

南通海关综合技术中心 2025 年第一季度试剂耗
材采购项目

公开招标文件

采购人：南通海关综合技术中心

采购代理机构：南通通城建设工程项目管理有限公司

日期：二〇二五年一月六日

目 录

第一部分 招标公告

第二部分 投标供应商须知

第三部分 项目需求

第四部分 开标和评标

第五部分 合同签订与验收付款

第六部分 质疑提出和处理

第七部分 投标文件组成

第一部分 招标公告

项目概况

南通海关综合技术中心 2025 年第一季度试剂耗材采购项目招标项目的潜在供应商应在南通市工农南路 156 号鑫乾国际广场 A 座 22 楼 2202 获取招标文件，并于 2025 年 2 月 5 日 14 点 30 分（北京时间）前递交投标文件。

一、项目基本情况

项目编号：NTHG-TC20250106

项目名称：南通海关综合技术中心 2025 年第一季度试剂耗材采购项目

项目类型：货物

所属行业：工业

预算金额：人民币 87.90898 万元。

最高限价：最高限价 87.90898 万元；报价超过最高限价的均作无效投标处理。

采购需求：详见招标文件第三部分-项目需求。

合同履行期限：2025 年第一季度

本项目不接受联合体投标。

二、申请人的资格要求：

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

2. 本项目的特定资格要求：

1) 投标供应商符合下列条件之一：

①具备有效期内的《医疗器械生产许可证》，

②同时具备在有效期内的《医疗器械经营企业许可证》和《二类医疗器械备案表》；

2) 本项目不允许联合体投标，中标后不允许转包；

3) 符合法律法规规定的其他条件；

4) 未被“中国政府采购网”（www.ccgp.gov.cn）列入政府采购严重违法失信行为记录名单，未被“信用中国”（www.creditchina.gov.cn）列入严重失信主体名单，未被“国家企业信用信息公示系统”（www.gsxt.gov.cn）列入严重违法失信名单（处罚期内）；

5) 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。

6) 在海关以往招标项目中，有过放弃中标资格行为的投标供应商、投标供应商法定代表人或单位负责人、授权代表人不得参与本项目投标。在本项目所在地域内，投标供应商所投产品/服务被列入《南通海关采购禁入名录》，投标供应商法定代表人或单位负责人、授权代表人被列入《南通海关采购禁入人员名单》不得参与本项目投标。

三、获取招标文件

时间：2025 年 1 月 7 日至 2025 年 1 月 17 日，每天上午 9:00 至 11:30，下午 13:30 至 17:00。（北京时间，法定节假日除外）

地点：南通市工农南路 156 号鑫乾国际广场 A 座 22 楼 2202

方式：邮寄或现场领取。请有意参加本项目投标供应商将“招标文件领取登记表”（见附件）扫描件发至邮箱（156140747@qq.com），邮件主题“项目名称+投标供应商名称”，邮件附件为“招标文件领取登记表”和“营业执照”，同时请与采购代理机构工作人员联系（联系人：杭丽娟，联系电话：18906296260）并领取招标文件。招标文件领取截止时间为 2025 年 1 月 17 日 17 时，逾期或未领取招标文件的供应商的投标文件将不予接受。

售价：300.00 元（售后不退），未获取招标文件的供应商的响应文件将被拒绝。

四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

2025 年 2 月 5 日 14 点 30 分（北京时间），逾时拒绝接收投标文件。

地点：南通市工农南路 156 号鑫乾国际广场 A 座 22 楼 2202，如有变动另行通知。

五、公告期限

自本公告发布之日起 5 个工作日。

六、其他补充事宜

1. 投标保证金：免收

2. 项目开标活动模式：现场投标模式

3. 项目演示、样品、答辩等：无。

4. 对项目需求部分（供应商资格要求、项目需求、评分标准）的询问、质疑请向采购人提出，由采购人负责答复；对项目招标文件其它部分的询问请向采购人或项目联系人提出。

5. 供应商应依照规定提交各类声明函、承诺函，不再同时提供原件备查或提供有

关部门出具的相关证明文件。但中标或成交供应商，应做好提交声明函、承诺函相应原件的核查准备；核查后发现虚假或违背承诺的，依照相关法律法规规定处理。

七、对本次招标提出询问，请按以下方式联系。

1. 采购人信息

名 称：南通海关综合技术中心

地 址：南通市青年西路 208 号

联系方式：邱女士 0513-68283829

2. 采购代理机构信息

名 称：南通通城建设工程项目管理有限公司

地 址：南通市工农南路 156 号鑫乾国际广场 A 座 22 楼

联系方式：杭丽娟 18906296260

3. 项目联系方式

项目联系人：杭丽娟

电 话：18906296260

第二部分 投标供应商须知

一、总则

1、招标方式

1.1 本次招标采取公开招标方式，本招标文件仅适用于招标公告中所述项目。

2、合格的投标供应商

2.1 满足招标公告中供应商的资格要求的规定。

2.2 满足本文件实质性要求和条件的规定。

3、适用法律

3.1 本次招标及由此产生的合同受中华人民共和国有关的法律法规制约和保护。

4、投标费用

4.1 供应商承担参与投标可能发生的全部费用，采购人在任何情况下均无义务和责任承担这些费用。

4.2 采购人不收取任何费用。

4.3 招标代理费：本项目代理服务费 4000 元，由中标人承担，在领取《中标（成交）通知书》时一次性付清。

5、招标文件的约束力

5.1 投标供应商一旦参加本项目采购活动，即被认为接受了本招标文件的规定和约束。

二、招标文件的澄清、修改、答疑

1、采购人有权对发出的招标文件进行必要的澄清或修改。

2、采购人可视情取消、延长相关时间。

3、采购人对招标文件的澄清、修改将构成招标文件的一部分，对供应商具有约束力。

4、供应商由于对招标文件的任何推论和误解以及采购人对有关问题的口头解释所造成的后果，均由供应商自负。

5、采购人视情组织答疑会。

三、投标文件的编写、递交

（一）投标文件的编写

1、投标文件的语言及度量衡单位

1.1 供应商提交的投标文件以及供应商与采购人就有关投标的所有来往通知、函件和文件均应使用简体中文。

1.2 除技术性能另有规定外，投标文件所使用的度量衡单位，均须采用国家法定计量单位。

2、供应商按“第七部分 投标文件组成”要求编写投标文件。

3、投标有效期

投标有效期为采购人规定的开标之日后六十（60）天。投标有效期比规定短的将被视为非响应性投标而予以拒绝。

4、投标有效期的延长

在特殊情况下，采购人于原投标有效期满之前，可向供应商提出延长投标有效期的要求。这种要求与答复均采用书面形式。供应商可以拒绝采购人的这一要求而放弃投标，同意延长投标有效期的供应商既不能要求也不允许修改其投标文件。受投标有效期约束的所有权利与义务均延长至新的有效期。

（二）投标文件的递交

1、纸质投标文件三部分内容（资格审查文件、商务技术文件、报价文件）须分别单独密封，并牢固装订成册，不得相互混淆，文件自编目录并连续标注页码，不得将内容拆开。报价文件不得出现于其他投标文件中。

2、投标文件每一部分内容均须提供“一正、四副”纸质投标文件，并将正本、副本及图纸类等（如需提供图纸等其它资料的话）合并密封，统一装在一个密封袋或密封箱内（如有 A3 大小的图纸类，可单独密封）。

3、纸质投标文件须采用 A4 纸（图纸等除外），正本须打印并由法定代表人或被授权人签字并加盖单位印章。副本可复印，但须加盖单位印章。文件内容中不得行间插字、涂改、增删，如修补错漏处，须由投标文件签署人签字并加盖公章。

4、投标文件密封后应标明投标文件项目名称、加盖单位骑缝章或骑缝签字。

5、递交时间：供应商须在规定的投标文件接收截止时间前送达指定地点。供应商送达投标文件，即视为已响应参加采购活动。

友情提醒：代理机构将拒绝接收未按照招标文件要求密封的投标文件，拒绝接收在投标文件接收截止时间后递交的投标文件。如果供应商无故不到现场递交纸质投标文件或者故意迟到，影响开评标活动正常进行的，将被列作一般失信行为。

四、投标报价

一个标的（段）只允许一个报价，不接受任何有选择性的报价。

本项目采用固定单价报价，报价包括但不限于以下费用：货物成本、包装费、运输费、装卸、拆除及至用户指定地点的安装、调试和技术培训费、保险、利润、税金、政策性文件规定、可能存在的风险及乙方为履行合同应发生的其它费用等各项费用，即采购物交付使用前的所有费用以及免保期内的服务费用等包含响应招标文件采购要求的所有各项应有费用。

除非因特殊原因并经买卖双方协商同意，成交的供应商（以下称中标人）不得再要求追加任何费用。同时，除非合同条款中另有规定，否则，中标人的中标价在合同实施期间不因市场变化因素而变动。

五、履约保证金

1、履约保证金是否收取：是

2、履约保证金的数额：本项目中标后的履约保证金为合同价的 10 %

3、缴纳履约保证金时间：中标人的履约保证金须在招标代理通知发成交通知书之日起 5 个工作日内汇入采购人账户。超期或未有协商，则视为自动放弃中标资格。

4、缴纳履约保证金形式：转账。

5、退还履约保证金条件、时间：中标人在按要求保质保量的完成该项目并通过考核后，采购人凭中标人提交的申请，一次性无息退还该项目的履约保证金。

6、退还履约保证金方式：原路退还。

7、不予退还履约保证金的情形：由于中标人原因，在签订合同后出现不按合同履行的情况，采购人有权将履约保证金作为违约金，全额不予退还，同时采购人亦有权终止合同，中标人还须承担相应的法律赔偿责任。

第三部分 项目需求

投标人在制作投标文件时仔细研究项目需求说明。项目需求包括技术要求和商务要求:技术要求是指对采购标的的功能和质量要求,包括性能、材料、结构、外观、安全,或者服务内容和标准等;商务要求是指取得采购标的的时间、地点、财务和服务要求,包括交付(实施)的时间(期限)和地点(范围),付款条件(进度和方法),包装和运输,售后服务,保险等。

投标人不能简单照搬照抄招标文件项目需求说明中的技术、商务要求,必须作实事求是的响应。如投标人提供的货物和服务同采购人提出的项目需求说明中的技术、商务要求不同的,必须在《正负偏离表》上明示。

一、项目说明

(一) 项目名称: 南通海关综合技术中心 2025 年第一季度试剂耗材采购项目

(二) 最高限价: 最高限价 87.90898 万元; 报价超过最高限价的均作无效投标处理。

(三) 采购内容: 2025 年第一季度体检检测试剂耗材

(四) 货物交货地点和交货期、售后服务、质保期

1. 交货日期: 各批次的货物在接到招标人正式订单后五个工作日内(具体以投标人的承诺为准)将货物运至招标人指定的地点(特殊情况下根据招标人的要求到货)。

2. 售后服务: 如招标人提出换货要求, 中标人必须在五个工作日内(具体以投标人的承诺为准)将所换货物运至招标人指定的地点。

3、质保期: 质保期(自甲方验收合格起算)不少于 6 个月(具体以乙方在投标文件中承诺的为准)。每批次的供货质保期(自甲方验收合格起算)不少于 6 个月(具体以乙方在投标文件中承诺的为准)后因乙方所供货不符合国家现行规定出现的问题, 乙方仍需无条件负责处理并承担全部费用。

二、试剂耗材采购项目一览表:

序号	名称	规格	单位	数量
1	乙型肝炎病毒表面抗原、表面抗体、e 抗原、e 抗体、核心抗体检测试剂盒(胶体金法)	25 人份	盒	40
2	丙型肝炎病毒抗体(HCV)检测试剂(胶	25 人份	盒	20

	体金法)			
3	人类免疫缺陷病毒抗体 (HIV1/2) 检测试剂盒(胶体金法)	25 人份	盒	20
4	梅毒螺旋体抗体 (TP) 检测试剂盒(胶体金法)	25 人份	盒	30
5	尿试纸条 (11F)	100 条/筒	筒	200
6	UQ 尿质控液	8ml*3	盒	4
7	尿液分析仪用保养液	1L/瓶	瓶	20
8	尿液分析仪用清洗液	5L/瓶	瓶	24
9	一次性尿杯	40ml 大号	只	20000
10	放免试管	15*100	支	15000
11	一次性拭子		支	200
12	一次性使用采血针 0.7	0.7	支	20000
13	一次性使用静脉血样采集容器 (EDTA, 塑料)	EDTAK2, 2ml 紫色	支	14400
14	一次性使用静脉血样采集容器 (肝素锂, 塑料)	肝素锂, 绿色 Hemogard 头盖, 纸质 标签, 6ml, 13*100	支	14400
15	一次性使用静脉血样采集容器 (促凝剂, 塑料)	促凝剂	支	7200
16	人 ABO 血型正定型和 Rh (D) 血型检测卡 (柱凝集法)	2 人份/卡*12 卡	盒	100
17	血型鉴定及不规则抗体筛查质控品	5ml*2	盒	4
18	丙氨酸氨基转移酶测定试剂盒 (紫外连续监测法或丙氨酸底物法)	200ml	盒	40
19	天门冬氨酸氨基转移酶测定试剂盒 (紫外连续监测法或天门冬氨酸底物法)	200ml	盒	20
20	碱性磷酸酶测定试剂盒 (速率法或 NPP 底物-AMP 缓冲液法)	150ml	盒	20

21	γ-谷氨酰基转移酶测定试剂盒（速率法或 GCANA 底物法）	150ml	盒	40
22	总蛋白（溴甲酚绿法）	210ml	盒	30
23	白蛋白（双缩脲法）	210ml	盒	30
24	尿素测定试剂盒（谷氨酸脱氢酶法）	150ml	盒	20
25	肌酐测定试剂盒（酶法）	160ml	盒	20
26	尿酸测定试剂盒（酶比色法或尿酸酶法）	200ml	盒	20
27	葡萄糖测定试剂盒（葡萄糖氧化酶法）	200ml	盒	40
28	总胆固醇测定试剂盒（酶试剂法或 CHOD-PAP 法）	150ml	盒	20
29	甘油三酯测定试剂盒（酶试剂法或 GPO-PAP 法）	200ml	盒	20
30	高密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒（免疫抑制直接法或直接法-过氧化氢酶清除法）	160ml	盒	10
31	低密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒（选择性抑制直接法或直接法-表面活性剂清除法）	160ml	盒	10
32	乳酸脱氢酶测定试剂盒（乳酸底物法）	200ml	盒	10
33	总胆红素测定试剂盒（2,4-二氯苯胺重氮法或钒酸盐氧化法）	150ml	盒	30
34	直接胆红素测定试剂盒（2,4-二氯苯胺重氮法或钒酸盐氧化法）	150ml	盒	30
35	载脂蛋白 A1 测定试剂盒(免疫比浊方法)	160ml	盒	10
36	载脂蛋白 B 测定试剂盒（免疫比浊方法）	160ml	盒	10
37	多项生化校准品	1×5mL	瓶	2
38	多项生化质控品	1×5mL	瓶	6
39	溶血剂 STROMATOLYSER-FB	5L	箱	6
40	溶血剂 STROMATOLYSER-4DL	5L	箱	6

41	染色液 STROMATOLYSER-4DS	42ml*3	盒	6
42	血红蛋白检测试剂 SULFOLYSER	5L	箱	6
43	血球仪清洗液 CL-50	50ml	盒	6
44	Sysmex 血液分析仪用质控品	4.5ml	支	8
45	Sysmex 血液分析仪用稀释液	20L	箱	30
46	迈瑞血细胞分析仪用探头清洗液 LJ	50ML	瓶	10
47	迈瑞血细胞分析用稀释液 LJ-BC	20L	箱	20
48	迈瑞血细胞分析用溶血剂 LB-EOI	1L*4	箱	2
49	迈瑞血细胞分析用溶血剂 LB-EOII	400ML*4	盒	2
50	迈瑞血细胞分析用溶血剂 LB-LH	500ml×4	盒	3
51	迈瑞血细胞分析用溶血剂 LB-LBA	1L*4	盒	2
52	迈瑞血液分析仪用质控品	4.5ml	支	2
53	心肌肌钙蛋白 I 检测试剂盒	80mL (试剂 1:1× 64mL+试剂 2:1× 16mL);校准品:6× 0.5mL	盒	2
54	肌酸激酶 MB 同工酶检测试剂盒	150mL (试剂 1:2× 60mL+试剂 2:1× 30mL)	盒	2
55	肌红蛋白检测试剂盒	80mL (试剂 1:2× 32mL+试剂 2:2× 8mL)	盒	2
56	心肌肌钙蛋白 I 质控品	2*0.5ml	支	1
57	肌酸激酶 MB 同工酶质控品	1*1ml	支	1
58	肌红蛋白检质控品	2*1ml	支	1
59	心肌肌钙蛋白 I 校准品	6*0.5ml	支	1
60	肌酸激酶 MB 同工酶校准品	1*1ml	支	1
61	肌红蛋白检校准品	1*1ml	支	1
62	肿瘤标志物质控品	水平 2: 2.0mL×1	盒	1

63	化学发光免疫复合质控物	水平 2: 5ml×1	盒	1
64	甲胎蛋白检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	24
65	癌胚抗原检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	24
66	糖类抗原 CA19-9 检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	10
67	糖类抗原 CA125 检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	20
68	糖类抗原 CA153 检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	10
69	三碘甲状腺原氨酸检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	24
70	甲状腺素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	24
71	游离三碘甲状腺原氨酸检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	24
72	游离甲状腺素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	20
73	促甲状腺激素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	20
74	前列腺特异性抗原检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	12
75	游离前列腺特异性抗原检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	12
76	胃泌素释放肽前体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	10
77	β 2-微球蛋白检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	10

78	催乳素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	2
79	人促卵泡生成素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	2
80	雌二醇检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	2
81	人促黄体生成素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	2
82	睾酮检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	2
83	孕酮检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	2
84	系统清洗液	10ml*12 瓶/盒	盒	4
85	全自动免疫检验系统用底物液	110ml*2 套/盒	盒	6
86	清洗液	500ml*4 瓶/盒	盒	6
87	反应杯	1000 支/包	包	22
88	i 3000 清洗缓冲液	2L×4	盒	8
89	i 3000 特殊清洗液	60mLX2	盒	8
90	i 3000 反应杯	3500 个/箱	盒	8
91	i 3000 全自动免疫检验系统用底物液	A:500ml×1 B:500ml ×1	盒	8

三、技术参数要求

（一）本技术要求提出的是最低限度的技术条件。供应商应注意在技术要求中如果出现了参考品牌或规格型号，其目的是为了更方便供应商直观和准确地把握相应材料和设备的技术标准，不具指定或唯一的意思表示，供应商应当参考所列品牌的材料和设备，提供相当于或高于所列品牌技术标准的材料和设备。

（二）品目：

品目 1.1 乙型肝炎病毒表面抗原、表面抗体、e 抗原、e 抗体、核心抗体检测试剂盒（胶体金法）

1、采用胶体金法对乙型肝炎病毒表面抗原、表面抗体、e 抗原、e 抗体、核心抗体快速检测，。

2、可以肉眼观察结果。

3、30 分钟内判读结果。

品目 1.2 丙型肝炎病毒抗体（HCV）检测试剂（胶体金法）

- 1、采用胶体金法对丙型肝炎病毒抗体（HCV）快速检测。
- 2、可以肉眼观察结果。
- 3、30 分钟内判读结果。

品目 1.3 人类免疫缺陷病毒抗体（HIV1/2）检测试剂盒(胶体金法)

- 1、采用胶体金法对人类免疫缺陷病毒抗体（HIV1/2）快速检测。
- 2、可以肉眼观察结果。
- 3、30 分钟内判读结果。

品目 1.4 梅毒螺旋体抗体(TP)检测试剂盒(胶体金法)

- 1、采用乳胶法对梅毒螺旋体抗体(TP)快速检测。
- 2、可以肉眼观察结果。
- 3、30 分钟内判读结果。

品目 1.5 尿试纸条（11F）

- 1、适用于 URIT1500

品目 1.6 UQ 尿质控液

- 1、适用于 URIT1500

品目 1.7 尿液分析仪用保养液

- 1、适用于 URIT1500

品目 1.8 尿液分析仪用清洗液

- 1、适用于 URIT1500

品目 1.9 一次性尿杯

- 1、尿液采样。

品目 1.10 放免试管

- 1、规格 15*100 硬质塑料管。

品目 1.11 一次性拭子

- 1、无菌采样。

品目 1.12 一次性使用采血针 0.70

- 1、可配套真空采血管使用
- 2、规格 0.7

品目 1.13 一次性使用静脉血样采集容器（EDTA，塑料）

1、真空采样

2、EDTA 盐抗凝，塑料

品目 1.14 一次性使用静脉血样采集容器（肝素锂，塑料）

1、真空采样

2、肝素锂抗凝，塑料

品目 1.15 一次性使用静脉血样采集容器（促凝剂，塑料）

1、真空采样

2、促凝剂，塑料

品目 1.16 人 ABO 血型正定型和 Rh（D）血型检测卡（柱凝集法）

1、采用柱凝集法对人 ABO 血型（正定型）和 Rh（D）鉴定

2、适用于爱康 Aigel 400 全自动血型分析仪

品目 1.17 血型鉴定及不规则抗体筛查质控品

1、采用柱凝集法对人 ABO 血型（正定型）和 Rh（D）鉴定

2、适用于爱康 Aigel 400 全自动血型分析仪

品目 1.18 丙氨酸氨基转移酶测定试剂盒（紫外连续监测法或丙氨酸底物法）

1、适用于 BECKMAN AU680

2、紫外连续监测法或丙氨酸底物法测定丙氨酸氨基转移酶

品目 1.19 天门冬氨酸氨基转移酶测定试剂盒（紫外连续监测法或天门冬氨酸底物法）

1、适用于 BECKMAN AU680

2、紫外连续监测法或天门冬氨酸底物法测定天门冬氨酸氨基转移酶

品目 1.20 碱性磷酸酶测定试剂盒（速率法或 NPP 底物-AMP 缓冲液法）

1、适用于 BECKMAN AU680

2、速率法或 NPP 底物-AMP 缓冲液法测定碱性磷酸酶

品目 1.21 γ -谷氨酰基转移酶测定试剂盒（速率法或 GCANA 底物法）

1、适用于 BECKMAN AU680

2、速率法或 GCANA 底物法测定 γ -谷氨酰基转移酶

品目 1.22 总蛋白（溴甲酚绿法）

1、适用于 BECKMAN AU680

2、溴甲酚绿法测定总蛋白

品目 1.23 白蛋白（双缩脲法）

1、适用于 BECKMAN AU680

2、双缩脲法测定白蛋白

品目 1.24 尿素测定试剂盒（谷氨酸脱氢酶法）

1、适用于 BECKMAN AU680

2、谷氨酸脱氢酶法测定尿素

品目 1.25 肌酐测定试剂盒（酶法）

1、适用于 BECKMAN AU680

2、酶法测定肌酐

品目 1.26 尿酸测定试剂盒（酶比色法或尿酸酶法）

1、适用于 BECKMAN AU680

2、酶比色法或尿酸酶法测定尿酸

品目 1.27 葡萄糖测定试剂盒（葡萄糖氧化酶法）

1、适用于 BECKMAN AU680

2、葡萄糖氧化酶法测定葡萄糖

品目 1.28 总胆固醇测定试剂盒（酶试剂法或 CHOD-PAP 法）

1、适用于 BECKMAN AU680

2、酶试剂法或 CHOD-PAP 法测定总胆固醇

品目 1.29 甘油三酯测定试剂盒（酶试剂法或 GPO-PAP 法）

1、适用于 BECKMAN AU680

2、酶试剂法或 GPO-PAP 法测定甘油三酯

品目 1.30 高密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒（免疫抑制直接法或直接法-过氧化氢酶清除法）

1、适用于 BECKMAN AU680

2、免疫抑制直接法或直接法-过氧化氢酶清除法测定高密度脂蛋白胆固醇

品目 1.31 低密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒（选择性抑制直接法或直接法-表面活性剂清除法）

1、适用于 BECKMAN AU680

2、选择性抑制直接法或直接法-表面活性剂清除法测定低密度脂蛋白胆固醇

品目 1.32 乳酸脱氢酶测定试剂盒（乳酸底物法）

1、适用于 BECKMAN AU680

2、乳酸底物法测定乳酸脱氢酶

品目 1.33 总胆红素测定试剂盒（2,4-二氯苯胺重氮法或钒酸盐氧化法）

1、适用于 BECKMAN AU680

2、2,4-二氯苯胺重氮法或钒酸盐氧化法测定总胆红素

品目 1.34 直接胆红素测定试剂盒（2,4-二氯苯胺重氮法或钒酸盐氧化法）

1、适用于 BECKMAN AU680

2、2,4-二氯苯胺重氮法或钒酸盐氧化法测定直接胆红素

品目 1.35 载脂蛋白 A1 测定试剂盒（免疫比浊方法）

1、适用于 BECKMAN AU680

2、免疫比浊方法测定载脂蛋白 A1

品目 1.36 载脂蛋白 B 测定试剂盒（免疫比浊方法）

1、适用于 BECKMAN AU680

2、免疫比浊方法测定载脂蛋白 B

品目 1.37 多项生化校准品

1、适用于 BECKMAN AU680

品目 1.38 多项生化质控品

1、适用于 BECKMAN AU680

品目 1.39 溶血剂 STROMATOLYSER-FB

1、适用于 SYSMEX XT-1800i

品目 1.40 溶血剂 STROMATOLYSER-4DL

1、适用于 SYSMEX XT-1800i

品目 1.41 染色液 STROMATOLYSER-4DS

1、适用于 SYSMEX XT-1800i

品目 1.42 血红蛋白检测试剂 SULFOLYSER

1、适用于 SYSMEX XT-1800i

品目 1.43 血球仪清洗液 CL-50

1、适用于 SYSMEX XT-1800i

品目 1.44 Sysmex 血液分析仪用质控品

1、中值，适用于 SYSMEX XT-1800i。

品目 1.45 Sysmex 血液分析仪用稀释液

1、适用于 SYSMEX XT-1800i

品目 1.46 迈瑞血细胞分析仪用探头清洗液 LJ

1、适用于 mindray BC-5800

品目 1.47 迈瑞血细胞分析用稀释液 LJ-BC

1、适用于 mindray BC-5800

品目 1.48 迈瑞血细胞分析用溶血剂 LB-E0I

1、适用于 mindray BC-5800

品目 1.49 迈瑞血细胞分析用溶血剂 LB-E0II

1、适用于 mindray BC-5800

品目 1.50 迈瑞血细胞分析用溶血剂 LB-LH

1、适用于 mindray BC-5800

品目 1.51 迈瑞血细胞分析用溶血剂 LB-LBA

1、适用于 mindray BC-5800

品目 1.52 迈瑞血液分析仪用质控品

1、适用于 mindray BC-5800

品目 1.53 心肌肌钙蛋白 I 检测试剂盒

1、适用于 BECKMAN AU680

品目 1.54 肌酸激酶 MB 同工酶检测试剂盒

1、适用于 BECKMAN AU680

品目 1.55 肌红蛋白检测试剂盒

1、适用于 BECKMAN AU680

品目 1.56 心肌肌钙蛋白 I 质控品

1、适用于 BECKMAN AU680

品目 1.57 肌酸激酶 MB 同工酶质控品

1、适用于 BECKMAN AU680

品目 1.58 肌红蛋白检质控品

1、适用于 BECKMAN AU680

品目 1.59 心肌肌钙蛋白 I 校准品

1、适用于 BECKMAN AU680

品目 1.60 肌酸激酶 MB 同工酶校准品

1、适用于 BECKMAN AU680

品目 1.61 肌红蛋白检校准品

1、适用于 BECKMAN AU680

品目 1.62 肿瘤标志物质控品

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.63 化学发光免疫复合质控物

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.64 甲胎蛋白检测试剂盒（磁微粒化学发光法）

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.65 癌胚抗原检测试剂盒（磁微粒化学发光法）

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.66 糖类抗原 CA19-9 检测试剂盒（磁微粒化学发光法）

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.67 糖类抗原 CA125 检测试剂盒（磁微粒化学发光法）

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.68 糖类抗原 CA153 检测试剂盒（磁微粒化学发光法）

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.69 三碘甲状腺原氨酸检测试剂盒（磁微粒化学发光法）

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.70 甲状腺素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.71 游离三碘甲状腺原氨酸检测试剂盒（磁微粒化学发光法）

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.72 游离甲状腺素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.73 促甲状腺激素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.74 前列腺特异性抗原检测试剂盒（磁微粒化学发光法）

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.75 游离前列腺特异性抗原检测试剂盒（磁微粒化学发光法）

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.76 胃泌素释放肽前体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.77 β 2-微球蛋白检测试剂盒（磁微粒化学发光法）

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.78 催乳素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.79 人促卵泡生成素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.80 雌二醇检测试剂盒（磁微粒化学发光法）

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.81 人促黄体生成素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.82 睾酮检测试剂盒（磁微粒化学发光法）

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.83 孕酮检测试剂盒（磁微粒化学发光法）

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.84 系统清洗液

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.85 全自动免疫检验系统用底物液

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.86 清洗液

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.87 反应杯

1、适用于 AutoLumo A2000

品目 1.88 i 3000 清洗缓冲液

1、适用于迈克 i3000

品目 1.89 i 3000 特殊清洗液

1、适用于迈克 i3000

品目 1.90 i 3000 反应杯

1、适用于迈克 i3000

品目 1.91 i 3000 全自动免疫检验系统用底物液

1、适用于迈克 i3000

四、包装和运输

1、供应商所供相关货物必须经采购人指定要求、标准提供，若提供的货物不满足相关要求，采购人有权要求成交供应商退、换货物处理。

2、成交供应商应保证货物的质量，所供应货物必须符合国家质量标准，供应的规格、包装、有效期、生产厂家等质量参数与采购人要求的采购清单一致；按采购人要求按时提供规定的化学试剂及耗材，并按指定交货地点提前两天通知采购人，如提供的货物质量不合格对检验造成影响，需承担相关损失及法律责任；如果产品不符合要求（产品质量及包装等），供应商应无条件退换。

3、货物进货应做到来源渠道正规。

4、供货须附送货清单，内容至少包括（如涉及）：①生产厂家；②货物名称；③货品规格；④计量单位；⑤数量；⑥单价；⑦金额；⑧供货单位名称。

5、成交供应商应出具税务部门的有效供货发票。

6、供应商应对采购人采购的标准物质和化学试剂的储存和管理开展培训服务，对实验室用气安全进行现场培训。

五、配送要求

1、所有货物必须无条件按采购人规定的时间，按时运送到指定的地点。如遇不可抗力造成送货延误的，经采购人同意后，成交供应商应按采购人另行指定的地点和时间及时送达。

2、采购人发现质量等问题，成交供应商必须按要求及时予以解决。

3、成交供应商应具有对各类货物进行储藏的设施，所有储藏设施符合国家、行业标准和规范；运输工具、配送人员、包装材料和货物运输途中的防护措施必须符合相关规定和要求。

4、货物的标签标识内容必须真实，符合国家法律法规规定，并符合相应产品(标签)标准的要求，标明产品名称、厂名、厂址等。

5、若采购人有紧急需要相关货物要求时，成交供应商应积极组织货源，并保质保量的按要求供货。

6、在供货过程中，供应商应配合采购人建立、完善日常管理考核机制和定期回访

制度，若发现供应商不守信用、以次充好或其它违规行为，由采购人提出警告，情节严重的，采购人有权终止合同。凡不守信用、未按采购人计划量、配送时间进行送货、以次充好或有其它违规行为的供应商经查证属实的将一律列入黑名单并及时予以淘汰（供应商提供承诺函，格式自拟）。

7、货物的包装和发运必须符合货物特性要求。

8、为了保证货物在运输和装卸过程中的安全，货物包装应符合国家或行业标准规定。由于交付前运输不善导致货物失缺或损坏，由供货商承担一切责任。

六、检验验收

1、所有货物在开箱时必须完好，无破损。配置与装箱单相符。数量、质量及性能不低于合同要求。

2、产品验收要求

2.1 验收方法：参照财政部发布的《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）的要求以及招标文件、成交供应商的响应文件进行验收；

2.2 验收标准：符合国家相关行业标准。

七、结算付款

1、采购的试剂耗材按照采购人的需求分批供货，每月结算一次，累计不超过中标合同价格。

第四部分 开标和评标

一、采购人委托代理机构组织开标

投标供应商须持有效身份证明参加开标会。

二、评委会由有关专家组成，按照公平、公正、择优的原则进行独立评标。

评委会由评审专家共计 5 人组成。评审专家在专家库中随机抽取。

（一）评审内容

- 1、是否递交投标文件；
- 2、投标资格是否符合；
- 3、投标文件是否完整；
- 4、投标文件是否恰当地签署；
- 5、是否作出实质性响应（是否有实质性响应，只根据投标文件本身，而不寻求外部证据）；
- 6、是否有计算错误。

（二）相应的规定

- 1、投标文件中开标一览表（报价表）内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准；
- 2、大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；
- 3、单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表的总价为准，并修改单价；
- 4、总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。

同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。修正后的报价按照财政部第 87 号令第五十一条第二款的规定经投标供应商确认后产生约束力，投标供应商不确认的，其投标无效。

三、陈述、演示、答疑、澄清

如评委会认为有必要，投标供应商按评委会的要求作陈述、演示、答疑及澄清其投标内容。时间由评委会掌握。

重要澄清答复应是书面的，但不得对投标内容进行实质性修改。

四、出现下列情形之一的，作无效投标处理

- 1、投标文件未按招标文件要求密封、签署、盖章及主要资料不齐全；

- 2、不具备招标文件中规定的资格要求的；
- 3、未通过符合性检查的；
- 4、报价超过招标文件中规定的预算金额或者最高限价的；
- 5、同一投标人提交两个（含两个）以上不同的投标报价的；
- 6、报价文件出现在其他投标文件中的；
- 7、投标文件含有采购人不能接受的附加条件的；
- 8、不符合招标文件中规定的其他实质性要求和条件的；
- 9、投标人的商务技术部分得分相差悬殊，评标委员会认为得分畸低者没有实质性响应的；
- 10、评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，要求其在合理的时间内提供说明，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；
- 11、投标供应商被“中国政府采购网”（www.ccgp.gov.cn）列入政府采购严重违法失信行为记录名单或被“信用中国”（www.creditchina.gov.cn）列入严重失信主体名单或被“国家企业信用信息公示系统”（www.gsxt.gov.cn）列入严重违法失信名单（处罚期内）或查询“中国政府采购网”、“信用中国”、“国家企业信用信息公示系统”网站后发现投标人存在其他不符合招标文件规定的信用记录。
- 12、其他法律、法规及本招标文件规定的属无效投标的情形。
- 13、同一投标供应商的不同投标文件（资格审查文件、商务技术文件、报价文件）相互混装的。
- 14、投标报价超过招标文件中规定的对于对应的预算金额或者最高限价的。

五、出现下列情形之一的，作废标处理

- 1、符合专业条件的供应商或者对招标文件作实质响应的供应商不足 3 家的；
- 2、出现影响采购公正的违法违规行为的；
- 3、投标人的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；
- 4、评标委员会认定招标文件存在歧义、重大缺陷导致评审工作无法进行
- 5、因重大变故，采购任务取消的。

上述均保留评委会认定可以确定为无效投标或废标的其他情况。

六、变更为其他方式采购的情形

投标截止时间出现：参加投标的供应商不足3家的，及评标中出现符合专业条件的供应商或对招标文件作实质响应的投标供应商不足3家如下情形时，除采购任务取消外，采购人视情采用其他采购方式采购。本次招标文件中对供应商资质、技术等要求，将作为其他方式采购的基本要求和依据。原已经参加投标并符合要求的供应商，根据自愿原则，参加其他方式采购。

七、评标流程和评标标准

开评标程序：资格审查文件-商务技术文件-报价文件。

采用综合评分法。分资格审查文件、商务技术文件、报价文件三部分评审，总分为 100 分，加分和减分因素除外。

首先由评标委员会对投标供应商资格进行审查，然后评标委员会对符合资格的投标供应商的投标文件进行符合性审查，最后评标委员会对符合性审查合格的投标文件商务技术文件进行评估，综合比较与评价。待商务技术文件评审结束后，进行报价文件的开启、评审。投标供应商商务、技术部分和价格部分的合计分值，为该投标供应商的评标总得分。

评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。得分相同的，按投标报价由高到低顺序排列。得分且投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分前三名的投标供应商为中标候选人。

评委在认真审阅投标文件的基础上，根据各投标文件的响应程度独立评判，不得统一打分。

（一）评标委员会对投标供应商资格进行审查。

投标供应商资格不合格的，其投标文件判定为无效投标文件。

（二）评标委员会对符合资格投标供应商的投标文件进行符合性审查。

未通过符合性审查的投标文件，将被判为不满足招标文件实质性要求。

（三）商务技术分 70 分

各投标供应商得分为评委会成员评分的算术平均分，分值保留小数点后两位。

序号	评分因素	分值	评分标准
1	技术指标响应	20 分	根据各投标人所投产品的技术参数进行综合评审，全部符合或优于得满分 20 分。技术条款每有一项经评委认定的

序号	评分因素	分值	评分标准
	情况		<p>负偏离或不满足，扣 1 分，扣完为止。</p> <p>说明：</p> <p>1) 投标人须在《技术条款偏离表》中逐条（技术参数要求栏中的逐条）列明所投产品真实技术参数的偏离情况并写明页码，后附检测报告、合格证或其他证明材料。投标人所填内容须真实、可靠，如有虚假或隐瞒，一经查实，按无效投标处理，并追求其法律责任。</p> <p>2) 有负偏离但未在《技术条款偏离表》明确列明的，每有一条并经评委认定，扣 4 分，扣完为止。</p>
2	业绩	8 分	<p>投标人在近三年（2022 年 1 月 1 日起至今，以合同签订时间为准）有类似业绩的，有一个得 2 分（同一家采购单位项目只计算一次得分），最多得 8 分。</p> <p>注：须提供能证明项目真实性的采购合同、发票，二者缺一不可。评标委员会认为不能证明项目真实性的不得分。</p>
3	供货实施方案	25 分	<p>供应商根据本项目特点提供完整的项目供货实施方案，内容包含：①供货来源；②供货能力；③供货计划；④配送服务方案；⑤质量保障措施等。供应商制定的方案完善详细、科学合理、表述清晰、可行性强的计 25-20 分；方案基本合理、表述基本清晰、可行性一般的计 20-15 分；方案欠合理、表述欠清晰、可行性差的计 15-10 分；未提供的不计分。</p>
4	售后服务方案	17 分	<p>供应商根据本项目制定完善可行的售后服务方案，包括但不限于：①售后服务人员配置；②供货响应时间；③问题产品召回；④人员培训方案；⑤突发问题的处理方案等。</p> <p>供应商制定的方案科学合理、表述清晰、可行性强的计 17-11 分；方案基本合理、表述基本清晰、可行性一般的计 10-5 分；方案欠合理、表述欠清晰、可行性差的计 4-0 分；</p>

序号	评分因素	分值	评分标准
			未提供的不计分。

(四) 价格分：30分

价格分统一采用低价优先法计算，即满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分。其他投标供应商的价格分统一按照下列公式计算：

投标报价得分=（评标基准价/投标报价）×30

(五) 政府采购政策功能落实

1、小微型企业价格扣除

(1) 本项目对小型和微型企业产品给予 10%的扣除价格，用扣除后的价格参与评审。

(2) 供应商需按照《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46 号）的规定提供相应的《中小企业声明函》。

(3) 企业标准请参照《关于印发中小企业划型标准规定的通知》（工信部联企业〔2011〕300 号）文件规定自行填写。

2、残疾人福利单位价格扣除

(1) 本项目对残疾人福利性单位，给予 10%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。

(2) 残疾人福利单位需按照采购文件的要求提供《残疾人福利性单位声明函》。

(3) 残疾人福利单位标准请参照《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141 号）。

3、监狱和戒毒企业价格扣除

(1) 本项目对监狱和戒毒企业（简称监狱企业）给予 10%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。

(2) 监狱企业参加政府采购活动时，需提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件。供应商如不提供上述证明文件，价格将不做相应扣除。

(3) 监狱企业标准请参照《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68 号）。

4、残疾人福利单位、监狱企业属于小型、微型企业的，不重复享受政策。

5、专门面向中小企业采购的项目或者采购包，不再执行价格评审优惠的扶持政策。

（五）中标人的确定

评委会认为投标供应商的报价明显高于其他通过符合性审查投标供应商的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；投标供应商不能证明其报价合理性的，评委会应当将其作为无效投标处理。

评委会汇总各评委评分后，按照得分从高到低的顺序推荐三名中标候选人，并编写评标报告。

采购人委托评委会在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人。中标候选人并列的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照现场抽签方式确定中标人。

（六）采购代理机构宣布评标结果。

（七）公告中标结果

自确定中标人之日起2个工作日内，在中国政府采购网公告中标结果，公告期限为1个工作日。

（八）中标通知书的发放

中标通知书发放条件和途径：中标结果公告公示期结束后，采购人或者采购代理机构应当向中标人发放中标通知书。领取地址：南通市工农南路156号鑫乾国际广场A座22楼，电话：18906296260。

中标通知书发出后，采购人不得违法改变中标结果，中标人无正当理由不得放弃中标。

八、其他注意事项

1、在投标、开标时间，投标供应商不得向评委询问情况，不得进行旨在影响评标结果的活动。

2、评委会不得向投标供应商解释落标原因。

3、在投标、评标过程中，如果投标供应商联合故意抬高报价或出现其他不正当行为，采购人有权中止投标或评标。

4、凡在投标、开标过程中，已提示是否异议的事项，投标供应商当时没有提出异议的，事后不得针对上述事项提出质疑。

第五部分 合同签订与验收付款

一、中标人和采购人需在《中标（成交）通知书》发出之日起 30 日内签订合同。合同签订后中标人方可履约，否则引起的一切后果由中标人自行承担。**纸质合同一式陆份，采购人执叁份、供应商执叁份。**所签合同不得对招标文件作实质性修改。采购人不得向中标人提出不合理的要求作为签订合同的条件，不得与中标人私下订立背离招标文件实质性内容的协议。

二、中标人出现违约情形，应当及时纠正或补偿；造成损失的，按合同约定追究违约责任；发现有假冒、伪劣、走私产品、商业贿赂等违法情形的，应由采购人移交工商、质监、公安等行政执法部门依法查处。

三、不响应付款方式的，视同无效响应处理。实际付款方式以最终签订采购合同为准。

四、合同主要条款

根据《中华人民共和国民法典》《中华人民共和国政府采购法》等相关法律法规之规定，按照平等、自愿、公平和诚实信用的原则，经南通海关综合技术中心（以下简称：甲方）和（中标供应商名称）（以下简称：乙方）协商一致，约定以下合同条款，以兹共同遵守、全面履行。

1.1 合同组成部分

下列文件为本合同的组成部分，并构成一个整体，需综合解释、相互补充。如果下列文件内容出现不一致的情形，那么在保证按照采购文件确定的事项的前提下，组成本合同的多个文件的优先适用顺序如下：

- 1.1.1 本合同及其补充合同、变更协议；
- 1.1.2 中标（成交）通知书；
- 1.1.3 投标文件（含澄清或者说明文件）；
- 1.1.4 招标文件（含澄清或者修改文件）；
- 1.1.5 其他相关采购文件。

1.2 标的

- 1.2.1 标的名称：_____；
- 1.2.2 标的数量：_____；
- 1.2.3 标的质量：_____；

1.2.4 货物交货地点和交货期：各批次的货物在接到甲方正式订单后五个工作日内（具体以乙方的承诺为准）将货物运至甲方指定的地点（特殊情况下根据甲方的要求到货）；

1.2.5 售后服务：如甲方提出换货要求，乙方必须在五个工作日内（具体以乙方的承诺为准）将所换货物运至甲方指定的地点；

1.2.6 标的质保期：（药品、试剂、医疗器械、耗材、辅材等的有效期）自甲方验收之日起不少于【6】个月。

1.3 价款

合同总价为：¥_____元（大写：_____元人民币）。

分项价格：

序号	名称	规格	单位	数量	单价	总价

合同价包含但不限于以下费用：货物成本、包装费、运输费、装卸、拆除及至用户指定地点的安装、调试和技术培训费、保险、利润、税金、政策性文件规定、可能存在的风险及乙方为履行合同应发生的其它费用等各项费用，即采购物交付使用前的所有费用以及免保期内的服务费用等包含响应招标文件采购要求的所有各项应有费用。

1.4 付款方式和发票开具方式

1.4.1 付款方式：银行转账（收款名：_____ 账号：_____ 开户行：_____）；

1.4.2 发票开具方式：纸质税务发票或电子税务专票发票，且须符合甲方财务制度规定。

1.5 履行期限、地点和方式

1.5.1 履行期限：_____；

1.5.2 履行地点：_____；

1.5.3 履行方式：按甲方要求。

1.6 违约责任

1.6.1 除不可抗力外，如果乙方没有按照本合同约定的期限、地点和方式履行，那么甲方可要求乙方支付违约金，违约金按每迟延履行一日的应提供而未提供货物价格的1%计算，最高限额为本合同总价的10%；迟延履行的违约金计算数额达到前述最高限额之日起，甲方有权在要求乙方支付违约金的同时，书面通知乙方解除本合同；

1.6.2 除不可抗力外，任何一方未能履行本合同约定的其他主要义务，经催告后在合理期限内仍未履行的，或者任何一方有其他违约行为致使不能实现合同目的的，或者任何一方有腐败行为（即：提供或给予或接受或索取任何财物或其他好处或者采取其他不正当手段来影响对方当事人合同签订、履行过程中的行为）或者欺诈行为（即：以谎报事实或隐瞒真相的方法来影响对方当事人合同签订、履行过程中的行为）的，对方当事人可以书面通知违约方解除本合同；

1.6.3 任何一方按照前述约定要求违约方支付违约金的同时，仍有权要求违约方继续履行合同、采取补救措施，并有权按照己方实际损失情况要求违约方赔偿损失；任何一方按照前述约定要求解除本合同的同时，仍有权要求违约方支付违约金和按照

己方实际损失情况要求违约方赔偿损失；且守约方行使的任何权利救济方式均不视为其放弃了其他法定或者约定的权利救济方式；

1.6.4 除前述约定外，除不可抗力外，任何一方未能履行本合同约定的义务，对方当事人均有权要求继续履行、采取补救措施或者赔偿损失等，且对方当事人行使的任何权利救济方式均不视为其放弃了其他法定或者约定的权利救济方式；

1.6.5 如果出现政府采购监督管理部门在处理投诉事项期间，书面通知甲方暂停采购活动的情形，或者询问或质疑事项可能影响中标结果的，导致甲方中止履行合同的情形，均不视为甲方违约。

1.6.6 一方违约，除应向守约方承担违约责任外，还应赔偿守约方因维护权益产生的包括但不限于诉讼费、保全费、律师费、诉讼保全责任险保险费等在内的一切损失。

1.7 合同争议的解决

本合同履行过程中发生的任何争议，双方当事人均可通过和解或者调解解决；不愿和解、调解或者和解、调解不成的，可以向甲方住所地人民法院起诉。

1.8 合同生效

本合同自双方当事人盖章时生效。

（此页无正文，为合同签署页）

甲方：	乙方：
统一社会信用代码：	统一社会信用代码或身份证号码：
住所：	住所：
法定代表人或	法定代表人
授权代表（签字）：	或授权代表（签字）：
联系人：	联系人：
约定送达地址：	约定送达地址：
邮政编码：	邮政编码：
电话：	电话：
传真：	传真：
电子邮箱：	电子邮箱：

开户银行：

开户名称：

开户账号：

开户银行：

开户名称：

开户账号：

第二部分 合同一般条款

2.1 定义

本合同中的下列词语应按以下内容进行解释：

2.1.1 “合同”系指采购人和中标供应商签订的载明双方当事人所达成的协议，并包括所有的附件、附录和构成合同的其他文件。

2.1.2 “合同价”系指根据合同约定，中标供应商在完全履行合同义务后，采购人应支付给中标供应商的价格。

2.1.3 “服务”系指中标供应商根据合同约定应向采购人履行的除货物和工程以外的其他政府采购对象，包括采购人自身需要的服务和向社会公众提供的公共服务。

2.1.4 “甲方”系指与中标供应商签署合同的采购人；采购人委托采购代理机构代表其与乙方签订合同的，采购人的授权委托书作为合同附件。

2.1.5 “乙方”系指根据合同约定提供服务的中标供应商；两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个供应商的身份共同参加政府采购的，联合体各方均应为乙方或者与乙方相同地位的合同当事人，并就合同约定的事项对甲方承担连带责任。

2.1.6 “现场”系指合同约定提供服务的地点。

2.2 技术规范

服务所应遵守的技术规范应与采购文件规定的技术规范和技术规范附件(如果有的话)及其技术规范偏差表(如果被甲方接受的话)相一致；如果采购文件中没有技术规范的相应说明，那么应以国家有关部门最新颁布的相应标准和规范为准。

2.3 知识产权

2.3.1 乙方应保证其提供的服务不受任何第三方提出的侵犯其著作权、商标权、专利权等知识产权方面的起诉；如果任何第三方提出侵权指控，那么乙方须与该第三方交涉并承担由此发生的一切责任、费用和赔偿；

2.3.2 合同涉及技术成果的归属和收益的分成办法的，详见**合同专用条款**。

2.4 履约检查和问题反馈

2.4.1 甲方有权在其认为必要时，对乙方是否能够按照合同约定提供服务进行履约检查，以确保乙方所提供的服务能够依约满足甲方之项目需求，但不得因履约检查妨碍乙方的正常工作，乙方应予积极配合；

2.4.2 合同履行期间，甲方有权将履行过程中出现的问题反馈给乙方，双方当事

人应以书面形式约定需要完善和改进的内容。

2.5 结算方式和付款条件

详见合同专用条款。

2.6 技术资料和保密义务

2.6.1 乙方有权依据合同约定和项目需要，向甲方了解有关情况，调阅有关资料等，甲方应予积极配合；

2.6.2 乙方有义务妥善保管和保护由甲方提供的前款信息和资料等；

2.6.3 除非依照法律规定或者对方当事人的书面同意，任何一方均应保证不向任何第三方提供或披露有关合同的或者履行合同过程中知悉的对方当事人任何未公开的信息和资料，包括但不限于技术情报、技术资料、商业秘密和商业信息等，并采取一切合理和必要措施和方式防止任何第三方接触到对方当事人的上述保密信息和资料。

2.7 质量保证

2.7.1 乙方应建立和完善履行合同的内部质量保证体系，并提供相关内部规章制度给甲方，以便甲方进行监督检查；

2.7.2 乙方应保证履行合同的人员数量和素质、软件和硬件设备的配置、场地、环境和设施等满足全面履行合同的要求，并应接受甲方的监督检查。

2.8 延迟履行

在合同履行过程中，如果乙方遇到不能按时提供服务的情况，应及时以书面形式将不能按时提供服务的理由、预期延误时间通知甲方；甲方收到乙方通知后，认为其理由正当的，可以书面形式酌情同意乙方可以延长履行的具体时间。

2.9 合同变更

2.9.1 双方当事人协商一致，可以签订书面补充合同的形式变更合同，但不得违背采购文件确定的事项，且如果系追加与合同标的相同的服务的，那么所有补充合同的采购金额不得超过原合同价的 10%；

2.9.2 合同继续履行将损害国家利益和社会公共利益的，双方当事人应当以书面形式变更合同。有过错的一方应当承担赔偿责任，双方当事人都有过错的，各自承担相应的责任。

2.10 合同转让和分包

合同的权利义务依法不得转让，但经甲方同意，乙方可以依法采取分包方式履行合同，即：依法可以将合同项下的部分非主体、非关键性工作分包给他人完成，接受

分包的人应当具备相应的资格条件，并不得再次分包，且乙方应就分包项目向甲方负责，并与分包供应商就分包项目向甲方承担连带责任。

2.11 不可抗力

2.11.1 如果任何一方遭遇法律规定的不可抗力，致使合同履行受阻时，履行合同的期限应予延长，延长的期限应相当于不可抗力所影响的时间；

2.11.2 因不可抗力致使不能实现合同目的的，当事人可以解除合同；

2.11.3 因不可抗力致使合同有变更必要的，双方当事人应在合同专用条款约定时间内以书面形式变更合同；

2.11.4 受不可抗力影响的一方在不可抗力发生后，应在合同专用条款约定时间内以书面形式通知对方当事人，并在合同专用条款约定时间内，将有关部门出具的证明文件送达对方当事人。

2.12 税费

与合同有关的一切税费，均按照中华人民共和国法律的相关规定缴纳。

2.13 乙方破产

如果乙方破产导致合同无法履行时，甲方可以书面形式通知乙方终止合同且不予乙方任何补偿和赔偿，但合同的终止不损害或不影响甲方已经采取或将要采取的任何要求乙方支付违约金、赔偿损失等的行动或补救措施的权利。

2.14 合同中止、终止

2.14.1 双方当事人不得擅自中止或者终止合同；

2.14.2 合同继续履行将损害国家利益和社会公共利益的，双方当事人应当中止或者终止合同。有过错的一方应当承担赔偿责任，双方当事人都有过错的，各自承担相应的责任。

2.15 检验和验收

2.15.1 乙方按照合同专用条款的约定，定期提交服务报告，甲方按照合同专用条款的约定进行定期验收；

2.15.2 合同期满或者履行完毕后，甲方有权组织（包括依法邀请国家认可的质量检测机构参加）对乙方履约的验收，即：按照合同约定的标准，组织对乙方履约情况的验收，并出具验收书；向社会公众提供的公共服务项目，验收时应当邀请服务对象参与并出具意见，验收结果应当向社会公告；

2.15.3 检验和验收标准、程序等具体内容以及前述验收书的效力详见合同专用条

款。

2.16 通知和送达

2.16.1 任何一方因履行合同而以合同第一部分尾部所列明的书面、电子邮件发出的所有通知、文件、材料，均视为已向对方当事人送达；任何一方变更上述送达方式或者地址的，应于3个工作日内书面通知对方当事人，在对方当事人收到有关变更通知之前，变更前的约定送达方式或者地址仍视为有效。

2.16.2 以当面交付方式送达的，交付之时视为送达；以电子邮件方式送达的，发出电子邮件之时视为送达；以传真方式送达的，发出传真之时视为送达；以邮寄方式送达的，邮件挂号寄出或者交邮之日之次日视为送达。

2.17 合同使用的文字和适用的法律

2.17.1 合同使用汉语书就、变更和解释；

2.17.2 合同适用中华人民共和国法律。

2.18 履约保证金

2.18.1 采购文件要求乙方提交履约保证金的，乙方应按合同专用条款约定的方式，以银行转账形式提交合同价 10%的履约保证金；

2.18.2 履约保证金在合同专用条款约定期间内不予退还或者应完全有效，前述约定期间届满之日起10个工作日内，甲方应将履约保证金退还乙方；

2.18.3 如果乙方不履行合同，履约保证金不予退还；如果乙方未能按合同约定全面履行义务，那么甲方有权从履约保证金中取得补偿或赔偿，同时不影响甲方要求乙方承担合同约定的超过履约保证金的违约责任的权利。

2.19 合同份数

合同份数为壹式陆份，其中：正本贰份，甲、乙双方各执壹份；副本肆份，甲方执叁份，乙方执壹份，每份均具有同等法律效力。

第三部分 合同专用条款

本部分是对前两部分的补充和修改，如果前两部分和本部分的约定不一致，应以本部分的约定为准。本部分的条款号应与前两部分的条款号保持对应；与前两部分无对应关系的内容可另行编制条款号。

条款号	约定内容
2.3.2	合同涉及技术成果的归属和收益的分成办法：甲方付清合同价款当日，货物的所有权均归甲方所有。
2.5	结算方式和付款条件：合同生效后，采购的试剂耗材按照甲方的需求分批供货，每月结算一次，累计不超过中标合同价格。 乙方提供有效完税专用发票以及申请付款手续，甲方收到乙方提供的发票及申请付款手续后 个工作日内付款。
2.11.3	因不可抗力致使合同有变更必要的，双方当事人应在 2 个工作日内以书面形式变更合同。
2.11.4	受不可抗力影响的一方在不可抗力发生后，应在 2 个工作日内以书面形式通知对方当事人，并在 5 个工作日内，将有关部门出具的证明文件送达对方当事人。
2.15.1	乙方按照合同约定提交验收申请，甲方须在收到的 5 个工作日内组织验收。
2.15.3	合同期满或者履行完毕后，甲方有权组织（包括邀请相关专家参加）对乙方履约的验收。对货物的数量、型号、规格、外观、质量、安全、功能及性能等进行验收，货物验收依据采购合同、招标文件技术规格中明确的标准和技术要求。乙方须免费派工程师到达现场协助验收工作，保证货物经正确安装、正常运转和保养，在其使用寿命期内具有符合质量要求和产品说明书的性能。验收无误后采购单位出具验收报告。如验收不合格，甲方有权终止合同并进行相关违约金处理。验收所发生的费用由乙方承担。
2.18.1	本项目履约保证金为合同价的 10%。
2.18.2	乙方全部履约合同义务，经甲方验收合格无质量、进度等问题的，甲方在验收合格后一次性无息退还履约保证金； 发生以下情况的，履约保证金不予退还或部分退还： a. 签订合同后，乙方不履行合同义务的，甲方有权全额扣除履约保证金，

	<p>全额不予退还，同时甲方亦有权终止合同，乙方还须承担相应的法律赔偿责任。</p> <p>b. 乙方在履约过程中发生违约行为，给甲方造成损失的，甲方有权在乙方缴纳的履约保证金中予以扣款，以弥补甲方经济损失，不足的部分乙方另外补齐。</p>
--	--

第六部分 质疑提出和处理

一、质疑的提出

（一）质疑人的身份要求

1. 提出质疑的供应商应当是参与所质疑项目采购活动的供应商。

2. 潜在供应商已依法获取其可质疑的招标文件的，可以对该文件提出质疑。对招标文件提出质疑的，应当在获取招标文件或者招标文件公告期限届满之日起7个工作日内提出。

（二）质疑提出的格式要求

1. 质疑参照《政府采购法》、《政府采购法实施条例》及《江苏省政府采购供应商监督管理暂行办法》的相关规定提交，质疑实行实名制，不得进行虚假、恶意质疑，未按上述要求提交的质疑函，采购人和采购代理机构有权不予受理。

2. 质疑函应包括：

- （1）质疑供应商的名称、地址、邮编、联系人及联系电话；
- （2）质疑项目的名称、编号；
- （3）具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；
- （4）事实依据；
- （5）必要的法律依据；
- （6）提出质疑的日期。

（7）质疑函应当署名：质疑人为自然人的，应当由本人签字并附有效身份证明；质疑人为法人或其他组织的，应当由法定代表人（负责人）签字并加盖单位公章（质疑人为联合体的，则联合体各方法定代表人（负责人）均须签字并加盖单位公章），未按要求签字和盖章的为无效质疑，采购人、采购代理机构将不予受理。质疑人委托代理质疑的，应当提交授权委托书，并载明委托代理的具体权限和事项。

3. 质疑函需遵循的原则：

提出质疑时，必须坚持“谁主张，谁举证”、“实事求是”的原则，不能臆测。属于须由法定部门调查、侦查或先行作出相关认定的事项，质疑人应当依法申请具有法定职权的部门查清、认定，并将相关结果提供给采购人。采购人不具有法定调查、认定权限。

（三）质疑提出的时效要求

1. 供应商认为招标文件、采购过程和采购结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或应知其权益受到损害之日起七个工作日内，以书面形式向采购人、采购代理机构提出质疑。上述应知其权益受到损害之日，是指：

（1）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；

（2）对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；

（3）对中标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。

供应商认为招标文件使自己的权益受到损害的，可以向采购人、采购代理机构提出质疑；供应商认为采购过程和采购结果使自己的权益受到损害的，可以以书面形式向采购人、采购代理机构提出质疑。

2. 供应商应在法定质疑期一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。

二、《质疑函》的受理和答复

1. 采购人、采购代理机构收到质疑函后，将对质疑的形式和内容进行审查，如质疑函内容、格式不符合规定，需告知质疑人进行补正。

2. 质疑人应当在法定质疑期限内进行补正并重新提交质疑函，拒不补正或者在法定期限内未重新提交质疑函的，为无效质疑，不予受理。

3. 采购人、采购代理机构答复供应商质疑应当采用书面方式并依法送达，质疑供应商或其委托代理人拒绝签收的视为已经送达。

4. 采购人负责供应商质疑答复。采购人委托采购代理机构采购的，采购代理机构在委托授权范围内作出答复。

三、质疑处理

1. 质疑成立的处理

（1）对于内容、格式符合规定的质疑函，采购人、采购代理机构在收到供应商的书面质疑后七个工作日内作出书面答复，但答复的内容不得涉及商业秘密。

（2）对招标文件提出的质疑，依法通过澄清或者修改可以继续开展采购活动的，澄清或者修改招标文件后继续开展采购活动；否则应当修改招标文件后重新开展采购活动。

（3）对采购过程、中标或者成交结果提出的质疑，合格供应商符合法定数量时，可以从合格的候选人中另行确定中标、成交供应商的，应当依法另行确定成交供应商；否则应当重新开展采购活动。

质疑答复导致中标、成交结果改变的，采购人或者采购代理机构应当将有关情况书面报告本级财政部门。

2. 质疑不成立的处理

若质疑不成立，或者成立未对中标、成交结果构成影响的，继续开展采购活动。

3. 虚假质疑的处理

（1）供应商提出书面质疑必须有理、有据，不得恶意质疑或提交虚假质疑。否则，一经查实，采购人有权依据采购的有关规定，报请监管部门对该供应商进行相应的行政处罚。

（2）在江苏省范围内一年累计三次以上质疑，均查无实据的供应商将按失信行为记入该注册供应商诚信档案中。

（3）采购人、采购代理机构受理质疑和答复相关咨询，联系电话详见招标公告。

质疑函范本

一、质疑供应商基本信息

质疑供应商：

地址：邮编：

联系人：联系电话：

授权代表：

联系电话：

地址：邮编：

二、质疑项目基本情况

质疑项目的名称：

质疑项目的编号：

采购人名称：

采购文件获取日期：

三、质疑事项具体内容

质疑事项 1：

事实依据：

法律依据：

质疑事项 2

.....

四、与质疑事项相关的质疑请求

请求：

签字(签章)：

公章：

日期：

质疑函制作说明：

1. 供应商提出质疑时，应提交质疑函和必要的证明材料。
2. 质疑供应商若委托代理人进行质疑的，质疑函应按要求列明“授权代表”的有关内容，并在附件中提交由质疑供应商签署的授权委托书。授权委托书应载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。
3. 质疑供应商若对项目的某一分包进行质疑，质疑函中应列明具体分包号。
4. 质疑函的质疑事项应具体、明确，并有必要的事实依据和法律依据。
5. 质疑函的质疑请求应与质疑事项相关。
6. 质疑供应商为自然人的，质疑函应由本人签字；质疑供应商为法人或者其他组织的，质疑函应由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

第七部分 投标文件组成

投标文件由资格审查文件、商务技术文件、报价文件三部分组成，相关格式参见附件。

一、资格审查文件（不能出现报价文件）

- 1、提供投标供应商声明函原件；
- 2、法定代表人身份证明原件；
- 3、法定代表人授权委托书（如有授权）；
- 4、供应商信用承诺书；
- 5、供应商在有效期内的①《医疗器械生产许可证》或②《医疗器械经营企业许可证》和《二类医疗器械备案表》；

以上材料如为复印件均需加盖供应商公章。

二、商务技术文件（不能出现报价）

- 1、正负偏离表；
- 2、评审评分项中所涉及的事项需提供的所有资料；
- 4、评审评分项中未涉及的事项，投标供应商认为需要提交的其他资料；
- 5、招标文件中要求提供的其他材料。

三、报价文件

- 1、开标一览表；
- 2、报价明细表。
- 3、中小企业声明函或残疾人福利性单位声明函或监狱企业的证明。（如涉及则提供）

附件：

项目名称

投标文件

对应投标文件填写：资格审查文件

对应投标文件填写：商务技术文件

对应投标文件填写：报价文件

(资格后审)

投标供应商：参加投标供应商全称（公章）

日 期： 年 月 日

一、资格审查文件相关的格式文件及表格

1、投标供应商声明函

_____(采购人)_____：

本公司愿就由贵单位组织实施的_____（招标项目名称）的招标活动进行投标。做出如下声明：

1. 我单位具有独立承担民事责任的能力；
2. 我单位具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
3. 我单位具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
4. 我单位有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
5. 我单位参加采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；（1. 供应商在参加采购活动前三年内因违法经营被禁止在一定期限内参加采购活动，期限届满的，可以参加采购活动。2. “较大数额罚款”认定为 200 万元以上的罚款，法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”标准高于 200 万元的，从其规定。）；在投标截止时间节点，未被“中国政府采购网”（www.ccgp.gov.cn）列入政府采购严重违法失信行为记录名单，未被“信用中国”（www.creditchina.gov.cn）列入严重失信主体名单，未被“国家企业信用信息公示系统”（www.gsxt.gov.cn）列入严重违法失信名单（处罚期内）。
6. 我单位满足法律、行政法规规定的其他条件。

投标供应商：_____（加盖公章）
年 月 日

2、法定代表人身份证明

_____先生/女士： 现任我单位_____职务，为法定代表人，特此证明。
身份证号码：_____

注：提供法定代表人的身份证复印件盖公章

3、法定代表人授权委托书

本人_____（姓名）系_____（授权单位名称）的法定代表人，现委托_____（姓名）（身份证号_____）为我方代理人，以我方名义全权处理与本次采购项目（编号：_____）有关的一切事务，其法律后果由我方承担。

本授权书于_____年_____月_____日起生效。代理人无转委托权。

代理人(被授权人):_____

授权单位名称（盖章）：_____

授权单位法定代表人（签字或盖章）：_____

年 月 日

注：提供投标代表本人身份证复印件盖公章

4、投标供应商信用承诺书

为营造公开、公平、公正的采购环境，树立诚信守法的投标供应商形象，本人代表本单位作出以下承诺：

一、本单位对所提交的单位基本信息、单位负责人、从业资质和资格、业绩、财务状况、信誉等所有资料，均合法、真实、准确、有效，无任何伪造、修改、虚假成分；

二、严格依照国家和省、市、县关于招标投标等方面的法律、法规、规章、规范性文件，参加本项目的招标投标活动；积极履行社会责任，促进廉政建设；

三、自我约束、自我管理，守合同、重信用，不参与围标串标、弄虚作假、骗取中标、干扰评标、违约毁约、恶意投诉等行为，主动维护采购人招标投标的良好秩序；

四、本单位自愿接受招标投标有关行政监督部门的依法检查。如发生违法违规或不良行为或存在其他法律法规对招标投标行为予以限制的情形，自愿接受招标投标有关行政监督部门依法给予的行政处罚（处理），并依法承担相应的法律责任；

五、自觉接受相关部门、行业组织、社会公众、新闻舆论等监督；

六、上述承诺已向本单位员工作了宣传教育；

如有违反上述承诺的不良行为，本单位同意将其予以上网公示。

投标供应商（盖单位公章）：

法定代表人或其委托代理人（签字或盖章）：

年 月 日

二、商务技术文件相关的格式文件及表格

正负偏离表

（由投标供应商据实填写，表格不够自行添加）

序号	货物或服务名称	招标文件要求的 条款	投标文件响应情况	偏离说明
1				
2				
3				
4				

注：

1. 投标供应商提交的投标文件中与招标文件第三部分“项目需求”中的要求，应逐条填列在偏离表中。
2. “偏离说明”一栏选择“正偏离”、“无偏离”、“负偏离”进行填写。正偏离、无偏离的确认和负偏离的是否响应招标文件，由评委认定。
3. 投标供应商如果虚假响应，将被暂停参加南通海关综合技术中心组织采购活动。
4. 供应商若提供其他增值服务，可以在表中自行据实填写。
5. 无偏离本表盖章即可。

三、报价文件相关的格式文件及表格

1、开标一览表

项目名称	南通海关综合技术中心 2025 年第一季度试剂耗材采购项目
投标报价	¥_____元

投标供应商：（盖章）

法定代表人或被授权人（签字或盖章）：

日期：

- 注： 1、本表为格式表，不得自行改动，必须提供。
- 2、如有分包，投标人投任何一个包的标的，都需单独填写开标一览表。

2、

3、报价明细表

序号	名称	规格	单位	数量	单价 (元)	总价 (元)	品牌
1	乙型肝炎病毒表面抗原、表面抗体、e 抗原、e 抗体、核心抗体检测试剂盒（胶体金法）	25 人份	盒	40			
2	丙型肝炎病毒抗体（HCV）检测试剂（胶体金法）	25 人份	盒	20			
3	人类免疫缺陷病毒抗体（HIV1/2）检测试剂盒(胶体金法)	25 人份	盒	20			
4	梅毒螺旋体抗体(TP)检测试剂盒(胶体金法)	25 人份	盒	30			
5	尿试纸条（11F）	100 条/筒	筒	200			
6	UQ 尿质控液	8ml*3	盒	4			
7	尿液分析仪用保养液	1L/瓶	瓶	20			
8	尿液分析仪用清洗液	5L/瓶	瓶	24			
9	一次性尿杯	40ml 大号	只	20000			
10	放免试管	15*100	支	15000			
11	一次性拭子		支	200			
12	一次性使用采血针 0.7	0.7	支	20000			
13	一次性使用静脉血样采集容器（EDTA, 塑料）	EDTAK2, 2ml 紫色	支	14400			
14	一次性使用静脉血样采集容器	肝素锂，绿色	支	14400			

	(肝素锂, 塑料)	Hemogard 头盖, 纸质标签, 6ml, 13*100					
15	一次性使用静脉血样采集容器 (促凝剂, 塑料)	促凝剂	支	7200			
16	人 ABO 血型正定型和 Rh (D) 血型检测卡 (柱凝集法)	2 人份/卡*12 卡	盒	100			
17	血型鉴定及不规则抗体筛查质控品	5ml*2	盒	4			
18	丙氨酸氨基转移酶测定试剂盒 (紫外连续监测法或丙氨酸底物法)	200ml	盒	40			
19	天门冬氨酸氨基转移酶测定试剂盒 (紫外连续监测法或天门冬氨酸底物法)	200ml	盒	20			
20	碱性磷酸酶测定试剂盒 (速率法或 NPP 底物-AMP 缓冲液法)	150ml	盒	20			
21	γ -谷氨酰基转移酶测定试剂盒 (速率法或 GCANA 底物法)	150ml	盒	40			
22	总蛋白 (溴甲酚绿法)	210ml	盒	30			
23	白蛋白 (双缩脲法)	210ml	盒	30			
24	尿素测定试剂盒 (谷氨酸脱氢酶法)	150ml	盒	20			
25	肌酐测定试剂盒 (酶法)	160ml	盒	20			
26	尿酸测定试剂盒 (酶比色法或尿酸酶法)	200ml	盒	20			

27	葡萄糖测定试剂盒（葡萄糖氧化酶法）	200ml	盒	40			
28	总胆固醇测定试剂盒（酶试剂法或 CHOD-PAP 法）	150ml	盒	20			
29	甘油三酯测定试剂盒（酶试剂法或 GPO-PAP 法）	200ml	盒	20			
30	高密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒（免疫抑制直接法或直接法-过氧化氢酶清除法）	160ml	盒	10			
31	低密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒（选择性抑制直接法或直接法-表面活性剂清除法）	160ml	盒	10			
32	乳酸脱氢酶测定试剂盒（乳酸底物法）	200ml	盒	10			
33	总胆红素测定试剂盒（2,4-二氯苯胺重氮法或钒酸盐氧化法）	150ml	盒	30			
34	直接胆红素测定试剂盒（2,4-二氯苯胺重氮法或钒酸盐氧化法）	150ml	盒	30			
35	载脂蛋白 A1 测定试剂盒（免疫比浊方法）	160ml	盒	10			
36	载脂蛋白 B 测定试剂盒（免疫比浊方法）	160ml	盒	10			
37	多项生化校准品	1×5mL	瓶	2			
38	多项生化质控品	1×5mL	瓶	6			
39	溶血剂 STROMATOLYSER-FB	5L	箱	6			
40	溶血剂 STROMATOLYSER-4DL	5L	箱	6			

41	染色液 STROMATOLYSER-4DS	42ml*3	盒	6			
42	血红蛋白检测试剂 SULFOLYSER	5L	箱	6			
43	血球仪清洗液 CL-50	50ml	盒	6			
44	Sysmex 血液分析仪用质控品	4.5ml	支	8			
45	Sysmex 血液分析仪用稀释液	20L	箱	30			
46	迈瑞血细胞分析仪用探头清洗液 LJ	50ML	瓶	10			
47	迈瑞血细胞分析用稀释液 LJ-BC	20L	箱	20			
48	迈瑞血细胞分析用溶血剂 LB-E0I	1L*4	箱	2			
49	迈瑞血细胞分析用溶血剂 LB-E0II	400ML*4	盒	2			
50	迈瑞血细胞分析用溶血剂 LB-LH	500ml×4	盒	3			
51	迈瑞血细胞分析用溶血剂 LB-LBA	1L*4	盒	2			
52	迈瑞血液分析仪用质控品	4.5ml	支	2			
53	心肌肌钙蛋白 I 检测试剂盒	80mL (试剂 1:1 ×64mL+试剂 2:1×16mL);校 准品:6×0.5mL	盒	2			
54	肌酸激酶 MB 同工酶检测试剂盒	150mL (试剂 1:2 ×60mL+试剂 2:1×30mL)	盒	2			
55	肌红蛋白检测试剂盒	80mL (试剂 1:2 ×32mL+试剂	盒	2			

		2:2×8mL)					
56	心肌肌钙蛋白 I 质控品	2*0.5ml	支	1			
57	肌酸激酶 MB 同工酶质控品	1*1ml	支	1			
58	肌红蛋白检质控品	2*1ml	支	1			
59	心肌肌钙蛋白 I 校准品	6*0.5ml	支	1			
60	肌酸激酶 MB 同工酶校准品	1*1ml	支	1			
61	肌红蛋白检校准品	1*1ml	支	1			
62	肿瘤标志物质控品	水平 2: 2.0mL ×1	盒	1			
63	化学发光免疫复合质控物	水平 2: 5ml×1	盒	1			
64	甲胎蛋白检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	24			
65	癌胚抗原检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	24			
66	糖类抗原 CA19-9 检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	10			
67	糖类抗原 CA125 检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	20			
68	糖类抗原 CA153 检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	10			
69	三碘甲状腺原氨酸检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	24			
70	甲状腺素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	24			
71	游离三碘甲状腺原氨酸检测试	100 测试/盒	盒	24			

	剂盒（磁微粒化学发光法）						
72	游离甲状腺素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	20			
73	促甲状腺激素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	20			
74	前列腺特异性抗原检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	12			
75	游离前列腺特异性抗原检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	12			
76	胃泌素释放肽前体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	10			
77	β 2-微球蛋白检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	10			
78	催乳素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	2			
79	人促卵泡生成素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	2			
80	雌二醇检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	2			
81	人促黄体生成素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	2			
82	睾酮检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	2			
83	孕酮检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	2			
84	系统清洗液	10ml*12 瓶/盒	盒	4			
85	全自动免疫检验系统用底物液	110ml*2 套/盒	盒	6			
86	清洗液	500ml*4 瓶/盒	盒	6			

87	反应杯	1000 支/包	包	22			
88	i 3000 清洗缓冲液	2L×4	盒	8			
89	i 3000 特殊清洗液	60mLX2	盒	8			
90	i 3000 反应杯	3500 个/箱	盒	8			
91	i 3000 全自动免疫检验系统用 底物液	A:500ml×1 B:500ml×1	盒	8			
合计							

3、中小企业声明函

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司参加的采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业的具体情况如下：

1. （标的物名称），属于 行业；制造商为（企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

2. （标的物名称），属于 行业；制造商为（企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

3. 属于 行业；制造商为（企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

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

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日 期：

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

（备注：供应商如不提供此声明函，价格将不做相应扣除）

4、残疾人福利性单位声明函

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

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

供应商全称（盖章）：

日 期：

备注：1、供应商如不提供此声明函，价格将不做相应扣除。2、中标供应商为残疾人福利单位的，此声明函将随中标结果同时公告，接受社会监督

5、监狱和戒毒企业证明材料

（格式自拟）

根据《财政部司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68号），监狱企业参加政府采购活动时，应当提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的，供应商属于监狱企业的证明文件。