

黑龙江省晨兴招标有限公司

单一来源采购文件

项目名称：黑龙江省传染病防治院 采购 免疫发光项目配套耗材采购项目

项目编号：**[230001]CXZBGS[DY]20240022**

第一章 黑龙江省传染病防治院免疫发光项目配套耗材采购项目单一来源项目

黑龙江省晨兴招标有限公司受黑龙江省传染病防治院委托，采用单一来源方式组织采购免疫发光项目配套耗材采购项目。

一.项目概述

1.名称与编号

项目名称：免疫发光项目配套耗材采购项目

批准文件编号：黑政采计划[2024]26767

采购文件编号：[230001]CXZBGS[DY]20240022

2.内容及分包情况

包号	货物、服务和工程名称	数量	采购需求	预算金额（元）
1	免疫发光项目配套耗材	1	详见采购文件	3,520,960.00

二.供应商的资格要求

1.到提交投标文件的截止时间，供应商未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。（以通过查询“信用中国”网站和“中国政府采购网”网站的信用记录内容为准。）

2.拟定 合同包1（免疫发光项目配套耗材）： 上药科园信海黑龙江医药有限公司 参与本项目采购活动。

三.获取单一来源的时间、地点、方式

符合上述条件的供应商可于详见单一来源采购公告起登录黑龙江省政府采购网获取单一来源采购文件。

1、获取单一来源采购文件网址：

供应商须在公告期内凭用户名和密码，登录黑龙江省政府采购网，选择“交易执行-应标-项目响应”，在“未参与项目”列表中选择需要参与的项目，确认参与后即可单一来源采购文件。

2.特别说明

本项目采用“不见面开标”模式进行开标（供应商人无需到达开标现场，开标当日在投标截止时间前登录“黑龙江省政府采购网--黑龙江智慧政采云平台”参加远程开标）。请供应商使用投标客户端严格按照单一来源采购文件的相关要求制作和上传电子响应文件，并按照相关要求参加开标。

其他要求

1.采用“现场网上开标”模式进行开标，投标人需到达开标现场。

2.采用“不见面开标”模式进行开标，投标人无需到达开标现场，开标当日在投标截止时间前30分钟登录黑龙江省政府采购网进行签到，选择“交易执行-开标-供应商开标大厅”参加远程开标。请投标人使用投标客户端严格按照招标文件的相关要求制作和上传电子投标文件，并按照相关要求参加开标“不按规范标记导致废标的，由供应商自行承担相关责任”。

3.将采用电子评标的方式，为避免意外情况的发生处理不及时导致投标失败，建议投标人需在开标时间前1小时完成投标文件上传，否则产生的一系列问题将由投标人自行承担。

注：开标模式详见供应商须知-开标方式

四.单一来源采购文件售价

本次单一来源采购文件的售价为 无 元人民币。

五.递交投标（响应）文件截止时间、协商时间及地点

递交响应文件截止时间：详见单一来源采购公告

协商地点：详见单一来源采购公告

协商时间：详见单一来源采购公告

协商地点：详见单一来源采购公告

六.询问提起与受理

供应商对政府采购活动有疑问或有异议的，可通过以下方式进行咨询：

1.对采购文件的询问

项目经办人：黑龙江省晨兴招标有限公司 电话：0451-82436661

2.对评审过程和结果的询问

项目经办人：黑龙江省晨兴招标有限公司 电话：0451-82436661

七.质疑提起与受理：

1.对采购文件的质疑按要求以书面形式提供纸质材料：

项目经办人：黑龙江省晨兴招标有限公司 电话：0451-82436661

2.对评审过程和结果的质疑按要求以书面形式提供纸质材料：

质疑经办人：黑龙江省晨兴招标有限公司电话：0451-82436661

八.联系方式：

1. 采购代理机构

采购代理机构名称：黑龙江省晨兴招标有限公司

地址：黑龙江省哈尔滨市南岗区嵩山路107号赫时小区（会展中央建设项目）1栋1单元18层8号(住宅)

邮政编码：

联系人：黑龙江省晨兴招标有限公司

联系电话：0451-82436661

2. 采购人信息

采购单位名称：黑龙江省传染病防治院

地址：哈尔滨市呼兰区建设街1号

联系人：单位经办人

邮政编码：

联系电话：0451-56867533

黑龙江省晨兴招标有限公司

第二章 供应商须知

一、前附表:

序号	条款名称	内容及要求
1	采购人	见单一来源采购公告
2	采购代理机构	见单一来源采购公告
3	项目内容及要求	见单一来源采购文件第四章“采购内容与技术要求”
4	采购预算	3,520,960.00元
5	开标方式	不见面开标
6	评标方式	现场网上评标

7	报 价 形 式	合同包1（免疫发光项目配套耗材）:总价
8	是 否 专 门 面 向 中 小 企 业 采 购	采购包1：非专门面向中小企业
9	单 一 来 源 采 购 人 员 组 成	由采购人代表和具有相关经验的专业人员组成，成员人数为3人或3人以上单数。
10	响 应 文 件 有 效 期	合同包1（免疫发光项目配套耗材）：从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天

11	响应文件递交时间	同协商时间
12	协商时间	见单一来源采购公告
13	协商地点（响应文件提交地点）	见单一来源采购公告
14	响应文件数量	(1) 加密的电子投标文件 1 份（需在投标截止时间前上传至“黑龙江省政府采购网--黑龙江省政府采购管理平台”）

15	代理 费 用 收 取 方 式	<p>向中标/成交供应商收取</p> <p>采购机构代理服务收费标准：按照国家发展改革委关于进一步开放建设项目专业服务价格的通知“发改价格【2015】299号”文件的规定，招标代理服务费为43700元。</p>
16	投 标 保 证 金	<p>本项目允许投标供应商按照相关法律法规自主选择以支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式缴纳保证金。</p> <p>免疫发光项目配套耗材：保证金人民币：70,419.20元整。</p> <p>开户单位：黑龙江省晨兴招标有限公司</p> <p>开户银行：中国光大银行股份有限公司哈尔滨平房支行</p> <p>银行账号：36380188000064158</p> <p>特别提示：</p> <p>1、响应供应商应认真核对账户信息，将响应保证金足额汇入以上账户，并自行承担因汇错投标保证金而产生的一切后果。响应保证金到账（保函提交）的截止时间与响应截止时间一致，逾期不交者，响应文件将作无效处理。</p> <p>2、响应供应商在转账或电汇的凭证上应按照以下格式注明，以便核对：“（项目编号：***、包组：***）的响应保证金”。</p>

17	电 子 招 投 标	<p>各投标人应当在投标截止时间前上传加密的电子投标文件至“黑龙江省政府采购网”未在投标截止时间前上传电子投标文件的，视为自动放弃投标。投标人因系统或网络问题无法上传电子投标文件时，请在工作时间及时拨打联系电话4009985566按5转1号键。</p> <p>不见面协商（远程协商）：</p> <p>1. 项目采用不见面协商（网上协商），如在协商过程中出现意外情况导致无法继续进行电子协商时，将会由协商负责人视情况来决定是否允许供应商导入非加密电子响应文件继续协商。本项目采用电子评标（网上评标），只对通过协商环节验证的电子响应文件进行评审。</p> <p>2. 电子响应文件是指通过投标客户端编制，在电子响应文件中，涉及“加盖公章”的内容应使用单位电子公章完成。加密后，成功上传至黑龙江省政府采购网的最终版指定格式电子响应文件。</p> <p>3. 使用投标客户端，经过编制、签章，在生成加密响应文件时，会同时生成非加密响应文件，供应商请自行留存。</p> <p>4. 供应商的法定代表人或其授权代表应当按照本单一来源采购公告载明的时间和模式等要求参加协商，在协商时间前30分钟，应当提前登录协商系统进行签到，填写联系人姓名与联系号码。</p> <p>5. 协商时供应商应当使用 CA 证书在开始解密后30分钟内完成响应文件在线解密，若出现系统异常情况，工作人员可适当延长解密时长。（请各供应商在参加协商以前自行对使用电脑的网络环境、驱动安装、客户端安装以及CA证书的有效性等进行检测，保证可以正常使用。具体环境要求详见操作手册）</p> <p>6. 协商时出现下列情况的，将视为逾期送达或者未按照单一来源采购文件要求密封的响应文件，采购人、采购代理机构应当视为投标无效处理。</p> <p>（1） 供应商未按单一来源采购文件要求参加远程协商会的；</p> <p>（2） 供应商未在规定时间内完成电子响应文件在线解密；</p> <p>（3） 经检查数字证书无效的响应文件；</p> <p>（4） 供应商自身原因造成电子响应文件未能解密的。</p> <p>7. 供应商必须保证在规定时间内完成已投项目的电子响应文件解密，并在规定时间内进行签章确认，未在规定时间内签章的，视同接受开标结果。</p> <p>8. 本项目采用远程协商的方式进行协商。协商小组或工作人员按照供应商所登记的联系人和联系电话通知协商时间或协商的有关事项，若无法取得联系或未在规定时间内进行应答或报价的，将视为其自动放弃，按无效投标处理。（请供应商在参加协商和报价以前自行对使用电脑的网络环境、驱动安装、客户端安装以及CA证书的有效性等进行检测，保证可以正式使用。具体环境要求详见操作手册）</p>
----	-----------------------	---

18	电子响应文件签字、盖章要求	<p>应按照第六章“投标文件格式”要求，使用单位电子签章（CA）进行签字、盖章。</p> <p>说明：若涉及到委托代理人签字的可将文件签字页先进行签字、扫描后导入加密电子投标文件或签字处使用电脑打字输入。</p>
19	投标客户端	<p>投标客户端需要自行登录“黑龙江省政府采购网”下载。</p>
20	其他	<p>保证金收取补充说明，按照《黑龙江省政府采购供应商信用评价管理暂行办法》，在确定的收取额度的基础上，对信用评价等级为“A”级的供应商，降低保证金收取比例，其中，投标保证金按应收额度的50%收取，投标供应商需在投标文件或上传保证金凭证时提供信用等级为“A”的相关证明材料。</p> <p>退还保证金及利息事宜，投标人如要求退还保证金利息，须在本项目中标候选人公示期结束前向招标公司提出申请后实施，否则视为放弃主张本项目投标保证金利息。 1.投标人应对我公司开具与退还利息等额的增值税普通发票，发票上“应税劳务、服务名称”应开具为“*金融服务*资金占用费”，并邮寄到我公司后办理付息事宜； 2.利息计算公式：保证金金额*占用天数*0.2%/360天。 3.保证金占用天数以到账日期为起始日，退款日期为截止日计算，占用天数=截止日-到账日-1。 4.投标人在投标截止时间前放弃投标的，自所投合同包结果公告发出后5个工作日内退还，但因投标人自身原因导致无法及时退还的除外； 5.未中标供应商投标保证金，自中标通知书发出之日起5个工作日内退还，逾期 将按银行当期活期利息的两倍予以赔偿。 6.中标供应商投标保证金，自政府采购合同签订之日起5个工作日内退还，逾期 将按银行当期活期利息的两倍予以赔偿。</p> <p>有下列情形之一的，投标保证金不予退还，（一）供应商在提交投标（响应）文件截止时间后撤销投标（响应）文件的；（二）供应商在投标（响应）文件中提供虚假材料的；（三）除因不可抗力或采购文件认可的情形外，成交供应商不与采购人签订合同的；（四）供应商与采购人、其他供应商或者采购代理机构恶意串通的；（五）采购文件规定的其他情形。</p>

21	项目 兼 投 兼 中 规 则	兼投兼中： -
----	----------------------------------	---------

二、说明

1.总则

本单一来源采购文件依据《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》和《政府采购非招标采购方式管理办法》（财政部令第74号）等有关法律、法规和规章制度编制。

供应商应仔细阅读本单一来源采购文件的所有内容（包括答疑、补充、澄清以及修改等），按照单一来源采购文件要求以及格式编制响应文件，并保证其真实性，否则一切后果自负。

本次政府采购方式为单一来源，是指采购人从某一特定供应商处采购货物、工程和服务的采购方式。

本单一来源采购文件所称货物，是指各种形态和种类的物品。提供的货物必须合法生产或销售且符合国家有关标准要求。

2.适用范围

本单一来源采购文件仅适用于本次单一来源采购公告中所涉及的项目和内容。

3.投标费用

供应商应承担所有与准备和参加投标有关的费用。不论投标结果如何，采购代理机构和采购人均无义务和责任承担相关费用。

4.当事人

1.“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。本单一来源文件的采购人特指本项目采购单位。

2.“采购代理机构”是指本次招标采购项目活动组织方。本单一来源采购文件的采购代理机构特指黑龙江省晨兴招标有限公司。

3.“供应商”是指向采购人提供货物、工程或者服务的法人、其他组织或者自然人。

4.“单一来源采购人员”是指根据《中华人民共和国政府采购法》等法律法规规定，由采购人代表和具有相关经验的专业人员组成以确定成交供应商的临时组织。

5.“成交供应商”是指经单一来源采购人员评审确定的对单一来源采购文件做出实质性响应，取得与采购人签订合同资格的供应商。

5.语言文字以及度量衡单位

1.所有文件使用的语言文字为简体中文。专用术语使用外文的，应附有简体中文注释，否则视为无效。

2.所有计量均采用中国法定的计量单位。

3.所有报价一律使用人民币，货币单位：元。

6.其他条款

无论成交与否供应商递交的响应文件均不予退还。

三、单一来源采购文件的构成

- （一）采购公告
- （二）供应商须知
- （三）合同与验收
- （四）采购内容与技术要求
- （五）采购程序及方法
- （六）响应文件格式与要求

四、响应文件

1.响应文件的构成

响应文件应按照单一来源采购文件第六章“响应文件格式与要求”进行编写（可以增加附页），作为响应文件的组成部分。

2. 供应商报价

1. 供应商应按照单一来源采购文件第四章“采购内容与技术要求”的内容进行报价。并按“报价一览表”和“分项报价明细表”规定的格式报出总价和分项价格。投标总价中不得包含单一来源采购文件要求以外的内容，否则，在评审时不予核减。

2. 供应商报价的范围：报价含主件、标准附件、备品备件、专用工具、安装、调试、检验、培训、技术服务、运输、保险及因购买货物和服务所需缴纳的所有税、费等全部费用。

3. 供应商所报价格不得有选择性报价和附有条件的报价，每一种规格的货物只允许有一个报价，不得缺项、漏项，不得高于预算价。

4. 供应商应按单一来源采购文件《报价一览表》要求的统一格式填写。

5. 对报价的计算错误按以下原则修正：

（1）“报价一览表”内容与响应文件中相应内容不一致的，以“报价一览表”为准；

（2）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

（3）单价金额之和与总价不符的，应以“报价一览表”的总价为准，修改单价。

3. 响应文件的编制要求

响应文件应通过“黑龙江省政府采购网--政府采购管理平台”系统中的响应文件制作工具进行编制，按照单一来源采购文件要求，采用电子签名（包括签字、印鉴、单位公章）生成后，成功加密上传至“黑龙江省政府采购网--政府采购管理平台”的最终版的指定格式的电子响应文件。

4. 响应文件的有效期

1. 在供应商须知前附表规定的投标有效期内，供应商不得要求撤销或修改其响应文件。

2. 出现特殊情况需要延长响应文件有效期的，采购人以书面形式通知供应商延长响应文件有效期。供应商同意延长的，不得要求或被允许修改或撤销其响应文件。

5. 响应文件的修改和撤回

1. 供应商在响应文件递交截止时间前，可以对所递交的响应文件进行补充、修改或者撤回。补充、修改的内容应当按单一来源采购文件要求签署、盖章，并作为响应文件的组成部分；补充、修改的内容与响应文件不一致的，以补充、修改的内容为准。

2. 在响应文件递交截止时间后到单一来源采购文件规定的响应文件有效期终止之前，供应商不得补充、修改、替代或者撤回其响应文件。

五. 协商

1. 协商时间：协商时间与响应文件递交截止时间为同一时间。

2. 协商地点：为单一来源采购公告规定的地点。

3. 采购代理机构对供应商未按规定时间、地点参加协商概不负责。

4. 单一来源采购人员成员有下列情形之一的，应当回避：

4.1 参加采购活动前三年内，与供应商存在劳动关系，或者担任过供应商的董事、监事，或者是供应商的控股股东或实际控制人。

4.2 与供应商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。

4.3 与供应商有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系。

5. 单一来源采购原则

5.1 单一来源活动遵循公平、公正、科学和择优的原则，以单一来源采购文件和供应商提供的响应文件为基本依据，并按照单一来源采购文件规定的方法和标准与供应商商定合理的成交价格并保证采购项目质量。

六.采购文件终止的情形

出现下列情形之一的，采购人或者采购代理机构应当终止采购活动：

- 1.因情况变化，不再符合规定的单一来源采购方式适用情形的。
- 2.出现影响采购公正的违法、违规行为的。
- 3.报价超过采购预算的。
- 4.因重大变故，采购任务取消。
- 5.法律、法规以及单一来源文件规定其他情形。

七.定标

单一来源采购人员按照单一来源文件确定的方法、步骤、标准确定合理的成交价格并保证采购项目质量。

八.成交结果公告

成交供应商（价格）确定后，采购代理机构将在“黑龙江省政府采购网”同时发布成交结果公告，成交结果公告期限为1个工作日。

九.成交通知书发放

发布成交结果的同时，成交供应商可自行登录黑龙江省政府采购网--政府采购管理平台打印中标通知书，中标通知书是合同的组成部分，中标通知书对采购人和中标供应商具有同等法律效力。

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

十.其他说明事项

若出现供应商因在投标客户端中对应答点标记错误，导致评审专家无法进行正常查阅而否决供应商投标的情况发生时，由投标人自行承担责任。

第三章 合同与验收

一、合同要求

1.一般要求

1.采购人应当自“成交通知书”发出之日起30日内，按照单一来源采购文件和成交供应商的响应文件规定，与成交供应商签订书面合同。所签订的合同不得对单一来源采购文件确定的事项和成交供应商提供的响应文件作实质性修改。合同签订双方不得提出任何不合理的要求作为签订合同的条件。

2.政府采购合同应当包括采购人与成交供应商的名称和住所、标的、数量、质量、价款或者报酬、履行期限及地点和方式、验收要求、违约责任、解决争议的方法等内容。

3.采购人与成交供应商应当根据合同的约定依法履行合同义务。

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》。

政府采购合同的双方当事人不得擅自变更、中止或者终止合同。

4.拒绝签订采购合同的按照相关规定处理，并承担相应法律责任。

5.采购人应当自政府采购合同签订之日起2个工作日内，将政府采购合同在指定的媒体上进行公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。

2.合同格式及内容

1.合同的格式见本单一来源采购文件后附拟签订的《合同文本》（部分合同条款），响应文件中可以不提供《合同文本》。

2.《合同文本》的内容可以根据《民法典》和合同签订双方的实际要求进行修改，但不得改变范本中的实质性内容。

二、验收

成交供应商在供货、工程竣工或服务结束后，采购人应及时组织验收，并按照单一来源采购文件、响应文件及合同约定填写验收单。

政府采购合同（合同文本）

甲方：***（填写采购单位）

地址（详细地址）：

乙方：***（填写成交供应商）

地址（详细地址）：

合同号：（填写签订合同一次性告知书中合同号）

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等相关法律法规，甲、乙双方就（填写项目名称）（政府采购项目批准编号：），经平等自愿协商一致达成合同如下：

一、合同文件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分：

- （一）合同格式以及合同条款
- （二）成交结果公告及成交通知书
- （三）单一来源采购文件
- （四）响应文件
- （五）变更合同

二、本合同所提供的标的物、数量及规格等详见成交结果公告及后附清单。

三、合同金额

合同金额为人民币 万元，大写：

四、付款方式及时间

***（见单一来源采购文件第四章）

五、交货安装

交货（服务）时间：

交货（服务）地点：

六、质量

乙方提供的标的物应符合国家相关质量验收标准，且能够提供相关权威部门出具的产品质量检测报告；提供的相关服务符合国家（或行业）规定标准。

七、包装

标的物的包装应按照国家或者行业主管部门的技术规定执行，国家或业务主管部门无技术规定的，应当按双方约定采取足以保护标的物安全、完好的包装方式。

八、运输要求

- （一）运输方式及线路：
- （二）运输及相关费用由乙方承担。

九、知识产权

乙方应保证甲方在中国境内使用标的物或标的物的任何一部分时，免受第三方提出的侵犯其知识产权的诉讼。

十、验收

（一）乙方将标的物送达至甲方指定的地点后，由甲乙双方及第三方（如有）一同验收并签字 确认。

（二）对标的物的质量问题，甲方应在发现后向乙方提出书面异议，乙方在接到书面异议后，应当在 日内负责处理。甲方逾期提出的，对所交标的物视为符合合同的规定。如果乙方在投标文件及商定过程中做出的书面说明及承诺中，有

明确质量保证期的，适用质量保证期。

(三) 经双方共同验收，标的物达不到质量或规格要求的，甲方可以拒收，并可解除合同且不承担任何法律责任，

十一、售后服务

(一) 乙方应按单一来源文件、响应文件及乙方在商定过程中做出的书面说明或承诺提供及时、快速、优质的售后服务。

(二) 其他售后服务内容： (响应文件售后承诺等)

十二、违约条款

(一) 乙方逾期交付标的物、甲方逾期付款，按日承担违约部分合同金额 的违约金。

(二) 其他违约责任以相关法律法规规定为准，无相关规定的，双方协商解决。

十三、不可抗力条款

因不可抗力致使一方不能及时或完全履行合同的，应及时通知另一方，双方互不承担责任，并在 天内提供有关不可抗力相关证明。合同未履行部分是否继续履行、如何履行等问题，双方协商解决。

十四、争议的解决方式

合同发生纠纷时，双方应协商解决，协商不成可以采用下列方式解决：

(一) 提交 仲裁委员会仲裁。

(二) 向 人民法院起诉。

十五、合同保存

合同文本一式五份，采购单位、供应商、政府采购监管部门、采购代理机构、国库支付执行机构各一份，自双方签订之日起生效。

十六、合同未尽事宜，双方另行签订补充协议，补充协议是合同的组成部分。

甲方： (章) 乙方： (章)

采购方法人代表： (签字) 供应商法人代表： (签字)

开户银行： 开户银行：

帐号： 帐号：

联系电话： 联系电话：

签订时间 年 月 日

附表：标的物清单（主要技术参数需与响应文件相一致）

名称	品牌、规格、标准/主要服务内容	产地	数量	单位	单价（元）	金额（元）
**	**	**	**	**	**	**
合计：人民币大写：**元整						¥：**

第四章 采购内容与技术要求

一. 项目概况：

详见招标文件

合同包1（免疫发光项目配套耗材）

1.主要商务要求

标的提供的时间	合同签订后30个日历日内交货
标的提供的地点	黑龙江省传染病防治院
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例100%，合同另行约定
验收要求	1期：按国家相关行业标准验收
履约保证金	不收取
合同履行期限	自合同签订之日起一年
其他	

2.技术标准与要求

序号	核心产品 （“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算 单价（元 ）	分项预算 总价（元 ）	所属 行业	招标技 术要求
1		其他病人 医用试剂	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒（磁微粒 化学发光法）	盒	17 1. 00	2,450.00	418,950.0 0	批发 业	详见附 表一
2		其他病人 医用试剂	人类免疫缺陷病毒抗原和抗体检测试 剂盒（磁微粒化学发光法）	盒	17 0. 00	2,450.00	416,500.0 0	批发 业	详见附 表二
3		其他病人 医用试剂	乙型肝炎病毒e抗体IgG检测试剂盒 （化学发光法）	盒	18 0. 00	1,300.00	234,000.0 0	批发 业	详见附 表三
4		其他病人 医用试剂	乙肝病毒e抗原检测试剂盒（化学发 光法）	盒	57 .0 0	1,300.00	74,100.00	批发 业	详见附 表四
5		其他病人 医用试剂	乙型肝炎病毒表面抗体IgG检测试剂 盒（化学发光法）	盒	12 2. 00	1,300.00	158,600.0 0	批发 业	详见附 表五
6		其他病人 医用试剂	乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂盒（ 化学发光法）	盒	18 0. 00	1,300.00	234,000.0 0	批发 业	详见附 表六

序号	核心产品 ("△")	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算 单价(元)	分项预算 总价(元)	所属 行业	招标技 术要求
7		其他病人 医用试剂	乙型肝炎病毒核心抗体IgG检测试剂 盒(化学发光法)	盒	18 0. 00	1,300.00	234,000.0 0	批发 业	详见附 表七
8		其他病人 医用试剂	血清游离三碘甲状腺原氨酸测定试剂 盒(化学发光法)	盒	29 .0 0	1,333.00	38,657.00	批发 业	详见附 表八
9		其他病人 医用试剂	血清游离四碘甲状腺原氨酸测定试剂 盒(化学发光法)	盒	29 .0 0	1,200.00	34,800.00	批发 业	详见附 表九
1 0		其他病人 医用试剂	血清三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒(化 学发光法)	盒	29 .0 0	1,200.00	34,800.00	批发 业	详见附 表一十
1 1		其他病人 医用试剂	血清甲状腺素测定试剂盒(化学发光 法)	盒	29 .0 0	1,333.00	38,657.00	批发 业	详见附 表一十 一
1 2		其他病人 医用试剂	促甲状腺素测定试剂盒(化学发光法)	盒	29 .0 0	1,333.00	38,657.00	批发 业	详见附 表一十 二
1 3		其他病人 医用试剂	生长激素测定试剂盒(化学发光法)	盒	13 .0 0	1,200.00	15,600.00	批发 业	详见附 表一十 三
1 4		其他病人 医用试剂	癌胚抗原测定试剂盒(磁微粒化学发 光法)	盒	72 .0 0	1,400.00	100,800.0 0	批发 业	详见附 表一十 四
1 5		其他病人 医用试剂	神经元特异性烯醇化酶测定试剂盒(磁 微粒化学发光法)	盒	45 .0 0	2,020.00	90,900.00	批发 业	详见附 表一十 五
1 6		其他病人 医用试剂	甲胎蛋白测定试剂盒(磁微粒化学发 光法)	盒	13 .0 0	1,300.00	16,900.00	批发 业	详见附 表一十 六
1 7		其他病人 医用试剂	糖类抗原125测定试剂盒(磁微粒化 学发光法)	盒	12 .0 0	2,100.00	25,200.00	批发 业	详见附 表一十 七
1 8		其他病人 医用试剂	糖类抗原19-9测定试剂盒(磁微粒 化学发光法)	盒	14 .0 0	2,100.00	29,400.00	批发 业	详见附 表一十 八

序号	核心产品 ("△")	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算 单价(元)	分项预算 总价(元)	所属 行业	招标技 术要求
19		其他病人 医用试剂	糖类抗原15-3测定试剂盒(磁微粒 化学发光法)	盒	9. 00	2,100.00	18,900.00	批发 业	详见附 表十九
20		其他病人 医用试剂	糖类抗原242测定试剂盒(磁微粒化 学发光法)	盒	18 .0 0	2,100.00	37,800.00	批发 业	详见附 表二十
21		其他病人 医用试剂	细胞角蛋白十九片段测定试剂盒(磁 微粒化学发光法)	盒	37 .0 0	1,667.00	61,679.00	批发 业	详见附 表二十一
22		其他病人 医用试剂	前列腺特异性抗原测定试剂盒(磁微 粒化学发光法)	盒	13 .0 0	1,150.00	14,950.00	批发 业	详见附 表二十二
23		其他病人 医用试剂	游离前列腺特异性抗原测定试剂盒(磁微粒化学发光法)	盒	19 .0 0	1,150.00	21,850.00	批发 业	详见附 表二十三
24		其他病人 医用试剂	鳞状细胞癌相关抗原测定试剂盒(磁 微粒化学发光法)	盒	48 .0 0	2,820.00	135,360.0 0	批发 业	详见附 表二十四
25		其他病人 医用试剂	糖类抗原72-4测定试剂盒(磁微粒 化学发光法)	盒	11 .0 0	2,850.00	31,350.00	批发 业	详见附 表二十五
26		其他病人 医用试剂	人附睾蛋白4测定试剂盒(磁微粒化 学发光法)	盒	9. 00	3,450.00	31,050.00	批发 业	详见附 表二十六
27		其他病人 医用试剂	白介素6测定试剂盒(磁微粒化学发 光法)	盒	17 .0 0	1,700.00	28,900.00	批发 业	详见附 表二十七
28		其他病人 医用试剂	降钙素原测定试剂盒(化学发光法)	盒	30 .0 0	4,700.00	141,000.0 0	批发 业	详见附 表二十八
29		其他病人 医用试剂	脑自然肽N端前体蛋白测定试剂盒(化学发光法)	盒	46 .0 0	8,200.00	377,200.0 0	批发 业	详见附 表二十九
30		其他病人 医用试剂	肌钙蛋白I测定试剂盒(磁微粒化学 发光法)	盒	38 .0 0	4,000.00	152,000.0 0	批发 业	详见附 表三十

序号	核心产品 ("△")	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算 单价(元)	分项预算 总价(元)	所属行业	招标技术要求
31		其他病人 医用试剂	肌红蛋白测定试剂盒(化学发光法)	盒	380	3,630.00	137,940.00	批发业	详见附表三十一
32		其他病人 医用试剂	肌酸激酶同工酶测定试剂盒(化学发光法)	盒	380	2,420.00	91,960.00	批发业	详见附表三十二
33		其他病人 医用试剂	血清甲状旁腺素测定试剂盒(化学发光法)	盒	300	1,500.00	4,500.00	批发业	详见附表三十三

附表一：梅毒螺旋体抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称:梅毒螺旋体抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法） 2.用途:本试剂盒用于体外定性检测人血清或血浆样本中的梅毒螺旋体抗体 3.检测方法:化学发光免疫夹心法（双抗原夹心法） 4.检测项目:人梅毒螺旋体抗体 5.检测亚型:/ 6.基本要求:2℃~8℃储存，有效期 12 个月,禁止冷冻，避免阳光直射 7.定量方式:/ 8.技术要求:对于新鲜抽取的血液样本，室温静置后将装有全血的血清/血浆试管置于冷冻离心分离机中进行离心 <ol style="list-style-type: none"> 8.1检测灵敏度:/ 8.2特异性:/ 8.3检测范围: <600.0 mIU/mL 8.4适用样本种类:人血清/人血浆 8.5检测样本体积:/ 8.6检测方式:全自动化学发光 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:/ <p>采购数量:171盒 预算单价:2450元/盒</p>
说明		打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二：人类免疫缺陷病毒抗原和抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格参数: 名称:人类免疫缺陷病毒抗原和抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法) 2.用途:本试剂盒用于体外定性检测人血清或血浆样本中的人类免疫缺陷病毒 HIV-1 型 p24 抗原和 HIV-1/2 型抗体。 3.检测方法:化学发光免疫夹心法 4.检测项目:人类免疫缺陷病毒抗原和抗体 5.检测亚型:/ 6.基本要求:2°C~8°C储存,有效期 12 个月,禁止冷冻,避免阳光直射 7.定量方式:/ 8.技术要求:对于新鲜抽取的血液样本,室温静置后将装有全血的血清/血浆试管置于冷冻离心分离机中进行离心 8.1检测灵敏度:/ 8.2特异性:/ 8.3检测范围: <500.0 AU/mL 8.4适用样本种类:血清/血浆 8.5检测样本体积:/ 8.6检测方式:全自动化学发光 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:/ 采购数量:170盒 预算单价:2450元/盒
说明	打“★”号条款为实质性条款,若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三:乙型肝炎病毒e抗体IgG检测试剂盒(化学发光法) 是否进口:否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

1	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称:乙型肝炎病毒e抗体IgG检测试剂盒(化学发光法) 2.用途:适用于定性测定人血清中乙肝病毒e抗体IgG(HBeAb IgG) 3.检测方法:化学发光免疫竞争夹心法 4.检测项目:乙肝病毒e抗体IgG 5.检测亚型:/ 6.基本要求:置于2~8℃环境条件下运输,运输过程避免碰撞 7.定量方式:/ 8.技术要求:采集5.0 ml静脉血至采血管中,室温静置。离心、分离血清部分,2~8℃贮存 8.1检测灵敏度:分析灵敏度小于5.0 index/ml 8.2特异性:与弓形虫IgG抗体、弓形虫IgM抗体、巨细胞病毒IgG抗体、巨细胞病毒IgM抗体、I、II型单纯疱疹病毒IgG抗体、I、II型单纯疱疹病毒IgM抗体、风疹病毒IgG抗体、风疹病毒IgM抗体、甲肝病毒IgG抗体、甲肝病毒IgM抗体、丙型肝炎病毒IgG/IgM抗体、HIV病毒抗体、梅毒螺旋体IgG/IgM抗体没有交叉反应。 <p>经ELISA测定确诊的RF及ANA为阳性的样本,该试剂测定结果为阴性。 当HBsAb IgG浓度为334.37 index/ml时,检测结果HBeAb IgG为阴性。</p> <ol style="list-style-type: none"> 8.3检测范围:/ 8.4适用样本种类:血清样本 8.5检测样本体积:20μl 8.6检测方式:全自动化学发光 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:/ <p>采购数量:180盒 预算单价:1300元/盒(100测试/盒)</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款,若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表四: 乙肝病毒e抗原检测试剂盒(化学发光法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称:乙肝病毒e抗原检测试剂盒(化学发光法) 2.用途:适用于定性测定人血清中乙肝病毒e抗原(HBeAg) 3.检测方法:化学发光免疫夹心法 4.检测项目:乙肝病毒e抗原 5.检测亚型:/ 6.基本要求:置于2~8℃环境条件下运输,运输过程避免碰撞 7.定量方式:/ 8.技术要求:采集5.0 ml静脉血至采血管中,室温静置。离心、分离血清部分,2~8℃贮存 8.1检测灵敏度:分析灵敏度小于6.0 index/ml 8.2特异性:与弓形虫IgG抗体、弓形虫IgM抗体、巨细胞病毒IgG抗体、巨细胞病毒IgM抗体、I、II型单纯疱疹病毒IgG抗体、I、II型单纯疱疹病毒IgM抗体、风疹病毒IgG抗体、风疹病毒IgM抗体、甲肝病毒IgG抗体、甲肝病毒IgM抗体、乙肝病毒表面抗体、乙肝病毒e抗体、乙肝病毒核心抗体、丙型肝炎病毒IgG/IgM抗体、HIV病毒抗体、梅毒螺旋体IgG/IgM抗体、EB病毒早期抗原IgG抗体、EB病毒核抗原IgG抗体、EB病毒衣壳抗原IgG抗体、EB病毒衣壳抗原IgM抗体没有交叉反应。 <p>经ELISA测定确诊的RF及ANA为阳性的样本,该试剂测定结果为阴性。</p> <p>当HAV抗原、HCV core抗原、HCV非结构抗原NS3和HCV非结构抗原NS5浓度分别为100 ng/ml时,检测HBeAg浓度结果均为阴性。</p> <p>当HBsAg浓度为472.871 index/ml时,检测HBeAg浓度结果为阴性。</p> <ol style="list-style-type: none"> 8.3检测范围:/ 8.4适用样本种类:血清样本 8.5检测样本体积:80μl 8.6检测方式:全自动化学发光 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:/ <p>采购数量:57盒 预算单价:1300元/盒</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款,若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表五:乙型肝炎病毒表面抗体IgG检测试剂盒(化学发光法) 是否进口:否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称:乙型肝炎病毒表面抗体IgG检测试剂盒(化学发光法) 2.用途:适用于定性测定人血清中乙肝病毒表面抗体IgG(HBsAb IgG) 3.检测方法:化学发光免疫竞争夹心法 4.检测项目:乙肝病毒表面抗体IgG 5.检测亚型:/ 6.基本要求:置于2~8℃环境条件下运输,运输过程避免碰撞 7.定量方式:/ 8.技术要求:采集5.0 ml静脉血至采血管中,室温静置。离心、分离血清部分,2~8℃贮存 8.1检测灵敏度:灵敏度应为小于5.0 index/ml(即1.667 mIU/ml) 8.2特异性:与弓形虫IgG抗体、弓形虫IgM抗体、巨细胞病毒IgG抗体、巨细胞病毒IgM抗体、I、II型单纯疱疹病毒IgG抗体、I、II型单纯疱疹病毒IgM抗体、风疹病毒IgG抗体、风疹病毒IgM抗体、甲肝病毒IgG抗体、甲肝病毒IgM抗体、乙肝病毒e抗体、丙型肝炎病毒IgG/IgM抗体、HIV病毒抗体、梅毒螺旋体IgG/IgM抗体没有交叉反应。 <p>经ELISA测定确诊的RF及ANA为阳性的样本,该试剂测定结果为阴性。</p> <p>当Anti-HAV浓度为100 mIU/ml,测得的HBsAb IgG结果为阴性;当HCV IgG浓度为421.258 U/ml时,测得的HBsAb IgG结果为阴性。</p> <ol style="list-style-type: none"> 8.3检测范围:/ 8.4适用样本种类:血清样本 8.5检测样本体积:20μl 8.6检测方式:全自动化学发光 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:/ <p>采购数量:122盒 预算单价:1300元/盒</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款,若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表六:乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂盒(化学发光法) 是否进口:否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称:乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂盒(化学发光法) 2.用途:适用于定性测定人血清中乙肝病毒表面抗原(HBsAg) 3.检测方法:化学发光免疫夹心法 4.检测项目:乙肝病毒表面抗原 5.检测亚型:/ 6.基本要求:置于2~8℃环境条件下运输,运输过程避免碰撞 7.定量方式:/ 8.技术要求:采集5.0 ml静脉血至采血管中,室温静置。离心、分离血清部分,2~8℃贮存 8.1检测灵敏度:分析灵敏度应小于1.0 index/ml 8.2特异性:与弓形虫IgG抗体、弓形虫IgM抗体、巨细胞病毒IgG抗体、巨细胞病毒IgM抗体、I、II型单纯疱疹病毒IgG抗体、I、II型单纯疱疹病毒IgM抗体、II型单纯疱疹病毒IgG抗体、风疹病毒IgG抗体、风疹病毒IgM抗体、甲肝病毒IgG抗体、甲肝病毒IgM抗体、乙肝病毒表面抗体、乙肝病毒e抗体、乙肝病毒核心抗体、丙型肝炎病毒IgG/IgM抗体、HIV病毒抗体、梅毒螺旋体IgG/IgM抗体没有交叉反应;类风湿因子(RF)及抗核抗体(ANA)对本产品检测无影响。 <p>当HAV抗原、HCV core抗原、HCV非结构抗原NS3和HCV非结构抗原NS5浓度分别为100 ng/ml时,检测HBsAg浓度结果均为阴性。</p> <ol style="list-style-type: none"> 8.3检测范围:/ 8.4适用样本种类:血清样本 8.5检测样本体积:40μl 8.6检测方式:全自动化学发光 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:/ <p>采购数量:180盒 预算单价:1300元/盒</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款,若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表七:乙型肝炎病毒核心抗体IgG检测试剂盒(化学发光法) 是否进口:否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	<p>规格参数:</p> <p>名称:乙型肝炎病毒核心抗体IgG检测试剂盒(化学发光法)</p> <p>2.用途:适用于定性测定人血清中乙肝病毒核心抗体IgG(HBcAb IgG)</p> <p>3.检测方法:化学发光免疫抗体竞争法</p> <p>4.检测项目:乙肝病毒核心抗体IgG</p> <p>5.检测亚型:/</p> <p>6.基本要求:置于2~8℃环境条件下运输,运输过程避免碰撞</p> <p>7.定量方式:/</p> <p>8.技术要求:采集5.0 ml静脉血至采血管中,室温静置。离心、分离血清部分,2~8℃贮存</p> <p>8.1检测灵敏度:灵敏度应为小于6.0 index/ml</p> <p>8.2特异性:与弓形虫IgG抗体、弓形虫IgM抗体、巨细胞病毒IgG抗体、巨细胞病毒IgM抗体、I、II型单纯疱疹病毒IgG抗体、I、II型单纯疱疹病毒IgM抗体、风疹病毒IgG抗体、风疹病毒IgM抗体、甲肝病毒IgG抗体、甲肝病毒IgM抗体、乙肝病毒表面抗体、乙肝病毒e抗体、丙型肝炎病毒IgG/IgM抗体、HIV病毒抗体、梅毒螺旋体IgG/IgM抗体、EB病毒早期抗原IgG抗体、EB病毒核抗原IgG抗体、EB病毒衣壳抗原IgG抗体、EB病毒衣壳抗原IgM抗体没有交叉反应。</p> <p>经ELISA测定 确诊的RF及ANA为阳性的样本,该试剂测定结果为阴性。</p> <p>8.3检测范围:/</p> <p>8.4适用样本种类:血清样本</p> <p>8.5检测样本体积:20μl</p> <p>8.6检测方式:全自动化学发光</p> <p>8.7 检测批量:/</p> <p>8.8内测标准差(SD):/</p> <p>8.9内参要求:/</p> <p>采购数量:180盒</p> <p>预算单价:1300元/盒</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款,若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表八:血清游离三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒(化学发光法) 是否进口:否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称:血清游离三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒(化学发光法) 2.用途:本试剂用于定量测定人血清游离三碘甲状腺原氨酸(FT3)的含量。 3.检测方法:本试剂盒利用化学发光免疫竞争法检测 FT3 浓度 4.检测项目:人血清游离三碘甲状腺原氨酸(FT3) 5.检测亚型:/ 6.基本要求: 血清:采集 5.0 mL 静脉血至采血管中,室温静置。离心、分离血清部分, 2℃~8℃贮存。 血清样本在 2℃~8℃稳定 12 小时。超过 12 小时,则先分装, -20℃可保存 30 天,避免反复冰冻和解冻两次以上。 7.定量方式:/ 8.技术要求 <p>1</p> <ol style="list-style-type: none"> 8.1检测灵敏度:本试剂的空白限小于 0.2 pg/mL。 8.2特异性: 当 T4 的浓度为 300 ng/mL 时,检测结果 FT3< 1 pg/mL; 当 rT3 的浓度为 100 ng/mL 时,检测结果 FT3< 1 pg/mL。 8.3检测范围:(0.2-36.0) pg/mL 8.4适用样本种类:血清 8.5检测样本体积:40 μL 8.6检测方式:全自动化学发光免疫分析仪检测 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:/ <p>采购数量:29盒 预算单价:1333元/盒</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款,若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表九: 血清游离四碘甲状腺原氨酸测定试剂盒(化学发光法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 名称:血清游离四碘甲状腺原氨酸测定试剂盒(化学发光法) 用途:本试剂盒用于定量测定人血清游离四碘甲状腺原氨酸(FT4; Free tetraiodothyroine)的含量。 检测方法:本试剂盒利用化学发光免疫竞争法检测 FT4浓度 检测项目:人血清游离四碘甲状腺原氨酸(FT4; Free tetraiodothyroine) 检测亚型:/ 基本要求: 血清:采集 5.0 mL 静脉血至采血管中,室温静置。离心、分离血清部分, 2°C~8°C贮存。 血清样本在 2°C~8°C稳定 12 小时。超过 12 小时,则先分装, -20°C可保存 30 天,避免反复冰冻和解冻两次以上。 定量方式:/ 技术要求 <ol style="list-style-type: none"> 检测灵敏度:本试剂的空白限小于 1.0 pg/mL。 特异性:/ 当 T3的浓度为 10 ng/mL 时,检测结果 FT4<10 pg/mL; 当 rT3的浓度为 10 ng/mL 时,检测结果 FT4<10 pg/mL。 检测范围:(1.0-120.0) pg/mL 适用样本种类:血清 检测样本体积:40 μL 检测方式:全自动化学发光免疫分析仪检测 检测批量:/ 内测标准差(SD):/ 内参要求:/ <p>采购数量:29盒 预算单价:1200元/盒</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款,若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表一十: 血清三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒(化学发光法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称:血清三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒(化学发光法) 2.用途:用于定量测定人血清内三碘甲状腺原氨酸(T3)的含量。 3.检测方法:本试剂盒利用化学发光免疫竞争法检测 T3 浓度。 4.检测项目:血清三碘甲状腺原氨酸 5.检测亚型:/ 6.基本要求: 血清:采集 5.0 mL 静脉血至采血管中,室温静置。离心、分离血清部分, 2°C~8°C贮存。血清样本在 2°C~8°C稳定 12 小时。超过 12 小时,则先分装, -20°C可保存 30 天,避免反复冰冻和解冻两次以上。 7.定量方式:/ 8.技术要求 <ol style="list-style-type: none"> 8.1检测灵敏度:/ 8.2特异性: 当 T4 的浓度为 300 ng/mL 时,检测结果 T3 < 0.3 ng/mL; 当 rT3 的浓度为 100 ng/mL 时,检测结果 T3 < 0.5 ng/mL。 8.3检测范围:0.06 ng/mL-10.0 ng/mL 8.4适用样本种类:血清 8.5检测样本体积:40 μL 8.6检测方式:全自动化学发光免疫分析仪检测 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:/ <p>采购数量:29盒 预算单价:1200元/盒</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款,若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表一十一: 血清甲状腺素测定试剂盒(化学发光法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	<p>1.名称:血清甲状腺素测定试剂盒（化学发光法）</p> <p>2.用途:本试剂用于定量测定人血清内血清甲状腺素（T4）的含量。</p> <p>3.检测方法:本试剂盒利用化学发光免疫竞争法检测 T4浓度。</p> <p>4.检测项目:人血清内血清甲状腺素（T4）</p> <p>5.检测亚型:/</p> <p>6.基本要求:</p> <p>血清：采集 5.0 mL 静脉血至采血管中，室温静置。离心、分离血清部分，2℃~8℃贮存。</p> <p>血清样本在 2℃~8℃稳定 12 小时。超过 12 小时，则先分装，-20℃可保存 30 天，避免反复冰冻和解冻两次以上。</p> <p>7.定量方式:/</p> <p>8.技术要求</p> <p>8.1检测灵敏度:本试剂的空白限小于 1.0 ng/mL。</p> <p>8.2特异性:</p> <p>当 T3的浓度为 100 ng/mL 时，检测结果 T4< 3.0 ng/mL；</p> <p>当 rT3的浓度为 100 ng/mL 时，检测结果 T4< 3.0 ng/mL。</p> <p>8.3检测范围:（1.0-300.0）ng/mL</p> <p>8.4适用样本种类:血清</p> <p>8.5检测样本体积:40 μL</p> <p>8.6检测方式:全自动化学发光免疫分析仪检测</p> <p>8.7 检测批量:/</p> <p>8.8内测标准差(SD):/</p> <p>8.9内参要求:/</p> <p>采购数量:29盒</p> <p>预算单价:1333元/盒（100测试/盒）</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十二：促甲状腺素测定试剂盒（化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称:促甲状腺素测定试剂盒(化学发光法) 2.用途:本试剂用于定量测定人血清内促甲状腺素(TSH)的含量。 3.检测方法:检测原理为化学发光免疫夹心法。 4.检测项目:促甲状腺素(TSH) 5.检测亚型:/ 6.基本要求: <ul style="list-style-type: none"> - 对于新鲜抽取的血液样本, 室温静置后将装有全血的血清试管置于冷冻离心分离机中进行离心, 上清液即为血清, 得到的血清可以立刻拿来检测; 如果暂时不检测, 最好将血清样本等分并冷冻至-20°C或以下。 - 若使用的是冷冻保存的样本, 谨慎解冻、混匀样本。样本解冻后, 应通过低速涡旋或来回颠倒方式使其充分混匀。目视观察样本, 如果出现分层, 继续混匀直至样本为均质。 - 为了确保检测结果的一致性, 建议将含有红细胞或其他颗粒、絮状物质的样本在检测前先转移到离心管, 并在$\geq 10,000$ RCF(相对离心力)的速度下离心 10 min。 - 将澄清的样本转移至样本管或新试管中, 建议血清样本装载到仪器上后就立即开始检测。对于离心后含有脂质层的样本, 只转移澄清样本, 避免转移脂质层。 - 检验前检查是否有气泡并清除气泡。 7.定量方式:/ 8.技术要求 <ol style="list-style-type: none"> 8.1检测灵敏度:/ 8.2特异性:/ 8.3检测范围:0.01 μIU/mL -100.0 μIU/mL 8.4适用样本种类:血清 8.5检测样本体积:100 μL 8.6检测方式:全自动化学发光免疫分析仪检测 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):通过在稀释液中添加 TSH 标准品并检测来评估试剂盒的相对偏差, 相对偏差在$\pm 10\%$范围内。 8.9内参要求:/ <p>采购数量:29盒 预算单价:1333元/盒 (100测试/盒)</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表一十三: 生长激素测定试剂盒(化学发光法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称: 生长激素测定试剂盒(化学发光法) 2.用途: 适用于测定人血清中生长激素(GH)的含量。 3.检测方法: 本试剂盒利用化学发光免疫夹心法检测GH浓度; 4.检测项目: 生长激素 5.检测亚型:/ 6.基本要求: 储存在2°C~8°C无腐蚀性气体的环境中, 未开封有效期为12个月, 开封后有效期不少于28天。 7.定量方式:/ 8.技术要求: 采集5.0ml静脉血至采血管中, 室温静置。离心、分离血清部分, 2°C~8°C贮存。 8.1检测灵敏度:小于0.05ng/ml。 8.2特异性: 当HPL的浓度为100ng/ml时, 检测结果GH<0.1ng/ml。 8.3检测范围: 0.05-50.0ng/ml 8.4适用样本种类:血清 8.5检测样本体积: 20 μl 8.6检测方式:全自动化学发光 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:符合 <p>采购数量:13盒 预算单价:1200元/盒 (100测试/盒)</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十四: 癌胚抗原测定试剂盒 (磁微粒化学发光法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称: 癌胚抗原测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 2.用途: 本试剂用于定量测定人血清内癌胚抗原(CEA)的含量。 3.检测方法: 本试剂盒利用发光免疫夹心法检测CEA浓度。 4.检测项目: 癌胚抗原 5.检测亚型:/ 6.基本要求: 2~8℃储存条件下, 未开封, 12个月; 开封后, 不低于28天。 7.定量方式:/ 8.技术要求: 采集5.0 ml静脉血至采血管中, 室温静置。离心、分离血清部分, 2~8℃贮存。 8.1检测灵敏度: 小于5 mlU/ml。 8.2特异性:。当AFP、CA125和CA153浓度分别为1500 mlU/ml时, 检测CEA浓度值结果均小于8 mlU/ml。测定结果不受黄疸(胆红素<1129 μmol/L或<66mg/dl), 溶血(血红蛋白<1.4 mmol/L或<2.2 g/dL), 脂血(脂肪乳剂<1500 mg/dL)的影响。检测结果不受类风湿因子的影响(RF<1500 IU/ml)。 8.3检测范围: 5~2500 mlU/ml 8.4适用样本种类: 血清 8.5检测样本体积: 20 μl 8.6检测方式: 全自动化学发光 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求: 符合 <p>采购数量: 72盒 预算单价: 1400元/盒 (100测试/盒)</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表一十五: 神经元特异性烯醇化酶测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称: 神经元特异性烯醇化酶测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 2.用途: 本试剂盒用于定量测定人血清内神经元特异性烯醇化酶(NSE)的含量。 3.检测方法:利用免疫发光夹心法的原理检测NSE; 4.检测项目: 神经元特异性烯醇化 5.检测亚型:/ 6.基本要求:2~8℃储存条件下,未开封,12个月;开封后,不低于28天。 7.定量方式:/ 8.技术要求: 采集5.0 ml静脉血至采血管中,室温静置。离心分离血清部分,2~8℃贮存。 8.1检测灵敏度:小于2.50 ng/ml。 8.2特异性:当丝裂霉素C、阿霉素和氟尿嘧啶浓度分别为1000 ng/ml时,检测NSE浓度结果均小于10 ng/ml。测定结果不受黄疸(胆红素<72 mg/dl),高脂血症(脂肪乳剂<2000 mg/dl)的影响。因红细胞中有NSE,故溶血会影响测定结果。必须结合患者病史,各项实验室检查及其它临床资料来综合评估测定结果。检测结果不受类风湿因子的影响(RF<1500 IU/ml)。 8.3检测范围:2.5~500.0 ng/ml 8.4适用样本种类:血清 8.5检测样本体积:20 μl 8.6检测方式:全自动化学发光 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:符合 <p>采购数量:45盒 预算单价:2020元/盒(100测试/盒)</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款,若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表一十六: 甲胎蛋白测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称: 甲胎蛋白测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 2.用途: 本试剂用于定量测定人血清内血清甲胎蛋白(AFP)的含量。 3.检测方法:利用发光免疫夹心法检测AFP浓度; 4.检测项目:血清甲胎蛋白 5.检测亚型:/ 6.基本要求:2~8℃储存条件下, 未开封, 12个月; 开封后, 不低于28天。 7.定量方式:/ 8.技术要求: 采集5.0 ml静脉血至采血管中, 室温静置。离心、分离血清部分, 2~8℃贮存。 8.1检测灵敏度:小于0.5IU/ml。 8.2特异性:当CEA、CA125和CA153浓度分别为200 IU/ml时, 检测AFP浓度结果均小于0.5 IU/ml。 <p>检测结果不受黄疸(胆红素<1112 μmol/L或<65 mg/dL), 溶血(血红蛋白<1.4 mmol/L或<2.2 g/dL), 脂血(脂肪乳剂<1500 mg/dL)。检测结果不受类风湿因子影响(RF<1500 IU/ml)。</p> <ol style="list-style-type: none"> 8.3检测范围:0.5~500.0 IU/ml 8.4适用样本种类:血清 8.5检测样本体积: 20 μl 8.6检测方式:全自动化学发光 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:符合 <p>采购数量:13盒 预算单价:1300元/盒 (100测试/盒)</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表一十七: 糖类抗原125测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称:糖类抗原125测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 2.用途:本试剂用于定量测定人血清内糖类抗原125(CA125)的含量。 3.检测方法:利用免疫发光夹心法的原理检测CA125; 4.检测项目:糖类抗原125 5.检测亚型:/ 6.基本要求:2~8℃储存条件下,未开封,12个月;开封后,不低于28天。 7.定量方式:/ 8.技术要求:采集5.0 ml静脉血至采血管中,室温静置。离心、分离血清部分,2~8℃贮存。 8.1检测灵敏度:小于2 IU/ml。 8.2特异性:当CA153、CA199和CA724浓度分别为800 IU/ml时,检测CA125浓度值结果均小于2 IU/ml。测定结果不受黄疸(胆红素<1129 μmol/L或<66mg/dl),溶血(血红蛋白<2.0 mmol/L或<3.2 g/dL),脂血(脂肪乳剂<2000 mg/dL)的影响。检测结果不受类风湿因子的影响(RF<1200 IU/ml) 8.3检测范围:2.0~600.0 IU/ml 8.4适用样本种类:血清 8.5检测样本体积:40 μl 8.6检测方式:全自动化学发光 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:符合 <p>采购数量:12盒 预算单价:2100元/盒(100测试/盒)</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款,若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十八:糖类抗原19-9测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 是否进口:否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称: 糖类抗原19-9测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 2.用途: 本试剂用于定量测定人血清内糖类抗原199(CA199)的含量。 3.检测方法:利用免疫发光夹心法的原理检测CA199; 4.检测项目: 糖类抗原199 5.检测亚型:/ 6.基本要求:2~8℃储存条件下, 未开封, 12个月; 开封后, 不低于28天。 7.定量方式:/ 8.技术要求:采集5.0 ml静脉血至采血管中, 室温静置。离心分离血清部分, 2~8℃贮存。 8.1检测灵敏度:小于1.0 IU/ml。 8.2特异性:当CA125、CA153和CA724浓度分别为400 IU/ml时, 检测CA199浓度值结果均小于1 IU/ml。检测结果不受黄疸(胆红素<1112 μmol/L或<65 mg/dL), 溶血(血红蛋白<1.4 mmol/L或<2.2 g/dL), 脂血(脂肪乳剂< 1500 mg/dL)的影响。检测结果不受类风湿因子影响(RF<1500 IU/ml)。 8.3检测范围:1.0~500.0 IU/ml 8.4适用样本种类:血清 8.5检测样本体积: 50 μl 8.6检测方式:全自动化学发光 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:符合 <p>采购数量:14盒 预算单价:2100元/盒 (100测试/盒)</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十九: 糖类抗原15-3测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称: 糖类抗原15-3测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 2.用途: 本试剂用于定量测定人血清内糖类抗原153(CA153)的含量。 3.检测方法:利用免疫发光夹心法的原理检测CA153; 4.检测项目:糖类抗原153 5.检测亚型:/ 6.基本要求:2~8℃储存条件下, 未开封, 12个月; 开封后, 不低于28天。 7.定量方式:/ 8.技术要求: 采集5.0 ml静脉血至采血管中, 室温静置。离心、分离血清部分, 2~8℃贮存 8.1检测灵敏度:小于1.6 IU/ml。 8.2特异性:当CA125、CA199和CA724浓度分别为250 IU/ml时, 检测CA153浓度值结果小于1.6 IU/ml。检测结果不受黄疸(胆红素<1112 μmol/L或<65 mg/dL), 溶血(血红蛋白<1.9 mmol/L或<3.0 g/dL), 脂血(脂肪乳剂<1500 mg/dL) 的影响。检测结果不受类风湿因子影响(RF<1500 IU/ml)。 8.3检测范围:1.6~500.0 IU/ml 8.4适用样本种类:血清 8.5检测样本体积: 20 μl 8.6检测方式:全自动化学发光 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:符合 <p>采购数量:9盒 预算单价:2100元/盒 (100测试/盒)</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十: 糖类抗原**242**测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称: 糖类抗原242测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 2.用途: 本试剂用于定量测定人血清内糖类抗原242(CA242)的含量。 3.检测方法: 利用免疫发光夹心法的原理检测CA242抗原; 4.检测项目: 糖类抗原242 5.检测亚型:/ 6.基本要求:2~8℃储存条件下, 未开封, 12个月; 开封后, 不低于28天。 7.定量方式:/ 8.技术要求: 采集5.0 ml静脉血至采血管中, 室温静置。离心分离血清部分, 2~8℃贮存。 8.1检测灵敏度:小于0.50 IU/ml。 8.2特异性:。当丝裂霉素C、阿霉素和氟尿嘧啶浓度分别为1000 ng/ml时, 检测CA 242浓度结果均小于2 IU/ml。检测结果不受黄疸(胆红素<1129 μmol/L或<66 mg/dL), 溶血(血红蛋白<1.4 mmol/L或<2.2 g/dL), 脂血(脂肪乳剂<1500 mg/dL)的影响。检测结果不受类风湿因子的影响(RF<1500 IU/ml)。 8.3检测范围:0.5~200.0 IU/ml 8.4适用样本种类:血清 8.5检测样本体积: 40 μl 8.6检测方式:全自动化学发光 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:符合 <p>采购数量:18盒 预算单价:2100元/盒 (100测试/盒)</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十一: 细胞角蛋白十九片段测定试剂盒 (磁微粒化学发光法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称: 细胞角蛋白十九片段测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 2.用途: 本试剂用于定量测定人血清内细胞角蛋白十九片段(CYFRA21-1)的含量。 3.检测方法: 利用免疫发光夹心法的原理检测CYFRA21-1抗原; 4.检测项目: 细胞角蛋白十九片段 5.检测亚型:/ 6.基本要求:2~8℃储存条件下, 未开封, 12个月; 开封后, 不低于28天。 7.定量方式:/ 8.技术要求: 采集5.0 ml静脉血至采血管中, 室温静置。离心分离血清部分, 2~8℃贮存。 8.1检测灵敏度:小于1.00 ng/ml。 8.2特异性:当丝裂霉素浓度为1000 ng/ml时, 检测CYFRA21-1浓度应<4 ng/ml; 当阿霉素浓度为1000 ng/ml时, 检测CYFRA21-1浓度应<4 ng/ml; 当氟尿嘧啶浓度为1000 ng/ml时, 检测CYFRA21-1浓度应<4 ng/ml。检测结果不受黄疸(胆红素<1112 μmol/L或<65 mg/dL), 溶血(血红蛋白<0.93 mmol/L或<1.5 g/dL), 脂血(脂肪乳剂<1500 mg/dL)的影响。检测结果不受类风湿因子影响(RF<1500 IU/ml)。 8.3检测范围:1.0~600.0 ng/ml 8.4适用样本种类:血清 8.5检测样本体积: 100 μl 8.6检测方式:全自动化学发光 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:符合 <p>采购数量:37盒 预算单价:1667元/盒 (100测试/盒)</p>
说明		打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十二: 前列腺特异性抗原测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称: 前列腺特异性抗原测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 2.用途: 本试剂用于定量测定人血清内前列腺特异性抗原(PSA)的含量。 3.检测方法:利用免疫发光夹心法的原理检测PSA; 4.检测项目: 前列腺特异性抗原 5.检测亚型:/ 6.基本要求:2~8℃储存条件下, 未开封, 12个月; 开封后, 不低于28天。 7.定量方式:/ 8.技术要求: 采集5.0 ml静脉血至采血管中, 室温静置。离心分离血清部分, 2~8℃贮存。 8.1检测灵敏度:小于0.1 ng/ml 8.2特异性:当f-PSA、CA199和CEA浓度分别为100 ng/ml时, 检测PSA浓度值结果均小于0.1 ng/ml。检测结果不受黄疸(胆红素<1112 μmol/L或<65 mg/dL), 溶血(血红蛋白<1.4 mmol/L或<2.2 g/dL), 脂血(脂肪乳剂<1500mg/dL)的影响。检测结果不受类风湿因子影响(RF<1500 IU/ml)。 8.3检测范围: 0.1~100.0 ng/ml 8.4适用样本种类:血清 8.5检测样本体积: 20 μl 8.6检测方式:全自动化学发光 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:符合 <p>采购数量:13盒 预算单价:1150元/盒 (100测试/盒)</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十三: 游离前列腺特异性抗原测定试剂盒 (磁微粒化学发光法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称: 游离前列腺特异性抗原测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 2.用途: 本试剂用于定量测定人血清内游离前列腺特异性抗原(F-PSA)的含量。 3.检测方法: 利用免疫发光夹心法的原理检测F-PSA; 4.检测项目: 游离前列腺特异性抗原 5.检测亚型:/ 6.基本要求:2~8℃储存条件下, 未开封, 12个月; 开封后, 不低于28天。 7.定量方式:/ 8.技术要求: 采集5.0 ml静脉血至采血管中, 室温静置。离心分离血清部分, 2~8℃贮存 8.1检测灵敏度:小于0.05 ng/ml。 8.2特异性: 当PSA、CA199浓度分别为100 ng/ml时, 检测F-PSA浓度值结果均小于0.05 ng/ml。测定结果不受黄疸(胆红素<65 mg/dL)、溶血(血红蛋白或<1.0 g/dL)、高脂血〔症〕(内脂<1500 mg/dL)的影响。检测结果不受类风湿因子的影响(RF<1500 IU/ml)。 8.3检测范围: 0.05~60.0 ng/ml 8.4适用样本种类:血清 8.5检测样本体积: 20 μl 8.6检测方式:全自动化学发光 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:符合 <p>采购数量:19盒 预算单价:1150元/盒 (100测试/盒)</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十四: 鳞状细胞癌相关抗原测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称: 鳞状细胞癌相关抗原测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 2.用途: 本试剂用于定量测定人血清内鳞状细胞癌相关抗原(SCCA)的含量。 3.检测方法:利用免疫发光夹心法的原理检测SCCA总抗原; 4.检测项目: 鳞状细胞癌相关抗原 5.检测亚型:/ 6.基本要求:2~8℃储存条件下, 未开封, 12个月; 开封后, 不低于28天。 7.定量方式:/ 8.技术要求: 采集5.0 ml静脉血至采血管中, 室温静置。离心、分离血清部分, 2~8℃贮存。 8.1检测灵敏度:小于0.13 ng/ml。 8.2特异性:当丝裂霉素C、阿霉素和氟尿嘧啶浓度分别为1000 ng/ml时, 检测SCCA浓度值结果均小于0.5 ng/ml。检测结果不受黄疸(胆红素<1112 μmol/L或<65 mg/dL), 溶血(血红蛋白<0.93 mmol/L或<1.5 g/dL), 脂血(脂肪乳剂<1500 mg/dL)的影响。检测结果不受类风湿因子影响(RF<1500 IU/ml)。 8.3检测范围:0.13~100.0 ng/ml 8.4适用样本种类:血清 8.5检测样本体积: 40 μl 8.6检测方式:全自动化学发光 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:符合 <p>采购数量:48盒 预算单价:2820元/盒 (100测试/盒)</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十五: 糖类抗原72-4测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称: 糖类抗原72-4测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 2.用途: 本试剂用于定量测定人血清内糖类抗原724(CA724)的含量。 3.检测方法: 利用免疫发光夹心法的原理检测CA724; 4.检测项目: 糖类抗原724 5.检测亚型:/ 6.基本要求:2~8℃储存条件下, 未开封, 12个月; 开封后, 不低于28天。 7.定量方式:/ 8.技术要求: 采集5.0 ml静脉血至采血管中, 室温静置。离心分离血清部分, 2~8℃贮存。 8.1检测灵敏度:小于2 IU/ml 8.2特异性:当CA125、CA153和CA199浓度分别为800 IU/ml时, 检测CA724浓度值结果均小于2 IU/ml。检测结果不受黄疸(胆红素<1129 μmol/L或<66 mg/dL), 溶血(血红蛋白<1.4 mmol/L或<2.2 g/dL), 脂血(脂肪乳剂<1500 mg/dL)的影响。检测结果不受类风湿因子影响(RF<1500 IU/ml)。 8.3检测范围: 2.0~500.0 IU/ml 8.4适用样本种类:血清 8.5检测样本体积: 40 μl 8.6检测方式:全自动化学发光 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:符合 <p>采购数量:11盒 预算单价:2850元/盒 (100测试/盒)</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十六: 人附睾蛋白4测定试剂盒 (磁微粒化学发光法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称: 人附睾蛋白 4 测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 2.用途: 本试剂盒用于体外定量测定人血清或血浆样本中人附睾蛋白 4 (HE4) 的含量。 3.检测方法: 检测原理为化学发光免疫夹心法。 4.检测项目: 人附睾蛋白 4 5.检测亚型:/ 6.基本要求: 2℃~8℃储存, 有效期 12 个月。 7.定量方式:/ 8.技术要求: 对于新鲜抽取的血液样本, 室温静置后将装有全血的血清/血浆试管置于冷冻离心分离机中进行离心, 上清液即为血清/血浆, 得到的血清/血浆可以立刻拿来检测; 如果暂时不检测, 最好将血清/血浆样本等分并冷冻至-20℃或以下。 <ul style="list-style-type: none"> - 若使用的是冷冻保存的样本, 室温环境中谨慎解冻、混匀样本。样本解冻后, 应通过低速涡旋或来回颠倒方式使其充分混匀。目视观察样本, 如果出现分层, 继续混匀直至样本为均质。 - 为了确保检测结果的一致性, 建议将以下样本在检测前先转移到离心管, 并在≥10,000 RCF (相对离心力) 的速度下离心 10 min: <ul style="list-style-type: none"> 1 - 将澄清的样本转移至样本管或新试管中, 建议血清/血浆样本装载到仪器上后就立即开始检测。对于离心后含有脂质层的样本, 只转移澄清样本, 避免转移脂质层。 。 - 检验前检查是否有气泡并清除气泡。 8.1检测灵敏度: 空白限 (LoB) ≤5.00 pmol/L。 8.2特异性: 检测样本中存在以下潜在干扰物时对 HE4 检测结果干扰现象如下表所示。分析特异性试验依据临床和实验室标准协会 (CLSI) 指南EP7-A2 进行。潜在干扰物被分别添加到 HE4 浓度为 22.0 pmol/L 和 1200 pmol/L 的样本中, 比较试验组检测测定结果和对照组参考结果, 研究数据见下表。 8.3检测范围: 5.00 pmol/L~1500 pmol/L 8.4适用样本种类:人血清/人血浆 8.5检测样本体积:/ 8.6检测方式:全自动化学发光 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:符合 <p>采购数量:9盒 预算单价:3450元/盒 (100测试/盒)</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十七: 白介素6测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称:白介素6测定试剂盒（磁微粒化学发光法） 2.用途:本试剂盒用于体外定量测定人血清或血浆中白介素 6（IL-6）的含量，主要用于监测机体的免疫状态、炎症反应等。 3.检测方法:检测原理为化学发光免疫夹心法。 4.检测项目:人血清或血浆中白介素 6（IL-6） 5.检测亚型:/ 6.基本要求: <ul style="list-style-type: none"> - 对于新鲜抽取的血液样本，室温静置后将装有全血的采血管置于冷冻离心分离机中进行离心，得到的上清液即为血清或血浆，可以立刻拿来检测；如果暂时不检测，最好将血清或血浆样本等分并冷冻至-20℃或以下。 - 若使用的是冷冻保存的样本，室温环境下谨慎解冻、混匀样本。样本解冻后，应通过低速涡旋或来回颠倒方式使其充分混匀。目视观察样本，如果出现分层，继续混匀直至样本为均质。 - 为了确保检测结果的一致性，建议将含有红细胞或其他颗粒、絮状物质的样本在检测前先转移到离心管，并在≥10,000 RCF（相对离心力）的速度下离心 10 min。 - 将澄清的样本转移至样本管或新试管中，建议血清或血浆样本装载到仪器上后就立即开始检测。对于离心后含有脂质层的样本，只转移澄清样本，避免转移脂质层。 - 检验前检查是否有气泡并清除气泡 7.定量方式:/ 8.技术要求 <ol style="list-style-type: none"> 8.1检测灵敏度:空白限（LoB）≤ 0.500 pg/mL。 8.2特异性:/ 8.3检测范围: 0.500 pg/mL~5000 pg/mL 8.4适用样本种类:血清/血浆 8.5检测样本体积:100 μL 8.6检测方式:全自动化学发光免疫分析仪检测 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD): 8.9内参要求:/ <p>采购数量:17盒 预算单价:1700元/盒</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十八：降钙素原测定试剂盒（化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 名称:降钙素原测定试剂盒(化学发光法) 用途:本试剂用于定量测定人血清内降钙素原(PCT)的含量。 检测方法:本试剂盒利用化学发光免疫夹心法检测PCT浓度 检测项目:降钙素原(PCT) 检测亚型:/ 基本要求: 血清:采集5.0ml静脉血至采血管中,室温静置。离心、分离血清部分,2℃~8℃贮存。血清标本在2℃~8℃稳定12小时。超过12小时,则先分装,-20℃可保存30天,避免反复冰冻和解冻2次以上。 血浆:采集5.0ml静脉血于采血管中,加EDTA抗凝,离心、分离血浆部分,2℃~8℃贮存。(注意:推荐使用EDTA作为抗凝剂)血浆标本在2℃~8℃稳定24小时。要较长期贮存,则先分装,-20℃可保存30天,避免反复冰冻和解冻。 全血: 1.采集5.0ml静脉血于无抗凝采血管中,按取血5ml计,每支采血管中加50ul 0.30M EDTA。(取血量增加或减少时,请按比例增减。例如:取血2ml时,EDTA加入量为20ul。) 2.将管口封好后上下颠倒数次,混匀后,室温静置。 全血标本要较长期贮存,则先分装,-20℃可保存30天,避免反复冰冻和解冻。 定量方式:/ 技术要求 8.1检测灵敏度:小于0.04ng/ml。 8.2特异性:当CT的浓度为20 ng/ml时,检测结果 PCT应<1 ng/ml。 8.3检测范围:0.04-100.0ng/ml 8.4适用样本种类:血清/血浆/全血 8.5检测样本体积:40 μL 8.6检测方式:全自动化学发光免疫分析仪检测 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:符合 采购数量:30盒 预算单价:4700元/盒(100测试/盒)
说明	打“★”号条款为实质性条款,若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十九: 脑自然肽N端前体蛋白测定试剂盒(化学发光法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称:脑自然肽N端前体蛋白测定试剂盒(化学发光法) 2.用途:本试剂盒用于测定人血清中脑自然肽N端前体蛋白(NT-ProBNP)的含量。 3.检测方法:本试剂盒利用化学发光免疫夹心法检测NT-ProBNP浓度 4.检测项目:脑自然肽N端前体蛋白(NT-ProBNP) 5.检测亚型:/ 6.基本要求:2℃~8℃贮存,禁止冷冻,避免阳光直射 7.定量方式:/ 8.技术要求 8.1检测灵敏度:本试剂的分析灵敏度小于2.0 pg/ml。 8.2特异性:当PROBNP的浓度为500pg/ml时,测定结果NT-ProBNP应小于50 pg/ml。 8.3检测范围:2.0-35000.0pg/ml 8.4适用样本种类:血清 8.5检测样本体积:50 μL 8.6检测方式:全自动化学发光免疫分析仪检测 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:符合 <p>采购数量:46盒 预算单价:8200元/盒(100测试/盒)</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款,若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表三十:肌钙蛋白I测定试剂盒(磁微粒化学发光法) 是否进口:否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称:肌钙蛋白 I 测定试剂盒（磁微粒化学发光法） 2.用途:本试剂盒用于体外定量测定人血清或血浆样本中心肌肌钙蛋白 I（cTnI）的含量，临床上主要用于心肌梗死的辅助诊断。 3.检测方法:检验原理为化学发光免疫夹心法。 4.检测项目:肌钙蛋白 I（cTnI） 5.检测亚型:/ 6.基本要求: <ul style="list-style-type: none"> - 对于新鲜抽取的血液样本，室温静置，样本完全凝固后将装有全血的采集管置于冷冻离心分离机中进行离心，得到的上清液即为血清或血浆；如果暂时不检测，将样本按规定条件储存。 - 若使用的是冷冻保存的样本，室温环境下谨慎解冻、混匀样本。样本解冻后，应通过低速涡旋或来回颠倒方式使其充分混匀。目视观察样本，如果出现分层，继续混匀直至样本为均质。重新离心样本。 - 对于冷冻样本，如若没有充分混匀，得出的检测结果可能会不一致。 - 离心后目视检测样本。如果发现分层现象，则需重复以上操作直至样本达到均质状态。 - 将澄清的样本转移至样本管或新试管中，建议血清或血浆样本装载到仪器上后开始检测。 - 检测前离心以去除红细胞或颗粒状或絮状物质等，确保检测结果的一致性并检查是否有泡沫并清除泡沫。 7.定量方式:/ 8.技术要求 <ol style="list-style-type: none"> 8.1检测灵敏度:空白限（LoB）≤ 0.006 ng/mL 8.2特异性:向三份不含任何分析物的样本中分别添加心肌肌钙蛋白 C（cTnC）、心肌肌钙蛋白 T（cTnT）和骨骼肌肌钙蛋白（sTnI）校准品，将其浓度调整为 1000ng/mL、1000 ng/mL 和 1000 ng/mL，每个样本重复测定 3 次，取平均值，根据公式计算结果交叉反应率，交叉反应率$< 0.004\%$。 8.3检测范围:/ 8.4适用样本种类:血清 8.5检测样本体积:100 μL 8.6检测方式:全自动化学发光免疫分析仪检测 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:符合 <p>采购数量:38盒 预算单价:4000元/盒（100测试/盒）</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表三十一：肌红蛋白测定试剂盒（化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格参数: 1.名称:肌红蛋白测定试剂盒(化学发光法) 2.用途:本试剂盒用于测定人血清中肌红蛋白(Myoglobin)的含量。 3.检测方法:本试剂盒利用化学发光免疫夹心法检测Myoglobin浓度 4.检测项目:肌红蛋白(Myoglobin) 5.检测亚型:/ 6.基本要求: 血清:采集5.0ml静脉血至采血管中,室温静置。离心、分离血清部分,2°C~8°C贮存。 血清标本在2°C~8°C稳定12小时。超过12小时,则先分装,-20°C可保存30天,避免反复冰冻和解冻两次以上。 7.定量方式:/ 8.技术要求 8.1检测灵敏度:本试剂的分析灵敏度小于0.2ng/ml。 8.2特异性:当血红蛋白的浓度为200ng/ml时,检测结果Myoglobin< 2 ng/ml。 8.3检测范围:0.2-500.0ng/ml 8.4适用样本种类:血清 8.5检测样本体积:20 μL 8.6检测方式:全自动化学发光免疫分析仪检测 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD): 8.9内参要求:符合 采购数量:38盒 预算单价:3630元/盒(100测试/盒)
说明		打“★”号条款为实质性条款,若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表三十二:肌酸激酶同工酶测定试剂盒(化学发光法) 是否进口:否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称:肌酸激酶同工酶测定试剂盒(化学发光法) 2.用途:本试剂盒用于测定人血清、血浆中肌酸激酶同工酶(CK-MB)的含量。 3.检测方法:本试剂盒利用化学发光免疫夹心法的原理检测CK-MB浓度。 4.检测项目:肌酸激酶同工酶(CK-MB) 5.检测亚型:/ 6.基本要求: 血清:采集5.0ml静脉血至采血管中,室温静置。离心、分离血清部分,2℃~8℃贮存。 血清标本在2℃~8℃稳定12小时。超过12小时,则先分装,-20℃可保存30天,避免反复冰冻和解冻两次以上。 7.定量方式:/ 8.技术要求 <ol style="list-style-type: none"> 8.1检测灵敏度:本试剂的分析灵敏度小于0.625ng/ml 8.2特异性:当CK-MM的浓度为500 ng/ml时,检测结果CK-MB<5.0 ng/ml。 8.3检测范围:0.625-500.0 ng/ml 8.4适用样本种类:血清 8.5检测样本体积:40 μL 8.6检测方式:全自动化学发光免疫分析仪检测 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:符合 <p>采购数量:38盒 预算单价:2420元/盒(100测试/盒)</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款,若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表三十三:血清甲状旁腺素测定试剂盒(化学发光法) 是否进口:否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

	<p>规格参数:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.名称:血清甲状旁腺素测定试剂盒(化学发光法) 2.用途:适用于测定人血清中甲状旁腺素(PTH)的含量。 3.检测方法:本试剂盒利用化学发光免疫夹心法检测PTH浓度 4.检测项目:血清甲状旁腺素(PTH) 5.检测亚型:/ 6.基本要求: 血清:采集5.0ml静脉血至采血管中,室温静置。离心、分离血清部分。由于PTH的半衰期较短,推荐需要血清时应立即离心血液获得血清,血清样本在室温可稳定4小时;在2°C~8°C条件下可保存48小时,超过48小时,则先分装,-20°C可保存6个月,避免反复冰冻和解冻两次以上。 7.定量方式:/ 8.技术要求 <ol style="list-style-type: none"> 8.1检测灵敏度:小于2.0 pg/ml。 8.2特异性:检测ACTH浓度为1000 pg/ml的样本时, PTH检测结果小于2 pg/mL。 8.3检测范围:2.0-3300 pg/mL 8.4适用样本种类:血清 8.5检测样本体积:100 μL 8.6检测方式:全自动化学发光免疫分析仪检测 8.7 检测批量:/ 8.8内测标准差(SD):/ 8.9内参要求:符合 <p>采购数量:3盒 预算单价:1500元/盒</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款,若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

第五章 采购程序及方法

一、单一来源采购协商原则

协商应遵循公开、公平、公正、择优的原则进行。

二、单一来源采购人员的组成

单一来源采购人员由采购人代表和具有相关经验的专业人员组成协商小组，成员人数为3人或3人以上单数。

三、单一来源采购程序

1.确定供应商资格。

依据有关法律法规和单一来源采购文件的规定，供应商的资格条件审查应由采购人在项目进行协商前审核并通过。

协商小组核实参加协商的供应商是否与在政府采购指定媒体上公示的供应商相符、查询信用记录。

合同包1（免疫发光项目配套耗材）

<p>（一）符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>（二）承诺通过合法渠道，可查证不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“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。除单一来源采购项目外，为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。”规定的情形。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>（三）承诺通过“全国企业信用信息公示系统”、“中国执行信息公开网”、“中国裁判文书网”、“信用中国”、“中国政府采购网”等合法渠道，可查证在投标截止日期前未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>

<p>(四) 承诺通过“中国执行信息公开网”(http://zxgk.court.gov.cn)等合法渠道,可查证法定代表人和负责人近三年内无行贿犯罪记录。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人(供应商或自然人CA签章)</p>
<p>(五) 承诺通过合法渠道,事业单位或社会团体可查证不属于《政府购买服务管理办法》(财政部令第102号)第八条“公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织,不作为政府购买服务的购买主体和承接主体。”规定的情形。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人(供应商或自然人CA签章)</p>
<p>法定代表人授权书</p>	<p>提供标准格式的“法定代表人授权书”并按要求签字、加盖公章(法定代表人参加投标的不提供)</p>

2. 协商

(1) 协商小组集中于供应商就价格及质量进行商定。

(2) 协商小组可以对单一来源采购文件和响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容进行澄清或修正。澄清或修正的事项不得有实质性改变、或者导致采购预算不足。澄清或修正的事项应以书面形式作出,由法定代表人或其授权代表签字并加盖公章,作为单一来源采购文件和响应文件的组成部分,与单一来源采购文件和响应文件同具法律效应。

3、供应商按照采购要求和协商内容进行最后报价。

四、确定成交供应商

通过协商,最终确定成交价格,并由单一来源采购人员编写协商情况记录。

第六章 响应文件格式与要求

供应商提供响应文件应当按照以下格式及要求进行编制，且不少于以下内容。

格式一：

响应文件封面

(项目名称)
投标文件
(正本/副本)

项目编号：
包 号： 第 包 (若项目分包时使用)

(供应商名称)

年 月 日

格式二：

响应文件目录

- 三. 协商承诺书
- 四. 报价一览表
- 五. 授权委托书
- 六. 分项报价明细表
- 七. 标的情况介绍表
- 八. 需求响应表
- 九. 售后服务承诺及方案
- 十. 各类证明材料

格式三：

协商承诺书

黑龙江省晨兴招标有限公司：

1.按照已收到的 项目(项目编号：)单一来源采购文件要求，经我方 (供应商名称) 认真研究投标须知、合同条款、技术规范、资质要求和其它有关要求后，我方愿按上述合同条款、技术规范、资质要求进行协商。我方完全接受本次单一来源采购文件规定的所有要求，并承诺执行单一来源采购文件、响应文件和合同的全部要求，并履行我方的全部义务。我方的最终报价为总承包价，保证不以任何理由增加报价。

2、我方同意所递交的响应文件在“供应商须知”规定的响应文件有效期内有效，在此期间内我方将受此约束。

3、我方郑重声明：所提供的响应文件内容全部真实有效。如经查实承诺的内容事项存在虚假，我公司愿意接受“提供虚假材料谋取中标(成交)”追究法律责任。

4、我方将严格遵守《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等有关法律、法规规定，如有违反，无条件接受相关部门的处罚；

5、我方同意提供按照贵方可能另外要求的与其成交项目有关的任何数据或资料。除非另外达成协议并生效，否则，成交通知书和本响应文件将构成约束双方合同的组成部分。

6、我单位如果出现违法违规情况，愿意承担取消成交资格、接受有关监督管理部门处罚等后果。

详细地址：

邮政编码：

电 话：

电子函件：

供应商开户银行：

账号/行号：

供应商法人签字： (盖章)

年 月 日

格式四：

报价一览表

投标总报价（元）
大写：
小写：

说明： 1. 所有价格均系用人民币表示，单位为元。

2. 价格应按照“供应商须知”的要求报价。

3. 格式、内容和签署、盖章必须完整。

4. 《报价一览表》中所填写内容与响应文件中内容不一致的，以《报价一览表》 为准。

注：采用电子招投标的项目无需编制该表格，投标供应商应在投标客户端【报价部分】进行填写，投标客户端软件将自动根据供应商填写信息在线生成开标一览表（首轮报价表、报价一览表）或分项报价表，若在投标文件中出现非系统生成的开标一览表（首轮报价表、报价一览表）或分项报价表，且与投标客户端生成的开标一览表（首轮报价表、报价一览表）或分项报价表信息内容不一致，以投标客户端生成的内容为准。

法定代表人或授权委托人（签字）：

加盖公章

年 月 日

格式五：

授权委托书

本人_____（姓名）系_____（供应商名称）的法定代表人，现委托_____（姓名）为我方代理人。代理人根据授权，以我方名义签署、澄清确认、递交、撤回、修改采购项目响应文件、签订合同和处理有关事宜，其法律后果由我方承担。委托期限：_____。代理人无转委托权。

注：本授权委托书需由供应商加盖单位公章并由其法定代表人和授权委托人签字。

投 标 人：_____（加盖公章）

法定代表人：_____（签字）

身份证号码：_____

法定代表人身份证扫描件 正面	法定代表人身份证扫描件 反面
-----------------------	-----------------------

授权委托人身份证扫描件 正面	授权委托人身份证扫描件 反面
-----------------------	-----------------------

_____日

格式六：

分项报价明细表

注：投标供应商应在投标客户端【报价部分】进行填写，投标客户端软件将自动根据供应商填写信息在线生成开标一览表（首轮报价表、报价一览表）或分项报价表，若在投标文件中出现非系统生成的开标一览表（首轮报价表、报价一览表）或分项报价表，且与投标客户端生成的开标一览表（首轮报价表、报价一览表）或分项报价表信息内容不一致，以投标客户端生成的内容为准。

格式七：

标的情况介绍表

序号	标的名称	品牌、规格型号/主要服务内容/工程量	生产厂家	生产产地	备注
1					
2					
3					
...					

格式八：

需求响应表

编号	标的名称	单一来源文件技术要求	供应商提供响应内容	响应程度	备注
1					
2					
3					
...					

说明：

供应商应按照第四章“采购内容与技术要求”中确定的技术参数与配置要求，将投标产品的技术参数和性能指标明确列出，以证明投标产品对单一来源采购文件要求的技术参数和性能指标做出实质性响应。“响应程度”处可填写满足、响应或正偏离、负偏离。

格式九：

售后服务承诺及方案

售后服务承诺及方案（自拟）

格式十：

各类证明材料

- 1、单一来源采购文件要求提供的其他资料。
- 2、供应商认为需提供的其他资料。