

# 招 标 文 件

## （货物类）

采购项目名称：**2024年上半年疾控物资采购项目**

采购项目编号：**N5133112024000267**

甘孜藏族自治州疾病预防控制中心

四川国际招标有限责任公司共同编制

2024年08月22日

# 第一章 投标邀请

四川国际招标有限责任公司（以下简称“代理机构”）受 甘孜藏族自治州疾病预防控制中心 委托，拟对 2024年上半年疾控物资采购项目 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。本项目为四川省甘孜藏族自治州本级政府采购项目，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： N5133112024000267

## 1.2.采购项目名称： 2024年上半年疾控物资采购项目

## 1.3.招标项目简介

本项目分为一个包，甘孜藏族自治州疾病预防控制中心拟采购临床实验室耗材、试剂一批。

## 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。

三、本项目的特定资格要求：

采购包1：

1、投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；投标产品（外科乳胶手套、丁腈手套、外科口罩、医用帽子、采血管、采血针、手术衣、肠道致病性大肠埃希氏菌诊断血清、伤寒、副伤寒及变形杆菌诊断菌液、革兰氏阳性细菌鉴定卡(GP)、革兰氏阴性细菌鉴定卡(GN)、新型冠状病毒（2019-nCoV）核酸检测试剂盒）须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料上传至电子交易系统并进行电子签章。

（描述：投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；投标产品（外科乳胶手套、丁腈手套、外科口罩、医用帽子、采血管、采血针、手术衣、肠道致病性大肠埃希氏菌诊断血清、伤寒、副伤寒及变形杆菌诊断菌液、革兰氏阳性细菌鉴定卡(GP)、革兰氏阴性细菌鉴定卡(GN)、新型冠状病毒（2019-nCoV）核酸检测试剂盒）须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料上传至电子交易系统并进行电子签章。）

## 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，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：甘孜藏族自治州疾病预防控制中心

地址：四川省甘孜藏族自治州康定市榆林新区情歌东路81号

邮编：626000

联系人： 胡先生

联系电话： 0836-2838171

代理机构： 四川国际招标有限责任公司

地址： 中国（四川）自由贸易试验区成都市高新区天府四街66号2栋22层1号

邮编： 610000

联系人： 徐先生

联系电话： 19308184465

## 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1：833,700.00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>（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>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★	<p>本项目不收取投标（响应）保证金。</p>
5	履约保证金★	<p>采购包1：收取</p> <p>本采购包履约保证金为合同金额的5.0%</p> <p>交款方式：银行转账，支票、汇票、本票，保函</p> <p>收款单位：甘孜藏族自治州疾病预防控制中心。</p> <p>开户行、银行账号由采购人在签订合同前提供。</p> <p>交款时间：中标通知书发放后，政府采购合同签订前。</p> <p>履约保证金退还方式：原路退回。</p> <p>履约保证金退还时间：在采购项目验收合格后10日内退还供应商。</p> <p>履约保证金不予退还情形：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》不予退还的情形执行。履约保证金不予退还的，将按照有关规定上缴国库。逾期退还履约保证金的，将依法承担法律责任，并赔偿供应商损失。</p>
6	投标有效期★	<p>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。</p>

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/成交供应商</p> <p>代理服务收费标准：（1）依照成本加合理利润的原则，本项目定额收取代理服务费<b>13500元</b>；（2）收款单位：四川国际招标有限责任公司；（3）开户行：中国民生银行股份有限公司成都分行营业部；（4）银行账号：<b>9902001802316628</b>；（5）采购合同签订前向代理机构交纳招标代理服务费；（6）招标代理服务费交纳完成后，可按照以下温馨提示开具发票：方式①：供应商进入<a href="http://sale.scbid.net/home">http://sale.scbid.net/home</a> 网站，登录系统（无账号供应商需按照提示注册账号），登录后进入“中标项目”页面，找到需要开票的项目点击“申请/领取中标通知书”，根据提示填写信息并上传支付回单扫描件，提交开票申请。方式②：供应商发送申请信息至<b>3391588189@qq.com</b>邮箱，发票开具后将直接发送至原申请开票邮箱。（邮件名称：申请开具发票金额XX元；邮件内容需明确：项目名称、付款截图、联系人、联系电话，开票信息注明专票/普票，专票需提供邮寄收件地址、联系人、联系电话）。</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
10	是否召开开标前答疑会	本项目不召开开标前答疑会
11	特殊情况	<p>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：</p> <p>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；</p> <p>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；</p> <p>三、其他无法保证电子化交易的公平、公正和安全的情况。</p> <p>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。</p> <p>注：</p> <p>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；</p> <p>2.故障处理详见第二章规定。</p>
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 <b>2</b> 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 甘孜藏族自治州疾病预防控制中心 和 四川国际招标有限责任公司 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 甘孜藏族自治州疾病预防控制中心。

二、“投标人”是指按照采购公告规定获取招标文件，参加投标竞争的法人、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 四川国际招标有限责任公司。

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90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

二、是否邀请本项目的其他供应商：

采购包1： 否

三、是否邀请专家：

采购包1： 是

四、是否邀请服务对象：

采购包1： 否

五、是否邀请第三方检测机构：

采购包1： 否

六、履约验收程序：

采购包1： 一次性验收

七、履约验收时间：

采购包1：

1、 验收条件说明： 全部货物配送完成，供应商提交验收申请后，达到验收条件起 7 日内，验收合同总金额的 100.00%；

八、验收组织的其他事项：

采购包1： 交货时提供原产地证明书（由制造厂签发）、主机及配套设备的安装图纸及说明、主机及配套设备使用说明书、维护手册、备件手册、零件及易损件的图纸及相关资料。

九、技术履约验收内容：

采购包1： 按招标文件要求、中标人的投标文件及承诺、签订的合同进行；验收时如发现所交付产品有短装、次品、损坏或其它不符合标准及本合同约定之情形者，采购方做出详尽的现场记录或由双方签署备忘录，此现场记录或备忘录用作补充、调换、和考核的有效证据。

十、商务履约验收内容：

采购包1： 按招标文件要求、中标人的投标文件及承诺、签订的合同进行。

十一、履约验收标准：

采购包1：按招标文件要求、中标人的投标文件及承诺、签订的合同进行；验收时如发现所交付产品有短装、次品、损坏或其它不符合标准及本合同约定之情形者，采购方做出详尽的现场记录或由双方签署备忘录，此现场记录或备忘录用作补充、调换、和考核的有效证据。（实质性要求）

十二、履约验收其他事项：

采购包1：其他未尽事宜应严格按照《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)的要求进行验收。

### **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 甘孜藏族自治州疾病预防控制中心 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 四川国际招标有限责任公司 负责答复；投标人对采购过程、采购结果的询问、质疑由 四川国际招标有限责任公司 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：采购人

联系人：胡先生

联系电话：0836-2838171

地址：四川省甘孜藏族自治州康定市榆林新区情歌东路81号

邮编：626000

答复主体：代理机构

联系人：质量技术部

联系电话：028-87797776（分机号：820/725）

地址：中国（四川）自由贸易试验区成都市高新区天府四街66号1栋17层

邮编：610000

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期限内作出答复的，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，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

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）：833,700.00

采购包最高限价（元）：833,700.00

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	临床检验设备	核心产品类	1.00（批）	147,500.00	工业	是	否	否	否	否
2	临床检验设备	其他产品类	1.00（批）	686,200.00	工业	否	否	否	否	否

#### 报价要求

采购包1:

序号	报价内容	数量	单价	最高限价	价款形式	报价说明
1	核心产品类	1.00（批）	147,500（元）	147,500.00	总价	无
2	其他产品类	1.00（批）	686,200（元）	686,200.00	总价	无

★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	临床检验设备	核心产品类	甲型、乙型流感核酸双通道检测试剂盒（实时荧光）

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
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			

★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			

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
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：核心产品类

序号	符号标识	技术参数与性能指标
1		（1）甲型、乙型流感核酸双通道检测试剂盒（实时荧光） ◇1. 50T/盒； ★2.产品适用于定性检测人口咽拭子样本中的甲型流感病毒RNA和乙型流感病毒 RNA； ◇3.检测方法：荧光探针法；（提供产品说明书或产品技术白皮书证明） ▲4.反应体系配制：试剂组分全部在同一管里面无需配制，分装后直接添加核酸产物上机扩增；（提供产品说明书或产品技术白皮书证明） ◇5.反应组分：反应混合液、阳性对照、阴性对照；检测限：至少500copies/ml；精密度：CV≤5%；特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体以及人基因组无交叉反应； ★6.产品有效期：-20℃（±5℃）保存不低于12个月； ▲7.反应时间：产品在仪器上扩增完成时间≤50分钟。（提供产品在设备上运行的时间截图或产品技术白皮书证明）

标的名称：其他产品类

序号	符号标识	技术参数与性能指标
		（1）营养肉汤（NB）1



◇1. 250g/瓶;  
 (2) 菌种保存培养基  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (3) 磷酸盐缓冲液 (pH7.2)  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (4) 月桂基硫酸盐胰蛋白胨肉汤 (LST)  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (5) 乳糖蛋白胨培养液  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (6) EC肉汤  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (7) 乳糖发酵培养基  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (8) 肠道菌增菌肉汤 (EE)  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (9) 缓冲葡萄糖煌绿胆盐肉汤 (EE肉汤)  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (10) 结晶紫中性红胆盐-4-甲基伞形酮-β-D-葡萄糖苷琼脂 (VRBA-MUG)  
 ◇1. 100g/瓶;  
 (11) 改良克氏双糖铁琼脂  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (12) 碱性蛋白胨水1  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (13) Kovacs氏靛基质试剂盒  
 ◇1. 5ml\*2;  
 (14) 革兰氏染色液 (快速法)  
 ◇1. 4\*100ml;  
 (15) 沙门氏菌诊断血清  
 ◇1. 1ml\*12瓶;  
 (16) 缓冲蛋白胨水 (BPW)  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (17) 亚硒酸盐增菌液 (SF)  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (18) GN增菌液  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (19) 志贺氏菌增菌肉汤  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (20) 新生霉素 (125ug/支)  
 ◇1. 1ml/支\*5;  
 (21) 改良EC肉汤 (mEC+n)  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (22) 改良山梨醇麦康凯 (CT-SMAC) 琼脂  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (23) 山梨醇麦康凯琼脂基础 (SMAC) (SN标准)  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (24) O157显色培养基  
 ◇1. 1000mL/瓶;  
 (25) 肉浸液肉汤培养基  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (26) 血平皿平板  
 ◇1. 9cm\*5个/包;  
 (27) 亚碲酸钾卵黄增菌液  
 ◇1. 5ml\*10;  
 (28) 7.5%氯化钠肉汤  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (29) 脑心浸出液肉汤 (BHI) (GB标准)  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (30) 冻干兔血浆  
 ◇1. 0.5ml\*10;  
 (31) SCDLP液体培养基  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (32) 营养肉汤 (NB) 2  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (33) 甘露醇发酵培养基  
 ◇1. 250g/瓶;

(34) 无菌液体石蜡  
◇1. 1.7m\*20;  
(35) 肠毒素产毒培养基  
◇1. 250g/瓶;  
(36) 金黄色葡萄球菌肠毒素 (SE) Elisa试剂盒  
◇1. 48T/盒;  
(37) 碱性蛋白胨水2  
◇1. 250g/瓶;  
(38) TCBS琼脂  
◇1. 250g/瓶;  
(39) 氯化钠多粘菌素B肉汤基础(SCPB)  
◇1. 250g/瓶;  
(40) 庆大霉素琼脂  
◇1. 250g/瓶;  
(41) 四号琼脂  
◇1. 250g/瓶;  
(42) 1%亚碲酸钾溶液  
◇1. 5ml\*10;  
(43) 我妻氏培养基基础  
◇1. 250g/瓶;  
(44) 3%氯化钠胰蛋白胨大豆琼脂  
◇1. 250g/瓶;  
(45) 3%氯化钠三糖铁(TSI)琼脂  
◇1. 250g/瓶;  
(46) 弧菌显色培养基  
◇1. 1000ml/瓶;  
(47) 氧化酶试剂  
◇1. 50测试/瓶;  
(48) SIM 培养基  
◇1. 250g/瓶;  
(49) 萘啶酮酸 (5.0mg) ; 吡啶黄素 (3.0mg)  
◇1. 萘: 5.0mg/支\*5、吡: 3.0mg/支\*5;  
(50) 萘啶酮酸 (4.0mg) ; 吡啶黄素 (5.0mg)  
◇1. 萘: 4.0mg\*5、吡: 5.0mg\*5;  
(51) 改良月桂基硫酸盐胰蛋白胨肉汤-万古霉素 (mLST-Vm)  
◇1. 250g/瓶;  
(52) 克罗诺杆菌 (阪崎肠杆菌) 显色培养基  
◇1. 1000ml/瓶;  
(53) 马铃薯葡萄糖琼脂 (PDA)  
◇1. 250g/瓶;  
(54) 察氏琼脂  
◇1. 250g/瓶;  
(55) 乳酸-苯酚溶液  
◇1. 5ml\*4 支/盒;  
(56) 产毒培养基  
◇1. 250g/瓶;  
(57) 霉菌液体培养基  
◇1. 250g/瓶  
(58) MC 培养基  
◇1. 250g/瓶  
(59) MRS肉汤  
◇1. 250g/瓶  
(60) MRS琼脂  
◇1. 250g/瓶  
(61) 莫匹罗星锂盐、半胱氨酸盐酸盐溶液 (冻干粉)  
◇1. 莫: 5mg\*5支、半: 0.1g\*10支;  
(62) LBS琼脂  
◇1. 250g/瓶;  
(63) 莫匹罗星锂盐和半胱氨酸盐酸盐改良MRS琼脂培养基  
★1. 产品符合GB 4789.35-2023食品微生物学检验 乳酸菌检验标准;  
◇2. 250g/瓶;  
(64) Cary-Blair氏运送培养基  
◇1. 250g/瓶;  
(65) 布氏肉汤  
◇1. 250g/瓶;

(66) Bolton 肉汤  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (67) Bolton肉汤添加剂  
 ◇1. 1ml\*5支;  
 (68) 多粘菌素B (1万单位)  
 ◇1. 1万单位\*5支;  
 (69) 50%卵黄乳液  
 ◇1. 5ml\*10;  
 (70) 硫酸锰营养琼脂培养基  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (71) 0.1%蛋白胨水  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (72) D-环丝氨酸  
 ◇1. 0.2g/盒;  
 (73) 庖肉培养基基础  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (74) 庖肉牛肉粒  
 ◇1. 100g/瓶;  
 (75) 卵黄琼脂培养基基础  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (76) 含铁牛奶培养基  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (77) 厌氧菌琼脂  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (78) 厌氧培养液  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (79) 胰蛋白酶胰蛋白胨葡萄糖酵母膏肉汤基础(TPGYT)  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (80) 叠氮钠-结晶紫-七叶苷琼脂  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (81) 柠檬酸铁铵 (0.05g/支)  
 ◇1. 1ml/支\*5;  
 (82) 胰胨-亚硫酸盐-环丝氨酸琼脂基础 (TSC)  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (83) 肠球菌琼脂 (胆汁七叶苷叠氮钠琼脂)  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (84) CATC琼脂  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (85) 1%TTC溶液  
 ◇1. 1ml/支\*5;  
 (86) 改良磷酸盐缓冲液PSB  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (87) DTA培养基 (葡萄糖胰蛋白胨琼脂)  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (88) RS培养基(RS琼脂平板)  
 ◇1. 100g/瓶;  
 (89) AHM鉴别培养基  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (90) 氨苄青霉素麦康凯琼脂  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (91) 氨苄青霉素溶液  
 ◇1. 1ml\*5支;  
 (92) 胰蛋白胨大豆肉汤 (TSB)  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (93) 多粘菌素B (2.25万单位)  
 ◇1. 2.25万单位\*5支;  
 (94) 萘啶酮酸2.25mg  
 ◇1. 2.25mg/支\*5;  
 (95) 葡萄糖肉浸液肉汤  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (96) KF链球菌肉汤  
 ◇1. 100g/瓶;  
 (97) 匹克氏肉汤基础B  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (98) 脱纤维羊血

◇1. 50ml/瓶;  
 (99) GVC增菌液  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (100) PCFA培养基  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (101) 多粘菌素B (5000IU)  
 ◇1. 5000IU/支\*5;  
 (102) 卵磷脂吐温80营养琼脂【别名: 营养琼脂(含中和剂)】  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (103) 吐温80,AR  
 ◇1. 500ml/瓶;  
 (104) 吐温20,AR  
 ◇1. 500ml/瓶;  
 (105) 乙酰胺琼脂  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (106) 十六烷三甲基溴化铵琼脂  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (107) 木糖-明胶培养基  
 ◇1. 20支/盒;  
 (108) 绿脓菌素测定培养基 (PDP)  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (109) 硝酸盐蛋白胨水培养基  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (110) 脑心浸液液态培养基  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (111) 脑心浸液琼脂培养基  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (112) 假单胞菌琼脂基础培养基/CN琼脂  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (113) 金氏B培养基  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (114) 液体沙氏培养基  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (115) 0.5%葡萄糖肉汤培养基  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (116) 溴甲酚紫葡萄糖肉汤  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (117) MH肉汤 (MHB)  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (118) L型细菌高渗盐增菌培养基  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (119) BCYE琼脂基础  
 ◇1. 100g/瓶;  
 (120) L-半胱氨酸盐酸盐  
 ◇1. 0.04g/支\*5;  
 (121) 可溶性焦磷酸铁  
 ◇1. 0.025/支\*5;  
 (122) GVPC琼脂基础  
 ◇1. 100g/瓶;  
 (123) GVPC添加剂  
 ◇1. 5支/套;  
 (124) 亚碲酸钾血琼脂基础  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (125) 包姜氏琼脂培养基平板 (9cm)  
 ◇1. 9cm\*10个/包;  
 (126) 胆硫乳琼脂 (DHL)  
 ◇1. 250g/瓶;  
 (127) EasyID大肠埃希氏菌IMVC生化鉴定试剂盒  
 ◇1. 4种\*10套;  
 (128) EasyID克罗诺杆菌属(阪崎肠杆菌)生化鉴定试剂盒  
 ◇1. 10种\*10套;  
 (129) EasyID志贺氏菌生化鉴定试剂盒  
 ◇1. 17种\*5测试;  
 (130) EasyID蜡样芽孢杆菌生化鉴定试剂盒  
 ◇1. 10测试/盒;

(131) EasyID副溶血性弧菌生化鉴定试剂盒  
 ◇1. 5测试/盒;  
 (132) EasyID沙门氏菌生化鉴定试剂盒  
 ◇1. 13种\*10套;  
 (133) 致泻大肠埃希氏菌生化鉴定盒  
 ◇1. 5种×10支;  
 (134) EasyID单核细胞增生李斯特氏菌生化鉴定试剂盒  
 ◇1. 10种×10测试;  
 (135) EasyID大肠埃希氏菌O157:H7/NM生化鉴定试剂盒  
 ◇1. 13种×10测试;  
 (136) EasyID小肠结肠炎耶尔森氏菌生化鉴定试剂盒  
 ◇1. 10种×10测试;  
 (137) 创伤弧菌生化鉴定盒  
 ◇1. 15种\*5支;  
 (138) 霍乱弧菌生化鉴定盒  
 ◇1. 23种×5次;  
 (139) 肠道致病性大肠埃希氏菌诊断血清  
 ◇1. 15 种, 1mL×18瓶;  
 (140) O1 群、O139 霍乱弧菌多价诊断血清  
 ◇1. 1mL/瓶;  
 (141) 伤寒、副伤寒及变形杆菌诊断菌液  
 ◇1. 10mL×8瓶;  
 (142) 金黄色葡萄球菌ATCC6538  
 ◇1. 冻干;  
 (143) 金黄色葡萄球菌金黄亚种GDMCC1.481 ATCC29213  
 ◇1. 冻干;  
 (144) 大肠埃希氏菌ATCC25922  
 ◇1. 冻干;  
 (145) 阪崎肠杆菌ATCC29544  
 ◇1. 冻干;  
 (146) 肠炎沙门氏菌CMCC(B)50335  
 ◇1. 冻干;  
 (147) 铜绿假单胞菌ATCC27853  
 ◇1. 冻干;  
 (148) 单核细胞增生李斯特菌ATCC19115  
 ◇1. 冻干;  
 (149) 副溶血性弧菌ATCC17802  
 ◇1. 冻干;  
 (150) 伤寒沙门氏菌CMCC(B)50071  
 ◇1. 冻干;  
 (151) 蜡样芽孢杆菌CMCC(B)63303  
 ◇1. 冻干;  
 (152) 乙型溶血性链球菌ATCC21059  
 ◇1. 冻干;  
 (153) 小肠结肠炎耶尔森氏菌CMCC(B)52204  
 ◇1. 冻干;  
 (154) 空肠弯曲菌GDMCC 1.2544  
 ◇1. 1支/盒;  
 (155) 产气荚膜梭菌ATCC13124  
 ◇1. 冻干;  
 (156) 长双歧杆菌婴儿亚种GDMCC 1.2527  
 ◇1. 1支/盒;  
 (157) 大肠埃希氏菌O157: H7 NCTC12900  
 ◇1. 冻干;  
 (158) 唐菖蒲伯克霍尔德氏菌GDMCC 1.2670  
 ◇1. 1支/盒;  
 (159) 粪肠球菌(粪链球菌)ATCC29212  
 ◇1. 冻干;  
 (160) 嗜热链球菌GDMCC 1.2800  
 ◇1. 1支/盒;  
 (161) 白色念珠菌 CMCC(F)98001  
 ◇1. 冻干;  
 (162) 生孢梭菌 CMCC(B)64941  
 ◇1. 冻干;

- (163) 非O1霍乱弧菌 vbo  
◇1. 冻干;
- (164) 奇异变形杆菌 CMCC(B)49005  
◇1. 冻干;
- (165) 百日咳鲍特菌 GIM1.952 ATCC9340  
◇1. 冻干;
- (166) 假白喉棒杆菌 GIM1.905 ATCC7091  
◇1. 冻干;
- (167) 脑膜炎奈瑟菌 GIM1.959 ATCC13077  
◇1. 冻干;
- (168) 淋病奈瑟菌  
◇1. 冻干;
- (169) 绵羊布鲁氏菌 GIM1.1046  
◇1. 冻干;
- (170) 炭疽芽孢杆菌  
◇1. 冻干;
- (171) 破伤风梭菌  
◇1. 冻干;
- (172) 肺炎克雷伯氏菌 CMCC(B)46117  
◇1. 冻干;
- (173) 嗜肺军团菌 GDMCC1.1266 ATCC33152  
◇1. 冻干;
- (174) 粪产碱杆菌 GDMCC1.62  
◇1. 冻干;
- (175) 嗜水气单胞菌 GDMCC 1.2306  
◇1. 1支/盒;
- (176) 类志贺邻单胞菌  
◇1. 冻干;
- (177) 表皮葡萄球菌 CMCC(B)26069  
◇1. 冻干;
- (178) (冻干) 苏云金芽孢杆菌 ATCC10792  
◇1. 冻干;
- (179) 德氏乳杆菌保加利亚亚种 GDMCC1.2783 CICC25031  
◇1. 1支/盒;
- (180) 创伤弧菌 ATCC27562  
◇1. 冻干;
- (181) 马红球菌 ATCC6939  
◇1. 冻干;
- (182) 枯草芽孢杆菌 ATCC6633  
◇1. 冻干;
- (183) 萎缩芽孢杆菌 ATCC9372  
◇1. 冻干;
- (184) 粪产碱杆菌 GDMCC1.62  
◇1. 冻干;
- (185) 鲍曼不动杆菌 GDMCC1.609  
◇1. 冻干;
- (186) 肠炎沙门氏菌 CMCC(B)50335  
◇1. 冻干;
- (187) 伤寒沙门氏菌 CMCC(B)50071  
◇1. 冻干;
- (188) 鼠伤寒沙门氏菌 CMCC(B)50115  
◇1. 冻干;
- (189) 甲型副伤寒沙门氏菌 CMCC(B)50093  
◇1. 冻干;
- (190) 乙型副伤寒沙门氏菌 CMCC(B)50094  
◇1. 冻干;
- (191) 福氏志贺氏菌 CMCC(B)51572  
◇1. 冻干;
- (192) 痢疾志贺氏菌 CMCC(B)51105  
◇1. 冻干;
- (193) 宋内志贺氏菌 CMCC(B)51592  
◇1. 冻干;
- (194) FSCC114001 (冻干) 黑曲霉 ATCC 16404  
◇1. 冻干;
- (195) 酿酒酵母 ATCC9763

◇1. 冻干；  
 （196）李氏菌增菌肉汤-LB1均质袋  
 ◇1. 225ml/袋\*10；  
 （197）李氏菌增菌肉汤（LB2）管  
 ◇1. 10ml\*20支/盒；  
 （198）LB1增菌液管（10ml）  
 ◇1. 10ml\*20支；  
 （199）李斯特氏菌显色培养基  
 ◇1. 1000ml/瓶；  
 （200）PALCAM琼脂  
 ◇1. 250g/瓶；  
 （201）PALCAM添加剂1；PALCAM添加剂2  
 ◇1. 添加剂1：1ml/支\*5、添加剂2：5支/盒；  
 （202）含225ml 缓冲蛋白胨水（BPW）均质袋  
 ◇1. 10个/盒；  
 （203）四硫磺酸盐煌绿增菌液（TTB肉汤）  
 ◇1. 10ml\*20支/盒；  
 （204）RVS肉汤管（10ml）  
 ◇1. 10ml\*20支；  
 （205）含100mlBolton肉汤均质袋  
 ◇1. 10个/盒；  
 （206）改良Skirrow氏琼脂基础  
 ◇1. 250g/瓶；  
 （207）改良Skirrow琼脂添加剂  
 ◇1. 1ml\*5支；  
 （208）改良CCD琼脂基础(mCCD)  
 ◇1. 250g/瓶；  
 （209）改良CCD琼脂添加剂  
 ◇1. 1ml\*5；  
 （210）弯曲菌显色培养基  
 ◇1. 1000ml/瓶；用于耐热弯曲菌的分离培养和计数弯曲菌显色培养基；  
 ◇2. 性能：弯曲菌红色；其他菌群蓝色或被抑制。  
 （211）哥伦比亚CNA血琼脂平板  
 ◇1. 9cm\*10个/包；  
 （212）营养肉汤（NB）（颗粒）（袋装）  
 ◇1. 300ml/袋\*10；  
 （213）30ml肠道菌增菌肉汤管  
 ◇1. 30ml\*20；  
 （214）含225ml磷酸盐缓冲液均质袋  
 ◇1. 10个/盒；  
 （215）含225ml GVC增菌液均质袋  
 ◇1. 10个/盒；  
 （216）改良马铃薯葡萄糖琼脂（mPDA）  
 ◇1. 250g/瓶；  
 （217）含900ml缓冲蛋白胨水（BPW）均质袋  
 ◇1. 900ml/袋\*2；  
 （218）改良月桂基硫酸盐胰蛋白胨肉汤-万古霉素管（10ml）  
 ◇1. 10ml\*20支/盒；  
 （219）芽孢菌鉴定卡（BCL）  
 ◇1. 20测试/盒；  
 ★2. 产品适配采购人现有梅里埃vitek 2细菌鉴定仪；  
 （220）革兰氏阳性细菌鉴定卡(GP)  
 ◇1. 20测试/盒；  
 ★2. 产品适配采购人现有梅里埃vitek 2细菌鉴定仪；  
 （221）革兰氏阴性细菌鉴定卡(GN)  
 ◇1. 20测试/盒；  
 ★2. 产品适配采购人现有梅里埃vitek 2细菌鉴定仪；  
 （222）HCCA（ $\alpha$ -氰基-4-羟基肉桂酸）  
 ◇1. 10支/盒；  
 ★2. 产品适配采购人现有布鲁克飞行时间质谱仪；  
 （223）细菌试验标准品（Baterial Test Standard）  
 ◇1. 5支/盒；  
 ★2. 产品适配采购人现有布鲁克飞行时间质谱仪；  
 （224）不锈钢消毒桶  
 ◇1. 201及以上不锈钢材质，规格：108mm\*230mm（ $\pm 10$ mm）；

(225) 自含式压力蒸汽灭菌生物指示剂  
 ◇1. 20支/盒;  
 (226) 121℃度压力蒸汽灭菌化学指示卡  
 ◇1. 200片/盒;  
 (227) 嗜热脂肪杆菌芽孢菌片  
 ◇1. 50片/包, 含菌量 $5 \times 10^5 - 5 \times 10^6$  / 片;  
 (228) 瓷珠菌种保存管  
 ◇1. 50支/盒;  
 (229) 预纯化柱  
 ◇1. 产品适配采购人现有明澈D 24UV 纯水/超纯水系统;  
 (230) 精纯化柱  
 ◇1. 产品适配采购人现有明澈D 24UV 纯水/超纯水系统;  
 (231) 样本稀释液  
 ◇1. 50支/盒 (0.85%盐水10ml/支);  
 (232) 立式无菌采样袋/均质袋  
 ◇1. 20\*32cm(带压条); 100个/袋;  
 (233) 腹泻症候群12种病原体超多重核酸检测试剂盒 (实时荧光PCR法)  
 ◇1. 10T/盒;  
 ◇2. 检测试剂采用96孔板全混预分装,支持竖着八连排拆分, 无需配置体系; 支持一步完成多种病原体基因型的定性检测, 反应全流程时长 $\leq 60\text{min}$ 。额外配备1管阳性、1管阴性对照同一品牌试剂细菌病毒, 支持同时上机; (提供产品说明书或试剂在设备上使用情况截图或提供产品技术白皮书证明);  
 ◇3. 评价/检测报告: 投标提供核酸检测试剂类任意一个产品, 由国家认可的第三方检测机构出具的产品性能评价/检测通过或符合的报告, 报告中的性能评价/检测至少包含检出限、特异性、稳定性;  
 ▲4. 提供试剂配套分析软件, 软件支持上传结果后直接判读出阴阳性、毒力基因、CT值结果信息; (提供满足要求的软件功能截图证明)  
 (234) 呼吸道症候群12种病原体超多重核酸检测试剂盒 (实时荧光PCR法)  
 ◇1. 10T/盒;  
 ◇2. 检测试剂采用96孔板全混预分装,支持竖着八连排拆分, 无需配置体系; 支持一步完成多种病原体基因型的定性检测, 反应全流程时长 $\leq 60\text{min}$ 。额外配备1管阳性、1管阴性对照同一品牌试剂细菌病毒, 支持同时上机; (提供产品说明书或试剂在设备上使用情况截图或提供产品技术白皮书证明);  
 ◇3. 评价/检测报告: 投标提供核酸检测试剂类任意一个产品, 由国家认可的第三方检测机构出具的产品性能评价/检测通过或符合的报告, 报告中的性能评价/检测至少包含检出限、特异性、稳定性;  
 ▲4. 提供试剂配套分析软件, 软件支持上传结果后直接判读出阴阳性、毒力基因、CT值结果信息; (提供满足要求的软件功能截图证明)  
 (235) 脑膜炎症候群11种病原体超多重核酸检测试剂盒 (实时荧光PCR法)  
 ◇1. 10T/盒;  
 ◇2. 检测试剂采用96孔板全混预分装,支持竖着八连排拆分, 无需配置体系; 支持一步完成多种病原体基因型的定性检测, 反应全流程时长 $\leq 60\text{min}$ 。额外配备1管阳性、1管阴性对照同一品牌试剂细菌病毒, 支持同时上机; (提供产品说明书或试剂在设备上使用情况截图或提供产品技术白皮书证明);  
 ◇3. 评价/检测报告: 投标提供核酸检测试剂类任意一个产品, 由国家认可的第三方检测机构出具的产品性能评价/检测通过或符合的报告, 报告中的性能评价/检测至少包含检出限、特异性、稳定性;  
 ▲4. 提供试剂配套分析软件, 软件支持上传结果后直接判读出阴阳性、毒力基因、CT值结果信息; (提供满足要求的软件功能截图证明)  
 (236) 其他发热症候群14种病原体超多重核酸检测试剂盒 (实时荧光PCR法)  
 ◇1. 10T/盒;  
 ◇2. 检测试剂采用96孔板全混预分装,支持竖着八连排拆分, 无需配置体系; 支持一步完成多种病原体基因型的定性检测, 反应全流程时长 $\leq 60\text{min}$ 。额外配备1管阳性、1管阴性对照同一品牌试剂细菌病毒, 支持同时上机; (提供产品说明书或试剂在设备上使用情况截图或提供产品技术白皮书证明);  
 ◇3. 评价/检测报告: 投标提供核酸检测试剂类任意一个产品, 由国家认可的第三方检测机构出具的产品性能评价/检测通过或符合的报告, 报告中的性能评价/检测至少包含检出限、特异性、稳定性;  
 ▲4. 提供试剂配套分析软件, 软件支持上传结果后直接判读出阴阳性、毒力基因、CT值结果信息; (提供满足要求的软件功能截图证明)  
 (237) 细菌基因组DNA提取试剂盒1  
 ◇1. 100rxn/盒;



★2. 适用于细菌(革兰氏阴性菌、革兰氏阳性菌)中提取基因组 DNA;

◇3. 试剂盒采用硅胶膜纯化技术, 支持去除RNA、杂蛋白、脂类及其他抑制性杂质; 提取的基因组DNA可用于酶切、PCR、Southern杂交下游实验; RNase A及ProteinaseK支持在-30至-15℃保存, 常温运输、其他组分支持在15至25℃保存, 常温运输;

▲4. 产品可根据生产批号进行质量回溯; (投标提供承诺函)

(238) 溶菌酶

◇1. 200mg/盒;

★2. 试剂适用于DNA、RNA制备过程中革兰氏阳性菌细胞壁的消化;

◇3. 试剂组分: Lysozyme干粉质量≥200mg, Lysozyme Buffer体积≥10ml。Lysozyme干粉支持在2至8℃保存, 常温运输、其他组分支持在15至25℃保存, 常温运输;

▲4. 产品可根据生产批号进行质量回溯; (投标提供承诺函)

(239) 细菌基因组DNA提取试剂盒2

◇1. 50次/盒

(240) RNaseA溶液

◇1. 500ul/盒

(241) Lysozyme溶菌酶溶液

◇1. 1ml/盒

(242) 细菌DNA提取试剂盒

◇1. 50T/盒, 热裂解法

(243) 细菌药物MIC测试板(国家致病菌识别网-肠杆菌)

◇1. 10T/盒;

★2. 功能用途: 产品适用于国家致病菌识别网细菌耐药性监测及药敏结果判读, 能出具药物敏感性MIC值报告;

◇3. 检测原理: 比浊法;

★4. 检测要求: 药敏板药物种类和浓度符合《国家致病菌识别网实验室监测技术手册》要求;

◇5. 药物浓度: 支持使用微量稀释法提供定量MIC结果, 提供4-12个稀释浓度, 支持检测MIC值;

▲6. 辅助判读: 提供灯光可调的药敏板判读辅助装置(提供药敏板判读辅助装置彩页或产品技术白皮书证明);

◇7. 生产工艺: 采用冷冻真空干燥工艺, 原料要求: 使用细胞培养级PS材料; 可提供鉴定药敏复合板至少包括: 葡萄球菌/微球菌、链球菌/肠球菌、肠杆菌、非发酵菌、酵母样真菌药敏板;

(244) 细菌药物MIC测试板(国家致病菌识别网-链球菌)

◇1. 10T/盒;

★2. 产品适用于国家致病菌识别网细菌耐药性监测及药敏结果判读, 能出具药物敏感性MIC值报告;

◇3. 检测原理: 比浊法;

★4. 检测要求: 药敏板药物种类和浓度符合《国家致病菌识别网实验室监测技术手册》要求;

◇5. 药物浓度: 支持使用微量稀释法提供定量MIC结果, 提供4-12个稀释浓度, 支持检测MIC值;

▲6. 辅助判读: 提供灯光可调的药敏板判读辅助装置(提供药敏板判读辅助装置彩页或产品技术白皮书证明);

◇7. 生产工艺: 采用冷冻真空干燥工艺, 原料要求: 使用细胞培养级PS材料; 可提供鉴定药敏复合板至少包括: 葡萄球菌/微球菌、链球菌/肠球菌、肠杆菌、非发酵菌、酵母样真菌药敏板;

(245) 革兰阳性菌药敏试剂(微量肉汤稀释法)

◇1. 链球菌药敏试剂: 10×1 test(板式);

(246) 1000uL盒装滤芯吸头/枪头

◇1. 颜色: 蓝色, 78mm长, 96支/盒;

(247) 200uL盒装滤芯吸头/枪头

◇1. 颜色: 透明, 52mm长(Z), 96支/盒;

(248) 100ul盒装滤芯吸头/枪头

◇1. 颜色: 透明, 50.5mm 96支/盒;

(249) 20ul盒装滤芯吸头/枪头

◇1. 颜色: 透明, 50.5mm, 96支/盒;

(250) 10ul长 盒装滤芯吸头/枪头

◇1. 46mm, 96支/盒;

(251) 一次性外科乳胶手套

◇1. 50双/盒;

(252) 丁腈手套

◇1. 中号, 50双/盒;

(253) 外科口罩

◇1. 50个/盒;

(254) 一次性医用帽子  
 ◇1. 10个/包;  
 (255) 八连管  
 ◇1. 0.2ml, 125条/盒;  
 (256) 八连管盖  
 ◇1. 0.2ml, 300条/盒;  
 (257) 一次性采血管  
 ◇1. 100支/板;  
 (258) 一次性采血针  
 ◇1. 100个/包;  
 (259) 立式无菌采样袋/均质袋  
 ◇1. 20\*32cm(带压条); 100个/袋;  
 (260) 1.5ml离心管  
 ◇1. 翻盖 500个/袋;  
 (261) 外旋冷冻管  
 ◇1. 100个/袋;  
 (262) 一次性塑料1ul采样棒/接种棒/接种环  
 ◇1. 独立包装, 1支/袋, 100支/包;  
 (263) 一次性塑料10uL采样棒/接种棒/接种环  
 ◇1. 独立包装, 1支/袋, 100支/包;  
 (264) 一次性塑料采样针/接种针纸塑  
 ◇1. 独立包装, 1支/袋, 100袋/包;  
 (265) 一次性手术衣  
 ◇1. 40件/箱;  
 (266) 碘伏  
 ◇1. 500ml/瓶;  
**★2. 投标产品须具有《消毒产品卫生安全评价报告》或新消毒产品卫生许可批件。(注: ①在有效期内; ②提供扫描件上传电子交易系统并签章。)**  
 (267) 含氯泡腾片  
 ◇1. 100片/瓶;  
**★2. 投标产品须具有《消毒产品卫生安全评价报告》或新消毒产品卫生许可批件。(注: ①在有效期内; ②提供扫描件上传电子交易系统并签章。)**  
 (268) 核酸提取试剂盒(磁珠法)  
 ◇1. 32人份/盒;  
**★2. 产品适配采购人现有的中元核酸提取仪**  
 (269) QIAamp Viral RNA Mini Kit  
 ◇1. 50人份/盒; 样品类型: 血清、血浆、尿液、脑脊液和其他无细胞体液, 细胞培养上清液;  
 ◇2. 样品量: 140μl至560μl, 洗脱体积为50μl至100μl; 纯化病毒RNA, 制备时间20-40分钟; 最低纯化量极限: 10 copies/ml病毒样品( HIV为例); 柱膜法, >80%回收率; 含有 carrier RNA组分; 支持手工方式, 也支持在自动化设备上进行自动化操作; 可兼容离心操作和真空操作方式;  
 (270) 乙型流感病毒RNA分型(Yamagata型与Victoria型)检测试剂盒(荧光PCR法)  
 ◇1. 50T/盒;  
**★2. 产品适用于对人咽拭子样本中Yamagata 型(Y 型)乙型流感病毒与 Victoria 型(V 型)乙型流感病毒 RNA 进行定性检测;**  
 ◇3. 检测方法: Taqman荧光探针法; 反应体系配制: 试剂组分全部在一管里面无需配制, 分装后直接添加核酸产物上机扩增; 反应组分: 支持反应混合液、阳性对照、阴性对照;  
 ◇4. 检测限: 至少500copies/ml; 精密度: CV≤5%;  
 ◇5. 特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体以及人基因组无交叉反应;  
 ◇6. 有效期: -20°C±5°C至少保存12个月;  
 ◇7. 反应时间: 最快50分钟扩增完成;  
 (271) 甲型流感病毒 H1N1(2009)/H3亚型 RNA检测试剂盒(荧光PCR法)  
 ◇1. 50T/盒;  
**★2. 产品适用于对人咽拭子样本中甲型流感病毒 H1N1(2009)/H3 亚型核酸进行定性检测;**  
 ◇3. 检测方法: Taqman荧光探针法; 反应体系配制: 试剂组分全部在一管里面无需配制, 分装后直接添加核酸产物上机扩增; 反应组分: 支持反应混合液、阳性对照、阴性对照;  
 ◇4. 检测限: 至少500copies/ml; 精密度: CV≤5%;  
 ◇5. 特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体以及人基因组无交叉反应;  
 ◇6. 有效期: -20°C±5°C至少保存12个月;  
 ◇7. 反应时间: 最快50分钟扩增完成;  
 (272) 新型冠状病毒(2019-nCoV)核酸检测试剂盒(荧光PCR法)

◇1. 50T/盒；  
★2. 产品适用于体外定性检测新型冠状病毒肺炎疑似病例、其他需要进行新型冠状病毒感染诊断或鉴别诊断者的咽拭子、痰液样本中，新型冠状病毒（2019-nCoV）ORF1ab 和 N 基因；  
◇3. 检测方法：Taqman 荧光探针法；反应体系：20ul 反应液+5ul 核酸；反应组分：支持主反应液、荧光探针、酶混合液、阳性对照、阴性对照；  
◇4. 检测限：至少 200copies/ml；精密度：CV≤5%；  
◇5. 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体以及人基因组无交叉反应；  
◇6. 有效期：-20℃±5℃至少保存 12 个月；  
（273）流感病毒高效细胞分离试剂盒（悬浮细胞）  
◇1. 10ml/管；  
◇2. 含有(2.0至2.5)\*106cells/mL 的 susMDCK 细胞, 7mg/ml 的 TPCK 胰酶和 1% 三抗；  
（274）甲型流感病毒 H3N2 亚型 RNA 检测试剂盒（荧光 PCR 法）  
◇1. 50T/盒；  
★2. 产品适用于定性检测人咽拭子样本中甲型流感病毒 H3N2 亚型的 RNA；  
◇3. 检测方法：Taqman 荧光探针法；反应体系配制：试剂组分全部在一管里面无需配制，分装后直接添加核酸产物上机扩增；反应组分：支持反应混合液、阳性对照、阴性对照；  
◇4. 检测限：至少 500copies/ml；精密度：CV≤5%；  
◇5. 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体以及人基因组无交叉反应；  
◇6. 有效期：-20℃±5℃至少保存 12 个月；  
◇7. 反应时间：最快 50 分钟扩增完成；  
（275）6% 豚鼠红细胞  
◇1. 100ml/支  
（276）阿氏液  
◇1. 500ml/瓶  
（277）甲型流感病毒 RNA 检测试剂盒（荧光 PCR 法）  
◇1. 25T/盒；  
◇2. 试剂体系配置为 18ul 反应液+2ul 酶+5ul 核酸模板、总反应体系为 25ul，整个上机反应完成时间不高于 70 分钟，反复动容次数不低于 7 次；（提供产品说明书或设备反应完成截图或者产品技术白皮书证明）  
◇3. 评价/检测报告：投标提供核酸检测试剂类任意一个产品，由国家认可的第三方检测机构出具的产品性能评价/检测通过或符合的报告，报告中的性能评价/检测至少包含检出限、特异性、稳定性；  
◇4. 提供试剂配套分析软件，软件支持上传结果后直接判读出阴阳性、毒力基因、CT 值结果信息；（提供满足要求的软件功能截图证明）  
（278）禽流感病毒 H5/H7/H9 亚型 RNA 检测试剂盒（荧光 PCR 法）  
◇1. 50T/盒；  
★2. 产品适用于定性检测鼻咽拭子样本中禽流感病毒 H5/H7/H9 亚型的 RNA；  
◇3. 检测方法：Taqman 荧光探针法；  
▲4. 反应体系配制：试剂组分全部在一管里面，无需配制体系，分装后直接添加核酸产物即可上机扩增；（提供生产厂家的产品说明书或技术白皮书证明）  
◇5. 反应组分：支持反应混合液、阳性对照、阴性对照；检测限：至少 500copies/ml；精密度：CV≤5%；  
◇6. 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体以及人基因组无交叉反应；  
◇7. 有效期：-20℃±5℃至少保存 12 个月；  
▲8. 反应时间：最快 50 分钟可扩增完成；（提供设备运行截图或技术白皮书证明）。  
（279）禽流感病毒 N2 亚型 RNA 检测试剂盒（荧光 PCR 法）  
◇1. 50T/盒；  
★2. 产品适用于定性检测鼻咽拭子样本中禽流感病毒 N2 亚型的 RNA；  
◇3. 检测方法：Taqman 荧光探针法；反应体系配制：试剂组分全部在一管里面，无需配制体系，分装后直接添加核酸产物即可上机扩增；  
◇4. 反应组分：支持反应混合液、阳性对照、阴性对照；检测限：至少 500copies/ml；精密度：CV≤5%；  
◇5. 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体以及人基因组无交叉反应；有效期：-20℃±5℃至少保存 12 个月；反应时间：最快 50 分钟可扩增完成；  
（280）麻疹/风疹病毒 RNA 检测试剂盒（荧光 PCR 法）  
◇1. 50T/盒；  
★2. 产品适用于对人咽拭子样本中麻疹/风疹病毒 RNA 进行定性检测；  
◇3. 检测方法：Taqman 荧光探针法；反应体系配制：试剂组分全部在一管里面，无需配制体系，分装后直接添加核酸产物即可上机扩增；  
◇4. 反应组分：支持反应混合液、阳性对照、阴性对照；检测限：至少 500copies/ml；精

	<p>密度：CV≤5%；</p> <p>◇5. 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体以及人基因组无交叉反应；有效期：-20℃±5℃至少保存12个月；反应时间：最快50分钟可扩增完成；</p> <p>（281）EU/EV71/CA16病毒RNA检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>◇1. 50T/盒；</p> <p>★2. 产品适用于对人咽拭子、粪便或肛拭子样本中肠道病毒 71 型（EV71）、柯萨奇病毒 A16 型（CA16）和肠道病毒 RNA进行定性检测；</p> <p>◇3. 检测方法：Taqman荧光探针法；反应体系配制：试剂组分全部在一管里面，无需配制体系，分装后直接添加核酸产物即可上机扩增；</p> <p>◇4. 反应组分：支持反应混合液、阳性对照、阴性对照；检测限：至少500copies/ml；精密度：CV≤5%；</p> <p>◇5. 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体以及人基因组无交叉反应；有效期：-20℃±5℃至少保存12个月；反应时间：最快50分钟可扩增完成；</p> <p>（282）柯萨奇A6/A10病毒RNA检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>◇1. 50T/盒；</p> <p>★2. 产品适用于定性检测人鼻咽拭子样本中柯萨奇A6/A10病毒；</p> <p>◇3. 检测方法：Taqman荧光探针法；反应体系配制：试剂组分全部在一管里面，无需配制体系，分装后直接添加核酸产物即可上机扩增；</p> <p>◇4. 反应组分：支持反应混合液、阳性对照、阴性对照；检测限：至少500copies/ml；精密度：CV≤5%；</p> <p>◇5. 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体以及人基因组无交叉反应；有效期：-20℃±5℃至少保存12个月；反应时间：最快50分钟可扩增完成；</p> <p>（283）柯萨奇CA4病毒RNA检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>◇1. 25T/盒；</p> <p>★2. 产品适用于定性检测人鼻咽拭子样本中柯萨奇CA4病毒；</p> <p>◇3. 检测方法：Taqman荧光探针法；反应体系配制：试剂组分全部在一管里面，无需配制体系，分装后直接添加核酸产物即可上机扩增；</p> <p>◇4. 反应组分：支持反应混合液、阳性对照、阴性对照；检测限：至少500copies/ml；精密度：CV≤5%；</p> <p>◇5. 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体以及人基因组无交叉反应；有效期：-20℃±5℃至少保存12个月；反应时间：最快50分钟可扩增完成；</p> <p>（284）诺如病毒GI/GII基因型RNA检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>◇1. 50T/盒；</p> <p>★2. 产品适用于对人粪便或肛拭子等样本中诺如病毒 GI/GII 基因型RNA进行定性检测；</p> <p>◇3. 检测方法：Taqman荧光探针法；反应体系配制：试剂组分全部在一管里面，无需配制体系，分装后直接添加核酸产物即可上机扩增；</p> <p>◇4. 反应组分：支持反应混合液、阳性对照、阴性对照；检测限：至少500copies/ml；精密度：CV≤5%；</p> <p>◇5. 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体以及人基因组无交叉反应；有效期：-20℃±5℃至少保存12个月；反应时间：最快50分钟可扩增完成。</p>
--	---

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
1	★	安全责任	在项目履行合同过程中，供应商应为本项目拟投入的项目实施人员购买人身意外伤害险。拟投入本项目进行项目实施的人员人身安全由供应商负责，供应商应采取严格的项目实施安全措施，若发生安全事故，要承担由于自身安全措施不力造成的事故责任和因此发生的费用及后果。在项目实施过程中发生安全事故或其他责任事故，由供应商自行负责和承担相关安全责任，采购人不承担发生安全事故产生的任何责任及费用。
2	★	设备培训	试剂、耗材配送完成后，中标人应对采购人进行操作、维护相关知识的培训。

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	自合同签订之日起30日
2	★	交货地点	采用分批次配送，中标人接到采购人电话通知后，5个工作日内配送到甘孜州疾控中心。
3	★	支付方式	分期付款
4	★	付款进度安排	1、合同签订后，采购方收到中标人提交的票据凭证资料后，达到付款条件起7日内，支付合同总金额的40.00% 2、货物到达采购人指定地点，配送完成并验收合格后，达到付款条件起7日内，支付合同总金额的60.00%
5	★	验收、交付标准和方法	按招标文件要求、中标人的投标文件及承诺、签订的合同进行；验收时如发现所交付产品有短装、次品、损坏或其它不符合标准及本合同约定之情形者，采购方做出详尽的现场记录或由双方签署备忘录，此现场记录或备忘录用作补充、调换、和考核的有效证据。
6	★	质量保修范围和保修期	1.以验收合格之日算，质保期12个月，质保期间，中标方应负责对所提供的的试剂、耗材进行更换、调试工作。质保所需的费用已包含在投标总价中，采购方不再另行支付费用。 2.提供技术援助电话，提供7×24小时的电话技术支持服务，解答用户在使用中遇到的问题，及时为用户提出解决问题的建议。 3.中标人提供现场巡查服务支持，并具有备品替换措施。
7	★	违约责任与解决争议的方法	1.违约责任：①双方必须遵守本合同并执行合同中的各项规定，保证本合同的正常履行。②如因供应商工作人员在履行职务过程中的疏忽、失职、过错等故意或者过失原因给采购人造成损失或侵害，包括但不限于采购人本身的财产损失、由此而导致的采购人对任何第三方的法律责任等，供应商对此均应承担全部的赔偿责任。 2 .争议解决办法：①在执行本合同中发生的或与本合同有关的争端，双方应通过友好协商解决，经协商不能达成协议时，应向当地人民法院提起诉讼解决。②仲裁裁决应为最终决定，并对双方具有约束力。③除另有裁决外，仲裁费或诉讼费应由败诉方负担。④在仲裁或诉讼期间，除正在进行仲裁或诉讼部分外，合同其他部分继续执行。
8	★	包装方式及运输	涉及的商品包装和快递包装，均应符合《商品包装政府采购需求标准（试行）》《快递包装政府采购需求标准（试行）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

3.4.其他要求

说明（本说明无需供应商进行响应）：（1）供应商须根据附件《采购清单汇总及限价》中的内容在第6章投标文件格式的《报价明细表》中进行逐项报价，所报单价不得超过《采购清单汇总及限价》中的单价限价。（2）因系统固化，3.1.采购内容中的“标的名称”不适用，标的名称以《采购清单汇总及限价》中列明的“产品名称”为准。请供应商在填写中小企业声明函

等内容时注意标的名称的填写按《采购清单汇总及限价》产品名称内容进行填写。

## 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。	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。	投标文件封面 投标（响应）函
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。	供应商应提供健全的财务会计制度的证明材料： ①可提供2022或2023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）， ②也可提供供应商内部的2022或2023年度财务报表（至少包含资产负债表）， ③也可提供截至投标文件递交截止日一年内银行出具的资信证明， ④供应商注册时间截至投标文件递交截止日不足一年的，也可提供加盖公章工商备案主管部门印章的公司章程。	投标人应提交的相关证明材料 投标（响应）函
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			

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	投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；投标产品（外科乳胶手套、丁腈手套、外科口罩、医用帽子、采血管、采血针、手术衣、肠道致病性大肠埃希氏菌诊断血清、伤寒、副伤寒及变形杆菌诊断菌液、革兰氏阳性细菌鉴定卡(GP)、革兰氏阴性细菌鉴定卡(GN)、新型冠状病毒（2019-nCoV）核酸检测试剂盒）须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料上传至电子交易系统并进行电子签章。	投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；投标产品（外科乳胶手套、丁腈手套、外科口罩、医用帽子、采血管、采血针、手术衣、肠道致病性大肠埃希氏菌诊断血清、伤寒、副伤寒及变形杆菌诊断菌液、革兰氏阳性细菌鉴定卡(GP)、革兰氏阴性细菌鉴定卡(GN)、新型冠状病毒（2019-nCoV）核酸检测试剂盒）须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料上传至电子交易系统并进行电子签章。	投标人应提交的相关证明材料



## 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。	招标文件中明确要求单独提供承诺函的，投标人按照招标文件要求上传承诺函；无明确要求的，只需投标人按照投标（响应）函中承诺严格遵守并执行的相关实质性要求。	投标（响应）函
2	非进行承诺的实质性要求	投标人按照招标文件要求上传相应材料	报价一览表 供应商认为需要提供的其他证明材料 报价明细表 技术要求应答表 投标（响应）函 服务要求应答表
3	不属于招标文件规定的无效情形	投标人按照招标文件要求上传相关材料	报价一览表 供应商认为需要提供的其他证明材料 报价明细表 技术要求应答表 投标（响应）函 服务要求应答表

4	未载明或者载明的标的名称、数量、计量单位及其他政府采购合同实质性内容与采购文件要求不一致，且采购单位无法接受的，属于无效响应。	未载明或者载明的标的名称、数量、计量单位及其他政府采购合同实质性内容与采购文件要求不一致，且采购单位无法接受的，属于无效响应。	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。

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	<p>投标产品对<b>3.2.技术要求</b>的响应规则如下【每个标注★号、标注▲号、标注◇的技术参数与性能指标为一条评审要求】：<b>1.重要技术要求</b>(即：标注▲号的条款，共<b>12</b>条)，投标产品全部满足重要技术要求的得<b>24</b>分，有一条要求负偏离扣<b>2</b>分。<b>2.一般技术要求</b>(即：标注◇号的条款，共<b>350</b>条)，投标产品全部满足一般技术要求的得<b>14</b>分，有一条要求负偏离扣<b>0.04</b>分。<b>3.标注★号的条款</b>为实质性要求，不参与打分。注：按照要求提供证明材料扫描件并上传至电子交易系统完成签章。</p>	38.00	客观	技术要求应答表
	履约能力	<p>投标人<b>2021年1月1日</b>至投标截止日具有类似产品销售业绩（至少包含《采购清单汇总及限价》中的任意一项），每提供一个得<b>1</b>分，本项最多<b>4</b>分。提供合同扫描件佐证。证明材料在第六章投标文件格式-《供应商认为需要提供的其他证明材料》中上传。</p>	4.00	客观	供应商认为需要提供的其他证明材料
	项目实施方案	<p>投标人编制项目实施方案，包括但不限于①投标人内部管理制度；②项目实施人员职责分工、③货源组织、运输、配送进度保障措施、④项目应急处置预案（含人员安排、响应时间等）、⑤验收步骤方法、⑥操作培训组织。投标人编制的实施方案包括以上<b>6</b>项内容的得<b>18</b>分，每有一项内容缺失扣<b>3</b>分；每有一项内容有缺陷的扣<b>1.5</b>分，直至本项分值扣完为止。（注：缺陷是指存在项目名称错误、地点区域错误、内容与本项目需求无关、方案内容矛盾、仅有框架或标题、适用的标准（方法）错误、明显复制其他项目内容等任何一种情形。）【编制于第六章投标文件格式-《服务方案》】</p>	18.00	主观	服务方案

	售后服务	<p>投标人编制项目售后方案，包括但不限于以下内容：①售后专职人员安排、②售后响应机制、③响应保障措施、④备品保障措施、⑤售后巡查安排。投标人编制的售后服务包括以上5项内容的得<b>10</b>分，每有一项内容缺失扣<b>2</b>分；每有一项内容有缺陷的扣<b>1</b>分，直至本项分值扣完为止。（注：缺陷是指存在项目名称错误、地点区域错误、内容与本项目需求无关、方案内容矛盾、仅有框架或标题、适用的标准（方法）错误、明显复制其他项目内容等任何一种情形。）【编制于第六章投标文件格式-《服务方案》】</p>	<b>10.00</b>	主观	服务方案
价格分	价格分	<p>满足招标文件要求且投标价格最低的报价为基准价，其价格分为满分。其他供应商的价格分统一按照下列公式计算：报价得分=(基准价 / 报价)×30%×100。</p>	<b>30.00</b>	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%	价格扣除计算公式： 评审价=响应报价×（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。	报价一览表 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
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: 投标人应提交的相关证明材料

详见附件: 报价一览表

详见附件: 报价明细表

详见附件: 技术要求应答表

详见附件: 服务要求应答表

详见附件: 服务方案

详见附件: 供应商认为需要提供的其他证明材料

# 政府采购合同

## （货物类）

政府采购合同编号：\_\_\_\_\_

履约地点：\_\_\_\_\_

签订地点：\_\_\_\_\_

签订时间：20\_\_年\_\_月\_\_日

采购人（甲方）：\_\_\_\_\_

采购人地址：\_\_\_\_\_

供应商(乙方)：\_\_\_\_\_

供应商地址：\_\_\_\_\_

依据《中华人民共和国民法典》 《中华人民共和国政府采购法》与项目行业有关的法律法规，以及\_\_\_\_\_采购项目的《采购文件》，乙方的《投标（响应）文件》及《中标（成交）通知书》，甲乙双方同意签订本合同。具体情况及要求如下：

## 一、标的信息

## 二、货物要求

1. 供应商为本项目提供的所有货物、辅材中属于《国家强制性货物认证目录》范围内货物的，均通过国家强制性货物认证并取得认证证书。供应商为本项目提供的所有货物、辅材符合现行的强制性国家相关标准、行业标准。

2. 包装方式

3. 质量保修范围和保修期

4. 其他要求

## 三、合同定价方式、付款进度和支付方式

合同定价方式：

## 四、交货时间、地点和方式

## 五、履约保证金

## 六、验收标准和方法

## 七、甲方的权利和义务

1. 甲方有权依据双方签订的合同对乙方提供的货物进行验收。当验收结果未达到标准时，有权依据合同约定对乙方.....
2. 根据本合同规定，按时向乙方支付应付货物费用。
3. 国家法律、法规所规定由甲方承担的其它责任。

## 八、乙方的权利和义务

1. 根据本合同的规定向甲方收取相关货物费用。
2. 接受项目行业管理部门及政府有关部门的指导，接受甲方的监督。
3. 乙方承诺遵守《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。

4.国家法律、法规所规定由乙方承担的其它责任。

九、违约责任

十、不可抗事件处理

- 1.在合同有效期内，任何一方因战争、洪灾、台风、地震等不可抗力事件导致不能履行合同，则合同履行期可延长，其延长期与不可抗力事件影响期相同。
- 2.受阻一方应在不可抗事件发生后尽快用电话通知对方并于事故发生后XX天内将有关部门出具的证明文件等用特快专递或挂号信寄给对方审阅确认。
- 3.不可抗事件延续XX天以上，双方应通过友好协商，确定是否继续履行合同。

十一、解决合同纠纷的方式

十二、合同生效及其他

- 1.合同经双方法定代表人（或主要负责人）或授权委托代理人签字并加盖公章后生效。
- 2.政府采购合同履行中，甲方需追加与合同标的相同的货物的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与乙方协商签订补充合同，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。补充协议签订后，报政府采购监督管理部门备案，方可作为主合同不可分割的一部分。
- 3.本合同一式3份，自双方签章之日起生效。甲方持有1份，乙方持有1份，同级财政部门备案1份，具有同等法律效力。

甲方：（盖章）	乙方：（盖章）
法定代表人或主要负责人（授权代表）：	法定代表人或主要负责人（授权代表）：
地 址：	地 址：
开户银行：	开户银行：
账号：	账号：
签订时间： 年 月 日	签订时间： 年 月 日