采购需求

(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): 643,627.00 采购包最高限价 (元): 535,690.00

序	采购	标的	数量	标的金额	所属	是否	是否	是否	是否	是否
号	品目	名称	(计量	(元)	行业	涉及	涉及	涉及	涉及	涉及
	名称		单位)			核心	采购	强制	优先	优先
						产品	进口	采购	采购	采购
							产品	节能	节能	环境
								产品	产品	标志
										产品
1	其他	食品	1.00	535, 690. 00	工业	是	是	否	否	否
	基础	全风	(项)							
	化学	险监								
	品及	测及								
	相关	致病								
	产品	菌识								
		别网								
		检测								
		试剂								
		耗材								

采购包 2:

采购包预算金额 (元): 153,903.30 采购包最高限价 (元): 103,210.00

, , ,	1 -100 1-7 11	·// \/ / / /	,							
序	采购	标的	数量	标的金额	所属	是否	是否	是否	是否	是否
号	品目	名称	(计量	(元)	行业	涉及	涉及	涉及	涉及	涉及
	名称		单位)			核心	采购	强制	优先	优先
						产品	进口	采购	采购	采购
							产品	节能	节能	环境
								产品	产品	标志
										产品
1	其他	艾滋	1.00	103, 210. 00	工业	是	否	否	否	是
	基础	病哨	(项)							
	化学	点、								
	品及	VCT.								
	相关	试剂								
	产品	评估								

等检				
测试				
剂耗				
材				

采购包 3:

采购包预算金额 (元): 927,600.00 采购包最高限价 (元): 853,764.00

序	采购	标的	数量	标的金额	所属	是否	是否	是否	是否	是否
号	品目	名称	(计量	(元)	行业	涉及	涉及	涉及	涉及	涉及
	名称		单位)			核心	采购	强制	优先	优先
						产品	进口	采购	采购	采购
							产品	节能	节能	环境
								产品	产品	标志
										产品
1	其他	流感	1.00	853, 764. 00	工业	是	是	否	否	否
	基础	测序	(项)							
	化学	及新								
	品及	冠变								
	相关	异株								
	产品	监测								
		试剂								
		耗材								

采购包 4:

采购包预算金额 (元): 110,000.00 采购包最高限价 (元): 74,750.00

	7 5 42 17									
序	采购	标的	数量	标的金额	所属	是否	是否	是否	是否	是否
号	品目	名称	(计量	(元)	行业	涉及	涉及	涉及	涉及	涉及
	名称		单位)			核心	采购	强制	优先	优先
						产品	进口	采购	采购	采购
							产品	节能	节能	环境
								产品	产品	标志
										产品
1	其他	肠道	1.00	74, 750. 00	工业	是	否	否	否	否
	基础	病毒	(项)							
	化学	及病								
	品及	毒性								
	相关	腹泻								
	产品	检测								
		试剂								
		耗材								

采购包 5:

采购包预算金额 (元): 30,148.00 采购包最高限价 (元): 29,470.00

序	采购	标的	数量	标的金额	所属	是否	是否	是否	是否	是否	
---	----	----	----	------	----	----	----	----	----	----	--

号	品目	名称	(计量	(元)	行业	涉及	涉及	涉及	涉及	涉及
	名称		单位)			核心	采购	强制	优先	优先
						产品	进口	采购	采购	采购
							产品	节能	节能	环境
								产品	产品	标志
										产品
1	其他	寄生	1.00	29, 470. 00	工业	是	否	否	否	否
	基础	虫及	(项)							
	化学	结核								
	品及	检测								
	相关	试剂								
	产品	耗材								

报价要求

采购包1:

序号	报价内容	数量(计量	最高限价	价款形式	报价说明
		单位)			
1	食品全风险监测	1.00(项)	535, 690. 00	总价	投标人的报价应是
	及致病菌识别网				完成本采购包所需
	检测试剂耗材				的一切费用

采购包 2:

序号	报价内容	数量(计量	最高限价	价款形式	报价说明
		单位)			
1	艾滋病哨点、	1.00(项)	103, 210. 00	总价	投标人的报价应是
	VCT、试剂评估等				完成本采购包所需
	检测试剂耗材				的一切费用

采购包 3:

序号	报价内容	数量(计量	最高限价	价款形式	报价说明
		单位)			
1	流感测序及新冠	1.00(项)	853, 764. 00	总价	投标人的报价应是
	变异株监测试剂				完成本采购包所需
	耗材				的一切费用

釆购包 4:

序号	报价内容	数量(计量	最高限价	价款形式	报价说明
		单位)			
1	肠道病毒及病毒	1.00(项)	74, 750. 00	总价	投标人的报价应是
	性腹泻检测试剂				完成本采购包所需
	耗材				的一切费用

采购包 5:

序号	报价内容	数量(计量	最高限价	价款形式	报价说明
		单位)			
1	寄生虫及结核检	1.00(项)	29, 470. 00	总价	投标人的报价应是
	测试剂耗材				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	食品全风险监测及致病菌	缓冲蛋白胨增菌液
	品	识别网检测试剂耗材	
2	其他基础化学品及相关产	食品全风险监测及致病菌	哥伦比亚血平板
	品	识别网检测试剂耗材	

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	艾滋病哨点、VCT、试剂评	方形卧式利器盒
	品	估等检测试剂耗材	

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	流感测序及新冠变异株监	1000ul 带滤芯吸头
	品	测试剂耗材	

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	肠道病毒及病毒性腹泻检	柯萨奇病毒 A6型/A10型核
	品	测试剂耗材	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	肠道病毒及病毒性腹泻检	柯萨奇病毒 A6型/A10型核
	品	测试剂耗材	酸双重实时荧光 PCR 检测
			试剂盒 3

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	寄生虫及结核检测试剂耗	寄生虫卵检测制片盒(改
	品	材	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:

71-7-7 🖸 -	·		
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	食品全风险监测及致病菌	军团菌尿抗原快速检测试
	品	识别网检测试剂耗材	剂(胶体金法)
2	其他基础化学品及相关产	食品全风险监测及致病菌	革兰氏阴性细菌鉴定卡
	品	识别网检测试剂耗材	
3	其他基础化学品及相关产	食品全风险监测及致病菌	无菌吸头 124ul
	品	识别网检测试剂耗材	
4	其他基础化学品及相关产	食品全风险监测及致病菌	荧光核酸凝胶染色剂
	品	识别网检测试剂耗材	Ge1Red (10000X)
5	其他基础化学品及相关产	食品全风险监测及致病菌	肠道感染监测卡夹
	品	识别网检测试剂耗材	
6	其他基础化学品及相关产	食品全风险监测及致病菌	呼吸道道感染监测卡夹

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

★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。

不涉及

本项目涉及强制采购节能产品:

采购包 1:

术购包 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	

★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:

不涉及 采购包 2: 标的名称 产品名称 序号 采购品目名称 标的名称 产品名称 来购品目名称 标的名称 产品名称	序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
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	
不涉及 采购包 3: 序号 采购品目名称 标的名称 产品名称	采购包2	:		
采购包 3: 序号 采购品目名称 标的名称 产品名称	序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
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:	采购包 4	:		
序号 采购品目名称 标的名称 产品名称	序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及				
采购包 5:	采购包5	:		
序号 采购品目名称 标的名称 产品名称	序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			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					
不涉及					

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	艾滋病哨点、VCT、试剂评	医废转运箱
	品	估等检测试剂耗材	
2	其他基础化学品及相关产	艾滋病哨点、VCT、试剂评	脚踏式垃圾桶
	品	估等检测试剂耗材	

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	

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: 食品全风险监测及致病菌识别网检测试剂耗材

	内名:		食币	全风	、险监测及致病菌识									
序	符	技				Ę	技术参	参数与性	生能指标					
号	号	术												
	标	要												
	识	求												
	<i>7</i> \	名												
		称		حد	1 2 4 1. 11	1 1/	an)	.,		19-17-		н	н	4
1	*			序	产品名称	单	数	単	单	规格	用	是	是	备
				号		位	量	价	项总		途	否	否	注
								限	总			允	优	
								价	限			许	先	
								(价			进	环	
								元/	(口口	保	
								单	元)				NIC	
				4	十七四城山村	¥-	4	位)	100	250 /4	T)	テ	ア	
				1	克氏双糖铁琼	瓶	1	129	129	250g/瓶	致	否	否	
					脂						病			
											菌			
											识			
											别			
											网			
											食			
											品品			
											ᆎ			
											安人			
											全			
											风			
											险			
											监			
											测			
				2	缓冲蛋白胨增	盒	2	100	200	20 支/	致	否	否	核
					菌液					盒,	病			心
										10mL/支	菌			产
										1011111/	识			品
														ㅁㅁ
											别			
											网			
											食			
											品			
											安			
											全			
											风			
											险			
											监监			
											並			

								测			
	3	TSI 培养基	瓶		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	2 0	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	否	否	

I						ı				, ,		
				¥-				250 / 1	监测、公共场所及消毒效果监测了	T		
		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(孔滤膜法)	盒	1	150	150	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	1 3	127	165	90mm/ 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 PBS 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	
1 0	CIN-1 培养基	瓶	1	120	120	250g/瓶	致病菌识别网、食品安全风险监	否	否	

								测			
	1	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	
	1 2	艰难梭菌显色 平板	个	2 0	15	300	90mm/个	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
	1 3	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	否	否	

			T								1	
									监测			
		1 4	阪崎肠杆菌显 色平板	个	3 0	15	450	90mm/个	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
		1 5	肺炎支原体液体培养基管	盒	2	290	580	4m1/支, 20支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
		1 6	肺炎支原体固体培养基平板	包	8	100	800	90mm/ 个,5个 /包	致病菌识别网、食品安全风	否	否	

								亿人			
								险监测			
	1 7	巧克力平板培 养基(普通) 即用成品	盒	1 2	120	144	90mm/ 个, 20 个/盒	致病菌识别网、食品安全风险监	否	否	
	1 8	巧克力平板培 养基(双抗)	盒	8	173	138	90mm/ 个,20 个/盒	测致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
	9	巧克力平板培 养基(单抗)	盒	1	137	137	90mm/ 个,20 个/盒	致病菌识别网、食品安全	否	否	

									hart .			
									风险监测			
		2 0	THB 培养基	瓶	2	180	360	250g/瓶	致病菌识别网	否	否	
									、食品安全风险监测			
		2 1	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	
		2 2	多粘菌素 E (2mg)	盒	7	50	350	5 支/盒	致病菌识别网、食品安	否	否	

	_	T							,		
								全风险监测			
	2 3	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	
	2 4	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	
	5	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	否	否	

								安全风险监测			
	6	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	
	2 7	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	
	2 8	革兰氏阴性需 氧菌药敏板 A-5	盒	4	112	448	10个/盒	致病菌识别网、食	否	否	

							品安全风险监测			
2 9	革兰氏阴性需 氧菌药敏板 A- 鲍曼	盒	2	112	224	10个/盒	致病菌识别网、食品安全风险	否	否	
3 0	革兰氏阳性需 氧菌药敏板 L- 金葡	盒	1	112 0	112	10个/盒	险监测 致病菌识别网、食品口	否	否	
3 1	革兰氏阴性需 氧菌药敏板 B- 空弯 2	盒	1	112	112	10个/盒	安全风险监测致病菌识别	否	否	

							食品安全风险监测		
3 2	革兰氏阳性需 氧菌药敏板 K-2	盒	4	112	448	10个/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否
3 3	革兰氏阴性需 氧菌炎 脑膜炎	盒	1	112 0	112	10个/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否
3 4	革兰氏阴性需 氧菌药敏板 E- 流感嗜血	盒	5	112	560	10个/盒	致病菌识别网	否	否

							、食品安全风险监测			
3 5	样槽	个	5 0 0	3	150	1 个/包	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
36	6 粪便微生物 DNA 提取	盒	1	383	383	50T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
37	7 组织、拭子、 血液、体液或 尿液细胞 DNA 提取	盒	1	999	999	≥ 250T	致病菌识别	否	否	

								网			
								2、食品安全风险监测			
	38	口腔、皮肤、 拭子微生物 DNA 提取(去除 宿主 DNA)	盒	1	810 0	810	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	否	否	

								所及消毒效果监测			
	40	沙氏葡萄糖琼脂(含氯霉素)	瓶		126	126	250g/ 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	250g/ 瓶	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
	4 2	霍乱弧菌 ctxA/ctxB毒 力基因双重实 时荧光 PCR 检 测试剂盒	盒	1	250	250	25T/盒	致病菌识别网	否	否	

							、食品安全风险监测			
4 3	副溶血性弧菌 tdh/trh 双重 实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒		250	250	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
4 4	志贺菌 stx1/stx2 毒 力基因双重实 时荧光 PCR 检 测试剂盒	盒	1	250	250	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
4 5	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	盒	1	396 0	396 0	12T/盒	致病菌识别	否	否	

	致病性基因 hcp、virB、 ciaB、ggt、 cdtA、cdtB、 cdtC 和格林- 巴利综合征基 因 cgtA、 cgtB/wlaN、 cstII)						网、食品安全风险监测			
4 6	艰难梭菌 tcdA/tcdB/cd tA/cdtB基因 四重实时荧光 PCR 检测试剂 盒	盒	1	500	500	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
	霍乱弧菌 01/0139 群核 酸双重实时炭 PCR 检测试	盒	1	250	250	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
4 8	产志贺毒素大 肠埃希氏菌 (STEC)7种血 清分型核酸多	盒	1	612	612	25T/盒	致病菌识	否	否	

重实时荧光 PCR 检测试剂 盒(检测目标: 026、045、 0103、0111、 0121、0145 和 0157)						别网、食品安全风险监测			
4 副溶血性弧菌 9 血清分型核酸 多重实时荧光 PCR 检测试剂 盒(检测目标: 03: K6、04: K8、 010: K4)	盒	1	437 5	437 5	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
5 空肠弯曲菌 0 (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	450	450	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
5 空肠弯曲菌 1 (HS: 2、HS: 4、 HS: 19、	盒	1	600	600	25T/盒	致病菌	否	否	

	HS: 23/36)血清型核酸四重实时荧光 PCR检测试剂盒						识别网、食品安全风险监测			
5 2	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	210 00	210	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
5 3	流感增血杆菌 6种鱼有一种 6种多重大型 6种多重大型 6种多重大型 5克剂。 6种多重、 6种多重、 6种多重、 6种。 6种。 6种。 8种。 8种。 8种。 8种。 8种。 8种。 8种。 8种。 8种。 8	盒	1	900	900	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	

5 4	肺炎克雷伯菌 血清分型核 多重核 多重核测 量(检测 1 、 K2 、 K5、 K20、 K54、 K57)	盒	1	600	600	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
5 5	军团菌 LP1/其 他核酸双重实 时荧光 PCR 试 剂	盒	1	300	300	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
5 6	脑膜炎奈瑟菌 (A、B、C)重 清群核酸三重 实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	1	375 0	375 0	25T/盒	双致病菌识别网、食品安全风险监	否	否	

								测			
	5 7	脑膜炎奈瑟菌(W、X、Y)血 清群核酸三重 实形或剂盒	盒	1	375 0	375 0	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
	5 8	脑膜炎奈瑟菌ctrA/sodC基因双重实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	1	250	250	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
	5 9	单核细胞增生 性李斯分型的 多重实则试验 多重之则,是一个, 全, 一个, 一个, 一个, 一个, 一个, 一个, 一个, 一个, 一个, 一个	盒	1	525	525 0	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险	否	否	

							111-			\neg
							监测			
6 0	布鲁氏菌核酸 实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	1	125	125	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
6 1	布氏菌选择性培养基抑菌剂	盒	2	200	400	1m1/支, 5支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
6 2	灭活马血清	瓶	2	200	400	100mL/ 瓶	致病菌识别网、食品安全风	否	否	

								险监测			
	6 3	液体菌种保存管	盒	1	315	315	1.4m1/ 支,50 支/盒	致病菌识别网	否	否	
								、食品安全风险监测			
	6 4	军团菌尿抗原 快速检测试剂 (胶体金法)	盒	1	300	300	22人份/	致病菌识别网、食品安全风险监测	足	否	
	6 5	肺炎链球菌抗 原检测试剂盒 (胶体金法)	盒	3	200	600	22人份/	致病菌识别网、食品安全	否	否	

		Г									
								风险监测			
	6	客TGG 运送培养 基	盒	6	160	960	1. 2mL/ 支, 100 支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
	6 7	一次性尼龙无菌拭子	支	0 0	3	120		致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
	6 8	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	否	否	

								全风险监测			
	6 9	碳青霉烯耐药 选择性平板	盒	6	110	660	90mm/ 个,20 个/盒	致病菌识别网	否	否	
								、食品安全风险监测			
	7 0	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	否	否	
	7 1	替加环素耐药 选择性平板	盒	5	540	270	90mm/ 个,20 个/盒	测致病菌识别网、食品	否	否	

							安全风险监测			
7 2	脑膜炎奈瑟菌 核酸实时荧光 PCR 检测试剂 盒	盒		125	375	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
7 3	肺炎链球菌核酸实时荧光 PCR检测试剂 盒	盒	3	925	277 5	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
7 4	保温转运箱	个	1	120	120	≥12L	致病菌识别网、食	否	否	

							品安全风险监测			
7 5	猴痘病毒核酸 实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	2	125	250	25T/盒	致病菌识别网、食品安全风险	否	否	
7 6	LB1 1	盒	8	250	200	225mL/ 袋, 10 袋/盒	监测致病菌识别网、	否	否	
7 7	LB1 2	瓶	3	300	900	250g/ 瓶	食品安全风险监测致病菌识别	否	否	

								食品安全风险监测			
	7 8	萘定酮酸(C1)		1	35	385	5. 0mg/ 支, 5 支 /盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
	7 9	吖定黄素 (C1)	盒	1	35	385	3. 0mg/ 支,5支 /盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
	8 0	LB	盒	4	300	120	9mL/支, 20支/盒	致病菌识别网	否	否	

								、食品安全风险监测			
	8 1	LB2	盒	3	150	195	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	1 2	856	102 72	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	否	否	

							网、食品安全风险监测			
84	0.85%生理盐水1	盒	0	110	110	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	1 0	77	770	225mL/ 袋, 10 袋/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
86	МҮР	包	1 5	50	750	10皿×2 包	致病菌识	否	否	

											别			
											网			
											食			
											品			
											安 全			
											风			
											险 监			
											過测			
		87	GVC 增	曾菌液	1	盒	8	110	880	225mL/ 袋,10	致病	否	否	
										袋/盒	菌			
											识别			
											网			
											食			
											品			
											安 全			
											风			
											险监			
											测			
		88	GVC 埠	菌液	2	瓶	3	120	360	250g/瓶	致病	否	否	
											菌			
											识别			
											网			
											、 食			
											品			
											安 全			
											风			
											险监			
											测			
		89	改良 五 萄糖环			包	2 5	60	150	9cm/个, 10个/包	致病	否	否	
			基 (m							- · · / ·	菌			

	12						111		1	
	板						识别网、食品安全风险监测			
90	PCFA 培养基平 板	包	2 5	120	300	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	1 4	100	140	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	包	1 1	70	770	9cm/个, 10个/包	致 病	否	否	

			111	1				1	11		1	-
			板						菌识别网、食品安全风险监测			
		93	革兰氏染色液	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		120	360	20测试/	致病菌识别网、食品安全风险监测	是	否	
		95	带缓冲液的带	个	1	20	300	/	致	否	否	

			柄涂抹海绵		5 0		0		病菌识别网			
									、食品安全风险监测			
		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	1 6	26	416	20 支/ 包, 100ML/ 支	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	

9	8	无菌采水袋	箱		390	117	500ML/ 只, 10 只/袋, 10袋/箱	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
9	999	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	
1 0	10	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	否	否	

								测			
	10	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	114	50支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
	10	无菌巴氏吸管	包	1 0	20	200	100 只/ 包, 1m1/ 支	致病菌识别网、食品安全风险	否	否	

		I				<u> </u>		111-			
								监测			
	10 4	分枝杆菌菌种保存管	盒	2	783	156 6	0.5m1/ 支,100 支/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
	1 0 5	细菌分散计数仪专用试管	箱	1	180	180	400 支/	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
	1 0 6	温湿度监控记录仪	个	1 8	200	360		致病菌识别网、食品安全风	否	否	

									险监测、公共场所及消毒效果监测了		T	
		1 0 7	脱脂牛乳菌株保存管	支	4 0 0	8	320	50 支/	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
		1 0 8	霍乱胶体金	盒	4	150	600	50人份/	致病菌识别网、食品安全风险监	否	否	

							测			
1 0 9	鼠疫 F1 抗体 (胶体金)	盒		100	400	10T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
1 1 0	细菌通用全基因组建库试剂盒	盒	1	158 00	158 00	24T/盒	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
1 1 1	200 μ1 八联 排管磁力架	个	5	100	500		致病菌识别网、食品安全风险	否	否	

								监			
								测			
	1 1 2	无核酶水	瓶	2	180	360	500mL/ 瓶	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
	1 1 3	RNA 酶 A	支	5	80	400	1m1/支	致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
	1 1 4	溶葡萄球菌酶	支	2	100	200	1mg/支	致病菌识别网、食品安全风	否	否	

							险监			
1 1 5	登革病毒 IgG、 IgM 抗体联合 检测试剂 (胶 体金法)	盒	1	100	100	20人份/	测致病菌识别网、食品	否	否	
1	登革热核酸检	盒	1	925	925	25T/盒	品安全风险监测	否	否	
1 1 6	安 早 热 核 酸 位 测 试 剂 盒	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1	923	923	231/ 温	致病菌识别网、食品安全		省	
1	1 2 44 112 11 11 11			5.46	5.46	10m/A	风险监测	T	T	
1 1 7	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	546	546	12T/盒	致病菌识别网、食品安全	否	否	

								风险监测			
	1 1 8	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	468	468	12T/盒	致病菌识别网、	否	否	
								食品安全风险监测			
	1 1 9	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	100 80	100	12T/盒	()致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
	1 2 0	质谱样本预处 理试剂盒	盒	3 0	680	204	100T/盒	致病菌识别网、食品安	否	否	

								全风险监测			
	1 2 1	实验室护目镜	丽	1 0	20	200		致病菌识别网、食品安全风险监	否	否	
	1 2 2	鉴定李斯特显色培养基	瓶	1	856	856	1000mL/ 瓶	测 致病菌识别网、食品安全风险监测	否	否	
	1 2 3	封口袋	包	1 0	25. 5	255	≥28cm ×40cm /只,50 只/包	致病菌识别网、食品	否	否	

监测	7
1 致病菌腹泻症 盒 4 971 388 25T/盒 致 否 2 候群核酸多重 4 实时荧光 PCR 菌 菌 检测试剂盒 別 別	否
1 致病菌呼吸道 盒 5 867 433 25T/盒 致 否 2 症候群核酸多 1 55 菌 菌 5 重实时荧光 B 识 别 盒 别 网	否
1 致病菌脑炎脑 盒 3 462 138 12T/盒 致 否 2 膜炎症候群核 6 酸多重实时荧光 PCR 检测试剂盒 数 高 財務	否
1 致病菌其他发 盒 3 540 162 12T/盒 致病菌 否 2 热症候群核酸 7 多重实时荧光 B 菌识 识别 合 別 网	否
1 无菌吸头 箱 2 408 817 10 盒/ 箱; 384 病 支/盒 致 房 協 识 別 网	否
1 血琼脂平皿 个 2 5.8 116 90mm/个 致 病 菌 识 别 网	
1 荧光核酸凝胶 支 2 150 300 0.5m1/ 致 是 3 染色剂 Ge1Red 0 0 支 病	否

0	(10000X)						菌识别网			
1 3 1	肠道感染监测 卡夹	盒	1	900	900	6 个/盒	致病菌识别网、风险监测、病毒性腹泻	足	否	
1 3 2	呼吸道道感染监测卡夹	盒	1	900	900	6 个/盒	致病菌识别网	是	否	
1 3 3	猪链球菌(通 用型、2型)双 重核酸检测试 剂盒(荧光 PCR 法)	盒	1	288	288	50T/盒	致病菌识别网	否	否	
1 3 4	A+C 脑膜炎奈 瑟菌 IgG 抗体 检测试剂盒	盒	1	144	144	50T/盒	致病菌识别网	否	否	
1 3 5	霍乱弧菌核酸 实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	1	220	220	50T/盒	致病菌识别	否	否	

	1							 का			1
								网风险监测、			
	1 3 6	炭疽抗体检测 试剂盒(上转 发光)	盒	1	115 0	115	10T/盒	致病菌识别网	否	否	
	1 3 7	抗鼠疫抗体检测试剂盒(上 转发光)	盒	1	115 0	115	10T/盒	致病菌识别网	否	否	
	1 3 8	甲型副伤寒沙 门氏菌检测试 剂盒(上转发 光)	盒	1	115 0	115	10T/盒	致病菌识别网	否	否	
	1 3 9	01 群霍乱诊断血清	瓶	1	102	102	1m1/瓶	致病菌识别网	否	否	
	1 4 0	0139 型霍乱弧 菌诊断血清	盒	1	110	110	1m1/瓶, 11瓶/盒	致病菌识别网	否	否	
	1 4 1	沙门氏菌诊断血清(60种)	套	1	660	660	1m1/瓶, 60瓶/盒	致病菌识别网、风	否	否	

								险监测			
	1 4 2	无核酸酶水	瓶	5	100	500	100mL/ 瓶	、风险监测、致病菌识别回	否	否	
	1 4 3	厌氧产气袋	只	5 0	23	115	2.5L/只	网风险监测、致病菌识别网	否	否	
	1 4 4	微需氧产气袋	只	5 0	23	115	2.5L/只	风险监测、致病菌识别网	否	否	
	1 4 5	细菌核酸提取试剂盒	盒	2 0	60	120	32T/盒	Z风险监测、致病	否	否	

	_		I	I						,		
									菌识别网			
		1 4 6	亚碲酸钾血琼脂平板	个	1 0	9	90	90mm/个	致病菌识别网、风险监测、	否	否	
		1 4 7	电动移液器	个	5	300	150 00		致病菌识别网风险监测、	否	否	
		1 4 8	一次性刻度吸管	支	5 0 0	1.5	750	10mL/支	致病菌识别网风险监测、	否	否	
		1 4 9	1000u1 带滤芯 吸头	盒	5	3	150	96支/盒	致病菌识别网	否	否	

								风险监测、			
	1 5 0	肺炎支原体核酸检测试剂盒	盒	1	250	250	50人份/	致病菌识别网	否	否	
	1 5 1	移动硬盘	个	2	260	520	/	致病菌识别网	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	克氏双糖铁琼脂	1. 保质期 3 年以上。
		2	缓冲蛋白胨增菌液	1. 带泡沫底座, 带密封软胶, 无扣直
				接翻盖,泡沫底座与试剂一体包装即
				开即用。
		3	TSI 培养基	1. 保质期 3 年以上。
		4	志贺显色平板	/
		5	EC 肉汤	1. 保质期 3 年以上。
		6	MAC 培养基	1. 保质期 3 年以上。
		7	弯曲菌培养检测试剂	1. 适用于禽肉样本。
			盒(双孔滤膜法)	
		8	哥伦比亚血平板	/
		9	改良 PBS 增菌液	1. 带泡沫底座,带密封软胶,无扣直
				接翻盖,泡沫底座与试剂一体包装即
				开即用。
		10	CIN-1 培养基	1. 保质期 3 年以上。
		11	CIN 添加剂	/
		12	艰难梭菌显色平板	/
		13	改良月桂基硫酸盐胰	1. 带泡沫底座, 带密封软胶, 无扣直
			蛋白胨肉汤-万古霉素	接翻盖,泡沫底座与试剂一体包装即

	1		
		增菌液	开即用。
	14	阪崎肠杆菌显色平板	/
	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	1.添加 4.2mg/L 多黏菌素 B 和 3mg/L
		抗)	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	萘啶酮酸 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	1. 保质期 3 年以上。
		肉汤	
	28	革兰氏阴性需氧菌药	1. 配套接种水,培养液,加样槽。
		敏板 A-5	▲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)
			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。
			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);
			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。
	29	革兰氏阴性需氧菌药	1. 配套接种水,培养液,加样槽。

	敏板 A-鲍曼	▲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)
		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。
		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);
		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。
30	革兰氏阳性需氧菌药	1. 配套接种水,培养液,加样槽。
	敏板 L-金葡	▲ 2. 指示剂显色原理判读阴性/阳性
	WW - 12 III	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)
		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。
		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);
		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。
31	革兰氏阴性需氧菌药	1. 配套接种水,培养液,加样槽。
	敏板 B-空弯 2	▲ 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)
		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。
		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);
		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。
32	革兰氏阳性需氧菌药	1. 配套接种水,培养液,加样槽。
	中二	▲ 2. 指示剂显色原理判读阴性/阳性
	以	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
		五亡。(旋庆) 即见为 [27] 加重较称 人公章)
		八公早
		60 天,药敏板送达时应保证至少剩余
		300天的有效期。
		300 入的有效期。 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);
		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
	15 0 2 4411 15 15	术手册》中推荐的药物浓度范围。
33	革兰氏阴性需氧菌药	1. 配套接种水,培养液,加样槽。
	敏板 E-脑膜炎	▲ 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)
		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。
		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);
		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。
34	革兰氏阴性需氧菌药 敏板 E-流感嗜血	1. ■ 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1.
35	一次性无菌加样槽	1. 独立包装,容量: 50m1。
36	粪便微生物 DNA 提取	1. 可在粪便、肠道和土壤样本中提取微生物 DNA。 ▲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。 3. 至少可以去除胆汁和血红素抑制剂。 4. 采用柱膜法原理,支持手工操作和自动化操作。 5. 室温操作可去除抑制剂。
37	组织、拭子、血液、体液或尿液细胞 DNA 提取	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; 2. 需采用柱膜法原理,可以采用离心和真空抽虑方法提取。 3. 可手动和自动操作; 4. 纯化的 DNA 不含蛋白质、核酸酶和其他杂质。

		5 人可占贴 1-
2.0		5. 含蛋白酶 k。
38	口腔、皮肤、拭子微生	1. 可从拭子和体液样本中,分离细菌
	物 DNA 提取(去除宿主	DNA。
	DNA)	2. 配置 0. 1mm 直径玻璃研磨珠的 2m1
		研磨管。
		3. 可去除宿主 DNA;
	N11 1 1 1	4. 采用柱膜法。
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	1. 保质期 3 年以上。
	霉素)	
41	mTSB 肉汤	1. 保质期 3 年以上。
42	霍乱弧菌 ctxA/ctxB	▲1. 试剂盒检测灵敏度≤500 拷贝/
	毒力基因双重实时荧	反应(提供产品说明书并加盖投标人
	光 PCR 检测试剂盒	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)。
		▲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)。
		▲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)
43	副溶血性弧菌	▲1. 试剂盒检测灵敏度≤500 拷贝/
	tdh/trh 双重实时荧	反应 (提供产品说明书并加盖投标人
	光 PCR 检测试剂盒	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)。
		▲ 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)。
		→ /。 ▲ 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 値、毒力基因。(提供软件截
		图并加盖投标人公章)
44		▲1. 试剂盒检测灵敏度 ≤ 500 拷贝/
77	力基因双重实时荧光	反应(提供产品说明书并加盖投标人
	PCR 检测试剂盒	公章);整个反应时间不超过70分钟
	FCR 位侧风剂 血	公阜」,盤个次应的同个超过 70 分钟 (提供设备反应完成截图并加盖投标
		(挺供以留风应元风俄图开加血权协 人公章)。
		▲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)。 ▲2 担从职女人长幼从 DCD 工机数
		▲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)
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、ggt、cdtA、 cdtB、cdtC 和格林-巴 利综合征基因 cgtA、 cgtB/wlaN、cstII)	▲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)。 ▲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)。 ▲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)
46	艰难梭菌 tcdA/tcdB/cdtA/cdtB 基因四重实时荧光 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);整个反应时间不超过 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)
47	霍乱弧菌 01/0139 群核酸双重实时荧光 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);整个反应时间不超过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)
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:026、045、	▲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)。

	0103、0111、0121、0145 和 0157)	▲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)。 ▲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)
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: 03: K6、04: K8、010: K4)	▲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)。 ▲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)。 ▲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
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	图并加盖投标人公章) ▲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)。 ▲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)。 ▲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机器)
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	图并加盖投标人公章) ▲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)。 ▲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)。 ▲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)
52	肺炎链球菌血清分型	▲1. 试剂盒检测灵敏度≤500 拷贝/

核酸多重实时荧光
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)
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) 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) △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)。 △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。(提供软件者图并加盖投标人公章) △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 分针
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) 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) △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)。 △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。(提供软件量 图并加盖投标人公章) △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人公章)。
11A/11D/11E、12F/44、 14、15B/15C、17F、 18C/18F/18B/18A、 19A、19F、20、22F、 23F、33A/33F/37) 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 (提供产品说明书并加盖投标人公章) 本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)(提供产品说明书并加盖投标人公章)(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);
14、15B/15C、17F、 18C/18F/18B/18A、 19A、19F、20、22F、 23F、33A/33F/37) 据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT 值、毒力基因。(提供软件量图并加盖投标人公章) 53 流感嗜血杆菌 6 种血清分型核酸多重实时炭光 PCR 检测试剂盒(提供产品说明书并加盖投标人公章)(大型,1000000000000000000000000000000000000
18C/18F/18B/18A、 19A、19F、20、22F、 23F、33A/33F/37) 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 (提供产品说明书并加盖投标人公章) (检测目标:血清型 a、b、c、d、e、f) △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) 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) 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)。
19A、19F、20、22F、 23F、33A/33F/37) 据可以直接上传至少分析出阴阳对照、CT 值、毒力基因。(提供软件量图并加盖投标人公章) 53 流感嗜血杆菌 6 种血清分型核酸多重实时 反应(提供产品说明书并加盖投标人公章) 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(检测目标:血清型 a、b、c、d、e、f) 人公章)。
23F、33A/33F/37) 照、CT 值、毒力基因。(提供软件截图并加盖投标人公章) 53 流感嗜血杆菌 6 种血 清分型核酸多重实时 反应(提供产品说明书并加盖投标人公章)(检测目标: 血清型 a、(提供设备反应完成截图并加盖投标 人公章)。
图并加盖投标人公章) 53 流感嗜血杆菌 6 种血 清分型核酸多重实时 反应 (提供产品说明书并加盖投标人公章) 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 (检测目标: 血清型 a、b、c、d、e、f) 人公章)。
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) ▲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
清分型核酸多重实时 反应 (提供产品说明书并加盖投标人
荧光 PCR 检测试剂盒 公章);整个反应时间不超过 70 分钟 (检测目标:血清型 a、 (提供设备反应完成截图并加盖投标 b、c、d、e、f) 人公章)。
(检测目标: 血清型 a、 (提供设备反应完成截图并加盖投标 b、c、d、e、f) 人公章)。
b、c、d、e、f) 人公章)。
┃ ┃ ┃ ┃ ┃ ┃ ┃ ┃ ┃ ▲ 2. 试剂盒反复冻融次数可达 7 次
章)。
图并加盖投标人公章)
┃ ┃ 54 ┃ 肺炎克雷伯菌血清分 ┃ ▲1. 试剂盒检测灵敏度 ≤ 500 拷贝/
型核酸多重实时荧光 反应(提供产品说明书并加盖投标人
PCR 检测试剂盒(检测 公章); 整个反应时间不超过 70 分钟
│
K5、K20、K54、K57) 人公章)。
▲ 2. 试剂盒反复冻融次数可达 7 次
章)。
照、CT 值、毒力基因。(提供软件截
图并加盖投标人公章)
│
剂 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
剂 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)。
剂 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)。 ▲2.试剂盒反复冻融次数可达7次
剂 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)。 ▲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
剂 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)。 ▲2.试剂盒反复冻融次数可达7次

		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)
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	▲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)。 ▲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)。 ▲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)
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	▲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)。 ▲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)。 ▲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)
58	脑膜炎奈瑟菌ctrA/sodC基因双重实时荧光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);整个反应时间不超过 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)
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. 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)。

		1/2c、4b)	▲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)。
			▲ 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)
	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 ≤ 3cm。
	68	庆大霉素的哥伦比亚 血琼脂平板	1. 含 5 μ 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	吖定黄素 (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	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	★1. 适配梅里埃 VITEK2 鉴定仪。
	卡	
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	
101	1.0 麦氏比浊管	/
102	分枝杆菌磨菌管	/
103	无菌巴氏吸管	1. 单支独立包装。
104	分枝杆菌菌种保存管	/
105	细菌分散计数仪专用	★1. 适用于体必康细菌分散计数仪。
	试管	
106	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 ≤ ± 0.5℃, 湿度 ≤ ± 3%,
		温控范围: -30 至 100℃,温湿度双探
		头。
		3. TFT 彩屏 ≥ 2 英寸, 监控仪具备 ≥ 2
		个电容触摸按键。
		4. 历史数据保存时间 ≥ 8 年。
		5. 采集上传一体式 46 主机,单个记录
		仪可同时接入≥5路有线温度与传感
		器。

107	昭比上到古世纪左栋	/
107	脱脂牛乳菌株保存管	1 廿十 01 # 少 // 25 1 // 01 20
108	霍乱胶体金	1. 其中: 01 群试纸条 25 人份; 0139 试纸条 25 人份。
109	鼠疫 F1 抗体(胶体金)	/
110	细菌通用全基因组建	1. 适用于痰液、肺泡灌洗液、拭子样
	库试剂盒	本,总 DNA 投入量低至 1ng。
	14 M/11 mr	2.包含建库试剂和磁珠,无需额外采
		购其他试剂盒。
111	200 μ1 八联排管磁	/
	力架	
112	无核酶水	/
113	RNA 酶 A	1. 含量: 10mg/ml。
114	溶葡萄球菌酶	/
115	登革病毒 IgG、IgM 抗	1. 卡型。
	体联合检测试剂(胶体	
	金法)	
116	登革热核酸检测试剂	/
	盒	
117	13种发热伴出疹病原	▲1. 试剂盒检测灵敏度 ≤ 500 拷贝/
	体核酸多重实时荧光	反应(提供产品说明书并加盖投标人
	PCR 检测试剂盒	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)。 10 世
		▲ 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、(1) 值、每刀垄囚。(提供扒件做
		▲ 3. 检测目标: 水痘-带状疱疹病毒、
		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。
118	13 种发热伴出血病原	▲1. 试剂盒检测灵敏度 ≤ 500 拷贝/
	体核酸多重实时荧光	反应(提供产品说明书并加盖投标人
	PCR 检测试剂盒	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. 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)
		▲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、

I		
		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
119	24 种脑炎脑膜炎病原	▲1. 试剂盒检测灵敏度≤500 拷贝/
	体核酸多重实时荧光	反应 (提供产品说明书并加盖投标人
	PCR 检测试剂盒	公章);整个反应时间≤70分钟(提
	TON 型例 风州 血	
		供设备反应完成截图并加盖投标人公
		章)。
		▲ 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)
		▲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、
		by
		一
		B族链球菌(无乳链球菌)、大肠埃
120	F 14 17 1 7 11 - H 1 1 2 1	希氏菌、猪链球菌、结核分枝杆菌。
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	1. 可以鉴定单增、英诺克、伊氏、斯
	基	氏李斯特菌,特异性敏感性100%。
123	<u></u> 封口袋	/
124	致病菌腹泻症候群核	▲1. 试剂盒检测灵敏度≤500 拷贝/
	酸多重实时荧光 PCR	反应 (提供产品说明书并加盖投标人
	检测试剂盒	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
		供以街及应元成截囟开加盖牧桥八公 章)。
		' ' "
		▲ 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)
		▲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

T		
		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。
125	致病菌呼吸道症候群	▲1. 试剂盒检测灵敏度≤500 拷贝/
	核酸多重实时荧光	反应(提供产品说明书并加盖投标人
	PCR 检测试剂盒	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. 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)
		▲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、耶氏肺抱子菌。
126	致病菌脑炎脑膜炎症	▲1. 试剂盒检测灵敏度≤500 拷贝/
	候群核酸多重实时荧	反应(提供产品说明书并加盖投标人
	光 PCR 检测试剂盒	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. 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)
		▲ 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
107	力产共士从火井产石	链球菌、结核分枝杆菌、新型隐球菌。
127	致病菌其他发热症候	▲1. 试剂盒检测灵敏度≤500 拷贝/
	群核酸多重实时荧光 POR th 测试剂含	反应(提供产品说明书并加盖投标人
	PCR 检测试剂盒	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)。
		早り。 ▲2.提供配套分析软件, PCR 下机数
		照、CT 值、毒力基因。(提供软件截
		图并加盖投标人公章)
		M
		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
		/山// / /八二儿 / / / / / / / / / / / / / / / / / / /

		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。
128	无菌吸头 124u1	★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	1. 适配 PFGE 检测设备及方法。
	GelRed (10000X)	
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	★1. 适配 QIAstat-DX 多病原核酸检
	夹	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	1. 适用于上转发光设备。
	(上转发光)	
137	抗鼠疫抗体检测试剂	1. 适用于上转发光设备。
	盒(上转发光)	
138	甲型副伤寒沙门氏菌	1. 适用于上转发光设备。
	检测试剂盒 (上转发	
	光)	
139	01 群霍乱诊断血清	/
140	0139 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	/
144	微需氧产气袋	/
145	细菌核酸提取试剂盒	★1. 适用于中元 EXM6000 核酸提取
		仪。
146	亚碲酸钾血琼脂平板	/
147	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。

		148 一次性刻度吸管	1. 无菌,带滤芯,独立包装。
		149 1000ul 带滤芯吸头	1. 适用于 biohit 或 Bio-DL 或
			sartorius 品牌的移液器。
		150 肺炎支原体核酸检测	1 /
		试剂盒	
		151 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	7项目的重要参数,应尽量满足。
		3. 若投标人的投标产品名和	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 2:

标的名称: 艾滋病哨点、VCT、试剂评估等检测试剂耗材

	的石物, 又為例有点、VCI、 與例互指导位例與例代物												
序	符	技	技术参数与性能指标										
号	号	术											
	标	要											
	识	求											
		名											
		称											
1	*		序号	产品名称	单位	数量	单价限价 (/	单项 总价 (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	VC及艾滋病哨点试剂评估	否	是	
			2	医废	个	6	180	1080	120L/个	VCT 及	否	是	

	转运箱						艾滋病哨点试剂评估			
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	300	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	100	30	30000	15L/个	VC及艾滋病哨点试剂评估	否	否	核心产品
6	实验	个	60	25	1500	适配20cm× 20cm的擦手	VCT 及	否	否	

	室擦手纸盒					纸	艾滋病哨点试剂评估			
7	擦手纸	包	200	6	12000	≥200抽/ 包,20cm× 20cm/抽	VCT及艾滋病哨点试剂评估	否	否	
8	医用外科口罩	只	300	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	500m1/瓶	VC及艾滋病哨点试剂评估	否	否	
1 0	75 %	瓶	100	8	800	500m1/瓶	VCT 及	否	否	

	酒精						艾滋病哨点试剂评估			
1 1	消毒剂喷壶	只	60	12	720	500mL/只	VCT及艾滋病哨点试剂评估	否	否	
1 2	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	
1 3	自动加样仪器配套枪头	箱	3	112	3360	200u1, 96 个/盒, 12 盒/箱	VCT及艾滋病哨点试剂评估	否	否	
1 4	人类	支	200	80	16000	1. 0mL/支	VCT 及	否	否	

	免疫缺陷病毒抗体快检阳性外控品						艾滋病哨点试剂评估			
5	人类免疫缺陷病毒抗体快检阴性外控品	支	200	50	10000	1. 0mL/支	VC及艾滋病哨点试剂评估	否	否	
1 6	人类免疫缺陷病毒抗体酶法	支	20	80	1600	1NCU/mL, ≥ 0.5m1/支	VC及艾滋病哨点试剂评估	否	否	

1 7	外控品人类免疫缺陷病毒抗体酶法外控品	支	20	80	1600	0.5NCU/mL, ≥ 0.5m1/支	VCT及艾滋病哨点试剂评估	否	否	
1 8	丙型肝炎病毒抗体酶法外部质控品 1	支	10	32	320	1NCU/mL, ≥ 0.5m1/支	VCT及艾滋病哨点试剂评估	否	否	
1 9	万型肝炎病毒抗体酶法	支	10	32	320	0. 5NCU/mL, ≥ 0. 5m1/支	VCT及艾滋病哨点试剂评	否	否	

	外部质控品 2						估			
2 0	梅毒螺旋体抗体酶法外部质控品 1	支	10	42	420	1NCU/mL, ≥ 0.5m1/支	VC及艾滋病哨点试剂评估	否	否	
2 1	梅毒螺旋体抗体酶法外部质控品 2	支	10	42	420	2NCU/mL, ≥ 0.5m1/支	VCT及艾滋病哨点试剂评估	否	否	
2 2	HIV抗体血清盘	套	3	300	9000	46 支/套, ≥ 0.5m1/支	VCT及艾滋病哨点试	否	否	

							剂评估			
2 3	HI V RN A 核酸血清盘	套	3	120	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		单中要求的报价产品。	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
2		序	产品名称	技术要求	
		号			
		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	★1. 适配于贝索自动加样仪	
			接种槽	BSJ-9612 和贝索药敏判读仪	
				BSP-TB-96。	
		13	自动加样仪器配	★1. 适配于贝索自动加样仪	
			套枪头	BSJ-9612 和贝索药敏判读仪	
				BSP-TB-96。	
		14	人类免疫缺陷病	1. 满足以下浓度要求:	
			毒抗体快检阳性	抗-HIV: 0.01、0.02、0.05、	
			外控品	0.1, 0.2, 0.5, 1, 2, 4, 8	
				NCU/m1.	
				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。 1. ¬15℃(含)以下保存≥2年。 2. 液体。 3. 要求可直接使用,无需稀释。 1. 满足以下浓度要求: 抗一HIV: 0. 2、0. 5、1、2、4、8 NCU/m1。 2. 液体。 3. 定值方法: 采用不少于 3家 国内外厂商减源至 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。 1. 满足以下浓度要求: 抗一HIV: 0. 2、0. 5、1、2、4、8 NCU/m1。 2. 液体。 3. 定值方法: 采用不少于 3家
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 16 人类免疫缺陷病 毒抗体酶法外控 品 17 人类免疫缺陷病 毒抗体酶法外控 品 17 人类免疫缺陷病 毒抗体酶法外控 品 17 人类免疫缺陷病 毒抗体酶法外控 品 18 4 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8
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 115℃(含)以下保存≥2年。 2. 液体。 3. 要求可直接使用,无需稀释。 1. 满足以下浓度要求:抗一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 1. 满足以下浓度要求:抗一HIV: 0.2、0.5、1、2、4、8 NCU/ml。 2. 液体。
□ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □
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 16 人类免疫缺陷病 毒抗体酶法外控 品 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/m1。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 17 人类免疫缺陷病 毒抗体酶法外控 品 18 NCU/m1。2.液体。
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 16 人类免疫缺陷病 毒抗体酶法外控 品 16 人类免疫缺陷病 毒抗体酶法外控 品 17 人类免疫缺陷病 毒抗体酶法外控 品 17 人类免疫缺陷病 毒抗体酶法外控 品 18 人类免疫缺陷病 毒抗体酶法外控 品 19 人类免疫缺陷病 毒抗体酶法外控 品 10 人类免疫缺陷病 毒抗体酶法外控 品 11 人类免疫缺陷病 毒抗体酶法外控 品
(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
15 人类免疫缺陷病 表抗体快检阴性 外控品 2.液体。 3.要求可直接使用,无需稀释。 1. 满足以下浓度要求: 请一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 1.满足以下浓度要求: 抗一HIV: 0.2、0.5、1、2、4、8 NCU/ml。 2.液体。 2.液体。
毒抗体快检阴性
外控品 3. 要求可直接使用, 无需稀释。
1. 满足以下浓度要求:
毒抗体酶法外控
8 NCU/m1。 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 1. 满足以下浓度要求:抗-HIV: 0.2、0.5、1、2、4、8 NCU/m1。 2. 液体。
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 1. 满足以下浓度要求:抗-HIV: 0.2、0.5、1、2、4、8 NCU/m1。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 1. 满足以下浓度要求: 抗-HIV: 0.2、0.5、1、2、4、 8 NCU/m1。 2. 液体。
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, 1. 满足以下浓度要求: 抗-HIV: 0.2、0.5、1、2、4、8 NCU/m1。 2. 液体。
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, 1. 满足以下浓度要求: 抗-HIV: 0. 2、0. 5、1、2、4、8 NCU/m1。 2. 液体。
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
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
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 抗-HIV: 0.2、0.5、1、2、4、 8 NCU/m1。 2. 液体。
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 抗-HIV: 0.2、0.5、1、2、4、 8 NCU/m1。 2.液体。
(含)以下保存≥2年。 17 人类免疫缺陷病
17 人类免疫缺陷病 1. 满足以下浓度要求: 毒抗体酶法外控 抗-HIV: 0. 2、0. 5、1、2、4、8 NCU/m1。 2. 液体。
毒抗体酶法外控 品
8 NCU/m1。 2.液体。
2. 液体。
4. 溯源信息: 量值可溯源至
6. 储存条件及有效期: -15℃
18 丙型肝炎病毒抗 1. 满足以下浓度要求:
NCU/m1.
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。	
19	丙型肝炎病毒抗	1. 满足以下浓度要求:	
	体酶法外部质控	抗-HCV: 0.01、0.02、0.05、	
	品 2	0.1, 0.2, 0.5, 1, 2, 4, 8	
		NCU/m1。	
		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。	
20	梅毒螺旋体抗体	1. 液体。	
20	酶法外部质控品	1. 放体。 2. 溯源信息: 量值可溯源至	
	1	WHO 标准物质或卫生部临检中	
	1	心国家一级标准物质。	
		3. 要求可直接使用, 无需稀释。	
		4. 储存条件及有效期: -15℃	
		(含)以下保存≥2年。	
21	梅毒螺旋体抗体	1.液体。	
21	酶法外部质控品	1. 祝	
	2	国内外厂商试剂进行检测。	
	L	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。	
		4. 要求可直接使用, 无需稀释。	
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
		3. 個行乐 X X X X X X X X	
22	HIV 抗体血清盘	1. 储存条件及有效期: -15℃	
	加州加州	1. 個仔架件及有效期. =13 C	
		(百) 以下保行 2 十。	
		2. 放体。 3. 具备抗 HIV(1+2)项目的血	
		清盘,每套血清盘详细浓度组	
		相益,每套皿相益片细水及组 成信息如下:	
		祝信心如下: 阳性: ≥20 支; 抗 HIV (1+2)	
		阳性.	
		本;	
		本, 阴性: ≥20 支;	
		W以例付付かり W・土ツ省 1	

4. 要求可直接使用, 无需稀释。	
23 HIV RNA 核酸血 1. 储存条件及有效期: -15℃	
│	
2. 浓度要求: 包含 10 个不同浓	
│	
至 1000000 IU/m1 2 支,15000	
至 20000IU/ml 1 支, 1000 至	
4. 适用于罗氏 HIV-1 RNA 核酸	
检测试剂。	
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
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	勺,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:流感测序及新冠变异株监测试剂耗材

序	符	技					技术	:参数与性	能指标				
号	号	术											
	标	要											
	识	求											
		名											
		称											
1	*		序号	产品名称	单位	数量	单限(半位)	单总价 (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	盒	1	2300	23000	24T/盒	流感甲流	否	否	

	基因 建						测序			
	超多PCR 全因建试盒		1	2300	23000	24T/盒	流感乙流测序	否	否	
3	超多PCR 基组库剂快重新全因建试盒	盒	2 0	2380	47600 0	24T/盒	新冠测序	否	否	
	测试盒序剂	^	5 1	5924	30212	*	新冠测序致病菌识别网食品安全风险监测流感测序新	是	否	
	dsDNA HS 荧	瓶	4	750	3000	0. 2-100n g	新冠	是	否	

6	光量剂 0. p壁测定试盒 5m1 薄	包	1 6	790	12640	500 tubes	测序致病菌识别网食品安全风险监测新冠测序致病菌	是	否	
7 8	8 移器 1000u 1 芯头	个	1 0	6800	13600	20-200 微升	病菌识别网食品安全风险监测新冠测序新冠测序	是	否	核心产品

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

<u> </u>	<u>. </u>	
	• •	为投标产品名称与采购清单中的产品名称不·
		品的,请投标人提供承诺函或说明函,用于
7	品属于本耳	页目采购清单中要求的报价产品。
	序一产品名	技术要求
	号称	
	1 超快多	1. 适用于痰液、肺泡灌洗液、拭子样本类
	重 PCR	型,采用一步法 RT-PCR 扩增技术富集目标
	甲流全	
	基因组	2. 试剂盒包含特异性扩增引物、酶、反应
	建库试	液、标签引物和纯化磁珠,且标签引物为
	剂盒	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	1. 适用于痰液、肺泡灌洗液、拭子样本类
	重 PCR	型,采用一步法 RT-PCR 扩增技术富集目标
	乙流全	
	基因组	本基因组覆盖度可达 100%。
	建库试	2. 试剂盒包含特异性扩增引物、酶、反应
	剂盒	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
	a la 11 4	引物,仅需单次添加。
	3 超快多	
	重 PCR 新冠全	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
	基因组	列,包括上游引物、下游引物,仅需单次
	建库试	添加。
	剂盒	3. 试剂盒适用于 illumina iseq 测序仪。
		1. 支持边合成边测序。
	剂盒	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。
	E 1 DNA	★5. 适用 illumina iseq 的测序平台。
	5 dsDNA HS 荧	1. 适配 INVITROGEN Qubit 荧光计。
	光定量	
	6 0.5m1	1. 适配 INVITROGEN Qubit 荧光计。
	pcr 薄	()()()
	壁检测	
	管	
	7 8 道配	1. 至少 2 个独立数位调节装置,可切换所
	移液器	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	1000u1	1. 适用于 biohit 或 Bio-DL 或 sartorius
				带滤芯	品牌的移液器。
				吸头	
		'	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	7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 4:

标的名称: 肠道病毒及病毒性腹泻检测试剂耗材

44,14	7石小:		N 女 II	从内型的	41 M()1:	14.041							
序	符	技术要求					技术参	数与性能力	指标				
号	号	名称											
	标												
	识												
1	*		序号	产品名称	单位	数量	単限(単)位)	単项总 限价 (元)	规格	用途	是否允许进	是否优先环	备 注
							,- ,				口口	保	
			1	A 轮病/如毒G诺病G核三实荧P检试盒组状毒诺病 /如毒I 酸重时光R 测剂	盒	3	3750	11250	25T/ 盒	肠道病毒及感染性腹泻	否	否	
			2	柯萨	盒	10	5000	50000	50T/	肠	否	否	
				1.1 13	Ш	10	2000	20000	501/	11/2/			

	奇毒A1型肠病71型肠病核三实荧PC检试盒病 6/道毒 /道毒酸重时光R测剂					盒	道病毒及感染性腹泻			
3	柯奇毒 A6型/A型酸重时光 PC检试盒萨病 10核双实荧 R 测剂 1	盒	2	4250	8500	50T/ 盒	肠道病毒及感染性腹泻	否	否	
4	一柯奇毒 A6 型 /A 型酸重时光萨病 10 核双实荧	盒	1	2500	2500	25T/ 盒	肠道病毒及感染性腹泻	否	否	核心产品

	病 病 有毒A6型/型酸重时光PC检试盒 1.偏投实 1.偏投实 1.偏投实 1.偏投实	盒 1 2500 2500 25T/
2	品。 产 A 病如 G 病核重荧检剂 柯病毒 A 标说诺毒如 C I 所有 A 有 A 有 A 有 A 有 A 有 A 有 A 有 A 有 A 有	【 ▲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钟投标人公章); 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: 试剂盒由一管酶和反应物共两管组成,试剂盒成明书产品,以重接上传入公章) ▲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发析出阴阳对照、CT值、毒力基因。(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。 ▲1.试剂盒检测灵敏度 ≤ 500 拷贝/反

		型/肠道	章);整个反应时间≤70分钟(提供设
		病毒 71	备反应完成截图并加盖投标人公章)。
		型/肠道	▲2. 试剂盒由一管酶和一管其他反应
		病毒核	物共两管组成,试剂盒反复冻融次数可
		酸三重	达 7 次。(提供产品说明书并加盖投标
		实时荧	人公章)
		光 PCR	▲ 3. 提供配套分析软件, PCR 下机数据
		检测试	可以直接上传分析出阴阳对照、CT值、
		剂盒	毒力基因。(提供软件截图并加盖投标)
		//\	人公章)
	3	柯萨奇	▲1. 试剂盒检测灵敏度≤500 拷贝/反
		病毒 A6	应(提供产品说明书并加盖投标人公
		型/A10	章);整个反应时间≤70分钟(提供设
		型核酸	备反应完成截图并加盖投标人公章)。
		双重实	▲2. 试剂盒由一管酶和一管其他反应
		时荧光	物共两管组成, 试剂盒反复冻融次数可
		PCR 检测	达 7 次。(提供产品说明书并加盖投标
		试剂盒1	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	柯萨奇	1. "柯萨奇病毒 A6 型/A10 型核酸双重
		病毒 A6	实时荧光 PCR 检测试剂盒 1"和"柯萨
		型/A10	局病毒 A6 型/A10 型核酸双重实时荧光 ☐
		型核酸	PCR 检测试剂盒 2"应为两个不同厂家
		双重实	品牌的该试剂盒,用于检测结果对比。
		时荧光	
		PCR检测	
		试剂盒2	
	5	柯萨奇	1. "柯萨奇病毒 A6 型/A10 型核酸双重
		病毒 A6	实时荧光 PCR 检测试剂盒 1"和"柯萨
		型/A10	奇病毒 A6 型/A10 型核酸双重实时荧光
		型核酸	PCR 检测试剂盒 2"应为两个不同厂家
		双重实	品牌的该试剂盒,用于检测结果对比。
		时荧光	4 54 1914 mm . 114 4 Importable 121 121 4
		PCR 检测	
		试剂盒3	
	注:		
	••	- 44 4	*** * \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \

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;

打▲号的为本次招标采购项目的重要参数,应尽量满足。
 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 5:

标的名称: 寄生虫及结核检测试剂耗材

序	符	技	 技术参数与性能指标										
号	号标识	术要求名称											
1	*		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	4×250m1/ 盒	寄生虫检测	否	否	
			2	抗酸染色液 (冷染法)	盒	1	275	275	4×250m1/ 盒	寄生虫检测	否	否	
			3	疟原虫通用	盒	1	250	2500	50T/盒	寄生虫检测	否	否	

		型核酸实时荧光PCR									
	4	医用 84 消毒液	箱	2	60	120	500m1/瓶, 30 瓶/箱	寄生虫检测	否	否	
	5	显微镜擦镜纸	本	5 0	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	20m1/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	盒	3	500	1500	100T/盒	寄生虫检测	否	否	核心产品

	氏 法)								
至 木 至 套 讫 矛 金	ni结核药敏试剂盒(定制版盒	1 2 0	240	24000	2 测试/96 孔板×10 块/盒	结核药敏	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 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。

		产品	属丁本华	目米购清里中要求的报价产品。
2		序	产品	技术要求
		号	名称	
		1	革兰	1. 染色时间≤1分钟。
			氏快	2. 试剂组成: 龙胆紫液、碘溶液、脱色
			速染	液、沙黄溶液。
			色液	3. 可常温保存: 5℃(含)至 30℃(含),
				有效期≥24个月。
		2	抗酸	1. 可常温保存: 5℃(含)至30℃(含),
			染色	有效期≥24个月。
			液(冷	
			染法)	
		3	疟原	1. 能定性检测包括恶性、间日、卵形和
			虫通	三日共4种疟原虫。试剂由1管酶和其
			用型	他扩增反应液组成,上机反应时间 < 70
			核酸	分钟。
			实时	
			荧光	
			PCR 检	
			测试	
			剂盒	
		4	医用	/
			84 消	
			毒液	
		5	显微	/

6	专用	1	. 镜	俭后	可直	接技	察拭	,折	光率	₹:	
	油镜	1	. 510)5-1	. 517	75.					
	油										
7	寄生	1	. 内′	含六	项内	容:					
	虫卵	1 '			至少						
	检测		11孔	扳至	少 1	00 }	十;				
	制片	目	11片	至少	100	片;					
	盒(改	打打	己龙	网 (80 E],	已裁	剪)	至么	少1(00 た
	良加	現	支璃:	纸至	少 1	00 }	十;				
	藤氏	自	聂子.	至少	1 把	1 0					
	法)										
8	mic 结	į /	t 1. :	适配	于贝	索	自动	加样	仪 B	SJ-	961
	核药	1	口贝!	索药	敏判	读(χ BS	P-T	B-96		
	敏试	7	₹2.7	根据	排版	图》	定制	0			
	剂盒										
	(定										
	制版)										
mic :	结核药	敦试	剂盒	排版	反图:						
附件: MIC法	·定制版药物浓度及排	版图									
А	1 2 SM FMB	3 OFX	4 IFX	5 MFX	6 AK	7 KAN	8 DCM	9	10	11 EXL	12 TCH 0.2
В	2 10	2	2	0.5	2	4	0.06	0.25	1	0.25	PNB 400
C D	0.5 2.5 0.25 1.25	0.5	1 0.5	0.25	0.5 0.25	2	0.03 0.015	0.125 0.0625	0.5 0.25	0.125 0.0625	POS POS
Е	SM EMB 2 10	OFX 4	LFX 4	MFX 1	AK 2	KAN 8	DLM 0.125	CFZ 2	1ZD 2	BDQ 0.5	TCH 0.2
F G	1 5 0.5 2.5	2	2	0.5	0.5	2	0.06	0.25	0.5	0.25 0.125	400 POS
H	0.25 1.25	0,5	0.5	0.125	0.25	1	0.015	0.0625	0.25	0.0625	POS

- 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。

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:

		符	服务要求名	服务要求内容
--	--	---	-------	--------

序	号	称	
号	标		
	识		
			无
采贝	匆包 2:		
	符	服务要求名	服务要求内容
序	号	称	
号	标		
	识		
			无
采贝	构包 3:		
	符	服务要求名	服务要求内容
序	号	称	
号	标		
	识		
			无
采贝	匈包 4:		
	符	服务要求名	服务要求内容
序	号	称	
号	标		
	识		
			无
采贝	匈包 5:		
	符	服务要求名	服务要求内容
序	号	称	
号	标		
	识		
			无
		有务要求	
采贝	构包 1:		
序	符	商务要求名称	商务要求内容
号	号		
	标		
	识		
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

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

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

按照每批次实际供货量×结算单价进行据实结算

付款进度安排

验收、交付标 准和方法

		I	
			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	满足行业及国家相关质量要求。
		和保修期	
7	*	违约责任与解	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,
		决争议的方法	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。
0			
8	*	包装方式及运	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
		输	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
		<u> </u>	

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。

采购包 2:

_ 米州	的包 2:		
序	符	商务要求名称	商务要求内容
号	号		
	标		
	识		
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	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
		准和方法	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	满足行业及国家相关质量要求。
		和保修期	
7	*	违约责任与解	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,
		决争议的方法	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	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
		输	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。

采购包 3:

が区 3:		
符	商务要求名称	商务要求内容
号		
标		
识		
*	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。
*	交货地点	采购人指定地点
*	支付方式	分期付款
*	付款进度安排	1、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30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
*	验收、交付标	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
	准和方法	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
	符号标识 * **	 符 商务要求名称 号 标 识 ★ 交货时间 ★ 交货地点 ★ 支付方式 ★ 付款进度安排

			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。 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	满足行业及国家相关质量要求。
		和保修期	
7	*	违约责任与解	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,
		决争议的方法	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
		44747	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	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
		输	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
			表初杆的初∭、
			应。组件包表的女生, 的正理山, 包表农 m 应
			分,不可有问题介下。外包表相及四个应该有关山的顿中寻表直, 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。

采购包 4:

序	符	商务要求名称	商务要求内容
号	号		
	标		
	识		
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
_		mt 11	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	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
		准和方法	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	满足行业及国家相关质量要求。
		和保修期	
7	*	违约责任与解	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,
		决争议的方法	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	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
		输	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。

采贝	采购包 5:							
序	符	商务要求名称	商务要求内容					
号	号							
	标							
	识							
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	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					
		准和方法	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	满足行业及国家相关质量要求					
		和保修期						
7	*	违约责任与解	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,					
		决争议的方法	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					
	-	1						

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。 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 包装方式及运 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 输 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。

3. 4. 其他要求

★一、保险(各采购包均适用): 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(各采购包均适用): 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(各采购包均适用): 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"本项目涉及核心产品"对应包"产品名称"为准。