。</p>
23	HIV RNA核酸血清盘	<p>1.储存条件及有效期：-15℃（含）以下保存≥2年。</p> <p>2.浓度要求：包含10个不同浓度，每10浓度为一套。每套≥1000000IU/ml 1支，100000至100000 IU/ml 2支,15000至20000IU/ml 1支，1000至10000 IU/ml 3支，200至≤500IU/ml 2支，阴性1支。</p> <p>3.液体。</p> <p>4.适用于罗氏HIV-1 RNA核酸检测试剂。</p>

注： 1.打★号的为本次招标采购项目的实质性要求，不允许有负偏离；

2.打▲号的为本次招标采购项目的重要参数，应尽量满足。

3.若投标人的投标产品名称与采购清单中的产品名称不一致但实际上是同类产品的，请投标人提供承诺函或说明函，用于证明其投标产品属于本项目采购清单中要求的报价产品。



3	★		投标人应承诺，若项目中标后在合同履约期间内，有产品在四川省医疗保障信息大数据一体化平台—药品和产品招采管理系统挂网的，则按挂网产品相关规定执行，价格不得高于实时四川省挂网最低价。（承诺函格式自拟）
---	---	--	--

采购包6:

标的名称：流感测序及新冠变异株监测试剂耗材

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标										
			序号	产品名称	单位	数量	单价限价（元/单位）	单项总限价（元）	规格	用途	是否允许进口	是否优先环保	备注
			1	超快多重PCR甲流全基因组建库试剂盒	盒	1	23000	23000	24T/盒	流感甲流测序	否	否	
			2	超快多重PCR乙流全基因组建库试剂盒	盒	1	23000	23000	24T/盒	流感乙流测序	否	否	
			3	超快多重PCR新冠全基因组建库试剂盒	盒	20	23800	476000	24T/盒	新冠测序	否	否	
			4	测序试剂盒	个	51	5924	302124	个	新冠测序、致病菌识别网、食品安全风险监测、流感测序	是	否	

1	★		5	dsDNA HS 荧光定量试 剂盒	瓶	4	750	300 0	0.2-1 00ng	新冠 测序 、致 病菌 识别 网、 食品 安全 风险 监测	是	否	
			6	0.5ml pcr 薄壁检测管	包	16	790	126 40	500 t ubes	新冠 测序 、致 病菌 识别 网、 食品 安全 风险 监测	是	否	
			7	8道配移液 器	个	2	6800	136 00	20-2 00微 升	新冠 测序	是	否	
			8	1000ul带滤 芯吸头	盒	10	40	400	96支/ 盒	新冠 测序	否	否	核心 产品
			<p>注： 1.打★号的为本次招标采购项目的实质性要求，不允许有负偏离；</p> <p>2.若投标人的投标产品名称与采购清单中的产品名称不一致但实际是同类产品的，请投标人提供承诺函或说明函，用于证明其投标产品属于本项目采购清单中要求的报价产品。</p>										

2			序号	产品名称	技术要求
			1	超快多重PCR甲流全基因组建库试剂盒	1.适用于痰液、肺泡灌洗液、拭子样本类型，采用一步法RT-PCR扩增技术富集目标病原体及基因。 2.试剂盒包含特异性扩增引物、酶、反应液、标签引物和纯化磁珠，且标签引物为预混双端标签序列，包括上游引物、下游引物，仅需单次添加。
			2	超快多重PCR乙流全基因组建库试剂盒	1.适用于痰液、肺泡灌洗液、拭子样本类型，采用一步法RT-PCR扩增技术富集目标病原体及基因，CT≤32的乙型流感阳性样本基因组覆盖度可达100%。 2.试剂盒包含特异性扩增引物、酶、反应液、标签引物和纯化磁珠，且标签引物为预混双端标签序列，包括上游引物、下游引物，仅需单次添加。
			3	超快多重PCR新冠全基因组建库试剂盒	1.试剂盒包含新冠多重引物、酶、反应液、标签引物和纯化磁珠； 2.试剂盒内标签引物为预混双端标签序列，包括上游引物、下游引物，仅需单次添加。 3.试剂盒适用于illumina iseq测序仪。
			4	测序试剂盒	1.支持边合成边测序。 2.支持自动化双端或自动化单端测序。 3.测序读长：2*150bp。 4.Reads数：至少400万条。 ★5.适用illumina iseq的测序平台。
			5	dsDNA HS荧光定量试剂盒	1.适配INVITROGEN Qubit荧光计。
			6	0.5ml pcr薄壁检测管	1.适配INVITROGEN Qubit荧光计。
			7	8道配移液器	1.至少2个独立数位调节装置，可切换所需的吸液体积。 2.活塞可按实际需求更换。 3.具备吸头连锁设计。
			8	1000ul带滤芯吸头	1.适用于biohit或Bio-DL或sartorius品牌的移液器。
			注： 1.打★号的为本次招标采购项目的实质性要求，不允许有负偏离； 2.打▲号的为本次招标采购项目的重要参数，应尽量满足。 3.若投标人的投标产品名称与采购清单中的产品名称不一致但实际是同类产品的，请投标人提供承诺函或说明函，用于证明其投标产品属于本项目采购清单中要求的报价产品。		

3	★		投标人应承诺，若项目中标后在合同履约期间内，有产品在四川省医疗保障信息大数据一体化平台—药品和产品招采管理系统挂网的，则按挂网产品相关规定执行，价格不得高于实时四川省挂网最低价。（承诺函格式自拟）
---	---	--	--

采购包7：

标的名称：肠道病毒及病毒性腹泻检测试剂耗材

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标										
1	★		序号	产品名称	单位	数量	单价限价（元/单位）	单项总限价（元）	规格	用途	是否允许进口	是否优先环保	备注
			1	A组轮状病毒/诺如病毒GI/诺如病毒GII核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	盒	3	3750	11250	25T/盒	肠道病毒及感染性腹泻	否	否	
			2	柯萨奇病毒A16型/肠道病毒71型/肠道病毒核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	盒	10	5000	50000	50T/盒	肠道病毒及感染性腹泻	否	否	
			3	柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒1	盒	2	4250	8500	50T/盒	肠道病毒及感染性腹泻	否	否	
			4	柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒2	盒	1	2500	2500	25T/盒	肠道病毒及感染性腹泻	否	否	核心产品

			<table><tr><td>5</td><td>柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒3</td><td>盒</td><td>1</td><td>2500</td><td>2500</td><td>25T/盒</td><td>肠道病毒及感染性腹泻</td><td>否</td><td>否</td><td>核心产品</td></tr></table> <p>注： 1.打★号的为本次招标采购项目的实质性要求，不允许有负偏离；</p> <p>2.若投标人的投标产品名称与采购清单中的产品名称不一致但实际上是同类产品的，请投标人提供承诺函或说明函，用于证明其投标产品属于本项目采购清单中要求的报价产品。</p>	5	柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒3	盒	1	2500	2500	25T/盒	肠道病毒及感染性腹泻	否	否	核心产品	
5	柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒3	盒	1	2500	2500	25T/盒	肠道病毒及感染性腹泻	否	否	核心产品					
2			<table><tr><th>序号</th><th>产品名称</th><th>技术要求</th></tr><tr><td>1</td><td>A组轮状病毒/诺如病毒GI/诺如病毒GII核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒</td><td>▲1.液体需满足：试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.液体需满足：试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.液体和冻干球需满足：提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章） ▲4.其中1盒为冻干球，2盒为液体。</td></tr><tr><td>2</td><td>柯萨奇病毒A16型/肠道病毒71型/肠道病毒核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒</td><td>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</td></tr><tr><td>3</td><td>柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒1</td><td>▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）</td></tr></table>	序号	产品名称	技术要求	1	A组轮状病毒/诺如病毒GI/诺如病毒GII核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	▲1.液体需满足：试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.液体需满足：试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.液体和冻干球需满足：提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章） ▲4.其中1盒为冻干球，2盒为液体。	2	柯萨奇病毒A16型/肠道病毒71型/肠道病毒核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）	3	柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒1	▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）
序号	产品名称	技术要求													
1	A组轮状病毒/诺如病毒GI/诺如病毒GII核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	▲1.液体需满足：试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.液体需满足：试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.液体和冻干球需满足：提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章） ▲4.其中1盒为冻干球，2盒为液体。													
2	柯萨奇病毒A16型/肠道病毒71型/肠道病毒核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）													
3	柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒1	▲1.试剂盒检测灵敏度≤500拷贝/反应（提供产品说明书并加盖投标人公章）；整个反应时间≤70分钟（提供设备反应完成截图并加盖投标人公章）。 ▲2.试剂盒由一管酶和一管其他反应物共两管组成，试剂盒反复冻融次数可达7次。（提供产品说明书并加盖投标人公章） ▲3.提供配套分析软件，PCR下机数据可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、毒力基因。（提供软件截图并加盖投标人公章）													

			<table><tr><td>4</td><td>柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒2</td><td>1.“柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒1”和“柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒2”应为两个不同厂家品牌的该试剂盒，用于检测结果对比。</td></tr><tr><td>5</td><td>柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒3</td><td>1.“柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒1”和“柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒2”应为两个不同厂家品牌的该试剂盒，用于检测结果对比。</td></tr></table>	4	柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒2	1.“柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒1”和“柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒2”应为两个不同厂家品牌的该试剂盒，用于检测结果对比。	5	柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒3	1.“柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒1”和“柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒2”应为两个不同厂家品牌的该试剂盒，用于检测结果对比。
4	柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒2	1.“柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒1”和“柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒2”应为两个不同厂家品牌的该试剂盒，用于检测结果对比。							
5	柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒3	1.“柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒1”和“柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒2”应为两个不同厂家品牌的该试剂盒，用于检测结果对比。							
			<p>注： 1.打★号的为本次招标采购项目的实质性要求，不允许有负偏离；</p> <p>2.打▲号的为本次招标采购项目的重要参数，应尽量满足。</p> <p>3.若投标人的投标产品名称与采购清单中的产品名称不一致但实际是同类产品的，请投标人提供承诺函或说明函，用于证明其投标产品属于本项目采购清单中要求的报价产品。</p>						
3	★		投标人应承诺，若项目中标后在合同履约期间内，有产品在四川省医疗保障信息大数据一体化平台—药品和产品招采管理系统挂网的，则按挂网产品相关规定执行，价格不得高于实时四川省挂网最低价。（承诺函格式自拟）						

采购包8:

标的名称：寄生虫及结核检测试剂耗材

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标										
			序号	产品名称	单位	数量	单价 限价 （元/ 单位 ）	总价 （元 ）	规格	用途	是否 允许 进口	是否 优现 环保	备注
			1	革兰氏快速染色液	盒	1	275	275	4×250ml/盒	寄生虫检测	否	否	
			2	抗酸染色液（冷染法）	盒	1	275	275	4×250ml/盒	寄生虫检测	否	否	
			3	疟原虫通用型核酸实时荧光PCR检测试剂盒	盒	1	2500	2500	50T/盒	寄生虫检测	否	否	

1	★	<table><tr><td>4</td><td>医用84消毒液</td><td>箱</td><td>2</td><td>60</td><td>120</td><td>500ml/瓶，30瓶/箱</td><td>寄生虫检测</td><td>否</td><td>否</td><td></td></tr><tr><td>5</td><td>显微镜擦镜纸</td><td>本</td><td>50</td><td>8</td><td>400</td><td>10×7.5cm/张，1000张/本</td><td>寄生虫镜检</td><td>否</td><td>否</td><td></td></tr><tr><td>6</td><td>专用油镜油</td><td>盒</td><td>2</td><td>200</td><td>400</td><td>20ml/瓶，4瓶/盒</td><td>疟原虫镜检</td><td>否</td><td>否</td><td></td></tr><tr><td>7</td><td>寄生虫卵检测制片盒（改良加藤氏法）</td><td>盒</td><td>3</td><td>500</td><td>1500</td><td>100T/盒</td><td>寄生虫检测</td><td>否</td><td>否</td><td>核心产品</td></tr><tr><td>8</td><td>mic结核药敏试剂盒（定制版）</td><td>盒</td><td>10</td><td>2400</td><td>24000</td><td>2测试/96孔板×10块/盒</td><td>结核药敏</td><td>否</td><td>否</td><td></td></tr></table> <p>注： 1.打★号的为本次招标采购项目的实质性要求，不允许有负偏离； 2.若投标人的投标产品名称与采购清单中的产品名称不一致但实际上是同类产品的，请投标人提供承诺函或说明函，用于证明其投标产品属于本项目采购清单中要求的报价产品。</p>	4	医用84消毒液	箱	2	60	120	500ml/瓶，30瓶/箱	寄生虫检测	否	否		5	显微镜擦镜纸	本	50	8	400	10×7.5cm/张，1000张/本	寄生虫镜检	否	否		6	专用油镜油	盒	2	200	400	20ml/瓶，4瓶/盒	疟原虫镜检	否	否		7	寄生虫卵检测制片盒（改良加藤氏法）	盒	3	500	1500	100T/盒	寄生虫检测	否	否	核心产品	8	mic结核药敏试剂盒（定制版）	盒	10	2400	24000	2测试/96孔板×10块/盒	结核药敏	否	否	
4	医用84消毒液	箱	2	60	120	500ml/瓶，30瓶/箱	寄生虫检测	否	否																																																
5	显微镜擦镜纸	本	50	8	400	10×7.5cm/张，1000张/本	寄生虫镜检	否	否																																																
6	专用油镜油	盒	2	200	400	20ml/瓶，4瓶/盒	疟原虫镜检	否	否																																																
7	寄生虫卵检测制片盒（改良加藤氏法）	盒	3	500	1500	100T/盒	寄生虫检测	否	否	核心产品																																															
8	mic结核药敏试剂盒（定制版）	盒	10	2400	24000	2测试/96孔板×10块/盒	结核药敏	否	否																																																
		<table><tr><td>序号</td><td>产品名称</td><td>技术要求</td></tr><tr><td>1</td><td>革兰氏快速染色液</td><td>1.染色时间≤1分钟。 2.试剂组成：龙胆紫液、碘溶液、脱色液、沙黄溶液。 3.可常温保存：5℃（含）至30℃（含），有效期≥24个月。</td></tr><tr><td>2</td><td>抗酸染色液（冷染法）</td><td>1.可常温保存：5℃（含）至30℃（含），有效期≥24个月。</td></tr><tr><td>3</td><td>疟原虫通用型核酸实时荧光PCR检测试剂盒</td><td>1.能定性检测包括恶性、间日、卵形和三日共4种疟原虫。试剂由1管酶和其他扩增反应液组成，上机反应时间≤70分钟。</td></tr><tr><td>4</td><td>医用84消毒液</td><td>/</td></tr></table>	序号	产品名称	技术要求	1	革兰氏快速染色液	1.染色时间≤1分钟。 2.试剂组成：龙胆紫液、碘溶液、脱色液、沙黄溶液。 3.可常温保存：5℃（含）至30℃（含），有效期≥24个月。	2	抗酸染色液（冷染法）	1.可常温保存：5℃（含）至30℃（含），有效期≥24个月。	3	疟原虫通用型核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1.能定性检测包括恶性、间日、卵形和三日共4种疟原虫。试剂由1管酶和其他扩增反应液组成，上机反应时间≤70分钟。	4	医用84消毒液	/																																								
序号	产品名称	技术要求																																																							
1	革兰氏快速染色液	1.染色时间≤1分钟。 2.试剂组成：龙胆紫液、碘溶液、脱色液、沙黄溶液。 3.可常温保存：5℃（含）至30℃（含），有效期≥24个月。																																																							
2	抗酸染色液（冷染法）	1.可常温保存：5℃（含）至30℃（含），有效期≥24个月。																																																							
3	疟原虫通用型核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1.能定性检测包括恶性、间日、卵形和三日共4种疟原虫。试剂由1管酶和其他扩增反应液组成，上机反应时间≤70分钟。																																																							
4	医用84消毒液	/																																																							

5	显微镜擦镜纸	/
6	专用油镜油	1.镜检后可直接擦拭，折光率：1.5105-1.5175。
7	寄生虫卵检测制片盒（改良加藤氏法）	1.内含六项内容： 复合染液至少30mL； 圆孔板至少100片； 刮片至少100片； 尼龙网（80目、已裁剪）至少100片； 玻璃纸至少100片； 镊子至少1把。
8	mic结核药敏试剂盒（定制版）	★1.适配于贝索自动加样仪BSJ-9612和贝索药敏判读仪BSP-TB-96。 ★2.根据排版图定制。



			mic结核药敏试剂盒排版图:  附件：MIC法定制版药物浓度及排版图												
				1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
	A	SM 2	EMB 10	OFX 4	LPX 4	MPX 1	AK 2	KAN 8	DLM 0.125	CFZ 2	LZD 2	BDQ 0.5	TCH 0.25		
	B	1	5	2	2	0.5	1	4	0.06	0.25	1	0.25	PNB 400		
	C	0.5	2.5	1	1	0.25	0.5	2	0.03	0.125	0.5	0.125	PUS		
	D	0.25	1.25	0.5	0.5	0.125	0.25	1	0.015	0.0625	0.25	0.0625	PUS		
	E	SM 2	EMB 10	OFX 4	LPX 4	MPX 1	AK 2	KAN 8	DLM 0.125	CFZ 2	LZD 2	BDQ 0.5	TCH 0.25		
	F	1	5	2	2	0.5	1	4	0.06	0.25	1	0.25	PNB 400		
	G	0.5	2.5	1	1	0.25	0.5	2	0.03	0.125	0.5	0.125	PUS		
	H	0.25	1.25	0.5	0.5	0.125	0.25	1	0.015	0.0625	0.25	0.0625	PUS		
	注： 1.打★号的为本次招标采购项目的实质性要求，不允许有负偏离； 2.打▲号的为本次招标采购项目的重要参数，应尽量满足。 3.若投标人的投标产品名称与采购清单中的产品名称不一致但实际是同类产品的， 请投标人提供承诺函或说明函，用于证明其投标产品属于本项目采购清单中要求的报 价产品。														
3	★		投标人应承诺，若项目中标后在合同履约期间内，有产品在四川省医疗保障信息大数据一 体化平台—药品和产品招采管理系统挂网的，则按挂网产品相关规定执行，价格不得高于 实时四川省挂网最低价。（承诺函格式自拟）												

3.3.服务要求

3.3.1.服务内容要求

采购包1:

序号	符号标识	服务要求名称	服务要求内容
无			

采购包2:

序号	符号标识	服务要求名称	服务要求内容
无			

采购包3:

序号	符号标识	服务要求名称	服务要求内容
无			

采购包4:

序号	符号标识	服务要求名称	服务要求内容
无			

采购包5:

序号	符号标识	服务要求名称	服务要求内容
无			

采购包6:

序号	符号标识	服务要求名称	服务要求内容
无			

采购包7:

序号	符号标识	服务要求名称	服务要求内容
无			

采购包8:

序号	符号标识	服务要求名称	服务要求内容
无			

### 3.3.2.商务要求

采购包1:

序号	符号标识	商务要求名称	商务要求内容
1	★	交货时间	合同签订生效后每批次产品按采购人通知的时间期限进行供货，整个项目的供货期限不超过1年。
2	★	交货地点	采购人指定地点
3	★	支付方式	分期付款
4	★	付款进度安排	1、每批次供货量需经双方确认，所供货物经采购人组织验收合格，并在采购人收到中标人开具的完整有效的票据后按采购人单位规定的流程支付，达到付款条件起30日内，据实情况说明为按照每批次实际供货量×结算单价进行据实结算

5	★	验收、交付标准和方法	<p>1.验收组织方式:自行验收 2.验收主体: 采购人 3.是否邀请本项目的其他供应商:否 4.是否邀请专家:否 5.是否邀请第三方检测机构:否 6.履约验收程序:分批次验收 7.履约验收时间:按供货批次进行验收, 供应商提出验收申请之日起30日内组织验收 8.验收组织的其他事项:供应商仅在完成货物供应使用后方可提出验收申请。 9.技术履约验收内容:招标文件要求及投标文件响应内容、中标产品厂家注册内容、产品说明书(如涉及)等内容进行技术验收。 10.商务履约验收内容:按投标文件响应商务内容验收。</p> <p>11.履约验收标准:本项目采购人将严格按照政府采购相关法律法规、《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库〔2016〕205号)以及《政府采购需求管理办法》(财库〔2021〕22号)的要求进行验收。 12.履约验收其他事项:双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项, 由采购人在招标文件和供应商投标文件中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项目的约定标准进行验收。 13.验收内容及标准: 其他未尽事宜将按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库〔2016〕205号)、《政府采购需求管理办法》(财库〔2021〕22号)的要求及国家行业主管部门规定的标准、方法和内容进行验收。</p>
6	★	质量保修范围和保修期	满足行业及国家相关质量要求。
7	★	违约责任与解决争议的方法	<p>1.中标人未在供货期限内完成交付并验收合格的, 每逾期一日, 应按照批次供货金额的0.3‰向采购人支付违约金。 2.中标人应严格履行合同约定, 不得擅自解除和更改合同。若因中标人擅自解除或更改合同造成采购人经济损失的, 中标人应补偿当年总费用25%的违约金。 3.因货物的质量问题发生争议, 由质量技术监督部门或其指定的质量鉴定机构进行质量鉴定。货物符合标准的, 鉴定费由采购人承担; 货物不符合质量标准的, 鉴定费由中标人承担。 4.采购人与中标人双方在履行合同过程中, 如发生争议, 双方协商解决, 如不能协商解决, 由采购人所在地人民法院管辖。受理期间, 双方应继续执行合同其余部分。</p>
8	★	包装方式及运输	<p>1.包装: 设备包装应坚固完好, 能抗御运输、储存和装卸过程中正常冲击, 振动和挤压, 并便于装卸和搬运。设备包装前检查包装材料的材质、规格和包装结构与所装产品的规格和重量相适应。组件包装时安全, 防止撞击, 包装表面应清洁。组件排放整齐, 不可有高低不平。外包装箱表面不应该有突出的锁扣等装置, 以避免箱体移位时发生拉挂等现象, 影响箱体安全。 2.运输: 装运设备的运输工具应清洁、干燥、无污染物。敞车运输时, 必须用防雨布盖好, 以保证设备不被雨(雪)浸入。设备中转时, 应堆放在库房内。短暂露天堆放时, 必须用防雨布盖好, 产品在装卸时, 应采用合适的装卸方式, 严防将包装箱(件)损坏, 包装箱应注意谨慎堆放, 防止产品碰伤。装载时, 运输车辆与包装箱之间、包装箱之间应用防震减压的填充物填实, 不得留有空隙, 防止在运输途中造成货物之间互相碰撞、摩擦, 避免发生箱体移位。避免货物在运载工具上的堆码不当, 使底层货物承载过重, 造成包装破损, 甚至商品在运输过程中变形, 损坏。在运输过程中避免接触腐蚀性物质。</p>

采购包2:

序号	符号标识	商务要求名称	商务要求内容
----	------	--------	--------

1	★	交货时间	合同签订生效后每批次产品按采购人通知的时间期限进行供货，整个项目的供货期限不超过1年。
2	★	交货地点	采购人指定地点
3	★	支付方式	分期付款
4	★	付款进度安排	1、每批次供货量需经双方确认，所供货物经采购人组织验收合格，并在采购人收到中标人开具的完整有效的票据后按采购人单位规定的流程支付，达到付款条件起30日内，据实情况说明为按照每批次实际供货量×结算单价进行据实结算
5	★	验收、交付标准和方法	1.验收组织方式:自行验收 2.验收主体：采购人 3.是否邀请本项目的其他供应商:否 4.是否邀请专家:否 5.是否邀请第三方检测机构:否 6.履约验收程序:分批次验收 7.履约验收时间:按供货批次进行验收，供应商提出验收申请之日起30日内组织验收 8.验收组织的其他事项:供应商仅在完成货物供应使用后方可提出验收申请。 9.技术履约验收内容:招标文件要求及投标文件响应内容、中标产品厂家注册内容、产品说明书(如涉及)等内容进行技术验收。 10.商务履约验收内容:按投标文件响应商务内容验收。 11.履约验收标准:本项目采购人将严格按照政府采购相关法律法规、《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》（财库〔2016〕205号）以及《政府采购需求管理办法》（财库〔2021〕22号）的要求进行验收。 12.履约验收其他事项:双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项，由采购人在招标文件和供应商投标文件中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项目的约定标准进行验收。 13.验收内容及标准：其他未尽事宜将按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库(2016) 205号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021) 22号)的要求及国家行业主管部门规定的标准、方法和内容进行验收。
6	★	质量保修范围和保修期	满足行业及国家相关质量要求。
7	★	违约责任与解决争议的方法	1.中标人未在供货期限内完成交付并验收合格的，每逾期一日，应按照批次供货金额的0.3‰向采购人支付违约金。 2.中标人应严格履行合同约定，不得擅自解除和更改合同。若因中标人擅自解除或更改合同造成采购人经济损失的，中标人应补偿当年总费用25%的违约金。 3.因货物的质量问题发生争议，由质量技术监督部门或其指定的质量鉴定机构进行质量鉴定。货物符合标准的，鉴定费由采购人承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由中标人承担。 4.采购人与中标人双方在履行合同过程中，如发生争议，双方协商解决，如不能协商解决，由采购人所在地人民法院管辖。受理期间，双方应继续执行合同其余部分。

8	★	包装方式及运输	<p><b>1.包装:</b> 设备包装应坚固完好, 能抗御运输、储存和装卸过程中正常冲击, 振动和挤压, 并便于装卸和搬运。设备包装前检查包装材料的材质、规格和包装结构与所装产品的规格和重量相适应。组件包装时安全, 防止撞击, 包装表面应清洁。组件排放整齐, 不可有高低不平。外包装箱表面不应该有突出的锁扣等装置, 以避免箱体移位时发生拉挂等现象, 影响箱体安全。</p> <p><b>2.运输:</b> 装运设备的运输工具应清洁、干燥、无污染物。敞车运输时, 必须用防雨布盖好, 以保证设备不被雨(雪)浸入。设备中转时, 应堆放在库房内。短暂露天堆放时, 必须用防雨布盖好, 产品在装卸时, 应采用合适的装卸方式, 严防将包装箱(件)损坏, 包装箱应注意谨慎堆放, 防止产品碰伤。装载时, 运输车辆与包装箱之间、包装箱之间应用防震减压的填充物填实, 不得留有空隙, 防止在运输途中造成货物之间互相碰撞、摩擦, 避免发生箱体移位。避免货物在运载工具上的堆码不当, 使底层货物承载过重, 造成包装破损, 甚至商品在运输过程中变形, 损坏。在运输过程中避免接触腐蚀性物质。</p>
---	---	---------	---

采购包3:

序号	符号标识	商务要求名称	商务要求内容
1	★	交货时间	合同签订生效后每批次产品按采购人通知的时间期限进行供货, 整个项目的供货期限不超过 <b>1</b> 年。
2	★	交货地点	采购人指定地点
3	★	支付方式	分期付款
4	★	付款进度安排	<p><b>1</b>、每批次供货量需经双方确认, 所供货物经采购人组织验收合格, 并在采购人收到中标人开具的完整有效的票据后按采购人单位规定的流程支付, 达到付款条件起<b>30</b>日内, 据实情况说明为按照每批次实际供货量×结算单价进行据实结算</p>
5	★	验收、交付标准和方法	<p><b>1</b>.验收组织方式:自行验收 <b>2</b>.验收主体: 采购人 <b>3</b>.是否邀请本项目的其他供应商:否 <b>4</b>.是否邀请专家:否 <b>5</b>.是否邀请第三方检测机构:否 <b>6</b>.履约验收程序:分批次验收 <b>7</b>.履约验收时间:按供货批次进行验收, 供应商提出验收申请之日起<b>30</b>日内组织验收 <b>8</b>.验收组织的其他事项:供应商仅在完成货物供应使用后方可提出验收申请。 <b>9</b>.技术履约验收内容:招标文件要求及投标文件响应内容、中标产品厂家注册内容、产品说明书(如涉及)等内容进行技术验收。 <b>10</b>.商务履约验收内容:按投标文件响应商务内容验收。</p> <p><b>11</b>.履约验收标准:本项目采购人将严格按照政府采购相关法律法规、《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库(2016)205号)以及《政府采购需求管理办法》(财库(2021)22号)的要求进行验收。 <b>12</b>.履约验收其他事项:双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项, 由采购人在招标文件和供应商投标文件中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项目的约定标准进行验收。 <b>13</b>.验收内容及标准: 其他未尽事宜将按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库(2016)205号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021)22号)的要求及国家行业主管部门规定的标准、方法和内容进行验收。</p>
6	★	质量保修范围和保修期	满足行业及国家相关质量要求。

7	★	违约责任与解决争议的方法	<p>1.中标人未在供货期限内完成交付并验收合格的，每逾期一日，应按照批次供货金额的0.3‰向采购人支付违约金。 2.中标人应严格履行合同约定，不得擅自解除和更改合同。若因中标人擅自解除或更改合同造成采购人经济损失的，中标人应补偿当年总费用25%的违约金。 3.因货物的质量问题发生争议，由质量技术监督部门或其指定的质量鉴定机构进行质量鉴定。货物符合标准的，鉴定费由采购人承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由中标人承担。 4.采购人与中标人双方在履行合同过程中，如发生争议，双方协商解决，如不能协商解决，由采购人所在地人民法院管辖。受理期间，双方应继续执行合同其余部分。</p>
8	★	包装方式及运输	<p>1.包装：设备包装应坚固完好，能抗御运输、储存和装卸过程中正常冲击，振动和挤压，并便于装卸和搬运。设备包装前检查包装材料的材质、规格和包装结构与所装产品的规格和重量相适应。组件包装时安全，防止撞击，包装表面应清洁。组件排放整齐，不可有高低不平。外包装箱表面不应该有突出的锁扣等装置，以避免箱体移位时发生拉挂等现象，影响箱体安全。 2.运输：装运设备的运输工具应清洁、干燥、无污染物。敞车运输时，必须用防雨布盖好，以保证设备不被雨(雪)浸入。设备中转时，应堆放在库房内。短暂露天堆放时，必须用防雨布盖好，产品在装卸时，应采用合适的装卸方式，严防将包装箱(件)损坏，包装箱应注意谨慎堆放，防止产品碰伤。装载时，运输车辆与包装箱之间、包装箱之间应用防震减压的填充物填实，不得留有空隙，防止在运输途中造成货物之间互相碰撞、摩擦，避免发生箱体移位。避免货物在运载工具上的堆码不当，使底层货物承载过重，造成包装破损，甚至商品在运输过程中变形，损坏。在运输过程中避免接触腐蚀性物质。</p>

采购包4:

序号	符号标识	商务要求名称	商务要求内容
1	★	交货时间	合同签订生效后每批次产品按采购人通知的时间期限进行供货，整个项目的供货期限不超过1年。
2	★	交货地点	采购人指定地点
3	★	支付方式	分期付款
4	★	付款进度安排	1、每批次供货量需经双方确认，并在采购人收到中标人开具的完整有效的票据后支付，达到付款条件起30日内，据实情况说明为按照每批次实际供货量×结算单价进行据实结算

5	★	验收、交付标准和方法	<p>1.验收组织方式:自行验收 2.验收主体: 采购人 3.是否邀请本项目的其他供应商:否 4.是否邀请专家:否 5.是否邀请第三方检测机构:否 6.履约验收程序:分批次验收 7.履约验收时间:按供货批次进行验收, 供应商提出验收申请之日起30日内组织验收 8.验收组织的其他事项:供应商仅在完成货物供应使用后方可提出验收申请。 9.技术履约验收内容:招标文件要求及投标文件响应内容、中标产品厂家注册内容、产品说明书(如涉及)等内容进行技术验收。 10.商务履约验收内容:按投标文件响应商务内容验收。</p> <p>11.履约验收标准:本项目采购人将严格按照政府采购相关法律法规、《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库〔2016〕205号)以及《政府采购需求管理办法》(财库〔2021〕22号)的要求进行验收。 12.履约验收其他事项:双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项, 由采购人在招标文件和供应商投标文件中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项目的约定标准进行验收。 13.验收内容及标准: 其他未尽事宜将按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库〔2016〕205号)、《政府采购需求管理办法》(财库〔2021〕22号)的要求及国家行业主管部门规定的标准、方法和内容进行验收。</p>
6	★	质量保修范围和保修期	满足行业及国家相关质量要求。
7	★	违约责任与解决争议的方法	<p>1.中标人未在供货期限内完成交付并验收合格的, 每逾期一日, 应按照批次供货金额的0.3‰向采购人支付违约金。 2.中标人应严格履行合同约定, 不得擅自解除和更改合同。若因中标人擅自解除或更改合同造成采购人经济损失的, 中标人应补偿当年总费用25%的违约金。 3.因货物的质量问题发生争议, 由质量技术监督部门或其指定的质量鉴定机构进行质量鉴定。货物符合标准的, 鉴定费由采购人承担; 货物不符合质量标准的, 鉴定费由中标人承担。 4.采购人与中标人双方在履行合同过程中, 如发生争议, 双方协商解决, 如不能协商解决, 由采购人所在地人民法院管辖。受理期间, 双方应继续执行合同其余部分。</p>
8	★	包装方式及运输	<p>1.包装: 设备包装应坚固完好, 能抗御运输、储存和装卸过程中正常冲击, 振动和挤压, 并便于装卸和搬运。设备包装前检查包装材料的材质、规格和包装结构与所装产品的规格和重量相适应。组件包装时安全, 防止撞击, 包装表面应清洁。组件排放整齐, 不可有高低不平。外包装箱表面不应该有突出的锁扣等装置, 以避免箱体移位时发生拉挂等现象, 影响箱体安全。 2.运输: 装运设备的运输工具应清洁、干燥、无污染物。敞车运输时, 必须用防雨布盖好, 以保证设备不被雨(雪)浸入。设备中转时, 应堆放在库房内。短暂露天堆放时, 必须用防雨布盖好, 产品在装卸时, 应采用合适的装卸方式, 严防将包装箱(件)损坏, 包装箱应注意谨慎堆放, 防止产品碰伤。装载时, 运输车辆与包装箱之间、包装箱之间应用防震减压的填充物填实, 不得留有空隙, 防止在运输途中造成货物之间互相碰撞、摩擦, 避免发生箱体移位。避免货物在运载工具上的堆码不当, 使底层货物承载过重, 造成包装破损, 甚至商品在运输过程中变形, 损坏。在运输过程中避免接触腐蚀性物质。</p>

采购包5:

序号	符号标识	商务要求名称	商务要求内容
----	------	--------	--------

1	★	交货时间	合同签订生效后每批次产品按采购人通知的时间期限进行供货，整个项目的供货期限不超过1年。
2	★	交货地点	采购人指定地点
3	★	支付方式	分期付款
4	★	付款进度安排	1、每批次供货量需经双方确认，并在采购人收到中标人开具的完整有效的票据后支付，达到付款条件起30日内，据实情况说明为按照每批次实际供货量×结算单价进行据实结算
5	★	验收、交付标准和方法	1.验收组织方式:自行验收 2.验收主体: 采购人 3.是否邀请本项目的其他供应商:否 4.是否邀请专家:否 5.是否邀请第三方检测机构:否 6.履约验收程序:分批次验收 7.履约验收时间:按供货批次进行验收，供应商提出验收申请之日起30日内组织验收 8.验收组织的其他事项:供应商仅在完成货物供应使用后方可提出验收申请。 9.技术履约验收内容:招标文件要求及投标文件响应内容、中标产品厂家注册内容、产品说明书(如涉及)等内容进行技术验收。 10.商务履约验收内容:按投标文件响应商务内容验收。 11.履约验收标准:本项目采购人将严格按照政府采购相关法律法规、《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》（财库〔2016〕205号）以及《政府采购需求管理办法》（财库〔2021〕22号）的要求进行验收。 12.履约验收其他事项:双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项，由采购人在招标文件和供应商投标文件中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项目的约定标准进行验收。 13.验收内容及标准：其他未尽事宜将按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库(2016) 205号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021) 22号)的要求及国家行业主管部门规定的标准、方法和内容进行验收。
6	★	质量保修范围和保修期	满足行业及国家相关质量要求。
7	★	违约责任与解决争议的方法	1.中标人未在供货期限内完成交付并验收合格的，每逾期一日，应按照批次供货金额的0.3‰向采购人支付违约金。 2.中标人应严格履行合同约定，不得擅自解除和更改合同。若因中标人擅自解除或更改合同造成采购人经济损失的，中标人应补偿当年总费用25%的违约金。 3.因货物的质量问题发生争议，由质量技术监督部门或其指定的质量鉴定机构进行质量鉴定。货物符合标准的，鉴定费由采购人承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由中标人承担。 4.采购人与中标人双方在履行合同过程中，如发生争议，双方协商解决，如不能协商解决，由采购人所在地人民法院管辖。受理期间，双方应继续执行合同其余部分。



8	★	包装方式及运输	<p><b>1.包装:</b> 设备包装应坚固完好, 能抗御运输、储存和装卸过程中正常冲击, 振动和挤压, 并便于装卸和搬运。设备包装前检查包装材料的材质、规格和包装结构与所装产品的规格和重量相适应。组件包装时安全, 防止撞击, 包装表面应清洁。组件排放整齐, 不可有高低不平。外包装箱表面不应该有突出的锁扣等装置, 以避免箱体移位时发生拉挂等现象, 影响箱体安全。</p> <p><b>2.运输:</b> 装运设备的运输工具应清洁、干燥、无污染物。敞车运输时, 必须用防雨布盖好, 以保证设备不被雨(雪)浸入。设备中转时, 应堆放在库房内。短暂露天堆放时, 必须用防雨布盖好, 产品在装卸时, 应采用合适的装卸方式, 严防将包装箱(件)损坏, 包装箱应注意谨慎堆放, 防止产品碰伤。装载时, 运输车辆与包装箱之间、包装箱之间应用防震减压的填充物填实, 不得留有空隙, 防止在运输途中造成货物之间互相碰撞、摩擦, 避免发生箱体移位。避免货物在运载工具上的堆码不当, 使底层货物承载过重, 造成包装破损, 甚至商品在运输过程中变形, 损坏。在运输过程中避免接触腐蚀性物质。</p>
---	---	---------	---

采购包6:

序号	符号标识	商务要求名称	商务要求内容
1	★	交货时间	合同签订生效后每批次产品按采购人通知的时间期限进行供货, 整个项目的供货期限不超过 <b>1</b> 年。
2	★	交货地点	采购人指定地点
3	★	支付方式	分期付款
4	★	付款进度安排	<p><b>1</b>、按照每批次实际供货量×结算单价进行据实结算, 达到付款条件起<b>30</b>日内, 据实情况说明为每批次供货量需经双方确认, 并在采购人收到中标人开具的完整有效的票据后支付</p>
5	★	验收、交付标准和方法	<p><b>1</b>.验收组织方式:自行验收 <b>2</b>.验收主体: 采购人 <b>3</b>.是否邀请本项目的其他供应商:否 <b>4</b>.是否邀请专家:否 <b>5</b>.是否邀请第三方检测机构:否 <b>6</b>.履约验收程序:分批次验收 <b>7</b>.履约验收时间:按供货批次进行验收, 供应商提出验收申请之日起<b>30</b>日内组织验收 <b>8</b>.验收组织的其他事项:供应商仅在完成货物供应使用后方可提出验收申请。 <b>9</b>.技术履约验收内容:招标文件要求及投标文件响应内容、中标产品厂家注册内容、产品说明书(如涉及)等内容进行技术验收。 <b>10</b>.商务履约验收内容:按投标文件响应商务内容验收。</p> <p><b>11</b>.履约验收标准:本项目采购人将严格按照政府采购相关法律法规、《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库(2016)205号)以及《政府采购需求管理办法》(财库(2021)22号)的要求进行验收。 <b>12</b>.履约验收其他事项:双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项, 由采购人在招标文件和供应商投标文件中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项目的约定标准进行验收。 <b>13</b>.验收内容及标准: 其他未尽事宜将按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库(2016)205号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021)22号)的要求及国家行业主管部门规定的标准、方法和内容进行验收。</p>
6	★	质量保修范围和保修期	满足行业及国家相关质量要求。

7	★	违约责任与解决争议的方法	<p>1.中标人未在供货期限内完成交付并验收合格的，每逾期一日，应按照批次供货金额的0.3‰向采购人支付违约金。 2.中标人应严格履行合同约定，不得擅自解除和更改合同。若因中标人擅自解除或更改合同造成采购人经济损失的，中标人应补偿当年总费用25%的违约金。 3.因货物的质量问题发生争议，由质量技术监督部门或其指定的质量鉴定机构进行质量鉴定。货物符合标准的，鉴定费由采购人承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由中标人承担。 4.采购人与中标人双方在履行合同过程中，如发生争议，双方协商解决，如不能协商解决，由采购人所在地人民法院管辖。受理期间，双方应继续执行合同其余部分。</p>
8	★	包装方式及运输	<p>1.包装：设备包装应坚固完好，能抗御运输、储存和装卸过程中正常冲击，振动和挤压，并便于装卸和搬运。设备包装前检查包装材料的材质、规格和包装结构与所装产品的规格和重量相适应。组件包装时安全，防止撞击，包装表面应清洁。组件排放整齐，不可有高低不平。外包装箱表面不应该有突出的锁扣等装置，以避免箱体移位时发生拉挂等现象，影响箱体安全。 2.运输：装运设备的运输工具应清洁、干燥、无污染物。敞车运输时，必须用防雨布盖好，以保证设备不被雨(雪)浸入。设备中转时，应堆放在库房内。短暂露天堆放时，必须用防雨布盖好，产品在装卸时，应采用合适的装卸方式，严防将包装箱(件)损坏，包装箱应注意谨慎堆放，防止产品碰伤。装载时，运输车辆与包装箱之间、包装箱之间应用防震减压的填充物填实，不得留有空隙，防止在运输途中造成货物之间互相碰撞、摩擦，避免发生箱体移位。避免货物在运载工具上的堆码不当，使底层货物承载过重，造成包装破损，甚至商品在运输过程中变形，损坏。在运输过程中避免接触腐蚀性物质。</p>

采购包7:

序号	符号标识	商务要求名称	商务要求内容
1	★	交货时间	合同签订生效后每批次产品按采购人通知的时间期限进行供货，整个项目的供货期限不超过1年。
2	★	交货地点	采购人指定地点
3	★	支付方式	分期付款
4	★	付款进度安排	1、每批次供货量需经双方确认，并在采购人收到中标人开具的完整有效的票据后支付，达到付款条件起30日内，据实情况说明为按照每批次实际供货量×结算单价进行据实结算

5	★	验收、交付标准和方法	<p>1.验收组织方式:自行验收 2.验收主体: 采购人 3.是否邀请本项目的其他供应商:否 4.是否邀请专家:否 5.是否邀请第三方检测机构:否 6.履约验收程序:分批次验收 7.履约验收时间:按供货批次进行验收, 供应商提出验收申请之日起30日内组织验收 8.验收组织的其他事项:供应商仅在完成货物供应使用后方可提出验收申请。 9.技术履约验收内容:招标文件要求及投标文件响应内容、中标产品厂家注册内容、产品说明书(如涉及)等内容进行技术验收。 10.商务履约验收内容:按投标文件响应商务内容验收。 11.履约验收标准:本项目采购人将严格按照政府采购相关法律法规、《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库〔2016〕205号)以及《政府采购需求管理办法》(财库〔2021〕22号)的要求进行验收。 12.履约验收其他事项:双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项, 由采购人在招标文件和供应商投标文件中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项目的约定标准进行验收。 13.验收内容及标准: 其他未尽事宜将按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库〔2016〕205号)、《政府采购需求管理办法》(财库〔2021〕22号)的要求及国家行业主管部门规定的标准、方法和内容进行验收。</p>
6	★	质量保修范围和保修期	满足行业及国家相关质量要求。
7	★	违约责任与解决争议的方法	<p>1.中标人未在供货期限内完成交付并验收合格的, 每逾期一日, 应按照批次供货金额的0.3‰向采购人支付违约金。 2.中标人应严格履行合同约定, 不得擅自解除和更改合同。若因中标人擅自解除或更改合同造成采购人经济损失的, 中标人应补偿当年总费用25%的违约金。 3.因货物的质量问题发生争议, 由质量技术监督部门或其指定的质量鉴定机构进行质量鉴定。货物符合标准的, 鉴定费由采购人承担; 货物不符合质量标准的, 鉴定费由中标人承担。 4.采购人与中标人双方在履行合同过程中, 如发生争议, 双方协商解决, 如不能协商解决, 由采购人所在地人民法院管辖。受理期间, 双方应继续执行合同其余部分。</p>
8	★	包装方式及运输	<p>1.包装: 设备包装应坚固完好, 能抗御运输、储存和装卸过程中正常冲击, 振动和挤压, 并便于装卸和搬运。设备包装前检查包装材料的材质、规格和包装结构与所装产品的规格和重量相适应。组件包装时安全, 防止撞击, 包装表面应清洁。组件排放整齐, 不可有高低不平。外包装箱表面不应该有突出的锁扣等装置, 以避免箱体移位时发生拉挂等现象, 影响箱体安全。 2.运输: 装运设备的运输工具应清洁、干燥、无污染物。敞车运输时, 必须用防雨布盖好, 以保证设备不被雨(雪)浸入。设备中转时, 应堆放在库房内。短暂露天堆放时, 必须用防雨布盖好, 产品在装卸时, 应采用合适的装卸方式, 严防将包装箱(件)损坏, 包装箱应注意谨慎堆放, 防止产品碰伤。装载时, 运输车辆与包装箱之间、包装箱之间应用防震减压的填充物填实, 不得留有空隙, 防止在运输途中造成货物之间互相碰撞、摩擦, 避免发生箱体移位。避免货物在运载工具上的堆码不当, 使底层货物承载过重, 造成包装破损, 甚至商品在运输过程中变形, 损坏。在运输过程中避免接触腐蚀性物质。</p>

采购包8:

序号	符号标识	商务要求名称	商务要求内容
----	------	--------	--------

1	★	交货时间	合同签订生效后每批次产品按采购人通知的时间期限进行供货，整个项目的供货期限不超过1年。
2	★	交货地点	采购人指定地点
3	★	支付方式	分期付款
4	★	付款进度安排	1、每批次供货量需经双方确认，并在采购人收到中标人开具的完整有效的票据后支付，达到付款条件起30日内，据实情况说明为按照每批次实际供货量×结算单价进行据实结算
5	★	验收、交付标准和方法	1.验收组织方式:自行验收 2.验收主体: 采购人 3.是否邀请本项目的其他供应商:否 4.是否邀请专家:否 5.是否邀请第三方检测机构:否 6.履约验收程序:分批次验收 7.履约验收时间:按供货批次进行验收，供应商提出验收申请之日起30日内组织验收 8.验收组织的其他事项:供应商仅在完成货物供应使用后方可提出验收申请。 9.技术履约验收内容:招标文件要求及投标文件响应内容、中标产品厂家注册内容、产品说明书(如涉及)等内容进行技术验收。 10.商务履约验收内容:按投标文件响应商务内容验收。 11.履约验收标准:本项目采购人将严格按照政府采购相关法律法规、《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》（财库〔2016〕205号）以及《政府采购需求管理办法》（财库〔2021〕22号）的要求进行验收。 12.履约验收其他事项:双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项，由采购人在招标文件和供应商投标文件中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项目的约定标准进行验收。 13.验收内容及标准：其他未尽事宜将按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库(2016) 205号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021) 22号)的要求及国家行业主管部门规定的标准、方法和内容进行验收。
6	★	质量保修范围和保修期	满足行业及国家相关质量要求
7	★	违约责任与解决争议的方法	1.中标人未在供货期限内完成交付并验收合格的，每逾期一日，应按照批次供货金额的0.3‰向采购人支付违约金。 2.中标人应严格履行合同约定，不得擅自解除和更改合同。若因中标人擅自解除或更改合同造成采购人经济损失的，中标人应补偿当年总费用25%的违约金。 3.因货物的质量问题发生争议，由质量技术监督部门或其指定的质量鉴定机构进行质量鉴定。货物符合标准的，鉴定费由采购人承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由中标人承担。 4.采购人与中标人双方在履行合同过程中，如发生争议，双方协商解决，如不能协商解决，由采购人所在地人民法院管辖。受理期间，双方应继续执行合同其余部分。

8	★	包装方式及运输	<p><b>1.包装：</b>设备包装应坚固完好，能抗御运输、储存和装卸过程中正常冲击，振动和挤压，并便于装卸和搬运。设备包装前检查包装材料的材质、规格和包装结构与所装产品的规格和重量相适应。组件包装时安全，防止撞击，包装表面应清洁。组件排放整齐，不可有高低不平。外包装箱表面不应该有突出的锁扣等装置，以避免箱体移位时发生拉挂等现象，影响箱体安全。</p> <p><b>2.运输：</b>装运设备的运输工具应清洁、干燥、无污染物。敞车运输时，必须用防雨布盖好，以保证设备不被雨(雪)浸入。设备中转时，应堆放在库房内。短暂露天堆放时，必须用防雨布盖好，产品在装卸时，应采用合适的装卸方式，严防将包装箱(件)损坏，包装箱应注意谨慎堆放，防止产品碰伤。装载时，运输车辆与包装箱之间、包装箱之间应用防震减压的填充物填实，不得留有空隙，防止在运输途中造成货物之间互相碰撞、摩擦，避免发生箱体移位。避免货物在运载工具上的堆码不当，使底层货物承载过重，造成包装破损，甚至商品在运输过程中变形，损坏。在运输过程中避免接触腐蚀性物质。</p>
---	---	---------	--

### 3.4.其他要求

★一、保险（采购包1至采购包10均适用）：中标人需按照国家法律法规的要求承担本次货物的保险费用。★二、消毒产品要求（采购包1至采购包10均适用）：若投标产品属于消毒产品的，投标人须自行拟定承诺函，承诺：投标产品须符合《消毒管理办法》的要求并在签订合同时向采购人提供投标产品的生产厂家的《消毒产品生产企业卫生许可证》和投标产品的《消毒产品卫生安全评价报告》或新消毒产品卫生许可批件。三、其他要求（采购包1至采购包10均适用）：1.投标人的服务能力：投标人具有类似业绩。2.投标人的项目实施能力：在满足服务要求及商务要求的基础上，投标人根据项目情况拟定项目实施方案，包含：①物流配送方案、②产品质量保证范围及措施、③售后服务方案、④应急处置措施。四、其他说明：1.优先采购环境标志产品以“第三章 技术、服务及其他要求”中“3.1.采购内容”的“本项目涉及优先采购环境标志产品”对应包“产品名称”为准；2.允许进口产品以“第三章 技术、服务及其他要求”中“3.1.采购内容”的“本项目涉及采购进口产品”对应包“产品名称”为准；3.核心产品以“第三章 技术、服务及其他要求”中“3.1.采购内容”的“本项目涉及核心产品”对应包“产品名称”为准。

## 第四章 资格审查

开标完成后，由采购人、代理机构依据法律法规和招标文件的规定，对成功解密的投标文件中投标人资格证明等进行审查并出具资格审查报告。资格审查标准及要求如下：

### 4.1.一般资格审查

采购包1：

序号	一般资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	具有独立承担民事责任的能力。	①投标人若为企业法人：提供“统一社会信用代码营业执照”；未换证的提供“营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一的营业执照”；②若为事业法人：提供“统一社会信用代码法人登记证书”；未换证的提交“事业法人登记证书、组织机构代码证”；③若为其他组织：提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”；④若为个体工商户：提供“统一社会信用代码营业执照”或“营业执照、税务登记证”；⑤若为自然人：提供“身份证明材料”。（提供证明材料并签章）	具有独立承担民事责任能力的证明材料,投标文件封面
2	具有良好的商业信誉	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
3	具有健全的财务会计制度。	①具有健全的财务会计制度的证明材料：A、可提供2022年度（含）至今（任意一年度）经审计的财务报告（包含审计报告和审计报告中所涉及的财务报表和报表附注）；B、也可提供2022年度（含）至今（任意一年度）供应商内部的财务报表（财务报表内容至少包含并体现资产负债及利润情况）；C、也可提供截止投标文件递交截止日一年内其基本开户银行出具的资信证明；D、供应商注册时间截止投标文件递交截止日不足一年的，也可提供经备案的公司章程。（提供证明材料并签章）	具有健全的财务会计制度的证明材料
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
5	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
7	不存在与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的行为。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
8	不属于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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

采购包2:

序号	一般资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	具有独立承担民事责任的能力。	①投标人若为企业法人：提供“统一社会信用代码营业执照”；未换证的提供“营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一的营业执照”；②若为事业法人：提供“统一社会信用代码法人登记证书”；未换证的提交“事业法人登记证书、组织机构代码证”；③若为其他组织：提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”；④若为个体工商户：提供“统一社会信用代码营业执照”或“营业执照、税务登记证”；⑤若为自然人：提供“身份证明材料”。（提供证明材料并签章）	具有独立承担民事责任能力的证明材料,投标文件封面
2	具有良好的商业信誉	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
3	具有健全的财务会计制度。	①具有健全的财务会计制度的证明材料：A、可提供2022年度（含）至今（任意一年度）经审计的财务报告（包含审计报告和审计报告中所涉及的财务报表和报表附注）；B、也可提供2022年度（含）至今（任意一年度）供应商内部的财务报表（财务报表内容至少包含并体现资产负债及利润情况）；C、也可提供截止投标文件递交截止日一年内其基本开户银行出具的资信证明；D、供应商注册时间截止投标文件递交截止日不足一年的，也可提供经备案的公司章程。（提供证明材料并签章）	具有健全的财务会计制度的证明材料
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

5	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
7	不存在与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的行为。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
8	不属于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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

采购包3:

序号	一般资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	具有独立承担民事责任的能力。	①投标人若为企业法人: 提供“统一社会信用代码营业执照”; 未换证的提供“营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一的营业执照”; ②若为事业法人: 提供“统一社会信用代码法人登记证书”; 未换证的提交“事业法人登记证书、组织机构代码证”; ③若为其他组织: 提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”; ④若为个体工商户: 提供“统一社会信用代码营业执照”或“营业执照、税务登记证”; ⑤若为自然人: 提供“身份证明材料”。(提供证明材料并签章)	具有独立承担民事责任能力的证明材料,投标文件封面
2	具有良好的商业信誉	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
3	具有健全的财务会计制度。	①具有健全的财务会计制度的证明材料: A、可提供2022年度(含)至今(任意一年度)经审计的财务报告(包含审计报告和审计报告中所涉及的财务报表和报表附注); B、也可提供2022年度(含)至今(任意一年度)供应商内部的财务报表(财务报表内容至少包含并体现资产负债及利润情况); C、也可提供截止投标文件递交截止日一年内其基本开户银行出具的资信证明; D、供应商注册时间截止投标文件递交截止日不足一年的, 也可提供经备案的公司章程。(提供证明材料并签章)	具有健全的财务会计制度的证明材料



4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
5	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
7	不存在与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的行为。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
8	不属于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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

采购包4:

序号	一般资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	具有独立承担民事责任的能力。	①投标人若为企业法人: 提供“统一社会信用代码营业执照”; 未换证的提供“营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一的营业执照”; ②若为事业法人: 提供“统一社会信用代码法人登记证书”; 未换证的提交“事业法人登记证书、组织机构代码证”; ③若为其他组织: 提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”; ④若为个体工商户: 提供“统一社会信用代码营业执照”或“营业执照、税务登记证”; ⑤若为自然人: 提供“身份证明材料”。(提供证明材料并签章)	具有独立承担民事责任能力的证明材料,投标文件封面
2	具有良好的商业信誉	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

3	具有健全的财务会计制度。	①具有健全的财务会计制度的证明材料：A、可提供2022年度（含）至今（任意一年度）经审计的财务报告（包含审计报告和审计报告中所涉及的财务报表和报表附注）；B、也可提供2022年度（含）至今（任意一年度）供应商内部的财务报表（财务报表内容至少包含并体现资产负债及利润情况）；C、也可提供截止投标文件递交截止日一年内其基本开户银行出具的资信证明；D、供应商注册时间截止投标文件递交截止日不足一年的，也可提供经备案的公司章程。（提供证明材料并签章）	具有健全的财务会计制度的证明材料
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
5	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
7	不存在与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的行为。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
8	不属于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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

采购包5:

序号	一般资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	具有独立承担民事责任的能力。	①投标人若为企业法人：提供“统一社会信用代码营业执照”；未换证的提供“营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一的营业执照”；②若为事业法人：提供“统一社会信用代码法人登记证书”；未换证的提交“事业法人登记证书、组织机构代码证”；③若为其他组织：提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”；④若为个体工商户：提供“统一社会信用代码营业执照”或“营业执照、税务登记证”；⑤若为自然人：提供“身份证明材料”。（提供证明材料并签章）	具有独立承担民事责任能力的证明材料,投标文件封面

2	具有良好的商业信誉	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标(响应)函》完成承诺并进行电子签章。	投标(响应)函
3	具有健全的财务会计制度。	①具有健全的财务会计制度的证明材料: A、可提供2022年度(含)至今(任意一年度)经审计的财务报告(包含审计报告和审计报告中所涉及的财务报表和报表附注); B、也可提供2022年度(含)至今(任意一年度)供应商内部的财务报表(财务报表内容至少包含并体现资产负债及利润情况); C、也可提供截止投标文件递交截止日一年内其基本开户银行出具的资信证明; D、供应商注册时间截止投标文件递交截止日不足一年的, 也可提供经备案的公司章程。(提供证明材料并签章)	具有健全的财务会计制度的证明材料
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标(响应)函》完成承诺并进行电子签章。	投标(响应)函
5	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标(响应)函》完成承诺并进行电子签章。	投标(响应)函
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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标(响应)函》完成承诺并进行电子签章。	投标(响应)函
7	不存在与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的行为。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标(响应)函》完成承诺并进行电子签章。	投标(响应)函
8	不属于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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标(响应)函》完成承诺并进行电子签章。	投标(响应)函

采购包6:

序号	一般资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
----	----------	---------	------------

1	具有独立承担民事责任的能力。	①投标人若为企业法人：提供“统一社会信用代码营业执照”；未换证的提供“营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一的营业执照”；②若为事业法人：提供“统一社会信用代码法人登记证书”；未换证的提交“事业法人登记证书、组织机构代码证”；③若为其他组织：提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”；④若为个体工商户：提供“统一社会信用代码营业执照”或“营业执照、税务登记证”；⑤若为自然人：提供“身份证明材料”。（提供证明材料并签章）	具有独立承担民事责任能力的证明材料,投标文件封面
2	具有良好的商业信誉	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
3	具有健全的财务会计制度。	①具有健全的财务会计制度的证明材料：A、可提供2022年度（含）至今（任意一年度）经审计的财务报告（包含审计报告和审计报告中所涉及的财务报表和报表附注）；B、也可提供2022年度（含）至今（任意一年度）供应商内部的财务报表（财务报表内容至少包含并体现资产负债及利润情况）；C、也可提供截止投标文件递交截止日一年内其基本开户银行出具的资信证明；D、供应商注册时间截止投标文件递交截止日不足一年的，也可提供经备案的公司章程。（提供证明材料并签章）	具有健全的财务会计制度的证明材料
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
5	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
7	不存在与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的行为。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

8	不属于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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
---	--	---	---------

采购包7:

序号	一般资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	具有独立承担民事责任的能力。	①投标人若为企业法人: 提供“统一社会信用代码营业执照”; 未换证的提供“营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一的营业执照”; ②若为事业法人: 提供“统一社会信用代码法人登记证书”; 未换证的提交“事业法人登记证书、组织机构代码证”; ③若为其他组织: 提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”; ④若为个体工商户: 提供“统一社会信用代码营业执照”或“营业执照、税务登记证”; ⑤若为自然人: 提供“身份证明材料”。(提供证明材料并签章)	具有独立承担民事责任能力的证明材料,投标文件封面
2	具有良好的商业信誉	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
3	具有健全的财务会计制度。	①具有健全的财务会计制度的证明材料: A、可提供2022年度(含)至今(任意一年度)经审计的财务报告(包含审计报告和审计报告中所涉及的财务报表和报表附注); B、也可提供2022年度(含)至今(任意一年度)供应商内部的财务报表(财务报表内容至少包含并体现资产负债及利润情况); C、也可提供截止投标文件递交截止日一年内其基本开户银行出具的资信证明; D、供应商注册时间截止投标文件递交截止日不足一年的, 也可提供经备案的公司章程。(提供证明材料并签章)	具有健全的财务会计制度的证明材料
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
5	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

7	不存在与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的行为。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
8	不属于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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

采购包8:

序号	一般资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	具有独立承担民事责任的能力。	①投标人若为企业法人: 提供“统一社会信用代码营业执照”; 未换证的提供“营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一的营业执照”; ②若为事业法人: 提供“统一社会信用代码法人登记证书”; 未换证的提交“事业法人登记证书、组织机构代码证”; ③若为其他组织: 提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”; ④若为个体工商户: 提供“统一社会信用代码营业执照”或“营业执照、税务登记证”; ⑤若为自然人: 提供“身份证明材料”。(提供证明材料并签章)	具有独立承担民事责任能力的证明材料,投标文件封面
2	具有良好的商业信誉	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
3	具有健全的财务会计制度。	①具有健全的财务会计制度的证明材料: A、可提供2022年度(含)至今(任意一年度)经审计的财务报告(包含审计报告和审计报告中所涉及的财务报表和报表附注); B、也可提供2022年度(含)至今(任意一年度)供应商内部的财务报表(财务报表内容至少包含并体现资产负债及利润情况); C、也可提供截止投标文件递交截止日一年内其基本开户银行出具的资信证明; D、供应商注册时间截止投标文件递交截止日不足一年的, 也可提供经备案的公司章程。(提供证明材料并签章)	具有健全的财务会计制度的证明材料
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
5	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
7	不存在与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的行为。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
8	不属于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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

4.2.落实政府采购政策资格审查

采购包1:

序号	落实政府采购政策资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
无			

采购包2:

序号	落实政府采购政策资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
无			

采购包3:

序号	落实政府采购政策资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
无			

采购包4:

序号	落实政府采购政策资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
无			

采购包5:

序号	落实政府采购政策资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
无			

采购包6:

序号	落实政府采购政策资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
无			

采购包7:

序号	落实政府采购政策资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
无			

采购包8:

序号	落实政府采购政策资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
无			

4.3.特定资格审查

采购包1:

序号	特定资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	(1) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；	(1) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人须出具承诺函承诺：投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，并在签订合同时向采购人提供所投产品及其配置产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；	投标人应提供的特殊资格条件证明材料
2	(2) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）；	(2) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）；	投标人应提供的特殊资格条件证明材料
3	(3) 如是使用进口产品参加投标，非投标人单位自己生产的，需提供制造商家针对本项目的授权书（若非制造商直接授权，要求提供制造商与分销商或经销商或代理商的完整授权关系文件）。	(3) 如是使用进口产品参加投标，非投标人单位自己生产的，需提供制造商家针对本项目的授权书（若非制造商直接授权，要求提供制造商与分销商或经销商或代理商的完整授权关系文件）。	投标人应提供的特殊资格条件证明材料

采购包2:

序号	特定资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	(1) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；	(1) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人须出具承诺函承诺：投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，并在签订合同时向采购人提供所投产品及其配置产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；	投标人应提供的特殊资格条件证明材料



2	<p>(2) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）；</p>	<p>(2) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）；</p>	投标人应提供的特殊资格条件证明材料
3	<p>(3) 如是使用进口产品参加投标，非投标人单位自己生产的，需提供制造商针对本项目的授权书（若非制造商直接授权，要求提供制造商与分销商或经销商或代理商的完整授权关系文件）。</p>	<p>(3) 如是使用进口产品参加投标，非投标人单位自己生产的，需提供制造商针对本项目的授权书（若非制造商直接授权，要求提供制造商与分销商或经销商或代理商的完整授权关系文件）。</p>	投标人应提供的特殊资格条件证明材料

采购包3:

序号	特定资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	<p>(1) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；</p>	<p>(1) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人须出具承诺函承诺：投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，并在签订合同时向采购人提供所投产品及其配置产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；</p>	投标人应提供的特殊资格条件证明材料
2	<p>(2) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）；</p>	<p>(2) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）；</p>	投标人应提供的特殊资格条件证明材料

3	(3) 如是使用进口产品参加投标，非投标人单位自己生产的，需提供制造商家针对本项目的授权书（若非制造商直接授权，要求提供制造商与分销商或经销商或代理商的完整授权关系文件）。	(3) 如是使用进口产品参加投标，非投标人单位自己生产的，需提供制造商家针对本项目的授权书（若非制造商直接授权，要求提供制造商与分销商或经销商或代理商的完整授权关系文件）。	投标人应提供的特殊资格条件证明材料
---	--	--	-------------------

采购包4:

序号	特定资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	(1) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；	(1) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人须出具承诺函承诺：投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，并在签订合同时向采购人提供所投产品及其配置产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；	投标人应提供的特殊资格条件证明材料
2	(2) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）；	(2) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）；	投标人应提供的特殊资格条件证明材料
3	(3) 如是使用进口产品参加投标，非投标人单位自己生产的，需提供制造商家针对本项目的授权书（若非制造商直接授权，要求提供制造商与分销商或经销商或代理商的完整授权关系文件）。	(3) 如是使用进口产品参加投标，非投标人单位自己生产的，需提供制造商家针对本项目的授权书（若非制造商直接授权，要求提供制造商与分销商或经销商或代理商的完整授权关系文件）。	投标人应提供的特殊资格条件证明材料

采购包5:

序号	特定资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
----	----------	---------	------------

1	(1) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；	(1) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人须出具承诺函承诺：投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，并在签订合同时向采购人提供所投产品及其配置产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；	投标人应提供的特殊资格条件证明材料
2	(2) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）。	(2) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）。	投标人应提供的特殊资格条件证明材料

采购包6:

序号	特定资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	(1) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；	(1) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人须出具承诺函承诺：投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，并在签订合同时向采购人提供所投产品及其配置产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；	投标人应提供的特殊资格条件证明材料
2	(2) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）；	(2) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）；	投标人应提供的特殊资格条件证明材料

3	(3) 如是使用进口产品参加投标，非投标人单位自己生产的，需提供制造商针对本项目的授权书（若非制造商直接授权，要求提供制造商与分销商或经销商或代理商的完整授权关系文件）。	(3) 如是使用进口产品参加投标，非投标人单位自己生产的，需提供制造商针对本项目的授权书（若非制造商直接授权，要求提供制造商与分销商或经销商或代理商的完整授权关系文件）。	投标人应提供的特殊资格条件证明材料
---	---	---	-------------------

采购包7:

序号	特定资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	(1) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；	(1) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人须出具承诺函承诺：投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，并在签订合同时向采购人提供所投产品及其配置产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；	投标人应提供的特殊资格条件证明材料
2	(2) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）。	(2) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）。	投标人应提供的特殊资格条件证明材料

采购包8:

序号	特定资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	(1) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；	(1) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人须出具承诺函承诺：投标产品及其配置产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，并在签订合同时向采购人提供所投产品及其配置产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证；	投标人应提供的特殊资格条件证明材料

2	<p>(2) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）。</p>	<p>(2) 若投标产品及其配置产品为医疗器械的，投标人若为投标产品生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械生产许可证或生产备案凭证；投标人若为投标产品非生产厂家，须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供中华人民共和国医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（已提供包含二类备案的多证合一营业执照的供应商除外）。</p>	<p>投标人应提供的特殊资格条件证明材料</p>
---	--	--	--------------------------

## 第五章 评标办法

### 5.1.总则

一、根据《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》《四川省政府采购评审工作规程（修订）》等法律制度规定，结合采购项目特点制定本评标办法。

二、评标工作由代理机构负责组织，具体评标事务由依法组建的评标委员会负责。评标委员会由采购人代表和评审专家组成。

三、评标工作应遵循客观、公正、审慎的原则，根据招标文件规定的评标程序、评标方法和评标标准进行独立评标。

四、本项目采取电子评标，通过交易系统完成评标工作。评标委员会成员、采购人、代理机构和投标人应当按照本招标文件规定和交易系统操作要求开展或者参加评标活动。

五、评标过程中的书面材料往来均通过交易系统传递，需要投标人电子签章的，投标人应按规定加盖电子印章。评标委员会成员在签署评标报告时，出现无法在线签章的特殊情况，可以线下签署后，由代理机构对原件扫描后以附件形式上传。

六、评标过程应当独立、保密，任何单位和个人不得非法干预评标活动。代理机构、采购人及其工作人员、采购人监督人员违法干预评标活动的，将依法追究其责任。

### 5.2.评标委员会

一、本项目评标委员会成员人数应当为5人以上单数，其中评审专家不得少于成员总数的三分之二。财政部有特殊规定的，按照财政部有关规定执行。评审专家由代理机构采取随机方式在采购平台的评审专家库系统（以下简称“专家库系统”）抽取。

二、评标委员会成员应当满足并适应电子化采购评审的工作需要，登录交易系统进入项目评审功能模块确认身份、签到、推荐评标委员会组长。采购人代表可以使用采购人代表专用签章确认评审意见。

三、评标委员会成员获取解密后的投标文件，开展评标活动。出现评审专家请假、回避等情况时，采购人或者代理机构按规定申请补充抽取评审专家。无法及时补充抽取的，采购人或者代理机构应当封存投标人投标文件，按规定重新组建评标委员会，解封投标文件后，开展评标活动。

四、评标委员会应当履行下列职责：

（一）熟悉和理解招标文件；

（二）审查、评价投标文件是否符合招标文件的商务、技术等实质性要求；

（三）对投标文件进行比较和评价；

（四）根据需要要求采购人、代理机构对招标文件作出解释；根据需要要求投标人对投标文件有关事项作出澄清、说明或者补正；

（五）确定中标候选人名单，以及根据采购人委托直接确定中标人；

（六）起草评标报告并进行签署；

（七）向采购人、代理机构或者有关部门报告评标中发现的违法行为；

（八）法律、法规和规章规定的其他职责。

### 5.3.评标程序

#### 5.3.1.熟悉和理解招标文件

评标委员会正式评审前，应当对招标文件进行熟悉和理解，内容主要包括招标文件中采购项目技术、服务和商务要求、评审方法和标准以及政府采购合同的内容等。

5.3.2.停止评标的情形

- 本招标文件有下列情形之一的，评标委员会应当停止评标：
- 一、招标文件的规定存在歧义、重大缺陷，导致评标工作无法进行的；
  - 二、招标文件明显以不合理条件对投标人实行差别待遇或者歧视待遇的；
  - 三、采购项目属于国家规定的优先、强制采购范围，但是招标文件未依法体现优先、强制采购相关规定的；
  - 四、采购项目属于政府采购促进中小企业发展的范围，但是招标文件未依法体现促进中小企业发展相关规定的；
  - 五、招标文件规定的评标方法是综合评分法、最低评标价法之外的评标方法，或者虽然名称为综合评分法、最低评标价法，但实际上不符合国家规定的；
  - 六、招标文件将投标人的资格条件列为评分因素的；
  - 七、招标文件有违反国家其他有关强制性规定的情形。

出现上述应当停止评标情形的，评标委员会应当通过交易系统向采购人、代理机构提交相关说明材料，说明停止评审的情形和具体理由。除上述情形外，评标委员会不得以任何方式和理由停止评标。

出现上述应当停止评标情形的，采购人、代理机构应当将停止评标的情形和具体原因通过交易系统告知参加采购活动的投标人，并在四川政府采购网公告。采购人、代理机构认为评标委员会不应当停止评标的，可以书面报告采购项目同级财政部门依法处理，并提供相关证明材料。

5.3.3.符合性审查

评标委员会依据本招标文件的符合性审查要求，对符合资格要求投标人的投标文件进行符合性审查。

在符合性审查过程中，如果出现评标委员会成员意见不一致的情况，按照少数服从多数的原则确定，但不得违反政府采购基本原则和招标文件规定。

符合性审查标准见下表：

采购包1：

序号	符合性审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	需要投标人进行承诺的实质性要求。	无需投标人单独提供材料进行响应，只需投标人承诺严格遵守并执行的相关实质性要求。	关于招标文件“第二章实质性要求”的承诺函（实质性要求）
2	3.2技术要求	根据招标文件"3.2技术要求"进行响应，带★的参数为实质性要求，不允许负偏离，否则作无效响应处理。	技术要求应答表
3	3.3.2商务要求及3.4其他要求	根据招标文件“3.3.2商务要求”及“3.4其他要求”进行响应，其中带★的参数为本次采购活动体现满足采购需求、质量相等的采购项目最低要求，不允许有负偏离。	商务及其他要求应答表,投标人认为需要提供的其他资料

4	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。	报价一览表,报价明细表
---	------------------	--	-------------

采购包2:

序号	符合性审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	需要投标人进行承诺的实质性要求。	无需投标人单独提供材料进行响应，只需投标人承诺严格遵守并执行的相关实质性要求。	关于招标文件“第二章实质性要求”的承诺函（实质性要求）
2	3.2技术要求	根据招标文件"3.2技术要求"进行响应，带★的参数为实质性要求，不允许负偏离，否则作无效响应处理。	技术要求应答表
3	3.3.2商务要求及3.4其他要求	根据招标文件“3.3.2商务要求”及“3.4其他要求”进行响应，其中带★的参数为本次采购活动体现满足采购需求、质量相等的采购项目最低要求，不允许有负偏离。	商务及其他要求应答表,投标人认为需要提供的其他资料
4	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。	报价一览表,报价明细表

采购包3:

序号	符合性审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	需要投标人进行承诺的实质性要求。	无需投标人单独提供材料进行响应，只需投标人承诺严格遵守并执行的相关实质性要求。	关于招标文件“第二章实质性要求”的承诺函（实质性要求）



2	3.2技术要求	根据招标文件"3.2技术要求"进行响应，带★的参数为实质性要求，不允许负偏离，否则作无效响应处理。	技术要求应答表
3	3.3.2商务要求及3.4其他要求	根据招标文件“3.3.2商务要求”及“3.4其他要求”进行响应，其中带★的参数为本次采购活动体现满足采购需求、质量相等的采购项目最低要求，不允许有负偏离。	商务及其他要求应答表,投标人认为需要提供的其他资料
4	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。	报价一览表,报价明细表

采购包4:

序号	符合性审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	需要投标人进行承诺的实质性要求。	无需投标人单独提供材料进行响应，只需投标人承诺严格遵守并执行的相关实质性要求。	关于招标文件“第二章实质性要求”的承诺函（实质性要求）
2	3.2技术要求	根据招标文件"3.2技术要求"进行响应，带★的参数为实质性要求，不允许负偏离，否则作无效响应处理。	技术要求应答表
3	3.3.2商务要求及3.4其他要求	根据招标文件“3.3.2商务要求”及“3.4其他要求”进行响应，其中带★的参数为本次采购活动体现满足采购需求、质量相等的采购项目最低要求，不允许有负偏离。	商务及其他要求应答表,投标人认为需要提供的其他资料

4	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。	报价一览表,报价明细表
---	------------------	--	-------------

采购包5:

序号	符合性审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	需要投标人进行承诺的实质性要求。	无需投标人单独提供材料进行响应，只需投标人承诺严格遵守并执行的相关实质性要求。	关于招标文件“第二章实质性要求”的承诺函（实质性要求）
2	3.2技术要求	根据招标文件"3.2技术要求"进行响应，带★的参数为实质性要求，不允许负偏离，否则作无效响应处理。	技术要求应答表
3	3.3.2商务要求及3.4其他要求	根据招标文件“3.3.2商务要求”及“3.4其他要求”进行响应，其中带★的参数为本次采购活动体现满足采购需求、质量相等的采购项目最低要求，不允许有负偏离。	商务及其他要求应答表,投标人认为需要提供的其他资料
4	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。	报价一览表,报价明细表

采购包6:

序号	符合性审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	需要投标人进行承诺的实质性要求。	无需投标人单独提供材料进行响应，只需投标人承诺严格遵守并执行的相关实质性要求。	关于招标文件“第二章实质性要求”的承诺函（实质性要求）

2	3.2技术要求	根据招标文件"3.2技术要求"进行响应，带★的参数为实质性要求，不允许负偏离，否则作无效响应处理。	技术要求应答表
3	3.3.2商务要求及3.4其他要求	根据招标文件“3.3.2商务要求”及“3.4其他要求”进行响应，其中带★的参数为本次采购活动体现满足采购需求、质量相等的采购项目最低要求，不允许有负偏离。	商务及其他要求应答表,投标人认为需要提供的其他资料
4	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。	报价一览表,报价明细表

采购包7:

序号	符合性审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	需要投标人进行承诺的实质性要求。	无需投标人单独提供材料进行响应，只需投标人承诺严格遵守并执行的相关实质性要求。	关于招标文件“第二章实质性要求”的承诺函（实质性要求）
2	3.2技术要求	根据招标文件"3.2技术要求"进行响应，带★的参数为实质性要求，不允许负偏离，否则作无效响应处理。	技术要求应答表
3	3.3.2商务要求及3.4其他要求	根据招标文件“3.3.2商务要求”及“3.4其他要求”进行响应，其中带★的参数为本次采购活动体现满足采购需求、质量相等的采购项目最低要求，不允许有负偏离。	商务及其他要求应答表,投标人认为需要提供的其他资料

4	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。	报价一览表,报价明细表
---	------------------	--	-------------

采购包8:

序号	符合性审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	需要投标人进行承诺的实质性要求。	无需投标人单独提供材料进行响应，只需投标人承诺严格遵守并执行的相关实质性要求。	关于招标文件“第二章实质性要求”的承诺函（实质性要求）
2	3.2技术要求	根据招标文件"3.2技术要求"进行响应，带★的参数为实质性要求，不允许负偏离，否则作无效响应处理。	技术要求应答表
3	3.3.2商务要求及3.4其他要求	根据招标文件“3.3.2商务要求”及“3.4其他要求”进行响应，其中带★的参数为本次采购活动体现满足采购需求、质量相等的采购项目最低要求，不允许有负偏离。	商务及其他要求应答表,投标人认为需要提供的其他资料
4	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。	报价一览表,报价明细表

投标文件满足以上符合性审查要求的，则通过符合性审查；如有任意一项未满足符合性审查要求的，则按无效投标处理，并在评标报告中载明未通过符合性审查的具体原因。

#### 5.3.4解释、澄清、说明有关问题

一、评标过程中，评标委员会认为招标文件有关事项表述不明确或需要说明的，可以要求采购人或者代理机构书面解释。采购人或者代理机构的解释不得改变招标文件的原义或者影响公平、公正。

二、对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，评标委员会应当要求投标人作出

必要的澄清、说明或者补正，并给予投标人必要的反馈时间。投标人应当书面进行澄清、说明或者补正，澄清、说明或者补正不影响投标文件的效力，有效的澄清、说明或者补正材料是投标文件的组成部分。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，不得影响投标人公平竞争。

三、投标文件报价出现前后不一致的，除招标文件另有规定外，按照下列规定修正：

- （一）投标文件中报价表内容与投标文件中相应内容不一致的，以报价表为准；
- （二）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；
- （三）单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以报价表总价为准，并修改单价；
- （四）总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。

同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。修正后的报价由投标人经交易系统加盖电子印章确认提交后产生约束力，投标人不确认的，其投标无效。

四、对不同语言文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准。

五、代理机构宣布评标结束前，投标人应通过交易系统随时关注评标消息提示，及时响应评标委员会发出的澄清、说明或补正或者确认要求。投标人未能及时响应的，自行承担不利后果。

六、评标委员会应当积极履行澄清、说明或者补正的职责，不得滥用权力。投标人的投标文件可以要求澄清、说明或者补正的，不得未经澄清、说明或者补正而直接作无效投标处理。

### **5.3.5.比较与评价**

评标委员会应当按照招标文件规定的评标细则及标准，对符合性审查合格的投标文件进行商务和技术评估，综合比较和评价。

### **5.3.6.评标委员会复核**

评分汇总结束后，评标委员会应当进行复核，对拟推荐为中标候选人的、报价最低的、投标文件被认定为无效的进行重点复核。

### **5.3.7.代理机构现场复核评审结果**

一、评分汇总结束后，评标委员会拟出具评标报告前，代理机构应当组织2名以上的本单位工作人员，在采购现场监督人员的监督之下，依据有关的法律制度和招标文件对评审结果进行复核，出具复核报告。存在下列情形之一的，代理机构应当根据情况书面建议评标委员会现场修改评审结果或者重新评审，由评标委员会自主决定是否采纳代理机构的书面建议，并承担独立评审责任：

- （一）分值汇总计算错误的；
- （二）分项评分超出评分标准范围的；
- （三）评标委员会成员对客观评审因素评分不一致的；
- （四）经评标委员会认定评分畸高、畸低的。

二、评标委员会采纳代理机构书面建议的，应当按照规定现场通过交易系统修改评审结果或者重新评审，并在评标报告中详细记载有关事宜；不采纳代理机构书面建议的，应当书面说明理由。代理机构书面建议未被评标委员会采纳的，应当按照规定程序要求继续组织实施采购活动，不得擅自中止采购活动。代理机构认为评标委员会评审结果不合法的，应当书面报告采购项目同级财政部门依法处理。

三、代理机构复核过程中，评标委员会成员不得离开评审现场。

### **5.3.8.确定中标候选人名单**

采购包1： 确定3名中标候选人。

采购包2： 确定3名中标候选人。

采购包3： 确定3名中标候选人。

采购包4： 确定3名中标候选人。

采购包5： 确定3名中标候选人。

采购包6： 确定3名中标候选人。

采购包7： 确定3名中标候选人。

采购包8： 确定3名中标候选人。

一、若采用综合评分法的，按投标人评审得分从高到低顺序排列；投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为排名第一的中标候选人。评审得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列；评审得分且投标报价均相同的，按投标人提供的经评审认定有效的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列；评审得分且投标报价且提供的经评审认定有效的优先采购产品认证证书数量相同的并列。投标人响应的产品同时具有节能产品认证证书、环境标志产品认证证书的，按认定有效的节能产品认证证书、环境标志产品认证证书数量累计计算。中标候选人并列的，由评标委员会根据招标文件规定的推荐中标候选人数量，在排名并列的中标候选人中，采取随机抽取的方式确定中标候选人排名顺序。

如本项目的采购包涉及核心产品的，在按投标人评审得分从高到低顺序排列环节前，对提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算（任意一个核心产品是相同品牌时视为提供相同品牌产品的投标人），评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会采取随机抽取方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，其他同品牌投标人不作为中标候选人。

二、若采用最低评标价法的，按投标人投标报价从低到高顺序排列，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。投标报价相同的，按投标人提供的经评审认定有效的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列；投标报价且提供的经评审认定有效的优先采购产品认证证书数量相同的并列。投标人响应的产品同时具有节能产品认证证书、环境标志产品认证证书的，按认定有效的节能产品认证证书、环境标志产品认证证书数量累计计算。中标候选人并列的，由评标委员会根据招标文件规定的推荐中标候选人数量，在排名并列的中标候选人中，采取随机抽取的方式确定中标候选人排名顺序。

如本项目的采购包涉及核心产品的，在对投标报价进行评标前，对提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的，以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的投标人参加评标（任意一个核心产品是相同品牌时视为提供相同品牌产品的投标人）；报价相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照随机抽取方式确定一名投标人参加评标，其他投标无效。

#### **5.3.9.出具评标报告**

评标报告是评标委员会根据全体评标成员签署的评标记录和评标结果编写的报告，其主要内容包括：

一、招标公告刊登的媒体名称、开标日期和地点；

二、投标人名单和评标委员会成员名单；

三、评标方法和标准；

四、开标记录和评标情况及说明，包括投标无效投标人名单及原因；

五、评标结果，确定的中标候选人名单或者经采购人委托直接确定的中标人；

六、其他需要说明的情况，包括评标过程中投标人根据评标委员会要求进行的澄清、说明或者补正，评标委员会成员的更换等；

七、报价最高的投标人为中标候选人的，评标委员会应当对其报价的合理性予以特别说明。

评标委员会成员应当在评标报告中签字或加盖电子印章确认，对评标过程和结果有不同意见的，应当在评标报告中写明并说明理由。签字但未写明不同意见或者未说明理由的，视同无意见。拒不签字或加盖电子印章又未另行说明其不同意见和理由的，视同同意评标结果。

#### **5.3.10.评标争议处理规则**

评标委员会在评标过程中，对于符合性审查、对投标人文件作无效投标处理及其他需要共同认定的事项存在争议的，应当以少数服从多数的原则作出结论，但不得违反法律法规和招标文件规定。持不同意见的评标委员会成员应当在评标报告上签署不同意见及理由，否则视为同意评标报告。持不同意见的评标委员会成员认为认定过程和结果不符合法律法规或者招标文件规定的，应当及时向采购人、代理机构书面反映。采购人、代理机构收到书面反映后，应当书面报告采购项目同级财政部门依法

处理。

5.4.评标方法、细则及标准

5.4.1.评分办法

（一）若采用综合评分法的，由评标委员会各成员对通过资格审查和符合性审查的投标人的投标文件进行独立评标。

投标报价得分=(评标基准价 / 投标报价)×100

评标总得分=F1×A1+F2×A2+.....+Fn×An

F1、F2.....Fn分别为各项评审因素的得分；

A1、A2、.....An 分别为各项评审因素所占的权重（A1+A2+.....+An=1）。

评标过程中，不得去掉报价中的最高报价和最低报价。

说明：

1.评分的取值按四舍五入法，保留小数点后两位；

2.评分标准中要求提供的证明材料须清晰可辨。

因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。

（二）若采用最低评标价法的，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。除了算术修正和落实政府采购政策需进行的价格扣除外，不能对投标人的投标价格进行任何调整。

5.4.2.评标细则及标准

采购包1：

评审因素		评审标准			
分值构成		详细评审70.00分 报价得分30.00分			
评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	评标分值	客观/主观	关联投标文件格式文本
详细评审	技术要求	评审组根据投标人对参数响应情况进行评审：完全满足“技术参数与性能指标”中所有参数（共计30条不带▲和★的普通参数，45条带▲的重要参数）的得57分，每有一条普通参数不满足的扣0.4分，每有一条重要参数不满足的扣1分；直至本项扣完为止。按最低等级序号计算参数条数。	57.0000	客观	技术要求应答表 投标人认为需要提供的其他资料
	履约能力	投标人每有一份类似业绩的得1.5分，本项最高得3分。提供类似业绩合同或中标（成交）通知书的证明材料复印件并加盖投标人公章，不提供的不得分。	3.0000	客观	投标人认为需要提供的其他资料

	项目实施方案	在满足服务要求及商务要求的基础上，投标人根据项目情况拟定项目实施方案，包含：①物流配送方案、②产品质量保证范围及措施、③售后服务方案、④应急处置措施。涵盖以上4项内容且不存在缺陷得10分，在此基础上，每缺少一项内容扣2.5分，每有一处内容存在缺陷扣1.25分，扣完为止。（“内容存在缺陷”是指：①本项目提供的方案中引用法律法规、规范、标准或其他规范性文件存在失效或错误；②非专门针对本项目或内容与本项目需求无关；③复制或套用其他项目内容；④照搬采购需求且未作出进一步描述；以上任意一种情形。）	10.0000	主观	投标人认为需要提供的其他资料
价格分	合计	满足招标文件要求且报价最低的为评审基准价，价格得分=（评审基准价/报价）×标准分值	30.0000	客观	报价一览表

采购包2:

评审因素		评审标准			
分值构成		详细评审70.00分 报价得分30.00分			
评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	评标分值	客观/主观	关联投标文件格式文本
详细评审	技术要求	评审组根据投标人对参数响应情况进行评审：完全满足“技术参数与性能指标”中所有参数（共计4条不带▲和★的普通参数，3条带▲的重要参数）的得30分，每有一条普通参数不满足的扣3分，每有一条重要参数不满足的扣6分；直至本项扣完为止。按最低等级序号计算参数条数。	30.0000	客观	技术要求应答表 投标人认为需要提供的其他资料
	履约能力	投标人每有一份类似业绩的得4分，本项最高得8分。提供类似业绩合同或中标（成交）通知书的证明材料复印件并加盖投标人公章，不提供的不得分。	8.0000	客观	投标人认为需要提供的其他资料



	项目实施方案	在满足服务要求及商务要求的基础上，投标人根据项目情况拟定项目实施方案，包含：①物流配送方案、②产品质量保证范围及措施、③售后服务方案、④应急处置措施。涵盖以上4项内容且不存在缺陷得32分，在此基础上，每缺少一项内容扣8分，每有一处内容存在缺陷扣4分，扣完为止。（“内容存在缺陷”是指：①本项目提供的方案中引用法律法规、规范、标准或其他规范性文件存在失效或错误；②非专门针对本项目或内容与本项目需求无关；③复制或套用其他项目内容；④照搬采购需求且未作出进一步描述；以上任意一种情形。）	32.0000	主观	投标人认为需要提供的其他资料
价格分	合计	满足招标文件要求且报价最低的为评审基准价，价格得分=（评审基准价/报价）×标准分值	30.0000	客观	报价一览表

采购包3:

评审因素		评审标准			
分值构成		详细评审70.00分 报价得分30.00分			
评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	评标分值	客观/主观	关联投标文件格式文本
详细评审	技术要求	评审组根据投标人对参数响应情况进行评审：完全满足“技术参数与性能指标”中所有参数（共计94条不带▲和★的普通参数，84条带▲的重要参数）的得51.4分，每有一条普通参数不满足的扣0.1分，每有一条重要参数不满足的扣0.5分；直至本项扣完为止。按最低等级序号计算参数条数。	51.4000	客观	技术要求应答表 投标人认为需要提供的其他资料
	履约能力	投标人每有一份类似业绩的得1.3分，本项最高得2.6分。提供类似业绩合同或中标（成交）通知书的证明材料复印件并加盖投标人公章，不提供的不得分。	2.6000	客观	投标人认为需要提供的其他资料

	项目实施方案	在满足服务要求及商务要求的基础上，投标人根据项目情况拟定项目实施方案，包含：①物流配送方案、②产品质量保证范围及措施、③售后服务方案、④应急处置措施。涵盖以上4项内容且不存在缺陷得16分，在此基础上，每缺少一项内容扣4分，每有一处内容存在缺陷扣2分，扣完为止。（“内容存在缺陷”是指：①本项目提供的方案中引用法律法规、规范、标准或其他规范性文件存在失效或错误；②非专门针对本项目或内容与本项目需求无关；③复制或套用其他项目内容；④照搬采购需求且未作出进一步描述；以上任意一种情形。）	16.0000	主观	投标人认为需要提供的其他资料
价格分	合计	满足招标文件要求且报价最低的为评审基准价，价格得分=（评审基准价/报价）×标准分值	30.0000	客观	报价一览表

采购包4:

评审因素		评审标准			
分值构成		详细评审70.00分 报价得分30.00分			
评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	评标分值	客观/主观	关联投标文件格式文本
详细评审	技术要求	评审组根据投标人对参数响应情况进行评审：完全满足“技术参数与性能指标”中所有参数（共计3条不带▲和★的普通参数）的得30分，每有一条普通参数不满足的扣10分；直至本项扣完为止。按最低等级序号计算参数条数。	30.0000	客观	技术要求应答表 投标人认为需要提供的其他资料
	履约能力	投标人每有一份类似业绩的得4分，本项最高得8分。提供类似业绩合同或中标（成交）通知书的证明材料复印件并加盖投标人公章，不提供的不得分。	8.0000	客观	投标人认为需要提供的其他资料

	项目实施方案	在满足服务要求及商务要求的基础上，投标人根据项目情况拟定项目实施方案，包含：①物流配送方案、②产品质量保证范围及措施、③售后服务方案、④应急处置措施。涵盖以上4项内容且不存在缺陷得32分，在此基础上，每缺少一项内容扣8分，每有一处内容存在缺陷扣4分，扣完为止。（“内容存在缺陷”是指：①本项目提供的方案中引用法律法规、规范、标准或其他规范性文件存在失效或错误；②非专门针对本项目或内容与本项目需求无关；③复制或套用其他项目内容；④照搬采购需求且未作出进一步描述；以上任意一种情形。）	32.0000	主观	投标人认为需要提供的其他资料
价格分	合计	满足招标文件要求且报价最低的为评审基准价，价格得分=（评审基准价/报价）×标准分值	30.0000	客观	报价一览表

采购包5:

评审因素		评审标准			
分值构成		详细评审70.00分 报价得分30.00分			
评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	评标分值	客观/主观	关联投标文件格式文本
详细评审	技术要求	评审组根据投标人对参数响应情况进行评审：完全满足“技术参数与性能指标”中所有参数（共计51条不带▲和★的普通参数）的得51分，每有一条普通参数不满足的扣1分；直至本项扣完为止。按最低等级序号计算参数条数。	51.0000	客观	技术要求应答表 投标人认为需要提供的其他资料
	履约能力	投标人每有一份类似业绩的得3.5分，本项最高得7分。提供类似业绩合同或中标（成交）通知书的证明材料复印件并加盖投标人公章，不提供的不得分。	7.0000	客观	投标人认为需要提供的其他资料

	项目实施方案	在满足服务要求及商务要求的基础上，投标人根据项目情况拟定项目实施方案，包含：①物流配送方案、②产品质量保证范围及措施、③售后服务方案、④应急处置措施。涵盖以上4项内容且不存在缺陷得12分，在此基础上，每缺少一项内容扣3分，每有一处内容存在缺陷扣1.5分，扣完为止。（“内容存在缺陷”是指：①本项目提供的方案中引用法律法规、规范、标准或其他规范性文件存在失效或错误；②非专门针对本项目或内容与本项目需求无关；③复制或套用其他项目内容；④照搬采购需求且未作出进一步描述；以上任意一种情形。）	12.0000	主观	投标人认为需要提供的其他资料
价格分	合计	满足招标文件要求且报价最低的为评审基准价，价格得分=（评审基准价/报价）×标准分值	30.0000	客观	报价一览表

采购包6:

评审因素		评审标准			
分值构成		详细评审70.00分 报价得分30.00分			
评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	评标分值	客观/主观	关联投标文件格式文本
	技术要求	评审组根据投标人对参数响应情况进行评审：完全满足“技术参数与性能指标”中所有参数（共计17条不带▲和★的普通参数）的得51分，每有一条普通参数不满足的扣3分；直至本项扣完为止。按最低等级序号计算参数条数。	51.0000	客观	技术要求应答表 投标人认为需要提供的其他资料
	履约能力	投标人每有一份类似业绩的得3.5分，本项最高得7分。提供类似业绩合同或中标（成交）通知书的证明材料复印件并加盖投标人公章，不提供的不得分。	7.0000	客观	投标人认为需要提供的其他资料

详细评审	项目实施方案	在满足服务要求及商务要求的基础上，投标人根据项目情况拟定项目实施方案，包含：①物流配送方案、②产品质量保证范围及措施、③售后服务方案、④应急处置措施。涵盖以上4项内容且不存在缺陷得12分，在此基础上，每缺少一项内容扣3分，每有一处内容存在缺陷扣1.5分，扣完为止。（“内容存在缺陷”是指：①本项目提供的方案中引用法律法规、规范、标准或其他规范性文件存在失效或错误；②非专门针对本项目或内容与本项目需求无关；③复制或套用其他项目内容；④照搬采购需求且未作出进一步描述；以上任意一种情形。）	12.0000	主观	投标人认为需要提供的其他资料
价格分	合计	满足招标文件要求且报价最低的为评审基准价，价格得分＝（评审基准价/报价）×标准分值	30.0000	客观	报价一览表

采购包7：

评审因素		评审标准			
分值构成		详细评审70.00分 报价得分30.00分			
评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	评标分值	客观/主观	关联投标文件格式文本
	技术要求	评审组根据投标人对参数响应情况进行评审：完全满足“技术参数与性能指标”中所有参数（共计2条不带▲和★的普通参数，10条带▲的重要参数）的得54分，每有一条普通参数不满足的扣2分，每有一条重要参数不满足的扣5分；直至本项扣完为止。按最低等级序号计算参数条数。	54.0000	客观	技术要求应答表 投标人认为需要提供的其他资料
	履约能力	投标人每有一份类似业绩的得2分，本项最高得4分。提供类似业绩合同或中标（成交）通知书的证明材料复印件并加盖投标人公章，不提供的不得分。	4.0000	客观	投标人认为需要提供的其他资料

详细评审	项目实施方案	在满足服务要求及商务要求的基础上，投标人根据项目情况拟定项目实施方案，包含：①物流配送方案、②产品质量保证范围及措施、③售后服务方案、④应急处置措施。涵盖以上4项内容且不存在缺陷得12分，在此基础上，每缺少一项内容扣3分，每有一处内容存在缺陷扣1.5分，扣完为止。（“内容存在缺陷”是指：①本项目提供的方案中引用法律法规、规范、标准或其他规范性文件存在失效或错误；②非专门针对本项目或内容与本项目需求无关；③复制或套用其他项目内容；④照搬采购需求且未作出进一步描述；以上任意一种情形。）	12.0000	主观	投标人认为需要提供的其他资料
价格分	合计	满足招标文件要求且报价最低的为评审基准价，价格得分=（评审基准价/报价）×标准分值	30.0000	客观	报价一览表

采购包8:

评审因素		评审标准			
分值构成		详细评审70.00分 报价得分30.00分			
评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	评标分值	客观/主观	关联投标文件格式文本
	技术要求	评审组根据投标人对参数响应情况进行评审：完全满足“技术参数与性能指标”中所有参数（共计7条不带▲和★的普通参数）的得49分，每有一条普通参数不满足的扣7分；直至本项扣完为止。按最低等级序号计算参数条数。	49.0000	客观	技术要求应答表 投标人认为需要提供的其他资料
	履约能力	投标人每有一份类似业绩的得3分，本项最高得9分。提供类似业绩合同或中标（成交）通知书的证明材料复印件并加盖投标人公章，不提供的不得分。	9.0000	客观	投标人认为需要提供的其他资料

详细评审	项目实施方案	在满足服务要求及商务要求的基础上，投标人根据项目情况拟定项目实施方案，包含：①物流配送方案、②产品质量保证范围及措施、③售后服务方案、④应急处置措施。涵盖以上4项内容且不存在缺陷得12分，在此基础上，每缺少一项内容扣3分，每有一处内容存在缺陷扣1.5分，扣完为止。（“内容存在缺陷”是指：①本项目提供的方案中引用法律法规、规范、标准或其他规范性文件存在失效或错误；②非专门针对本项目或内容与本项目需求无关；③复制或套用其他项目内容；④照搬采购需求且未作出进一步描述；以上任意一种情形。）	12.0000	主观	投标人认为需要提供的其他资料
价格分	合计	满足招标文件要求且报价最低的为评审基准价，价格得分=（评审基准价/报价）×标准分值	30.0000	客观	报价一览表

价格扣除

采购包1：

序号	评审内容	适用情形	扣除比例 %（以“ <b>C1</b> ”表示）	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
----	------	------	-----------------------------	---------	------------

1	落实支持中小企业发展政策	符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的小微企业报价给予扣除，用扣除后的价格参加评审。	10.00%	<p>价格扣除计算公式：            评标价=投标报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。注：价格扣除比例满足《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）及《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）要求。（由于每个采购包中包含多个产品，为了便于投标人响应各产品的制造商信息，请投标人根据实际响应采购包的各产品制造商的真实情况，在《中小企业声明函（投标人按此格式响应）》附件中对每个产品进行响应）</p>	报价一览表,中小企业声明函（投标人按此格式响应）,中小企业声明函,残疾人福利性单位声明函,监狱企业的证明文件
---	--------------	---	--------	--	--

采购包2:

序号	评审内容	适用情形	扣除比例%（以“C1”表示）	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
----	------	------	----------------	---------	------------



1	落实支持中小企业发展政策	符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的小微企业报价给予扣除，用扣除后的价格参加评审。	10.00%	<p>价格扣除计算公式：            评标价=投标报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。注：价格扣除比例满足《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）及《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）要求。（由于每个采购包中包含多个产品，为了便于投标人响应各产品的制造商信息，请投标人根据实际响应采购包的各产品制造商的真实情况，在《中小企业声明函（投标人按此格式响应）》附件中对每个产品进行响应）</p>	报价一览表,中小企业声明函（投标人按此格式响应）,中小企业声明函,残疾人福利性单位声明函,监狱企业的证明文件
---	--------------	---	--------	--	--

采购包3:

序号	评审内容	适用情形	扣除比例%（以“C1”表示）	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
----	------	------	----------------	---------	------------

1	落实支持中小企业发展政策	符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的小微企业报价给予扣除，用扣除后的价格参加评审。	10.00%	<p>价格扣除计算公式：            评标价=投标报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。注：价格扣除比例满足《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）及《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）要求。（由于每个采购包中包含多个产品，为了便于投标人响应各产品的制造商信息，请投标人根据实际响应采购包的各产品制造商的真实情况，在《中小企业声明函（投标人按此格式响应）》附件中对每个产品进行响应）</p>	报价一览表,中小企业声明函（投标人按此格式响应）,中小企业声明函,残疾人福利性单位声明函,监狱企业的证明文件
---	--------------	---	--------	--	--

采购包4:

序号	评审内容	适用情形	扣除比例%（以“C1”表示）	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
----	------	------	----------------	---------	------------

1	落实支持中小企业发展政策	符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的小微企业报价给予扣除，用扣除后的价格参加评审。	10.00%	<p>价格扣除计算公式：            评标价=投标报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。注：价格扣除比例满足《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）及《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）要求。（由于每个采购包中包含多个产品，为了便于投标人响应各产品的制造商信息，请投标人根据实际响应采购包的各产品制造商的真实情况，在《中小企业声明函（投标人按此格式响应）》附件中对每个产品进行响应）</p>	报价一览表,中小企业声明函（投标人按此格式响应）,中小企业声明函,残疾人福利性单位声明函,监狱企业的证明文件
---	--------------	---	--------	--	--

采购包5:

序号	评审内容	适用情形	扣除比例%（以“C1”表示）	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
----	------	------	----------------	---------	------------

1	落实支持中小企业发展政策	符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的小微企业报价给予扣除，用扣除后的价格参加评审。	10.00%	<p>价格扣除计算公式：            评标价=投标报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。注：价格扣除比例满足《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）及《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）要求。（由于每个采购包中包含多个产品，为了便于投标人响应各产品的制造商信息，请投标人根据实际响应采购包的各产品制造商的真实情况，在《中小企业声明函（投标人按此格式响应）》附件中对每个产品进行响应）</p>	报价一览表,中小企业声明函（投标人按此格式响应）,中小企业声明函,残疾人福利性单位声明函,监狱企业的证明文件
---	--------------	---	--------	--	--

采购包6:

序号	评审内容	适用情形	扣除比例%（以“C1”表示）	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
----	------	------	----------------	---------	------------

1	落实支持中小企业发展政策	符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的小微企业报价给予扣除，用扣除后的价格参加评审。	10.00%	<p>价格扣除计算公式：            评标价=投标报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。注：价格扣除比例满足《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）及《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）要求。（由于每个采购包中包含多个产品，为了便于投标人响应各产品的制造商信息，请投标人根据实际响应采购包的各产品制造商的真实情况，在《中小企业声明函（投标人按此格式响应）》附件中对每个产品进行响应）</p>	报价一览表,中小企业声明函（投标人按此格式响应）,中小企业声明函,残疾人福利性单位声明函,监狱企业的证明文件
---	--------------	---	--------	--	--

采购包7:

序号	评审内容	适用情形	扣除比例%（以“C1”表示）	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
----	------	------	----------------	---------	------------

1	落实支持中小企业发展政策	符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的小微企业报价给予扣除，用扣除后的价格参加评审。	10.00%	<p>价格扣除计算公式：            评标价=投标报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。注：价格扣除比例满足《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）及《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）要求。（由于每个采购包中包含多个产品，为了便于投标人响应各产品的制造商信息，请投标人根据实际响应采购包的各产品制造商的真实情况，在《中小企业声明函（投标人按此格式响应）》附件中对每个产品进行响应）</p>	报价一览表,中小企业声明函（投标人按此格式响应）,中小企业声明函,残疾人福利性单位声明函,监狱企业的证明文件
---	--------------	---	--------	--	--

采购包8:

序号	评审内容	适用情形	扣除比例%（以“C1”表示）	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
----	------	------	----------------	---------	------------

1	落实支持中小企业发展政策	符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的小微企业报价给予扣除，用扣除后的价格参加评审。	10.00%	<p>价格扣除计算公式：            评标价=投标报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。注：价格扣除比例满足《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）及《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）要求。（由于每个采购包中包含多个产品，为了便于投标人响应各产品的制造商信息，请投标人根据实际响应采购包的各产品制造商的真实情况，在《中小企业声明函（投标人按此格式响应）》附件中对每个产品进行响应）</p>	报价一览表,中小企业声明函（投标人按此格式响应）,中小企业声明函,残疾人福利性单位声明函,监狱企业的证明文件
---	--------------	---	--------	--	--

#### 优先采购产品评审细则

##### 采购包1:

序号	评审内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	优先采购环境标志产品	<p>投标报价相同的，按投标人提供的经评审认定有效的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列；投标报价且提供的经评审认定有效的优先采购产品认证证书数量相同的并列。</p>	投标人认为需要提供的其他资料

##### 采购包2:

序号	评审内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
无			

采购包3:

序号	评审内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
无			

采购包4:

序号	评审内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
无			

采购包5:

序号	评审内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	优先采购环境标志产品	投标报价相同的，按投标人提供的经评审认定有效的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列；投标报价且提供的经评审认定有效的优先采购产品认证证书数量相同的并列。	投标人认为需要提供的其他资料

采购包6:

序号	评审内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
无			

采购包7:

序号	评审内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
无			

采购包8:

序号	评审内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
无			

5.5.废标

本次政府采购活动中，出现下列情形之一的，予以废标：

- 一、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3家的（如本项目采购包涉及核心产品，经符合性审查，提供核心产品品牌不足3个的，视为有效投标人不足3家）；
  - 二、出现影响采购公正的违法、违规行为的；
  - 三、投标人的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；
  - 四、因重大变故，采购任务取消的；
- 废标后，代理机构将在四川政府采购网上公告。

5.6.定标

采购人在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人。

- 一、代理机构应当在评标结束后2个工作日内将评标报告送采购人。
- 二、采购人应当自收到评标报告之日起5个工作日内，在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人，未按评标报告推荐的中标候选人顺序确定中标人，又不能说明合法理由的，视同按评标报告推荐的顺序确定排名第一的中标候选人为中



标人。

三、采购人或者代理机构应当自中标人确定之日起 2 个工作日内，在四川政府采购网公告中标结果，招标文件应当随中标结果同时公告。

## 5.7.评标委员会义务

评标委员会在政府采购活动中应当履行下列义务：

一、遵守评审工作纪律；

二、按照客观、公正、审慎的原则，根据招标文件规定的评审程序、评审方法和评审标准进行独立评审；

三、不得泄露评审文件、评审情况和在评审过程中获悉的商业秘密；

四、及时向监督管理部门报告评审过程中的违法违规情况，包括采购人、代理机构向评审专家作出倾向性、误导性的解释或者说明情况，投标人行贿、提供虚假材料或者串通情况，其他非法干预评审情况等；

五、发现招标文件内容违反国家有关强制性规定或者存在歧义、重大缺陷导致评审工作无法进行时，停止评审并通过交易系统向代理机构书面说明情况，说明停止评审的情形和具体理由；

六、配合答复处理供应商的询问、质疑和投诉等事项；

七、法律、法规和规章规定的其他义务。

## 5.8.评标委员会成员工作纪律

评标委员会成员在政府采购活动中应当遵守以下工作纪律：

一、严格遵守政府采购法律制度关于评标委员会成员回避的规定。

二、评审前，应当将通讯工具或者相关电子设备交由代理机构统一保管。

三、评审过程中，不得与外界联系，因发生不可预见情况，确实需要与外界联系的，应当在监督人员监督之下办理。

四、评审过程中，不得干预或者影响正常评审工作，不得发表倾向性、引导性意见，不得修改或细化招标文件确定的评审程序、评审方法、评审因素和评审标准，不得接受投标人主动提出的澄清和解释，不得征询采购人代表的意见，不得协商评分，不得违反规定的评审格式评分和撰写评审意见，不得拒绝对自己的评审意见签字确认。

五、在评审过程中和评审结束后，不得记录、复制或带走任何评审资料，除因配合答复处理供应商的询问、质疑和投诉等事项外，不得向外界透露评审内容。

六、服从评审现场代理机构的现场秩序管理，接受评审现场监督人员的合法监督。

七、遵守有关廉洁自律规定，不得私下接触投标人，不得收受投标人及有关业务单位和个人的财物或好处，不得接受采购人、代理机构的请托。

## 第六章 投标文件格式

### 采购包1:

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：投标文件封面

详见附件：投标（响应）函

详见附件：中小企业声明函

详见附件：残疾人福利性单位声明函

详见附件：监狱企业的证明文件

详见附件：报价一览表

详见附件：具有独立承担民事责任能力的证明材料

详见附件：具有健全的财务会计制度的证明材料

详见附件：投标人应提供的特殊资格条件证明材料

详见附件：技术要求应答表

详见附件：商务及其他要求应答表

详见附件：投标人认为需要提供的其他资料

详见附件：中小企业声明函（投标人按此格式响应）

详见附件：关于招标文件“第二章实质性要求”的承诺函（实质性要求）

详见附件：报价明细表

### 采购包2:

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：投标文件封面

详见附件：投标（响应）函

详见附件：中小企业声明函

详见附件：残疾人福利性单位声明函

详见附件：监狱企业的证明文件

详见附件：报价一览表

详见附件：具有独立承担民事责任能力的证明材料

详见附件：具有健全的财务会计制度的证明材料

详见附件：投标人应提供的特殊资格条件证明材料

详见附件：技术要求应答表

详见附件：商务及其他要求应答表

详见附件：投标人认为需要提供的其他资料

详见附件：中小企业声明函（投标人按此格式响应）

详见附件：关于招标文件“第二章实质性要求”的承诺函（实质性要求）

详见附件：报价明细表

### 采购包3:

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：投标文件封面

详见附件：投标（响应）函

详见附件：中小企业声明函

详见附件：残疾人福利性单位声明函

详见附件：监狱企业的证明文件

详见附件：报价一览表

详见附件：具有独立承担民事责任能力的证明材料

详见附件：具有健全的财务会计制度的证明材料

详见附件：投标人应提供的特殊资格条件证明材料

详见附件：技术要求应答表

详见附件：商务及其他要求应答表

详见附件：投标人认为需要提供的其他资料

详见附件：中小企业声明函（投标人按此格式响应）

详见附件：关于招标文件“第二章实质性要求”的承诺函（实质性要求）

详见附件：报价明细表

#### 采购包4：

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：投标文件封面

详见附件：投标（响应）函

详见附件：中小企业声明函

详见附件：残疾人福利性单位声明函

详见附件：监狱企业的证明文件

详见附件：报价一览表

详见附件：具有独立承担民事责任能力的证明材料

详见附件：具有健全的财务会计制度的证明材料

详见附件：投标人应提供的特殊资格条件证明材料

详见附件：技术要求应答表

详见附件：商务及其他要求应答表

详见附件：投标人认为需要提供的其他资料

详见附件：中小企业声明函（投标人按此格式响应）

详见附件：关于招标文件“第二章实质性要求”的承诺函（实质性要求）

详见附件：报价明细表

#### 采购包5：

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：投标文件封面

详见附件：投标（响应）函

详见附件：中小企业声明函

详见附件：残疾人福利性单位声明函

详见附件：监狱企业的证明文件

详见附件：报价一览表

详见附件：具有独立承担民事责任能力的证明材料

详见附件：具有健全的财务会计制度的证明材料

详见附件：投标人应提供的特殊资格条件证明材料

详见附件：技术要求应答表

详见附件：商务及其他要求应答表

详见附件：投标人认为需要提供的其他资料

详见附件：中小企业声明函（投标人按此格式响应）

详见附件：关于招标文件“第二章实质性要求”的承诺函（实质性要求）

详见附件：报价明细表

**采购包6：**

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：投标文件封面

详见附件：投标（响应）函

详见附件：中小企业声明函

详见附件：残疾人福利性单位声明函

详见附件：监狱企业的证明文件

详见附件：报价一览表

详见附件：具有独立承担民事责任能力的证明材料

详见附件：具有健全的财务会计制度的证明材料

详见附件：投标人应提供的特殊资格条件证明材料

详见附件：技术要求应答表

详见附件：商务及其他要求应答表

详见附件：投标人认为需要提供的其他资料

详见附件：中小企业声明函（投标人按此格式响应）

详见附件：关于招标文件“第二章实质性要求”的承诺函（实质性要求）

详见附件：报价明细表

**采购包7：**

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：投标文件封面

详见附件：投标（响应）函

详见附件：中小企业声明函

详见附件：残疾人福利性单位声明函

详见附件：监狱企业的证明文件

详见附件：报价一览表

详见附件：具有独立承担民事责任能力的证明材料

详见附件：具有健全的财务会计制度的证明材料

详见附件：投标人应提供的特殊资格条件证明材料

详见附件：技术要求应答表

详见附件：商务及其他要求应答表

详见附件：投标人认为需要提供的其他资料

详见附件：中小企业声明函（投标人按此格式响应）

详见附件：关于招标文件“第二章实质性要求”的承诺函（实质性要求）

详见附件：报价明细表

采购包8:

分册名称: 投标响应文件分册

详见附件: 投标文件封面

详见附件: 投标(响应)函

详见附件: 中小企业声明函

详见附件: 残疾人福利性单位声明函

详见附件: 监狱企业的证明文件

详见附件: 报价一览表

详见附件: 具有独立承担民事责任能力的证明材料

详见附件: 具有健全的财务会计制度的证明材料

详见附件: 投标人应提供的特殊资格条件证明材料

详见附件: 技术要求应答表

详见附件: 商务及其他要求应答表

详见附件: 投标人认为需要提供的其他资料

详见附件: 中小企业声明函(投标人按此格式响应)

详见附件: 关于招标文件“第二章实质性要求”的承诺函(实质性要求)

详见附件: 报价明细表

## 第七章 拟签订合同文本

详见附件：合同文本.docx