

黑 龙 江 省 政 府 采 购

# 竞争性磋商文件

项目名称：2024年免疫规划针对传染病实验室检测试剂耗材采购

项目编号：[230001]ZY1255[CS]20240001

黑龙江中易招标有限公司

2024年12月

# 第一章 竞争性磋商邀请

黑龙江中易招标有限公司受黑龙江省疾病预防控制中心委托，依据《政府采购法》及相关法规，对2024年免疫规划针对传染病实验室检测试剂耗材采购及服务进行国内竞争性磋商，现欢迎国内合格供应商前来参加。

一、项目名称：2024年免疫规划针对传染病实验室检测试剂耗材采购

二、项目编号：[230001]ZY1255[CS]20240001

三、磋商内容

包号	货物、服务和工程名称	数量	采购需求	预算金额（元）
1	质谱仪试剂包等	1	详见采购文件	862,252.00
2	风疹IgM检测试剂等	1	详见采购文件	1,117,178.00

四、交货期限、地点：

1.交货期：

合同包1（质谱仪试剂包等）：合同签订后，得到甲方要货通知后7个工作日内送达

合同包2（风疹IgM检测试剂等）：合同签订后，得到甲方要货通知后7个工作日内送达

2.交货地点：

合同包1（质谱仪试剂包等）：哈尔滨市香坊区油坊街40号

合同包2（风疹IgM检测试剂等）：哈尔滨市香坊区油坊街40号

五、参加竞争性磋商的供应商要求：

（一）必须具备《政府采购法》第二十二条规定的条件。

（二）参加本项目磋商的供应商，须在黑龙江省内政府采购网注册登记并经审核合格。

（三）本项目的特定资质要求：

合同包1（质谱仪试剂包等）：无

合同包2（风疹IgM检测试剂等）：无

六、参与资格和竞争性磋商文件获取方式、时间及地点：

1.磋商文件获取方式：采购文件公告期为5个工作日，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→项目投标”，在“未参与项目”列表中选择需要参与的项目，确认参与后即可获取磋商文件。获取磋商文件的供应商，方具有投标和质疑资格。逾期报名，不再受理。

2.获取磋商文件的时间：详见磋商公告。

3.获取磋商文件的地点：详见磋商公告。

七、磋商文件售价：

本次磋商文件的售价为 无 元人民币。

八、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：

（一）对采购文件的询问

采购文件处项目经办人 详见磋商公告 电话：详见磋商公告

（二）对评审过程和结果的询问

递交响应文件的投标人应在评审现场以书面形式向代理机构提出。

九、质疑提起与受理：

（一）对磋商文件的质疑：已注册供应商通过政府采购网登录系统，成功下载磋商文件后，方有资格对磋商文件提出质疑。

采购文件质疑联系人：黑龙江中易招标有限公司

采购文件质疑联系电话：0451-51998638

## （二）对磋商过程和结果的质疑

1.提出质疑的供应商应当是参与所质疑项目采购活动的供应商；质疑供应商应当在法定期限内一次性提交质疑材料；对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日起7个工作日提出；对成交结果提出质疑的，为成交结果公告期限届满之日起7个工作日提出；

2.质疑供应商应当以书面形式向本代理机构提交《质疑函》。

磋商过程和结果质疑：详见成交公告

## 十、提交竞争性磋商首次响应文件截止时间及磋商时间、地点：

递交响应文件截止时间：详见磋商公告

递交响应文件地点：详见磋商公告

响应文件开启时间：详见磋商公告

响应文件开启地点：详见磋商公告

备注：所有电子响应文件应在递交响应文件截止时间前递交至黑龙江省政府采购云平台，逾期递交的响应文件，为无效投标文件，平台将拒收。

## 十一、发布公告的媒介

中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)），黑龙江政府采购网（<https://hljcg.hlj.gov.cn>）

## 十二、联系信息

### 1.采购人信息

采购单位：黑龙江省疾病预防控制中心

采购单位联系人：黑龙江省疾病预防控制中心经办人

地址：油坊街40号

联系方式：55153695

### 2.采购代理机构信息（如有）

名称：黑龙江中易招标有限公司

地址：黑龙江省哈尔滨市南岗区顺益街9号

联系方式：0451-51998638

### 3.项目联系方式

项目联系人：黑龙江中易招标有限公司

联系方式：0451-51998638

黑龙江中易招标有限公司

2024年12月

## 第二章 采购人需求

### 一.项目概况

免疫规划针对传染病实验室检测工作所需试剂耗材。

合同包1（质谱仪试剂包等）

#### 1.主要商务要求

标的提供的时间	合同签订后，得到甲方要货通知后7个工作日内送达
标的提供的地点	哈尔滨市香坊区油坊街40号
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%，本项目不适用首付制，验收完成后一次性付款
验收要求	1期：根据采购文件及合同要求进行验收，如需第三方验收，需提供第三方验收报告
履约保证金	不收取
合同履行期限	自合同签订之日起12个月
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		生物试剂盒	质谱仪试剂包	套	1.00	9,425.00	9,425.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 一
2		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	质谱样品处理基质	盒	1.00	12,250.00	12,250.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 二
3		生物试剂盒	快速条形码测序试剂盒-24 V14	盒	2.00	9,680.00	19,360.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 三
4		生物试剂盒	免扩增条形码试剂盒-24 V14	盒	3.00	9,680.00	29,040.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 四
5		生物试剂盒	直接 RNA 测序试剂盒	盒	2.00	7,321.00	14,642.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 五
6		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	测序芯片（R10.4.1）	张	10.00	11,600.00	116,000.00	其他 未列 明行 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		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	测序芯片（RNA）	张	12.00	11,550.00	138,600.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 七
8		生物试剂盒	测序芯片清洗试剂盒	盒	2.00	2,640.00	5,280.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 八
9		生物试剂盒	SuperScript III 逆转录酶	盒	1.00	5,768.00	5,768.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 九
10		生物试剂盒	RNaseOUT 重组核糖核酸酶抑制剂	盒	1.00	2,239.00	2,239.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 十一
11		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	无RNA XP 磁珠	盒	3.00	11,217.00	33,651.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 十一
12		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	超纯水（无核酸酶）	瓶	8.00	200.00	1,600.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 十二
13		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	核酸纯化磁珠	瓶	3.00	4,801.00	14,403.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 十三
14		生物试剂盒	TaqMan Universal PCR 预混液	盒	2.00	7,052.00	14,104.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 十四
15		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	QIAxcel DNA 筛查卡夹	盒	1.00	11,570.00	11,570.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 十五

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
16		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	QX wash buffer	瓶	1.00	950.00	950.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 一十 六
17		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	QX Mineral oil	瓶	1.00	705.00	705.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 一十 七
18		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	QX Separation Buffer	瓶	1.00	950.00	950.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 一十 八
19		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	QX DNA Dilution Buffer	瓶	1.00	705.00	705.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 一十 九
20		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	分子大小阈值参照QX Alignment Marker 15bp 3kb	个	1.00	1,187.00	1,187.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 二十
21		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	分子大小参照QX Size Marker 100bp 2.5kb	个	2.00	1,030.00	2,060.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 二十 一
22		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	QX Intensity Colibration Marker	个	1.00	1,092.00	1,092.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 二十 二
23		生物试剂盒	Superscript III one-step RT- PCR	盒	1.00	12,497.00	12,497.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 二十 三
24		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	QIAamp DNA Mini Kit Qiagen DNA提取试剂盒	盒	5.00	2,300.00	11,500.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 二十 四
25		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	One-Step RT-PCR kit	盒	5.00	6,490.00	32,450.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 二十 五

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
26		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	病原体核酸自动化提取试剂	盒	2.00	17,500.00	35,000.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 二十 六
27		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	cubeHT提取仪专用耗材	盒	2.00	4,230.00	8,460.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 二十 七
28		生物试剂盒	Qubit 1X dsDNA HS 检测试剂盒	套	1.00	1,395.00	1,395.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 二十 八
29		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	Qubit仪器用Ep管	袋	1.00	1,279.00	1,279.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 二十 九
30		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	污水用过滤膜 ADVANTEC MEMBRANE FILTER	盒	10.00	1,300.00	13,000.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 三十
31		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	污水用过滤膜 ADVANTEC 前滤膜	盒	10.00	3,899.00	38,990.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 三十 一
32		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	污水用过滤膜 ADVANTEC MEMBRANE FILTER	盒	10.00	400.00	4,000.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 三十 二
33		生物试剂盒	一步RT-qPCR混合物 qScriptTMXLT 1-Step RT-qPCR ToughMix	袋	10.00	2,100.00	21,000.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 三十 三
34		生物试剂盒	胎牛血清	瓶	20.00	2,800.00	56,000.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 三十 四
35		诊断用生物试剂盒	DMEM	瓶	5.00	91.00	455.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 三十 五

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
36		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	RNeasy Mini Kit (50)	盒	10.00	4,250.00	42,500.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 三十 六
37		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	QIAamp Viral RNA Mini Kit (50)	盒	15.00	3,060.00	45,900.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 三十 七
38		诊断用生物试剂盒	乙型肝炎病毒e抗体测定试剂盒 (化学发光法)	盒	3.00	1,400.00	4,200.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 三十 八
39		诊断用生物试剂盒	乙型肝炎病毒e抗原测定试剂盒 (化学发光法)	盒	3.00	1,400.00	4,200.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 三十 九
40		诊断用生物试剂盒	乙型肝炎病毒表面抗体测定试剂盒 (化学发光法)	盒	3.00	1,400.00	4,200.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 四十 一
41		诊断用生物试剂盒	乙型肝炎病毒表面抗原测定试剂盒 (化学发光法)	盒	3.00	1,400.00	4,200.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 四十 一
42		诊断用生物试剂盒	乙型肝炎病毒核心抗体测定试剂盒 (化学发光法)	盒	3.00	1,400.00	4,200.00	住宿 业	详见 附表 四十 二
43		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	DXI反应杯(386167)	盒	1.00	9,800.00	9,800.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 四十 三
44		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	样品杯2ml 1000 b (81902)	袋	1.00	800.00	800.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 四十 四
45		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	发光底物 4 130ml (81906)	盒	2.00	8,300.00	16,600.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 四十 五



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
46		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	DXI清洗缓冲液II (A16793) 1 10L	箱	10.00	1,400.00	14,000.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 四十 六
47		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	碱性清洗液1L (81911)	盒	1.00	1,400.00	1,400.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 四十 七
48		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	酸性清洗液 (81912)	瓶	1.00	2,000.00	2,000.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 四十 八
49		诊断用生物试剂盒	QS Absolute Q MAP16芯片板 (192份样本)	套	1.00	16,415.00	16,415.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 四十 九
50		诊断用生物试剂盒	CBC卡 VITEK2棒状杆菌鉴定卡	盒	1.00	3,210.00	3,210.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 五十
51		诊断用生物试剂盒	GN卡 VITEK2革兰阴性杆菌鉴定卡	盒	1.00	2,360.00	2,360.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 五十 一
52		诊断用生物试剂盒	GP卡 VITEK2革兰阳性球菌鉴定卡	盒	1.00	2,360.00	2,360.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 五十 二
53		诊断用生物试剂盒	NH卡 VITEK2奈瑟菌和嗜血杆菌鉴 定卡	盒	1.00	2,360.00	2,360.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 五十 三
54		诊断用生物试剂盒	专用0.45%盐水	盒	1.00	370.00	370.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 五十 四
55		诊断用生物试剂盒	乙型脑炎病毒IgM抗体酶联免疫检 测试剂盒	盒	2.00	4,785.00	9,570.00	其他 未列 明行 业	详见 附表 五十 五

附表一：质谱仪试剂包 是否进口：是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	试剂包 规格：5瓶/套 乙腈1瓶；乙醇 色谱级≥99.8%，甲酸(ms级) 1瓶；乙腈水三氟乙酸溶液CAS:50-47.5-2.5% 1瓶；三氟乙酸 1瓶。
	2	适用机型：BRUKER基质辅助激光解吸电离分析鉴定仪
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：质谱样品处理基质 是否进口：是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：10管/盒
	2	适用机型：BRUKER基质辅助激光解吸电离分析鉴定仪
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：快速条形码测序试剂盒-24 V14 是否进口：是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	适用性：适用于基于单分子测序病原微生物文库构建。
	2	试剂盒原理：通过转座酶将标签及测序接头加入到双链DNA中，完成文库构建，试剂盒中提供24种标签。
	3	适用机型：三代纳米孔测序仪。
	4	片段化，无需片段化。
	5	文库类型：所有大于1Kbp的双链DNA。
	6	文库制备流程：加转座酶，加接头，文库构建完成。
	7	文库构建时间：40分钟以内
	8	支持六张芯片量。
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：免扩增条形码试剂盒-24 V14 是否进口：是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	适用性：适用于基于单分子测序病原微生物文库构建。
	2	试剂盒原理：通过连接酶，对双链DNA 样本两边加上测序接头构建测序文库。
	3	适用机型：三代纳米孔测序仪。
	4	片段化，无需片段化。
	5	文库类型：所有大于300bp 的双链DNA。
	6	文库制备流程，片段修复，加标签，混库，加接头，文库构建完成。
	7	文库构建时间：不超过1 小时。
	8	支持六张芯片。
	9	试剂盒中提供24种标签。
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：直接 RNA 测序试剂盒 是否进口：是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	适用性：适用于基于单分子RNA测序的文库构建。
	2	试剂盒原理：通过poly (T) ，对RNA 样本加上测序接头构建测序文库。
	3	适用机型：三代纳米孔测序仪。
	4	片段化，无需片段化。
	5	文库类型：所有大于20bp 的RNA。

	6	文库制备流程，加标签，混库，加接头，文库构建完成。
	7	文库构建时间：1 小时。
	8	支持六张芯片
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：测序芯片（R10.4.1） 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	适用性：适用于基于三代测序病原微生物文库的测序。
	2	芯片原理：通过分析实时电信号进行单分子测序。
	3	芯片产量：单芯片产量30-50G。
	4	适用机型：三代纳米孔测序仪。
	5	纳米孔数：每张含有大于等于800个具有生物学活性的纳米孔。
	6	芯片使用次数：可反复使用大于等于1次。
	7	芯片读长：文库构建多长就能读多长（300bp-4Mbp）。
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：测序芯片（RNA） 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	适用性：适用于基于三代测序病原微生物文库的测序。
	2	芯片原理：通过分析实时电信号进行单分子测序。
	3	芯片产量：单芯片产量30-50Gb。
	4	适用机型：三代纳米孔测序仪。
	5	纳米孔数：每张含有大于等于800个具有生物学活性的纳米孔。
	6	芯片使用次数：1次。
	7	芯片读长：文库构建多长就能读多长（300bp-4Mbp）
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：测序芯片清洗试剂盒 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	适用性：适用于基于单分子测序芯片的处理。
	2	试剂盒原理：对使用后还有有生物学活性的可用孔的芯片进行清洗再次使用。
	3	适用机型：三代纳米孔测序仪。
	4	支持六张芯片用量。
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：SuperScript III 逆转录酶 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：50次反应。
	2	反应速度：30 至 50 min。
	3	是经过基因改造的 MMLV 反转录酶 (RT)，其产生方式是通过引入几种突变来降低 RNase H 活性、增加半衰期和改进热稳定性。相较于野生型 MMLV 和 MMLV RNase H- 酶，SuperScript III RT 具有更高的 cDNA 产量，改进的 cDNA 长度，更高的高GC含量 靶标 RNA 效率和整体更好的性能。
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。	

**附表十：RNaseOUT 重组核糖核酸酶抑制剂 是否进口：是**

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

	1	规格: 5,000 units
	2	纯化时间: ≤15min
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: 无RNA XP 磁珠 是否进口: 是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	为进口三代测序仪配套使用的构建DNA文库试剂盒。
	2	规格: 40ml。
	3	有效去除盐离子、未反应的引物和dNTP。
	4	无需离心、抽滤和沉淀, 适合与自动化移液工作站结合实现高通量操作。
	5	同时纯化cDNA和cRNA, 实验仅需要20分钟
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: 超纯水(无核酸酶) 是否进口: 是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格: 50 mL。
	2	无 DNase, 分子生物学级, 无 RNase
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: 核酸纯化磁珠 是否进口: 是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	为进口三代测序仪配套使用的构建DNA文库试剂盒。
	2	规格: 5 mL。
	3	200bp以上的核酸回收率高达90%以上, 核酸长度*小要求100bp。
	4	有效去除dNTP、引物、引物二聚体、盐离子和其它杂质。
	5	纯化后的产物在4°C温度下保持7天不被降解。
	6	双链和单链DNA都能得到纯化。
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: TaqMan Universal PCR 预混液 是否进口: 是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格: 1 x 5 mL。
	2	包含 AmpliTaq Gold DNA 聚合酶, 与 AmpliTaq Gold DNA 聚合酶相比, 可提供更高的产量和更稳健的5 核酸酶测定。包括一个基于专有 ROX 染料的被动内部参比, 可在 Applied Biosystems 实时荧光定量 PCR 仪器上实现一流精确度。
	3	适用于(设备) 7000系统、7300系统、7500系统、7700系统、7900HT 系统、Applied Biosystems StepOnePlus™ Fast 实时荧光定量 PCR 系统、GeneAmp 9600、StepOne™、标准模式、StepOne Plus™、标准模式。
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: QIAxcel DNA 筛查卡夹 是否进口: 是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	进口毛细管电泳仪配套使用的卡夹。
	2	规格: 1200T。
	3	大小范围: 15 bp-20 kb; 最大显示50 kb。分辨率:3-5 bp。检测限值0.1 ng/μl。
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: QX wash buffer 是否进口: 是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	与进口毛细管电泳仪配套使用试剂耗材。
	2	40ml
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：QX Mineral oil 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	与进口毛细管电泳仪配套使用试剂耗材
	2	50ml
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：QX Separation Buffer 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	与进口毛细管电泳仪配套使用试剂耗材
	2	40ml
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：QX DNA Dilution Buffer 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	与进口毛细管电泳仪配套使用试剂耗材
	2	15ml
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：分子大小阈值参照QX Alignment Marker 15bp 3kb 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	与进口毛细管电泳仪配套使用试剂耗材
	2	规格：15 bp/3 kb (1.5 ml)
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：分子大小参照QX Size Marker 100bp 2.5kb 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	与进口毛细管电泳仪配套使用试剂耗材。
	2	规格：50μl 100bp/2.5kb。
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：QX Intensity Colibration Marker 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	与进口毛细管电泳仪配套使用试剂耗材
	2	1ml
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：Superscript III one-step RT-PCR 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：100 次反应。
	2	反应速度：30 min。
	3	两个主要组分组成：SuperScript III RT/Platinum Taq 高保真度酶混合液和 2X 反应混合液。这种酶混合液结合了 SuperScript III 反转录酶和 Platinum Taq 高保真 DNA 聚合酶，这是一种由重组 Taq DNA 聚合酶、火球菌属 GB-D 聚合酶和 Platinum Taq 抗体组成的酶混合物，在环境温度下阻断聚合酶活性，从而实现热启动 PCR。

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： QIAamp DNA Mini Kit Qiagen DNA提取试剂盒 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	QIAcube设备设备配套使用的试剂盒。
	2	规格：50Rxns。
	3	组成：50 QIAamp Mini Spin Columns, QIAGEN Proteinase K, Reagents, Buffers, Collection Tubes (2 ml)
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： One-Step RT-PCR kit 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：100 x 50μl反应。
	2	组成：QIAGEN一步RT-PCR酶混合物（1 x 200μl）、5xQIAGEN单步RT-PCR缓冲液（1 x 1 ml）、dNTP混合物（1x200μl，各10 mM）、5xQ-Solution（1 x 2 ml）、无RNase水（2 x 1.9 ml）
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： 病原体核酸自动化提取试剂 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	简单而可靠的自动化处理过程带来了时间和成本的节省
	2	适用于包括血液、组织、拭子以及各种体液在内的多种样本
	3	可确保结果的一致性及高产量
	4	可有效去除样本中的抑制剂及污染物
	5	纯化后的核酸可直接用于实时定量PCR或RT-PCR实验
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： cubeHT提取仪专用耗材 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	配合QIAcube HT仪器平台上实现简单快速的自动化病毒RNA及DNA纯化。通过使用96孔板形式的高效QIAamp硅胶膜技术进行纯化后，已去除了污染物及抑制剂的高质量核酸可直接用于下游的一系列分析。
	2	适用于包括血液、组织、拭子以及各种体液在内的多种样本。
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： Qubit 1X dsDNA HS 检测试剂盒 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：100 次反应。
	2	定量范围：0.1 至 120 ng。
	3	提供即用型工作溶液和 DNA 标准品。进行测定时，只需将您的样品（1-20 μL 的任意体积均可接受）稀释到提供的 1X 工作溶液中，然后就可使用 Qubit 荧光计读取浓度
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： Qubit仪器用Ep管 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	检测管为 500 μL 薄壁聚丙烯管，与 Qubit 荧光计配合使用
	2	500 个管
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： 污水用过滤膜 ADVANTEC MEMBRANE FILTER 是否进口：是**

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

	1	直径: 142mm 孔径0.45μm。
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: 污水用过滤膜 ADVANTEC 前滤膜 是否进口: 是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	直径124mm, 孔径10μm, 100张/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: 污水用过滤膜 ADVANTEC MEMBRANE FILTER 是否进口: 是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	直径150mm
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: 一步RT-qPCR混合物qScriptTMXL1 1-Step RT-qPCR ToughMix 是否进口: 是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格: 100R, 1支/袋
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。	

**附表三十四: 胎牛血清 是否进口: 是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	用于各种悬浮和贴壁的哺乳动物细胞, 包括 HeLa、BHK-21、293、HEP-2、HT-1080、MCF-7、成纤维细胞和原代大鼠星形胶质细胞, 用途远远高于国产产品。
	2	规格: 50ml/瓶。
	3	内毒素水平: ≤5 EU/mL。
	4	血红蛋白水平: ≤30 mg/dL。
	5	免分装采用了One Shot的二代设计, 选用特殊材料, 冷冻依然坚韧, 无需担心冷冻带来的破损。
	6	无需二次分装降低了大包装血清在分装中操作时可能有的污染风险。
	7	无需反复冻融, 并且降低了因冻融血清而带来的风险
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。	

**附表三十五: DMEM 是否进口: 是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	500ml/瓶
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。	

**附表三十六: RNeasy Mini Kit (50) 是否进口: 是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格: 50T, 带1.5 ml 和2 ml 收集管的Mini离心柱。
	2	动物细胞或组织, 酵母或细菌中, 纯化多达100 ug 总RNA。
	3	制备时间: 20分钟内即获得高品质的总RNA。
	4	无需苯酚/氯仿抽提, 无需氯化铯梯度离心, 无需氯化锂或乙醇沉淀
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。	

**附表三十七: QIAamp Viral RNA Mini Kit (50) 是否进口: 是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格: 50T。
	2	从无细胞体液样本中纯化病毒RNA。快速纯化高品质的即用型RNA。无需有机提取或乙醇沉淀。重复性好, 产量高, 重复性好, 产量高。
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。	

附表三十八：乙型肝炎病毒e抗体测定试剂盒（化学发光法） 是否进口：是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：2×50 测试/盒 校准品：0.5 mL×6 质控品：1.0 mL×2；线性
	2	在 0.08IU/mL~4.00IU/mL 范围内，相关系数（r）不小于 0.9900。重复性：检测 Anti-HBe 国家参考品的精密性参考品 10 次，符合国家精密
	3	性参考品要求；或检测企业参考品的精密性参考品 10 次，其变异系数（CV）不大于 15%。
	4	满足原厂设备开机实验要求
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。	

附表三十九：乙型肝炎病毒e抗原测定试剂盒（化学发光法） 是否进口：是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：2×50 测试/盒 校准品：0.5 mL×6 质控品：1.0 mL×2；线性
	2	在 2.00mIU/mL~1000.00mIU/mL 范围内，相关系数（r）不小于 0.9900。重复性：重复检测 Anti-HBs 国家参考品的精密性参考品 10 次，符合精密性参考品要求；或重复检测 Anti-HBs 企业参考品的精密性参考品 10 次，其变异系数（CV）不大于 15%。
	3	满足原厂设备开机实验要求
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。	

附表四十：乙型肝炎病毒表面抗体测定试剂盒（化学发光法） 是否进口：是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：2×50 测试/盒 校准品：0.5 mL×6 质控品：1.0 mL×2；线性
	2	在0.05IU/mL~150.00IU/mL范围内，相关系数（r）不小于0.9900。重复性：重复检测 HBsAg 国家参考品或企业参考品的精密性参考品 10 次，变异系数（CV）不大于 15%。
	3	满足原厂设备开机实验要求
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。	

附表四十一：乙型肝炎病毒表面抗原测定试剂盒（化学发光法） 是否进口：是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：2×50 测试/盒 校准品：0.5 mL×6 质控品：1.0 mL×2；线性
	2	在 0.40 IU/mL~30.00 IU/mL 范围内，相关系数（r）不小于 0.9900。重复性：重复检测 Anti-HBc 国家参考品的精密性参考品 10 次，符合精密性参考品要求；或重复检测 Anti-HBc 企业参考品的精密性参考品 10 次，其变异系数（CV）不大于 15%。
	3	满足原厂设备开机实验要求
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。	

附表四十二：乙型肝炎病毒核心抗体测定试剂盒（化学发光法） 是否进口：是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：2×50 测试/盒 校准品：0.5 mL×6 质控品：1.0 mL×2；线性
	2	在 0.40 IU/mL~30.00 IU/mL 范围内，相关系数（r）不小于 0.9900。重复性：重复检测 Anti-HBc 国家参考品的精密性参考品 10 次，符合精密性参考品要求；或重复检测 Anti-HBc 企业参考品的精密性参考品 10 次，其变异系数（CV）不大于 15%。
	3	满足原厂设备开机实验要求
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。	

附表四十三：DXI反应杯(386167) 是否进口：是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1000×10袋，适用于全自动化学发光免疫分析仪使用



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。
----	-------------------------------------

**附表四十四：样品杯2ml 1000 b (81902) 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：2ml，1000/袋
	2	适用于全自动化学发光免疫分析仪使用
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。	

**附表四十五：发光底物 4 130ml (81906) 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：4×130mL。与其他多种试剂（如一抗、二抗、标准品等）配合使用，完成基于免疫原理的体外诊断检测，仅用于确定的检测系统
	2	适用于全自动化学发光免疫分析仪使用
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。	

**附表四十六：DXI清洗缓冲液II (A16793) 1 10L 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1×10L。用于检测过程中反应体系的清洗，以便于对待测物质进行体外检测，不包含单独用于仪器清洗的清洗液
	2	适用于全自动化学发光免疫分析仪使用
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。	

**附表四十七：碱性清洗液1L (81911) 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1L
	2	适用于全自动化学发光免疫分析仪使用
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。	

**附表四十八：酸性清洗液 (81912) 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：3.8L
	2	适用于全自动化学发光免疫分析仪使用
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。	

**附表四十九：QS Absolute Q MAP16芯片板 (192份样本) 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	数字PCR芯片：需微流体阵列板 (MAP) 技术支持，小于1% 变异系数 (CV) 一致、自动地将样品分离到 20,000 个微腔室中。包括：材料为 显微注塑成型板，使微反应室体积、一致的样品分布以及分析超过 98% 的上样量。
	2	2 预混液：热启动Taq 聚合酶，需要(4X)，配合芯片使用，处理步骤极少。4X 制剂可分析更高的样品量，帮助不使用标准曲线准确地定量DNA，RNA 靶标。在2小时以内提供结果。
	3	规格：192次反应
	4	容量：450 uL
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。	

**附表五十：CBC卡 VITEK2棒状杆菌鉴定卡 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	产品名称：棒状杆菌鉴定卡
	2	型号：CBC

	3	规格：20 卡/盒
	4	满足产品用途，用于VITEK 2系统自动鉴定鉴定棒状杆菌（棒状杆菌及相关菌属）使用。
	5	适用性，基于已建立的生化方法和新开发的底物，共有41种生化试验，以检测碳源利用和酶类活性完成对棒状杆菌（棒状杆菌及相关菌属）的鉴定；
	6	规格：20测试/盒；
	7	试剂形式：整合式卡片，41种生化试验在同一张卡片上完成，一张卡片可以完成一个测试；
	8	适用机型：全自动微生物鉴定及药敏分析系统；
	9	搭配同品牌电子比浊仪使用。
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。	

**附表五十一：GN卡 VITEK2革兰阴性杆菌鉴定卡 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	产品名称：革兰氏阴性杆菌鉴定卡
	2	型号：GN
	3	规格：20 卡/盒
	4	满足产品用途，用于VITEK 2系统自动鉴定大多数有临床意义的发酵和非发酵革兰阴性杆菌使用。
	5	适用性，基于已建立的生化方法和新开发的底物，共有47种生化试验，以检测碳源利用和酶类活性完成发酵和非发酵革兰阴性杆菌的鉴定；
	6	规格：20测试/盒；
	7	试剂形式：整合式卡片，47种生化试验在同一张卡片上完成，一张卡片可以完成一个测试；
	8	适用机型：全自动微生物鉴定及药敏分析系统；
	9	搭配同品牌电子比浊仪使用。
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。	

**附表五十二：GP卡 VITEK2革兰阳性球菌鉴定卡 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	产品名称：革兰氏阳性球菌鉴定卡
	2	型号：GP
	3	规格：20 卡/盒
	4	满足产品用途，用于VITEK 2系统自动来源于人体并经过分离培养的常见具有临床意义的革兰氏阳性菌的自动鉴定使用。
	5	适用性，基于已建立的生化方法和新开发的底物，共有43个生化反应测定碳源利用，酶活性和耐药性，完成革兰氏阳性菌的鉴定；
	6	规格：20测试/盒；
	7	试剂形式：整合式卡片，43种生化试验在同一张卡片上完成，一张卡片可以完成一个测试；
	8	适用机型：全自动微生物鉴定及药敏分析系统；
	9	搭配同品牌电子比浊仪使用。
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。	

**附表五十三：NH卡 VITEK2奈瑟菌和嗜血杆菌鉴定卡 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	产品名称：奈瑟菌等苛氧菌鉴定卡
	2	型号：NH
	3	规格：20 卡/盒

	4	满足产品用途，用于VITEK 2系统自动鉴定从临床病人样本中培养制备得到的多数有临床意义的苛养菌使用。
	5	适用性，基于已建立的生化方法和新开发的底物，共有30个生化反应测定碳源利用，酶类活性完成苛养菌的鉴定；
	6	规格：20测试/盒；
	7	试剂形式：整合式卡片，30种生化试验在同一张卡片上完成，一张卡片可以完成一个测试；
	8	适用机型：全自动微生物鉴定及药敏分析系统；
	9	搭配同品牌电子比浊仪使用。
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。	

**附表五十四：专用0.45%盐水 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	产品名称：专用样本稀释液
	2	规格：500ml/瓶
	3	本产品用于对待测样本进行稀释，以便于使用体外诊断试剂或仪器对待测物进行检测。
	4	适用性，本试剂用于菌悬液复溶卡片中的抗菌药物培养基之前，必须用0.45% 盐水将要试验的菌悬液稀释至标准浓度的过程中；
	5	规格：500mL；
	6	试剂浓度：氯化钠/去离子水（0.45g/100mL）；
	7	适用机型：全自动微生物鉴定及药敏分析系统。
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。	

**附表五十五：乙型脑炎病毒IgM抗体酶联免疫检测试剂盒 是否进口：是**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/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。	

**合同包2（风疹IgM检测试剂等）**

**1.主要商务要求**

标的提供的时间	合同签订后，得到甲方要货通知后7个工作日内送达
标的提供的地点	哈尔滨市香坊区油坊街40号
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%，本项目不适用首付制，验收完成后一次性付款
验收要求	1期：根据采购文件及合同要求进行验收，如需第三方验收，需提供第三方验收报告
履约保证金	不收取
合同履行期限	自合同签订之日起12个月
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

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		诊断用生物试剂盒	风疹IgM检测试剂(96T/盒)	盒	60.00	2,000.00	120,000.00	其他未列明行业	详见附件一
2		诊断用生物试剂盒	麻疹IgM检测试剂(96T/盒)	盒	60.00	2,000.00	120,000.00	其他未列明行业	详见附件二
3		诊断用生物试剂盒	风疹IgG检测试剂(96T/盒)	盒	20.00	2,000.00	40,000.00	其他未列明行业	详见附件三
4		诊断用生物试剂盒	麻疹IgG检测试剂(96T/盒)	盒	20.00	2,000.00	40,000.00	其他未列明行业	详见附件四
5		诊断用生物试剂盒	水痘IgG检测试剂(96T/盒)	盒	20.00	2,000.00	40,000.00	其他未列明行业	详见附件五

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
6		诊断用生物试剂盒	白喉IgG检测试剂(96T/盒)	盒	20.00	2,000.00	40,000.00	其他未列明行业	详见附件六
7		诊断用生物试剂盒	破伤风IgG检测试剂(96T/盒)	盒	20.00	2,000.00	40,000.00	其他未列明行业	详见附件七
8		诊断用生物试剂盒	腮腺炎IgG检测试剂(96T/盒)	盒	20.00	2,000.00	40,000.00	其他未列明行业	详见附件八
9		诊断用生物试剂盒	百日咳IgG检测试剂(96T/盒)	盒	20.00	2,000.00	40,000.00	其他未列明行业	详见附件九
10		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	1.5毫升低吸附离心管(无 DNA/RNA)	包	5.00	260.00	1,300.00	其他未列明行业	详见附件一十

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
11		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	0.2mlPCR薄壁管(配平盖)	盒	2.00	500.00	1,000.00	其他未 列明行 业	详见附 表一十 一
12		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	200μL灭菌加长带滤膜吸头	盒	100.00	17.00	1,700.00	其他未 列明行 业	详见附 表一十 二
13		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	10μL灭菌加长带滤膜吸头	盒	100.00	17.00	1,700.00	其他未 列明行 业	详见附 表一十 三
14		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	SIGMA 二甲基亚砜	瓶	1.00	1,445.00	1,445.00	其他未 列明行 业	详见附 表一十 四
15		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	脑心浸液	瓶	1.00	650.00	650.00	其他未 列明行 业	详见附 表一十 五

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
16		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	Hepes (1M)	瓶	2.00	240.00	480.00	其他未 列明行 业	详见附表一十六
17		诊断用生物试剂盒	乙肝核心抗体IgM检测试剂盒	盒	40.00	120.00	4,800.00	其他未 列明行 业	详见附表一十七
18		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	Prime Script One Step RT-PCR Kit Ver.2 (Dye Plus)	套	5.00	2,440.00	12,200.00	其他未 列明行 业	详见附表一十八
19		其他机械设备	研磨珠(金属)	瓶	1.00	57.00	57.00	其他未 列明行 业	详见附表一十九
20		诊断用生物试剂盒	猴痘全基因组测序建库辅助试剂盒	盒	10.00	10,000.00	100,000.00	其他未 列明行 业	详见附表二十

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
21		诊断用生物试剂盒	猴痘病毒全基因组捕获试剂盒	盒	5.00	20,000.00	100,000.00	其他未列明行业	详见附表二十一
22		诊断用生物试剂盒	猴痘病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	盒	10.00	1,300.00	13,000.00	其他未列明行业	详见附表二十二
23		诊断用生物试剂盒	猴痘病毒核酸检测试剂盒/内标(荧光PCR法)	盒	10.00	2,100.00	21,000.00	其他未列明行业	详见附表二十三
24		诊断用生物试剂盒	核酸提取或纯化试剂-病毒核酸提取试剂盒(磁珠法)	箱	1.00	6,500.00	6,500.00	其他未列明行业	详见附表二十四
25		诊断用生物试剂盒	白喉杆菌核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	盒	1.00	1,440.00	1,440.00	其他未列明行业	详见附表二十五



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
26		诊断用生物试剂盒	百日咳, 副百日咳、霍氏鲍特菌三重核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	盒	10.00	4,320.00	43,200.00	其他未列明行业	详见附表二十六
27		诊断用生物试剂盒	脑膜炎奈瑟菌(A/B/C/型)三重核酸检测预分装试剂盒	盒	1.00	4,320.00	4,320.00	其他未列明行业	详见附表二十七
28		诊断用生物试剂盒	脑膜炎奈瑟菌(X/Y/W135/型)三重核酸检测预分装试剂盒	盒	1.00	4,320.00	4,320.00	其他未列明行业	详见附表二十八
29		诊断用生物试剂盒	流感嗜血杆菌、肺炎链球菌双重核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	盒	1.00	2,880.00	2,880.00	其他未列明行业	详见附表二十九
30		诊断用生物试剂盒	脑膜炎奈瑟菌双重核酸检测预分装试剂盒	盒	1.00	2,880.00	2,880.00	其他未列明行业	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		诊断用生物试剂盒	血平板	包	2.00	60.00	120.00	其他未列明行业	详见附表三十一
32		诊断用生物试剂盒	哥伦比亚血平板	包	2.00	165.00	330.00	其他未列明行业	详见附表三十二
33		诊断用生物试剂盒	革兰氏染液	包	1.00	55.00	55.00	其他未列明行业	详见附表三十三
34		诊断用生物试剂盒	普通巧克力平板	包	4.00	145.00	580.00	其他未列明行业	详见附表三十四
35		诊断用生物试剂盒	无菌脱纤维羊血/马血	包	1.00	100.00	100.00	其他未列明行业	详见附表三十五

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
36		诊断用生物试剂盒	鲍-金培养基 (B-G培养基)	瓶	2.00	280.00	560.00	其他未列明行业	详见附表三十六
37		诊断用生物试剂盒	木炭琼脂培养基 (R-L培养基)	包	6.00	30.00	180.00	其他未列明行业	详见附表三十七
38		诊断用生物试剂盒	腮腺炎病毒核酸检测试剂盒	盒	5.00	640.00	3,200.00	其他未列明行业	详见附表三十八
39		诊断用生物试剂盒	麻疹病毒核酸室内质控品	盒	4.00	3,940.00	15,760.00	其他未列明行业	详见附表三十九
40		诊断用生物试剂盒	风疹病毒核酸室内质控品	盒	4.00	3,940.00	15,760.00	其他未列明行业	详见附表四十

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
41		诊断用生物试剂盒	腮腺炎病毒核酸室内质控品	盒	4.00	3,940.00	15,760.00	其他未列明行业	详见附表四十一
42		其他医疗设备	预处理柱	个	4.00	11,187.00	44,748.00	其他未列明行业	详见附表四十二
43		其他医疗设备	精纯化柱	个	4.00	6,995.00	27,980.00	其他未列明行业	详见附表四十三
44		其他医疗设备	紫外灯	个	2.00	7,540.00	15,080.00	其他未列明行业	详见附表四十四
45		其他医疗设备	检测紫外灯	个	2.00	10,206.00	20,412.00	其他未列明行业	详见附表四十五

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
46		其他医疗设备	终端精制器	个	8.00	3,036.00	24,288.00	其他未列明行业	详见附表四十六
47		其他医疗设备	水箱紫外灯	个	2.00	4,737.00	9,474.00	其他未列明行业	详见附表四十七
48		其他医疗设备	水箱空气过滤器	个	2.00	5,199.00	10,398.00	其他未列明行业	详见附表四十八
49		其他医疗设备	杀菌紫外灯	个	2.00	4,290.00	8,580.00	其他未列明行业	详见附表四十九
50		其他医疗设备	超滤膜柱	个	2.00	3,000.00	6,000.00	其他未列明行业	详见附表五十

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
51		其他医疗设备	121°C压力蒸汽灭菌化学指示卡	盒	2.00	30.00	60.00	其他未列明行业	详见附表五十一
52		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	75%医用酒精	瓶	50.00	10.00	500.00	其他未列明行业	详见附表五十二
53		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	95%医用酒精	瓶	20.00	10.00	200.00	其他未列明行业	详见附表五十三
54		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	无水乙醇 分析纯	瓶	5.00	15.00	75.00	其他未列明行业	详见附表五十四
55		防疫、防护卫生装 备及器具	一次性薄膜(PE)手套	箱	1.00	275.00	275.00	其他未列明行业	详见附表五十五

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
56		防疫、防护卫生装 备及器具	无粉乳胶手套	箱	1.00	1,145.00	1,145.00	其他未 列明行 业	详见附 表五十 六
57		防疫、防护卫生装 备及器具	无粉乳胶手套	箱	1.00	1,145.00	1,145.00	其他未 列明行 业	详见附 表五十 七
58		防疫、防护卫生装 备及器具	无粉乳胶手套	箱	2.00	1,145.00	2,290.00	其他未 列明行 业	详见附 表五十 八
59		防疫、防护卫生装 备及器具	无菌橡胶医用手套	箱	2.00	1,640.00	3,280.00	其他未 列明行 业	详见附 表五十 九
60		防疫、防护卫生装 备及器具	无菌橡胶医用手套	箱	2.00	1,640.00	3,280.00	其他未 列明行 业	详见附 表六十

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
61		防疫、防护卫生装备及器具	无菌橡胶医用手套	箱	2.00	1,640.00	3,280.00	其他未列明行业	详见附表六十一
62		其他非病人用诊断检验、实验用试剂	细胞冻存管盒(印编码)	个	100.00	8.00	800.00	其他未列明行业	详见附表六十二
63		其他非病人用诊断检验、实验用试剂	双面离心管架	个	5.00	3.00	15.00	其他未列明行业	详见附表六十三
64		其他非病人用诊断检验、实验用试剂	双面离心管架	个	5.00	2.00	10.00	其他未列明行业	详见附表六十四
65		防疫、防护卫生装备及器具	刷手服	套	15.00	10.00	150.00	其他未列明行业	详见附表六十五



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
66		防疫、防护卫生装备及器具	刷手服	套	15.00	10.00	150.00	其他未列明行业	详见附表六十六
67		防疫、防护卫生装备及器具	刷手服	套	15.00	10.00	150.00	其他未列明行业	详见附表六十七
68		防疫、防护卫生装备及器具	刷手服	套	2.00	10.00	20.00	其他未列明行业	详见附表六十八
69		其他非病人用诊断检验、实验用试剂	棉签	袋	50.00	5.00	250.00	其他未列明行业	详见附表六十九
70		其他非病人用诊断检验、实验用试剂	六水合氯化镁	瓶	1.00	21.00	21.00	其他未列明行业	详见附表七十

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
71		防疫、防护卫生装备及器具	液氮防冻手套	副	2.00	215.00	430.00	其他未列明行业	详见附表七十一
72		其他非病人用诊断检验、实验用试剂	PH试纸(PH3—5)	个	10.00	3.00	30.00	其他未列明行业	详见附表七十二
73		玻璃仪器及实验、医疗用玻璃器皿	玻璃平皿	箱	1.00	1,300.00	1,300.00	其他未列明行业	详见附表七十三
74		其他塑料制品、半成品及辅料	细胞培养瓶(透气盖)	箱	2.00	1,280.00	2,560.00	其他未列明行业	详见附表七十四
75		其他塑料制品、半成品及辅料	细胞培养瓶(透气盖)	箱	2.00	1,140.00	2,280.00	其他未列明行业	详见附表七十五

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
76		其他塑料制品、半成品及辅料	深孔板96孔 方孔	包	4.00	75.00	300.00	其他未列明行业	详见附表七十六
77		诊断用生物试剂盒	Beef Extract	瓶	5.00	130.00	650.00	其他未列明行业	详见附表七十七
78		其他医疗设备	一次性无菌注射器(不带针无针头)	箱	2.00	140.00	280.00	其他未列明行业	详见附表七十八
79		其他非病人用诊断检验、实验用试剂	NaOH标准溶液(1M)	瓶	2.00	42.00	84.00	其他未列明行业	详见附表七十九
80		其他非病人用诊断检验、实验用试剂	精密pH试纸	个	5.00	27.00	135.00	其他未列明行业	详见附表八十

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
81		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	盐酸标准溶液	瓶	3.00	42.00	126.00	其他未 列明行业	详见附表八十一
82		其他医疗设备	注射器	箱	1.00	150.00	150.00	其他未 列明行业	详见附表八十二
83		玻璃仪器及实验、 医疗用玻璃器皿	刻度吸管	箱	10.00	668.00	6,680.00	其他未 列明行业	详见附表八十三
84		玻璃仪器及实验、 医疗用玻璃器皿	刻度吸管	箱	5.00	928.00	4,640.00	其他未 列明行业	详见附表八十四
85		其他医疗设备	医用剪刀	把	20.00	50.00	1,000.00	其他未 列明行业	详见附表八十五

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
86		其他医疗设备	镊子	把	10.00	35.00	350.00	其他未列明行业	详见附表八十六
87		其他医疗设备	止血钳	把	20.00	60.00	1,200.00	其他未列明行业	详见附表八十七
88		其他医疗设备	一次性无菌注射器(不带针无针头)	箱	1.00	150.00	150.00	其他未列明行业	详见附表八十八
89		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	实验室用纸	箱	5.00	195.00	975.00	其他未列明行业	详见附表八十九
90		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	封口袋	袋	10.00	7.00	70.00	其他未列明行业	详见附表九十

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
91		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	封口袋	袋	5.00	30.00	150.00	其他未 列明行 业	详见附 表九十 一
92		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	低温防冻胶带	箱	5.00	1,310.00	6,550.00	其他未 列明行 业	详见附 表九十 二
93		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	一次性加样槽灭菌	箱	5.00	135.00	675.00	其他未 列明行 业	详见附 表九十 三
94		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	一次性加样槽灭菌	箱	5.00	160.00	800.00	其他未 列明行 业	详见附 表九十 四
95		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	低温防冻胶带	卷	5.00	50.00	250.00	其他未 列明行 业	详见附 表九十 五

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
96		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	耐强酸强碱工业手套	副	3.00	10.00	30.00	其他未 列明行业	详见附表九十六
97		其他非病人用诊断 检验、实验用试剂	采便盒	个	500.00	8.00	4,000.00	其他未 列明行业	详见附表九十七

附表一：风疹IgM检测试剂（96T/盒） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒
	2	检测方法：酶联免疫法
	3	检测性质：定性
	4	有效期：>12个月
	5	敏感性：≥98%
	6	特异性：≥97%
	7	反应时间：2h
	8	试剂盒自带有标准曲线，采用逻辑对数模型。抗体活性单位为U/mL
	9	临界值（cutoff值）为一个区间范围，2.5—3.5 U/mL
	10	酶标抗体是碱性磷酸酶
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：麻疹IgM检测试剂（96T/盒） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒
	2	检测方法：酶联免疫法
	3	检测性质：定量
	4	有效期：>18个月
	5	敏感性：≥98%
	6	特异性：≥98%

	7	反应时间：2h
	8	试剂盒自带有标准曲线，采用逻辑对数模型。抗体活性单位为U/mL
	9	临界值（cutoff值）为一个区间范围，10-15 U/mL
	10	酶标抗体是碱性磷酸酶
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：风疹IgG检测试剂（96T/盒） 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒
	2	检测方法：酶联免疫法
	3	检测性质：定量
	4	有效期：>12个月
	5	敏感性：≥98%
	6	特异性：≥98%
	7	反应时间：2h
	8	试剂盒自带有标准曲线，采用逻辑对数模型。抗体活性单位为IU/mL
	9	临界值（cutoff值）为一个区间范围，10—20IU/mL
	10	酶标抗体是碱性磷酸酶
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：麻疹IgG检测试剂（96T/盒） 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒
	2	检测方法：酶联免疫法
	3	检测性质：定量
	4	有效期：>18个月
	5	敏感性：≥98%
	6	特异性：≥95%
	7	反应时间：2h
	8	试剂盒自带有标准曲线，采用逻辑对数模型。抗体活性单位为mIU/mL
	9	临界值（cutoff值）为一个区间范围，150-200 mIU/mL
	10	酶标抗体是碱性磷酸酶
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：水痘IgG检测试剂（96T/盒） 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒
	2	检测方法：酶联免疫法
	3	检测性质：定量
	4	有效期：≥18个月
	5	敏感性：>99%
	6	特异性：>99%
	7	反应时间：2h
	8	试剂盒自带有标准曲线，采用逻辑对数模型。抗体活性单位为mIU/mL
	9	临界值（cutoff值）为一个区间范围，50-100 mIU/mL



	10	酶标抗体是碱性磷酸酶
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：白喉IgG检测试剂（96T/盒） 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒
	2	检测方法：酶联免疫法
	3	检测性质：定量
	4	有效期：>18个月
	5	敏感性：≥95%
	6	特异性：≥98%
	7	反应时间：2h
	8	试剂盒自带有标准曲线，采用逻辑对数模型。抗体活性单位为IU/mL
	9	临界值（cutoff值）为一个区间范围
	10	酶标抗体是碱性磷酸酶
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：破伤风IgG检测试剂（96T/盒） 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒
	2	检测方法：酶联免疫法
	3	检测性质：定量
	4	有效期：>18个月
	5	敏感性：>99%
	6	特异性：≥95%
	7	反应时间：2h
	8	试剂盒自带有标准曲线，采用逻辑对数模型。抗体活性单位为IU/mL
	9	临界值（cutoff值）为一个区间范围
	10	酶标抗体是碱性磷酸酶
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：腮腺炎IgG检测试剂（96T/盒） 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒
	2	检测方法：酶联免疫法
	3	检测性质：定量
	4	有效期：>18个月
	5	敏感性：>99%
	6	特异性：>98%
	7	反应时间：2h
	8	试剂盒自带有标准曲线，采用逻辑对数模型。抗体活性单位为U/mL
	9	临界值（cutoff值）为一个区间范围，70-100U/mL
	10	酶标抗体是碱性磷酸酶
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。	

附表九：百日咳IgG检测试剂（96T/盒） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒
	2	检测方法：酶联免疫法
	3	检测性质：定量
	4	有效期：>18个月
	5	敏感性：>99%
	6	特异性：>98%
	7	反应时间：2h
	8	试剂盒自带有标准曲线，采用逻辑对数模型。抗体活性单位为IU/mL
	9	临界值（cutoff值）为一个区间范围，40-100 IU/mL
	10	酶标抗体是碱性磷酸酶
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。	

附表一十：1.5毫升低吸附离心管（无DNA/RNA） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：250个/包。
	2	无表面涂层(如硅化),减少对样品的干扰。
	3	不含人类DNA、DNase、RNase和PCR抑制剂。4、管盖密封良好,降低蒸发率。
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。	

附表一十一：0.2mlPCR薄壁管（配平盖） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1、规格：1000支/盒。
	2	2、聚丙烯薄壁PCR管和平盖适用于标准96孔模块。一致的超薄管壁有助于实现精确的热传递，均匀的插入式盖可确保紧密配合，防止蒸发。
	3	3、不含RNase/DNase、无热原、非灭菌、采用纯度为99.9%的原生聚丙烯制成。
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。	

附表一十二：200μL灭菌加长带滤膜吸头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96支/盒,10盒/中盒,5中盒/箱。
	2	高品质PP材质低吸附材质保证液体的完整移取标准尺寸，保证良好的适配性无热原，无DNase和RNase，无菌。
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。	

附表一十三：10μL灭菌加长带滤膜吸头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96支/盒,10盒/中盒,5中盒/箱。
	2	高品质PP材质低吸附材质保证液体的完整移取标准尺寸，保证良好的适配性无热原，无DNase和RNase，无菌。
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：SIGMA 二甲基亚砜 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100ml/瓶
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：脑心浸液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100g
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：Hepes（1M） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100ML/瓶
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：乙肝核心抗体IgM检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	96人/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。	

附表一十八：Prime Script One Step RT-PCR Kit Ver.2 (Dye Plus) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：50R×ns。
	2	进行高效的RT-PCR扩增。
	3	反应液制备简单，可直接进行凝胶电泳。
	4	反转录温度可以设定为50℃，能够有效抑制非特异性扩增。
	5	可减少由于错配和引物二聚体造成的非特异性反应。
	6	本试剂盒中含有进行One Step RT-PCR反应应用的全部试剂，可以方便有效地对RNA进行扩增分析。
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：研磨珠（金属） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	直径6mm 500g
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：猴痘全基因组测序建库辅助试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	猴痘全基因组测序建库辅助试剂盒可用于病原微生物和猴痘病毒全基因组文库的辅助构建；
	2	富集后的扩增子片段长度2500bp；长度适中，PCR时间短，且适合纳米孔三代测序快读酶切建库；
	3	操作简便，可在1小时内完成测序文库快速构建；
	4	规格：≥10人份/盒；
	5	长期储存温度：-20℃；
	6	适用于市场上常见的二代和三代纳米孔测序仪平台；
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：猴痘病毒全基因组捕获试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	适用性：猴痘病毒全基因组的扩增捕获，产物可用于后续高通量测序的建库，通过新一代
	2	高通量测序分析，准确发现新的变异、新的毒株，追踪病毒变异情况；
	3	规格：≥24反应/盒；
	4	单样本扩增总体系不低于100uL；
	5	试剂形式：整合式试剂，可扩增得到猴痘病毒全基因组，无需额外采购试剂；

	6	扩增体系不低于1500bp，有效抵制猴痘病毒基因组突变造成的引物扩增脱扣；
	7	适用机型：兼容所有高通量测序平台（二代测序）和单分子测序平台（三代测序）
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：猴痘病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：48人份/盒。
	2	检出限：500copies/mL。
	3	产品精密度：≤5%。
	4	加样量：10μL。
	5	反应体积：30μL。
	6	检测时间：≤60min。
	7	有效期：12个月。
	8	适配仪器：LightCycler480、ABI Prism 7500、ABI Q5、ABI Q7、STRATAGENE Mx3000p、BIO-R AD CFX96、北京金豪KH/PCR048A、宏石SLAN-96S、宏石SLAN-96P、天隆Gentier 96R、雅睿MA-6000型全自动荧光PCR检测仪。
	9	储存温度：-20℃±5℃。
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：猴痘病毒核酸检测试剂盒/内标（荧光PCR法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	样品种类：适用于鼻咽拭子、血液（采集新鲜抗凝血）（非肝素）、血清、囊泡或脓疱、皮疹渗出液等样品。
	2	适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。
	3	检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对猴痘病毒（MPV）设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现猴痘病毒（MPV）核酸的检测。同时根据人保守基因设计内参对照，监控样本采集、运输、提取及扩增等环节质量。
	4	主要组成成分：包含qPCR预混液（含酶）800μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。
	5	反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR预混液（含酶）16μL，引物探针4μL，模板5μL。
	6	反应程序：预变性95℃，5min；变性95℃、10 s，退火/延伸/检测荧光55℃、40 s，共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”和“ROX”），整个反应时间在70分钟内完成。
	7	结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。
	8	最低检测限：500 copies/mL。
	9	特异性：与其它致病菌无交叉反应。
	10	保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。
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：核酸提取或纯化试剂-病毒核酸提取试剂盒（磁珠法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：48人份/盒。
	2	8测试/板、16测试/板，可适配多种仪器使用。

	3	储存条件：试剂盒在-20℃~45℃环境温度下可直接运输。
	4	有效期：≥12个月。
	5	样本类型：血清、血浆、病毒培养液、脑脊液、尿液、拭子洗液、粪便上清液等样本。
	6	处理样本量：10-300μL。
	7	重复性：分别提取中浓度（1000copies/mL）新冠病毒精密密度参考品、低浓度（500copies/mL）新冠病毒精密密度参考品，每个参考品重复提取10次，经过PCR扩增检测，其CT值的变异系数（cv）小于5%。
	8	板间重复性：同批3个深孔板16个提取模板PCR的CT值重复性误差CV<5%。
	9	提取方法：通过转移磁珠进行各种不同操作。
	10	洗脱体积：70-100μL。
	11	磁珠粒径：纳米级。
	12	磁珠回收率：≥99%。
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：白喉杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	用途：用于白喉杆菌种属及毒力基因的定性检测。
	2	检测技术：实时荧光PCR。
	3	检测性能：灵敏度最高达500CFU/mL，与其他病原菌无交叉反应。
	4	检测时间：反应时长≤70min。
	5	采用预混液技术：反应液1管，酶混合液1管，减少体系配置时间。
	6	通用性：同系列产品共用一套扩增反应条件及配液体系。
	7	反应体系：不超过25μL。
	8	荧光PCR反应程序：a) 预变性95℃，30sec；b) 退火/延伸/检测荧光95℃，5sec及60℃，30 sec，共循环40次。
	9	试剂规格：50T/盒。
	10	运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。
	11	有效期：12个月。
	12	反应体系：不超过25μL。
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。	

附表二十六：百日咳、副百日咳、霍氏鲍特菌三重核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	用途：用于百日咳，副百日咳、霍氏鲍特菌的定性检测。
	2	检测技术：实时荧光PCR。
	3	检测性能：灵敏度最高达500CFU/mL，与其他病原菌无交叉反应。
	4	检测时间：反应时长≤70min。
	5	采用预混液技术：反应液1管，酶混合液1管，减少体系配置时间。
	6	通用性：同系列产品共用一套扩增反应条件及配液体系。
	7	反应体系：不超过25μL。
	8	荧光PCR反应程序：a) 预变性95℃，30sec；b) 退火/延伸/检测荧光95℃，5sec及60℃，30 sec，共循环40次。
	9	试剂规格：50T/盒。
	10	运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。

	11	有效期：12个月。
	12	反应体系：不超过25 $\mu$ L。
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：脑膜炎奈瑟菌（A/B/C/型）三重核酸检测预分装试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	用途：用于脑膜炎奈瑟菌(A、B、C)血清群的定性检测。
	2	检测技术：实时荧光PCR。
	3	检测性能：灵敏度最高达500CFU/mL，与其他病原菌无交叉反应。
	4	检测时间：反应时长 $\leq$ 70min。
	5	采用预混液技术：反应液1管，酶混合液1管，减少体系配置时间。
	6	通用性：同系列产品共用一套扩增反应条件及配液体系。
	7	反应体系：不超过25 $\mu$ L。
	8	荧光PCR反应程序：a) 预变性95 $^{\circ}$ C，30sec；b) 退火/延伸/检测荧光95 $^{\circ}$ C，5sec及60 $^{\circ}$ C，30 sec，共循环40次。
	9	试剂规格：50T/盒。
	10	运输保存：冷冻条件下运输，-20 $^{\circ}$ C保存。
	11	有效期：12个月。
	12	反应体系：不超过25 $\mu$ L。
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：脑膜炎奈瑟菌（X/Y/W135/型）三重核酸检测预分装试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	用途：用于脑膜炎奈瑟菌（W、X、Y）血清群的定性检测。
	2	检测技术：实时荧光PCR。
	3	检测性能：灵敏度最高达500CFU/mL，与其他病原菌无交叉反应。
	4	检测时间：反应时长 $\leq$ 70min。
	5	采用预混液技术：反应液1管，酶混合液1管，减少体系配置时间。
	6	通用性：同系列产品共用一套扩增反应条件及配液体系。
	7	反应体系：不超过25 $\mu$ L。
	8	荧光PCR反应程序：a) 预变性95 $^{\circ}$ C，30sec；b) 退火/延伸/检测荧光95 $^{\circ}$ C，5sec及60 $^{\circ}$ C，30 sec，共循环40次。
	9	试剂规格：50T/盒。
	10	运输保存：冷冻条件下运输，-20 $^{\circ}$ C保存。
	11	有效期：12个月。
	12	反应体系：不超过25 $\mu$ L。
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：流感嗜血杆菌、肺炎链球菌双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	用途：用于流感嗜血杆菌和肺炎链球菌的定性检测。
	2	检测技术：实时荧光PCR。
	3	检测性能：灵敏度最高达500CFU/mL，与其他病原菌无交叉反应。
	4	检测时间：反应时长 $\leq$ 70min。
	5	采用预混液技术：反应液1管，酶混合液1管，减少体系配置时间。

	6	通用性：同系列产品共用一套扩增反应条件及配液体系。
	7	反应体系：不超过25μL。
	8	荧光PCR反应程序：a) 预变性95℃，30sec；b) 退火/延伸/检测荧光95℃，5sec及60℃，30 sec，共循环40次。
	9	试剂规格：50T/盒。
	10	运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。
	11	有效期：12个月。
	12	反应体系：不超过25μL。
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：脑膜炎奈瑟菌双重核酸检测预分装试剂盒 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	用途：用于脑膜炎奈瑟菌ctrA/sodC基因的定性检测。
	2	检测技术：实时荧光PCR。
	3	检测性能：灵敏度最高达500CFU/mL，与其他病原菌无交叉反应。
	4	检测时间：反应时长≤70min。
	5	采用预混液技术：反应液1管，酶混合液1管，减少体系配置时间。
	6	通用性：同系列产品共用一套扩增反应条件及配液体系。
	7	反应体系：不超过25μL。
	8	荧光PCR反应程序：a) 预变性95℃，30sec；b) 退火/延伸/检测荧光95℃，5sec及60℃，30 sec，共循环40次。
	9	试剂规格：50T/盒。
	10	运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。
	11	有效期：12个月。
	12	反应体系：不超过25μL。
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：血平板 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10个/包
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：哥伦比亚血平板 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10个/包
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：革兰氏染液 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10ml
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。	

**附表三十四：普通巧克力平板 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10个/包
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。	

**附表三十五：无菌脱纤维羊血/马血 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100ml/瓶
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。	

**附表三十六：鲍-金培养基（B-G培养基） 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	250g
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。	

**附表三十七：木炭琼脂培养基（R-L培养基） 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	5个/包
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。	

**附表三十八：腮腺炎病毒核酸检测试剂盒 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	本试剂盒用于咽拭子等样本中，腮腺炎病毒核酸的定性检测。
	2	规格：50 反应/盒
	3	组成成份：RT-PCR 反应液、酶混合液、腮腺炎检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。
	4	储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响
	5	探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。
	6	病毒检测通道：FAM、VIC。
	7	最低检测限：500 copies/mL
	8	线性检测范围：2×10 <sup>3</sup> ~1×10 <sup>8</sup> copies/ml;
	9	扩增时间小于80分钟。
	10	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（人冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒、副流感病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。
	11	适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。
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。	

**附表三十九：麻疹病毒核酸室内质控品 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：0.45mL/支，5支/盒。
	2	有效期：-20℃ 不少于12个月。
	3	样本类型：本样品为灭活病毒培养液，均一性和稳定性良好。
	4	样本浓度CT值：24-30，可以根据实验室需求定制
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。	

**附表四十：风疹病毒核酸室内质控品 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：0.45mL/支，5支/盒。
	2	有效期：-20℃不少于 12个月。
	3	样本类型：本样品为灭活病毒培养液，均一性和稳定性良好。



	4	样本浓度CT值： 24-30， 可以根据实验室需求定制
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。	

**附表四十一：腮腺炎病毒核酸室内质控品 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：0.45mL/支，5支/盒。
	2	有效期：-20℃ 不少于12个月。
	3	样本类型：本样品为灭活病毒培养液，均一性和稳定性良好。
	4	样本浓度CT值： 24-30， 可以根据实验室需求定制
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。	

**附表四十二：预处理柱 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	皱褶过滤层和活性炭，高效去除自来水中的胶体微粒和游离氯。
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。	

**附表四十三：精纯化柱 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	内含合成活性炭和创新的IQnano树脂，用于去除进水中的离子和有机分子，自带识别芯片。
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。	

**附表四十四：紫外灯 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	独特的新型紫外灯，使用氙激发（激发聚合）技术发射172nm波长紫外光，用于降低超纯水中的有机分子的水平。
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。	

**附表四十五：检测紫外灯 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	全新无汞氧化A10紫外灯，用于检测超纯水中的有机物。
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。	

**附表四十六：终端精制器 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	薄膜过滤器，能去除进水中所有大于0.22 μm 的微粒和细菌，自带识别芯片。
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。	

**附表四十七：水箱紫外灯 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	无汞265nm紫外灭菌灯，可防止细菌滋生和生物膜形成。
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。	

**附表四十八：水箱空气过滤器 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	避免空气中的污染物及混合性气体进入到水箱里。
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。	

**附表四十九：杀菌紫外灯 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	无汞265nm紫外灭菌灯，用于杀菌。

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。
----	-------------------------------------

**附表五十：超滤膜柱 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	去除颗粒和微生物。
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。	

**附表五十一：121°C压力蒸汽灭菌化学指示卡 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	200片/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。	

**附表五十二：75%医用酒精 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	75% 500ml/瓶
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。	

**附表五十三：95%医用酒精 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	95% 500ml/瓶
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。	

**附表五十四：无水乙醇 分析纯 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	分析纯 500ml/瓶
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。	

**附表五十五：一次性薄膜（PE）手套 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	50包/箱，100个/包
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。	

**附表五十六：无粉乳胶手套 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	大号 10盒/箱，100只/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。	

**附表五十七：无粉乳胶手套 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	中号 10盒/箱，100只/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。	

**附表五十八：无粉乳胶手套 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	小号号 10盒/箱，100只/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。	

**附表五十九：无菌橡胶医用手套 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	6.5号 8盒/箱，50副/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。	

**附表六十：无菌橡胶医用手套 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	7号 8盒/箱, 50副/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。	

**附表六十一：无菌橡胶医用手套 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	8号 8盒/箱, 50副/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。	

**附表六十二：细胞冻存管盒（印编码） 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1.8-2ml, 100格/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。	

**附表六十三：双面离心管架 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	60孔
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。	

**附表六十四：双面离心管架 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	32孔
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。	

**附表六十五：刷手服 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	165, 长袖
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。	

**附表六十六：刷手服 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	170, 长袖
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。	

**附表六十七：刷手服 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	175, 长袖
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。	

**附表六十八：刷手服 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	190, 长袖
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。	

**附表六十九：棉签 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	50支/袋, 医用灭菌级别
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。	

**附表七十：六水合氯化镁 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	分析纯500g

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。	
----	-------------------------------------	--

**附表七十一：液氮防冻手套 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	48厘米长，蓝色
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。	

**附表七十二：PH试纸（PH3—5） 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100张/本
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。	

**附表七十三：玻璃平皿 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	150mm
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。	

**附表七十四：细胞培养瓶（透气盖） 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：20个/包 10包/箱。
	2	25cm <sup>2</sup> 可用生长面积。
	3	由光学透明的聚苯乙烯制成。
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。	

**附表七十五：细胞培养瓶（透气盖） 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：5个/包 20包/箱。
	2	75cm <sup>2</sup> 可用生长面积。
	3	由光学透明的聚苯乙烯制成。
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。	

**附表七十六：深孔板96孔 方孔 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	96孔，方孔圆底2.2ml 5个/包
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。	

**附表七十七：Beef Extract 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	6.5-7.5pH(2% solution) 100g
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。	

**附表七十八：一次性无菌注射器（不带针无针头） 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10ml 200支/箱
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。	

**附表七十九：NaOH标准溶液（1M） 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1mol/L 500ml
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。	

**附表八十：精密pH试纸 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	pH4.5-9 100条/本
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。	

**附表八十一：盐酸标准溶液 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	0.5Mol 500ml
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。	

**附表八十二：注射器 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20ml 150支/箱
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。	

**附表八十三：刻度吸管 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：25支/包 4包/箱。
	2	无菌、单独包装且经认证无热原和DNase-/RNase。
	3	满容量时精度在±2%以内
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。	

**附表八十四：刻度吸管 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：50个/包 20包/箱。
	2	无菌、单独包装且经认证无热原和DNase-/RNase。
	3	满容量时精度在±2%以内
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。	

**附表八十五：医用剪刀 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	18厘米直头
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。	

**附表八十六：镊子 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	18厘米直头
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。	

**附表八十七：止血钳 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	18厘米直全齿
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。	

**附表八十八：一次性无菌注射器（不带针无针头） 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10ml
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。	

**附表八十九：实验室用纸 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20包/箱 225mm*230mm/张 200抽/包

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。
----	-------------------------------------

**附表九十：封口袋 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	小号3#、100个/袋
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。	

**附表九十一：封口袋 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	大号10#、100个/袋
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。	

**附表九十二：低温防冻胶带 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	宽12.7mm，长10米，透明
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。	

**附表九十三：一次性加样槽灭菌 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1支/包 50包/箱
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。	

**附表九十四：一次性加样槽灭菌 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1支/包 50包/箱
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。	

**附表九十五：低温防冻胶带 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	宽12.7mm，长10米，透明
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。	

**附表九十六：耐强酸强碱工业手套 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	尺码L
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。	

**附表九十七：采便盒 是否进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	50ml，带采便勺
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。	

### 第三章 投标人须知

#### 一.前附表

序号	条款名称	内容及要求
1	计划编号	黑政采计划[2024]34358
2	项目编号	[230001]ZY1255[CS]20240001
3	项目名称	2024年免疫规划针对传染病实验室检测试剂耗材采购
4	包组情况	共2包
5	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 采购包2：非专门面向中小企业
6	采购资金预算金额	1,979,430.00
7	采购方式	竞争性磋商
8	开标方式	不见面开标
9	评标方式	现场网上评标
10	评标办法	合同包1（质谱仪试剂包等）：综合评分法 合同包2（风疹IgM检测试剂等）：综合评分法
11	报价形式	合同包1（质谱仪试剂包等）：总价 合同包2（风疹IgM检测试剂等）：总价
12	现场踏勘	否
13	保证金缴纳截止时间 （同递交投标文件截止时间）	详见采购公告
14	电子响应文件递交	电子响应文件在响应截止时间前递交至黑龙江省项目采购电子交易系统
15	响应有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
16	投标文件要求	（1）加密的电子响应文件 1 份（需在投标截止时间前上传至“黑龙江省项目采购电子交易系统”）。 （2）若现场无法使用系统进行电子开评标的，投标供应商须开标现场递交非加密电子版响应文件U盘（或光盘）0份。 （3）纸质响应文件正本 0 份，纸质响应文件副本 0 份。
17	中标候选人推荐家数	采购包1： 3家 采购包2： 3家
18	中标供应商确定	采购人授权磋商小组按照评审原则直接确定中标（成交）人。
19	备选方案	不允许
20	联合体投标	包1： 不接受 包2： 不接受

21	代理服务费收取方式	<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：《招标代理服务收费管理暂行办法》计价格 [2002]1980号、发改办价格[2003]857号文件 电汇信息：基本账户账号：1219074097675189 户名：黑龙江中易招标有限公司 开户银行：哈尔滨银行公滨路支行 参照《招标代理服务收费管理暂行办法》（计价[2002]1980号）、《关于进一步放开建设项目专业服务价格的通知》（发改价格[2015]299号）及相关规定，采购代理服务费由成交单位支付。</p>
22	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>质谱仪试剂包等：保证金人民币：8,600.00元整。</p> <p>风疹IgM检测试剂等：保证金人民币：11,000.00元整。</p> <p>开户单位：黑龙江中易招标有限公司</p> <p>开户银行：中国建设银行股份有限公司黑龙江省分行营业部</p> <p>银行账号：23050186885100001195</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>



23	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1号键。</p> <p><b>不见面开标（远程开标）：</b></p> <p>1. 项目采用不见面开标（网上开标），如在开标过程中出现意外情况导致无法继续进行电子开标时，将会由开标负责人视情况来决定是否允许投标人导入非加密电子投标文件继续开标。本项目采用电子评标（网上评标），只对通过开标环节验证的电子投标文件进行评审。</p> <p>2. 电子投标文件是指通过投标客户端编制，在电子投标文件中，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投标文件。</p> <p>3. 使用投标客户端，经过编制、签章，在生成加密投标文件时，会同时生成非加密投标文件，投标人请自行留存。</p> <p>4. 投标人的法定代表人或其授权代表应当按照本招标公告载明的时间和模式等要求参加开标，在开标时间前<b>30分钟</b>，应当提前登录开标系统进行签到，填写联系人姓名与联系号码。</p> <p>5. 开标时，投标人应当使用 <b>CA 证书</b> 在开始解密后<b>30分钟</b>内完成投标文件在线解密，若出现系统异常情况，工作人员可适当延长解密时长。（请各投标人在参加开标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<b>CA证书</b>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. 开标时出现下列情况的，将视为逾期送达或者未按照招标文件要求密封的投标文件，采购人、采购代理机构应当视为投标无效处理。</p> <p>（1） 投标人未按招标文件要求参加远程开标会的；</p> <p>（2） 投标人未在规定时间内完成电子投标文件在线解密；</p> <p>（3） 经检查数字证书无效的投标文件；</p> <p>（4） 投标人自身原因造成电子投标文件未能解密的。</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>
24	电子响应文件签字、盖章要求	<p>应按照第六章“响应文件格式与要求”，使用<b>CA</b>进行签字、盖章。</p> <p>说明：若涉及到授权委托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响应文件或签字处使用电脑打字输入。</p>
25	其他	
26	项目兼投兼中规则	兼投兼中：本项目兼投兼中。

## 二.说明

### 1.委托

授权代表如果不是法定代表人/单位负责人，须持有《法定代表人/单位负责人授权书》（统一格式）。

### 2.费用

无论磋商过程中的作法和结果如何，参加磋商的供应商须自行承担所有与参加磋商有关的全部费用。

### 三.响应文件

#### 1.响应文件计量单位

响应文件中所使用的计量单位，除有特殊要求外，应采用国家法定计量单位，报价最小单位为人民币元。

#### 2.响应文件的组成

响应文件应按照磋商文件第六章“响应文件格式”进行编写（可以增加附页），作为响应文件的组成部分。

（一）其他文件包括：

##### ★1、供应商具有独立承担民事责任的能力

注：①供应商若为企业法人：提供“统一社会信用代码营业执照”；未换证的提供“营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一的营业执照”；②若为事业法人：提供“统一社会信用代码法人登记证书”；未换证的提交“事业法人登记证书、组织机构代码证”；③若为其他组织：提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”；④若为个体工商户：提交“统一社会信用代码的营业执照”或“营业执照、税务登记证”；⑤若为自然人：提供“身份证明材料”。以上均提供复印件。

##### ★2、法定代表人/单位负责人签字并加盖公章的法定代表人/单位负责人授权书。

注：供应商为法人单位时提供“法定代表人授权书”，供应商为其他组织时提供“单位负责人授权书”，供应商为自然人时提供“自然人身份证明材料”。

★3、法定代表人/单位负责人身份证正反两面复印件及投标代表身份证明身份证正反两面复印件。供应商为大学生创办的小微企业还应提供法定代表人的学生证或毕业证或国外学历学位认证书复印件。

（二）报价书附件的编制及编目

1、报价书附件由供应商自行编制，规格幅面应与正文一致，附于正文之后，与正文页码统一编目编码装订。

2、报价书附件必须包含以下内容：

- （1）产品主要技术参数明细表及报价表；
- （2）技术服务和售后服务的内容及措施。

3、报价书附件可以包含以下内容：

- （1）产品详细说明书。包括：产品主要技术数据和性能的详细描述或提供产品样本；
- （2）产品制造、验收标准；
- （3）详细的交货清单；
- （4）特殊工具及备件清单；
- （5）供应商推荐的供选择的配套货物表；
- （6）提供报价所有辅助性材料或资料。

#### 3.报价

（一）所有价格均以人民币报价，所报价格为送达用户指定地点安装、调试、培训完毕价格。

（二）磋商报价分两次，即初始报价，供应商递交的响应文件中的报价及磋商结束后的最后报价，且将做为最终的成交价格。

（三）具备初始报价，方有资格做第二次报价。

（四）最低报价不能作为成交的唯一保证。

（五）如供应商未按规定要求和时间递交最后报价，该供应商提交的响应文件中的初始报价将作为其最后报价。

（六）供应商应注意本文件的技术规格中指出的工艺、材料和设备型号仅起说明作用，并没有任何限制性。供应商在报价中可以选择替代标准或型号，但这些替代要实质上满足或超过本文件的要求。

#### 4.响应文件的签署及规定

（一）组成响应文件的各项资料均应遵守本条规定。

- (二) 响应文件应按规范格式编制，按要求签字、加盖公章。
- (三) 响应文件装订成册、编制页码且页码连续。
- (四) 响应文件的正本必须用不退色的墨水填写或打印，注明“正本”字样，副本可以用复印件。正本 0 份，副本 0 份
- (五) 响应文件不得涂改和增删，如有修改错漏处，必须由磋商代表签字并加盖公章。
- (六) 响应文件因字迹潦草或表达不清所引起的后果由供应商自行负责。
- (七) 法定代表人/单位负责人授权书应由法定代表人/单位负责人签字并加盖公章。

**5.响应文件存在下列任意一条的，则响应文件无效：**

- (一) 任意一条不满足磋商文件★号条款要求的；
- (二) 单项产品五条及以上不满足非★号条款要求的；
- (三) 供应商所提报的技术参数没有如实填写，没有与“竞争性磋商文件技术要求”一一对应，只简单填写“响应或完全响应”的以及未逐条填写应答的；
- (四) 供应商提报的技术参数中没有明确品牌、型号、规格、配置等；
- (五) 单项商品报价超单项预算的；
- (六) 响应产品中如要求安装软件，应提供正版软件，否则响应无效；台式计算机、便携式计算机必须预装正版操作系统，该系统须有唯一的正版序列号与之对应，一个正版序列号只能对应一台计算机，否则响应无效；
- (七) 政府采购执行节能产品政府强制采购和优先采购政策。如采购人所采购产品为政府强制采购的节能产品，供应商所投产品的品牌及型号必须为清单中有效期内产品并提供证明文件，否则其响应将作为无效响应被拒绝；

注：本项目评审条款中有特殊情形的，以评审条款中的规定为准。

**6.供应商出现下列情况之一的，响应文件无效：**

- (一) 非★条款有重大偏离经磋商小组专家认定无法满足竞争性磋商文件需求的；
- (二) 未按竞争性磋商文件规定要求签字、盖章的；
- (三) 响应文件中提供虚假材料的；（提供虚假材料进行报价、应答的，还将移交财政部门依法处理）；
- (四) 提交的技术参数与所提供的技术证明文件不一致的；
- (五) 所报项目在实际运行中，其使用成本过高、使用条件苛刻的需经磋商小组确定后不能被采购人接受的；
- (六) 法定代表人/单位负责人授权书无法定代表人/单位负责人签字或没有加盖公章的；
- (七) 参加政府采购活动前三年内，在经营活动中有重大违法记录的；
- (八) 供应商对采购人、代理机构、磋商小组及其工作人员施加影响，有碍公平、公正的；
- (九) 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参与本项目同一合同项下的投标的，其相关投标将被认定为投标无效；
- (十) 属于串通投标，或者依法被视为串通投标的；
- (十一) 磋商小组认为，排在前面的入围候选供应商的报价明显不合理或者低于成本，有可能影响服务质量和不能诚信履约的，应当要求该供应商作出书面说明并提供相关证明材料，否则，磋商小组可以取消该供应商的成交候选资格，按顺序由排在后面的成交候选供应商递补；
- (十二) 按有关法律、法规、规章规定属于响应无效的；
- (十三) 磋商小组在磋商过程中，应以供应商提供的响应文件为磋商依据，不得接受响应文件以外的任何形式的文件资料。

**7.供应商禁止行为**

- (一) 供应商在提交响应文件截止时间后撤回响应文件；
- (二) 成交人在磋商结果产生后放弃成交；
- (二) 成交人在规定的时限内不签订政府采购合同。

**8.竞争性磋商文件质疑提起与受理**

供应商在参加黑龙江省政府采购代理机构组织的政府采购活动中，认为采购文件使自己的权益受到损害的，可依法提出质疑；

（一）潜在供应商已依法获取采购文件，且满足参加采购活动基本条件的，可以对该文件提出质疑；对采购文件提出质疑的，应当在首次获取采购文件之日起7个工作日内提出；

（二）提出质疑的供应商应当在规定的时限内，以书面形式一次性地向代理机构递交质疑函和必要的证明材料。

（三）有下列情形之一的，政府采购代理机构不予受理：

- 1、按照“谁主张、谁举证”的原则，应由质疑供应商提供质疑事项的相关证据、依据和其他有关材料，未能提供的；
- 2、未按照补正期限进行补正或者补正后仍不符合规定的；
- 3、未在质疑有效期限内提出的；
- 4、同一质疑供应商一次性提出质疑后又提出新质疑的；

（四）有下列情形之一的，质疑不成立：

- 1、质疑事项缺乏事实依据的；
- 2、质疑供应商捏造事实或者提供虚假材料的；
- 3、质疑供应商以非法手段取得证明材料的。

（五）对虚假和恶意质疑的处理。

代理机构将对虚假和恶意质疑的供应商进行网上公示，推送省级信用平台；报省政府采购监督管理部门依法处理，记入政府采购不良记录；限制参与政府采购活动；

有下列情形之一的，属于虚假和恶意质疑：

- 1、主观臆造、无事实依据进行质疑的；
- 2、捏造事实或提供虚假材料进行质疑的；
- 3、恶意攻击、歪曲事实进行质疑的；
- 4、以非法手段取得证明材料的。

## 第四章 磋商及评审方法

### 一.磋商评审要求

#### 1、评审方法

综合评分法，响应文件满足磋商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供应商为成交候选人的评审方法。（最低报价不是成交的唯一依据。）

#### 2、评审原则

2.1 评审活动遵循公平、公正、科学和择优的原则，以磋商文件和响应文件为评审的基本依据，并按照磋商文件规定的评审方法和评审标准进行评审。

2.2 具体评审事项由磋商小组负责，并按磋商文件的规定办法进行评审。

#### 3、磋商小组

3.1 磋商小组由采购人代表和评审专家共3人以上单数组成，其中评审专家人数不得少于磋商小组成员总数的2/3。

3.2 磋商小组成员有下列情形之一的，应当回避：

（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；

（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；

（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。

3.3 磋商小组负责具体评审事务，并独立履行下列职责：

（1）审查、评价响应文件是否符合磋商文件的商务、技术等实质性要求；

（2）要求供应商对响应文件有关事项作出澄清或者说明，与供应商进行分别磋商；

（3）对响应文件进行比较和评价；

（4）确定成交候选人名单，以及根据采购人委托直接确定成交供应商；

（5）向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评审中发现的违法行为；

（6）法律法规规定的其他职责。

#### 4、澄清

磋商小组在对响应文件的有效性、完整性和响应程度进行审查时，可以要求供应商对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等作出必要的澄清、说明或者更正。供应商的澄清、说明或者更正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。供应商的澄清、说明或者更正应当采用书面形式，并加盖公章，或者由法定代表人或其授权的代表签字。供应商的澄清、说明或者更正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。

4.1 磋商小组不接受供应商主动提出的澄清、说明或更正。

4.2 磋商小组对供应商提交的澄清、说明或更正有疑问的，可以要求供应商进一步澄清、说明或更正。

#### 5、有下列情形之一的，视为供应商串通投标：

（1）不同供应商的响应文件由同一单位或者个人编制；（不同供应商响应文件上传的项目内部识别码一致）；

（2）不同供应商委托同一单位或者个人办理投标事宜；

（3）不同供应商的响应文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

（4）不同供应商的响应文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

（5）不同供应商的响应文件相互混装；

（6）不同供应商的投标保证金为从同一单位或个人的账户转出；

说明：在项目评审时被认定为串通投标的供应商不得参加该合同项下的采购活动

#### 6、有下列情形之一的，属于恶意串通投标：

（1）供应商直接或者间接从采购人或者采购代理机构处获得其他供应商的相关情况并修改其投标文件或者响应文件；

- (2) 供应商按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改投标文件或者响应文件；
- (3) 供应商之间协商报价、技术方案等投标文件或者响应文件的实质性内容；
- (4) 属于同一集团、协会、商会等组织成员的供应商按照该组织要求协同参加政府采购活动；
- (5) 供应商之间事先约定由某一特定供应商成交、成交；
- (6) 供应商之间商定部分供应商放弃参加政府采购活动或者放弃成交、成交；

(7) 供应商与采购人或者采购代理机构之间、供应商相互之间，为谋求特定供应商成交、成交或者排斥其他供应商的其他串通行为。

## 7、投标无效的情形

详见资格性审查、符合性审查和磋商文件其他投标无效条款。

## 8、废标（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竞争性磋商采购活动，发布项目终止公告并说明原因，重新开展采购活动。

- (1) 因情况变化，不再符合规定的竞争性磋商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) 在采购过程中符合磋商要求的供应商或者报价未超过采购预算的供应商不足3家的，但经财政部门批准的情形除外；
- (4) 法律、法规以及磋商文件规定其他情形。

## 9、定标

磋商小组按照磋商文件确定的评审方法、步骤、标准，对响应文件进行评审。评审结束后，对供应商的评审名次进行排序，确定成交供应商或者推荐成交候选人。

## 二.政府采购政策落实

### 1.节能、环保要求

采购的产品属于品目清单范围的，将依据国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书，对获得证书的产品实施政府优先采购或强制采购，具体按照本采购文件相关要求执行。

### 2.对小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位给予价格扣除

依照《政府采购促进中小企业发展管理办法》、《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》和《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》的规定，凡符合要求的小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位，按照以下比例给予相应的价格扣除：（监狱企业、残疾人福利性单位视同小、微企业）。

合同包1（质谱仪试剂包等）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体	20%	货物由小微企业制造，即货物由小微企业生产且使用该小微企业商号或者注册商标时，给予20%的价格扣除C1，即：评标价=核实价×(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：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。

合同包2（风疹IgM检测试剂等）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体	20%	货物由小微企业制造，即货物由小微企业生产且使用该小微企业商号或者注册商标时，给予20%的价格扣除C1，即：评标价=核实价×(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：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。

### 价格扣除相关要求：

（1）所称小型和微型企业应当同时符合以下条件：

①符合中小企业划分标准；

②提供本企业制造的货物、承担的工程或者服务，或者提供其他中小企业制造的货物。本项所称货物不包括使用大型企业注册商标的货物；

中小企业划分标准，是指国务院有关部门根据企业从业人员、营业收入、资产总额等指标制定的中小企业划型标准。

小型、微型企业提供中型企业制造的货物的，视同为中型企业。

符合中小企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小企业。

（2）在政府采购活动中，供应商提供的货物、工程或者服务符合下列情形的，享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定的中小企业扶持政策：

①在货物采购项目中，货物由中小企业制造，即货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标；

②在工程采购项目中，工程由中小企业承建，即工程施工单位为中小企业；

③在服务采购项目中，服务由中小企业承接，即提供服务的人员为中小企业依照《中华人民共和国劳动合同法》订立劳动合同的从业人员。

在货物采购项目中，供应商提供的货物既有中小企业制造货物，也有大型企业制造货物的，不享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定的中小企业扶持政策。

以联合体形式参加政府采购活动，联合体各方均为中小企业的，联合体视同中小企业。其中，联合体各方均为小微企业的，联合体视同小微企业。

（3）供应商属于小微企业的应填写《中小企业声明函》；监狱企业须由供应商提供由监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件；残疾人福利性单位应填写《残疾人福利性单位声明函》，否则不认定价格扣除。

说明：供应商应当认真填写声明函，若有虚假将追究其责任。供应商可通过“国家企业信用信息公示系统”（<http://www.gsxt.gov.cn/index.html>），点击“小微企业名录”（<http://xwqy.gsxt.gov.cn/>）对供应商和核心设备制造商进行搜索、查询，自行核实是否属于小微企业。

（4）提供供应商的《中小企业声明函》、《残疾人福利性单位声明函》（格式后附，不可修改），未提供、未盖章或填写内容与相关材料不符的不予价格扣除。

（5）报价供应商为大学生创办的小微企业的，对其法定代表人身份及企业性质进行核查，请报价供应商提供（A）、（B）、（C）的登录名和密码：

（A）法定代表人为在校大学生的，学生证复印件与《企业法人营业执照》上的法人代表名称应一致。查询路径：中国高等教育学生信息网(学信网)<http://www.chsi.com.cn/>。

（B）法定代表人为大学毕业生的，毕业证复印件与《企业法人营业执照》上的法人代表名称应一致。查询路径：中国高等教育学生信息网(学信网)<http://www.chsi.com.cn/>。

（C）法定代表人为留学回国人员的，国外学历学位认证书复印件与《企业法人营业执照》上的法人代表名称应一致。查询路径：教育部留学服务中心-国（境）外学历学位认证系统<http://renzheng.cscse.edu.cn/Login.aspx>。

(D) 企业法定代表人必须为在校大学生、毕业五年内大学生（含留学回国），同时大学生必须为控股股东。控股情况查询：全国企业信用信息公示系统<http://gsxt.saic.gov.cn/>。

(E) 各项查询结果需打印并由磋商小组签字。

### 三.评审程序

#### 1.资格性审查和符合性审查

资格性审查。磋商小组依据法律法规和竞争性磋商文件规定，对响应文件中的资格证明等进行审查，以确定供应商是否具备入围资格。如供应商不具备入围资格，应书面告知未入围的供应原因并要求其签字确认收到告知书。（详见后附表一资格性审查表）

符合性审查。依据磋商文件的规定，从响应文件的有效性、完整性和对磋商文件的响应程度进行审查，以确定是否对磋商文件的实质性要求作出响应。（详见后附表二符合性审查表）

资格性审查和符合性审查中凡有其中任意一项未通过的，评审结果为未通过，未通过资格性审查、符合性审查的投标单位按无效投标处理。

#### 2.磋商

(1) 磋商小组所有成员应当集中与单一供应商分别进行磋商，并给予所有参加磋商的供应商平等的磋商机会。

(2) 在磋商过程中，磋商小组可以根据磋商文件和磋商情况实质性变动采购需求中的技术、服务要求以及合同草案条款，但不得变动磋商文件中的其他内容。实质性变动的内容，须经采购人代表确认。

对磋商文件作出的实质性变动是磋商文件的有效组成部分，磋商小组应当及时、同时通知所有参加磋商的供应商

供应商应当按照磋商文件的变动情况和磋商小组的要求进行最终报价或重新提交响应文件，并由其法定代表人或授权代表签字或者加盖公章。由授权代表签字的，应当附法定代表人授权书。供应商为自然人的，应当由本人签字并附身份证明。

#### 3.最后报价

磋商结束后，磋商小组应当要求所有实质性响应的供应商在规定时间内提交最后报价。最后报价是供应商响应文件的有效组成部分。

已提交响应文件的供应商，在提交最后报价之前，可以根据磋商情况退出磋商。

#### 4.政府采购政策功能落实

对于小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位给予价格扣除。

#### 5.综合评分（详见后附表三详细表）

由磋商小组采用综合评分法对提交最后报价的供应商的响应文件和最后报价进行综合评分（得分四舍五入保留两位小数）。

#### 6.汇总、排序

评审结果按评审后总得分由高到低顺序排列。评审得分相同的，按照最后报价由低到高的顺序推荐。评审得分且最后报价相同的，按照技术指标优劣顺序推荐，以上均相同的由采购人确定。

### 四.确定成交供应商

(一) 磋商小组依据磋商方法和原则确定成交供应商，并将成交结果通知所有参加磋商的未成交供应商。

(二) 如供应商对成交结果有异议，请当场以书面形式提出，由磋商小组以书面形式进行回复，其他任何形式的回复无效。

(三) 成交公告和成交通知书

代理机构负责发布成交公告，同时向成交供应商发出《成交通知书》，《成交通知书》是《合同》的一个组成部分。

(四) 排名第一的成交候选人不与采购人签订合同的，采购人可直接上报黑龙江省财政部门。

### 五.合同的签订



(一) 成交供应商应按《成交通知书》规定的时间、地点与采购人签订政府采购合同。

(二) 竞争性磋商文件、成交供应商的响应文件、磋商过程中的有关澄清和承诺文件均是政府采购合同的必要组成部分，与合同具有同等法律效力。

(三) 采购人不得向成交供应商提出任何不合理的要求，作为签订合同的条件，不得与成交供应商订立违背合同实质性内容的协议。

(四) 合同由采购人通过黑龙江省政府采购网上传黑龙江省财政部门备案。

(五) 采购人负责合同的审核、签订、履约及验收工作，黑龙江省财政部门负责对合同签订、合同履行及验收进行监督检查。

## 六.履约金

合同包1（质谱仪试剂包等）：本合同包不收取  
合同包2（风疹IgM检测试剂等）：本合同包不收取

## 七.付款及验收

合同包1（质谱仪试剂包等）

付款方式	1期: 100%，本项目不适用首付制，验收完成后一次性付款
验收要求	1期: 根据采购文件及合同要求进行验收，如需第三方验收，需提供第三方验收报告

合同包2（风疹IgM检测试剂等）

付款方式	1期: 100%，本项目不适用首付制，验收完成后一次性付款
验收要求	1期: 根据采购文件及合同要求进行验收，如需第三方验收，需提供第三方验收报告

### 表一资格性审查表：

合同包1（质谱仪试剂包等）

(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。	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）
(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。	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>（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”（<a href="http://zxgk.court.gov.cn">http://zxgk.court.gov.cn</a>）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>

合同包2（风疹IgM检测试剂等）

<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>

（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。	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）
（四）承诺通过“中国执行信息公开网”（ <a href="http://zxgk.court.gov.cn">http://zxgk.court.gov.cn</a> ）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。	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）
（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。	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）
法定代表人授权书	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）

### 表二符合性审查表：

#### 合同包1（质谱仪试剂包等）

投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响；投标承诺书。
主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行签署、盖章。
联合体投标	符合关于联合体投标的相关规定。
技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。（采购文件编辑人员注意事项：货物类政府采购项目必须提供所投产品规格型号并作为符合性审查条件的要求，服务和工程类政府采购项目不能要求提供规格型号，货物类项目要求供应商所投产品规格型号需自行编辑本条内容）
其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

#### 合同包2（风疹IgM检测试剂等）

投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
------	---

投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响；投标承诺书。
主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行签署、盖章。
联合体投标	符合关于联合体投标的相关规定。
技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。（采购文件编辑人员注意事项：货物类政府采购项目必须提供所投产品规格型号并作为符合性审查条件的要求，服务和工程类政府采购项目不能要求提供规格型号，货物类项目要求供应商所投产品规格型号需自行编辑本条内容）
其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

表三详细评审表：

质谱仪试剂包等

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分 <b>53.76</b> 分 商务部分 <b>16.24</b> 分 报价得分 <b>30.0</b> 分	
技术部分	技术参数响应性 (23.76分)	参与磋商供应商提供的产品技术参数全部满足竞争性磋商文件技术参数要求得 <b>23.76</b> 分；非★每有一个技术参数负偏离扣 <b>0.12</b> 分（单项产品有5条（含）以上负偏离，则响应无效）。技术偏离表中供应商应如实填写，并与磋商文件技术参数要求一一对应。
	供货保证措施及运输方案 (18.0分)	供应商提供针对本项目供货的供货方案，方案包括：1.产品的出库、2.包装措施、3.产品的运输方案、4.应急措施、5.产品的运输风险预防措施、6.产品退换货方案以上每项内容符合本项目实际需求全部具备得满分 <b>18</b> 分，每少一项扣 <b>3</b> 分。每有一处缺陷（缺陷是指凭空编造、内容前后不一致、前后逻辑错误、与本项目不符、涉及的规范及标准错误、地点区域错误、内容缺失、没有具体说明）的扣 <b>1.5</b> 分，扣完为止，没有不得分。
	服务质量、保证措施 (12.0分)	对所供货物产品提供质量保证方案，方案包括1.质量保证目标 2.质量保证体系 3.质量保证措施 4.质量缺陷控制 5.验收标准 6.质量管理制度以上每项内容符合本项目实际需求部具备得满分 <b>12</b> 分，每少一项扣 <b>2</b> 分。每有一处缺陷（缺陷是指凭空编造、内容前后不一致、前后逻辑错误、与本项目不符、涉及的规范及标准错误、地点区域错误、内容缺失、没有具体说明）的扣 <b>1</b> 分，扣完为止，没有不得分。
商务部分	业绩 (3.84分)	提供已完成有类似的业绩证明，每提供一份得 <b>1.28</b> 分，满分 <b>3.84</b> 分，未提供不得分。（提供“中标通知书”或“内容完整并盖有双方公章或合同章的合同复印件扫描件及履约验收报告扫描件”，需要加盖企业公章）

	售后服务方案 (12.4分)	提供货物产品售后服务，评标委员会从1.售后服务联系方式、2.售后服务人员安排、3.售后服务承诺、4.提供服务响应时间计划方案，以上每项内容符合本项目实际需求全部具备得满分12.4分，每少一项扣3.1分。每有一处缺陷（缺陷是指凭空编造、内容前后不一致、前后逻辑错误、与本项目不符、涉及的规范及标准错误、地点区域错误、内容缺失、没有具体说明）的扣1.55分，扣完为止，没有不得分。
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	投标报价得分 = (评标基准价/投标报价) × 价格分值【注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。】最低报价不是中标的唯一依据。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。

风疹IgM检测试剂等

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分55.68分 商务部分14.32分 报价得分30.0分	
技术部分	技术参数响应性 (25.68分)	参与磋商供应商提供的产品技术参数全部满足竞争性磋商文件技术参数要求得25.68分；非★每有一个技术参数负偏离扣0.08分（单项产品有5条（含）以上负偏离，则响应无效）。技术偏离表中供应商应如实填写，并与磋商文件技术参数要求一一对应。
	供货保证措施及运输方案 (18.0分)	供应商提供针对本项目供货的供货方案，方案包括：1.产品的出库、2.包装措施、3.产品的运输方案、4.应急措施、5.产品的运输风险预防措施、6.产品退换货方案以上每项内容符合本项目实际需求全部具备得满分18分，每少一项扣3分。每项中每有一处缺陷（缺陷是指凭空编造、内容前后不一致、前后逻辑错误、与本项目不符、涉及的规范及标准错误、地点区域错误、内容缺失、没有具体说明）扣1.5分，扣完为止，没有不得分。
	服务质量、保证措施 (12.0分)	对所供货物产品提供质量保证方案，方案包括1.质量保证目标 2.质量保证体系 3.质量保证措施 4.质量缺陷控制 5.验收标准 6.质量管理制度以上每项内容符合本项目实际需求部具备得满分12分，每少一项扣2分。每有一处缺陷（缺陷是指凭空编造、内容前后不一致、前后逻辑错误、与本项目不符、涉及的规范及标准错误、地点区域错误、内容缺失、没有具体说明）的扣1分，扣完为止，没有不得分。
商务部分	业绩 (3.0分)	提供已完成有类似的业绩证明，每提供一份得1分，满分3分，未提供不得分。（提供“中标通知书”或“内容完整并盖有双方公章或合同章的合同复印件扫描件及履约验收报告扫描件”，需要加盖企业公章）

	售后服务方案 (11.32分)	提供货物产品售后服务，评标委员会从1.售后服务联系方式、2.售后服务人员安排、3.售后服务承诺、4.提供服务响应时间计划方案，以上每项内容符合本项目实际需求全部具备得满分11.32分，每少一项扣2.83分。每项中每有一处缺陷（缺陷是指凭空编造、内容前后不一致、前后逻辑错误、与本项目不符、涉及的规范及标准错误、地点区域错误、内容缺失、没有具体说明）扣1.415分，扣完为止，没有不得分。
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	$\text{投标报价得分} = (\text{评标基准价} / \text{投标报价}) \times \text{价格分值}$ <p>【注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。】最低报价不是中标的唯一依据。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。</p>

## 第五章 主要合同条款及合同格式

合同编号：

# 《黑龙江省政府采购合同》（试行）文本

一般货物类

采购单位(甲方)  
供应商(乙方)  
签订地点

采购计划号  
招标编号  
签订时间

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等法律、法规规定，按照招标文件规定条款和中标投标人承诺，甲乙双方签订本合同。

## 第一条 合同标的

### 1、供货一览表

序号	产品名称	商标品牌	规格型号	生产厂家	数量及单位	单价（元）	金额（元）
1							
2							
3							
4							
5							
人民币合计金额（大写）				（小写）			

2、合同合计金额包括货物价款，备件、专用工具、安装、调试、检验、技术培训及技术资料和包装、运输等全部费用。如招标文件对其另有规定的，从其规定。

## 第二条 质量保证

1、乙方所提供的货物型号、技术规格、技术参数等质量必须与招标文件和承诺相一致。乙方提供的节能和环保产品必须是列入政府采购清单的产品。

2、乙方所提供的货物必须是全新、未使用的原装产品，且在正常安装、使用和保养条件下，其使用寿命期内各项指标均达到质量要求。

## 第三条 权利保证

乙方应保证所提供货物在使用时不会侵犯任何第三方的专利权、商标权、工业设计权或其他权利。

## 第四条 包装和运输

1、乙方提供的货物均应按招标文件要求的包装材料、包装标准、包装方式进行包装，每一包装单元内应附详细的装箱单和质量合格证。

2、货物的运输方式：。

3、乙方负责货物运输，货物运输合理损耗及计算方法：。

## 第五条 交付和验收

1、交货时间：。地点：。

2、乙方提供不符合招标文件和本合同规定的货物，甲方有权拒绝接受。

3、乙方应将所提供货物的装箱清单、用户手册、原厂保修卡、随机资料、工具和备品、备件等交付给甲方，如有缺失应及时补齐，否则视为逾期交货。

4、甲方应当在到货（安装、调试完）后7个工作日内进行验收，逾期不验收的，乙方可视同验收合格。验收合格后由甲乙双方签署货物验收单并加盖采购单位公章，甲乙双方各执一份。

5、政府代理机构组织的验收项目，其验收时间以该项目验收方案确定的验收时间为准，验收结果以该项目验收报告结论为准。在验收过程中发现乙方有违约问题，可暂缓资金结算，待违约问题解决后，方可办理资金结算事宜。



6、甲方对验收有异议的，在验收后5个工作日内以书面形式向乙方提出，乙方应自收到甲方书面异议后 日内及时予以解决。

## 第六条 安装和培训

- 1、甲方应提供必要安装条件（如场地、电源、水源等）。
- 2、乙方负责甲方有关人员的培训。培训时间、地点： 。

## 第七条 售后服务

- 1、乙方应按照国家有关法律法规和“三包”规定以及招标文件和本合同所附的《服务承诺》，为甲方提供售后服务。
- 2、货物保修起止时间： 。
- 3、乙方提供的服务承诺和售后服务及保修期责任等其它具体约定事项。（见合同附件）

## 第八条 付款方式和期限

- 1、资金性质： 。
  - 2、付款方式：财政性资金按国库集中支付规定程序办理；自筹资金： 。
- 付款期限为甲方对货物验收合格后7个工作日内付款。

## 第九条 履约、质量保证金

- 1、乙方在签订本合同之日，按本合同合计金额 5%比例提交履约保证金。节能、环保产品提交履约保证金按本合同合计金额 2.5%比例提交，待货物验收合格无异议后5个工作日内无息返还。
- 2、乙方应在货物验收合格无异议后5个工作日内按本合同合计金额 比例向甲方提交质量保障金，质量保证期过后5个工作日内无息返还。

## 第十条 合同的变更、终止与转让

- 1、除《中华人民共和国政府采购法》第50条规定的情形外，本合同一经签订，甲乙双方不得擅自变更、中止或终止。
- 2、乙方不得擅自转让（无进口资格的投标人委托进口货物除外）其应履行的合同义务。

## 第十一条 违约责任

- 1、乙方所提供的货物规格、技术标准、材料等质量不合格的，应及时更换，更换不及时的按逾期交货处罚；因质量问题甲方不同意接收的或特殊情况甲方同意接收的，乙方应向甲方支付违约货款额 5%违约金并赔偿甲方经济损失。
- 2、乙方提供的货物如侵犯了第三方合法权益而引发的任何纠纷或诉讼，均由乙方负责交涉并承担全部责任。
- 3、因包装、运输引起的货物损坏，按质量不合格处罚。
- 4、甲方无故延期接收货物、乙方逾期交货的，每天向对方偿付违约货款额3‰违约金，但违约金累计不得超过违约货款额5%，超过 天对方有权解除合同，违约方承担因此给对方造成经济损失；甲方延期付货款的，每天向乙方偿付延期货款额3‰滞纳金，但滞纳金累计不得超过延期货款额5%。
- 5、乙方未按本合同和投标文件中规定的服务承诺提供售后服务的，乙方应按本合同合计金额 5%向甲方支付违约金。
- 6、乙方提供的货物在质量保证期内，因设计、工艺或材料的缺陷和其它质量原因造成的问题，由乙方负责，费用从质量保证金中扣除，不足另补。
- 7、其它违约行为按违约货款额5%收取违约金并赔偿经济损失。

## 第十二条 合同争议解决

- 1、因货物质量问题发生争议的，应邀请国家认可的质量检测机构对货物质量进行鉴定。货物符合标准的，鉴定费由甲方承担；货物不符合标准的，鉴定费由乙方承担。
- 2、因履行本合同引起的或与本合同有关的争议，甲乙双方应首先通过友好协商解决，如果协商不能解决，可向仲裁委员会申请仲裁或向人民法院提起诉讼。
- 3、诉讼期间，本合同继续履行。

## 第十三条 签订本合同依据

1. 政府采购招标文件。

1、政府采购招标文件；

2、乙方提供的投标文件；

3、投标承诺书；

4、中标或成交通知书。

**第十四条** 本合同一式四份，政府采购办、政府代理机构各一份，甲乙双方各一份（可根据需要另增加）。

本合同甲乙双方签字公章后生效，自签订之日起七个工作日内，采购人应当将合同副本报同级政府采购监督管理部门备案。

甲方（章）          年 月 日	乙方（章）          年 月 日
单位地址：	单位地址：
法定代表人：	法定代表人：
委托代理人：	委托代理人：
电话：	电话：
电子邮箱：	电子邮箱：
开户银行：	开户银行：
账号：	账号：
邮政编码：	邮政编码：
采购办审核（章）          经办人：          年 月 日	

### 合同附件

一般货物类

1、投标人承诺具体事项：
2、售后服务具体事项：
3、保修期责任：
4、其他具体事项：

甲方（章）	乙方（章）
年 月 日	年 月 日

注：售后服务事项填不下时可另加附页

## 黑龙江省政府采购合同使用说明

### （一般货物类）

《政府采购合同》是对招标文件中货物和服务要约事项的细化和补充，所签订的合同不得对招标文件和中标投标人投标文件作实质性修改；招标过程中有关项目标的性状的重要澄清和承诺事项必须在合同相应条款中予以明确表达。采购人和中标投标人不得提出任何不合理的要求作为签订合同的条件；不得私下订立背离招标文件实质性内容的协议。

#### 一、本合同适用范围

家用电器、电子产品、教学仪器设备、医疗仪器设备、广播电视仪器设备、体育器材、音响乐器、药品、服装、印刷设备和印刷品等政府采购项目（协议供货除外）适用于本合同。

#### 二、填写说明

（一）合同标题：地市县使用时可在“黑龙江省”后再加所在地名称或将“黑龙江省”删除加所在地名称。

（二）本合同划线部分所需填写内容，除以下条款特殊要求外，按招标文件要求填写，如招标文件没有明确，按甲乙双方商定意见填写。

（三）第一条合同标的：按表中各项目要求填写，内容填写不下时可另加附页。

（四）第四条包装和运输：货物运输方式包括：汽车、火车、轮船等。

（五）货物交付和验收：时间按合同签订（或生效）后多少日（或工作日）或直接填X年X月X日前交货。

（六）第八条付款方式和期限：资金性质按财政性资金（预算内资金、预算外资金）和自筹资金填写。

#### 三、有关要求

（一）各单位现使用的专业合同可作为本合同附件，但专业合同各条款必须符合招标文件和本合同各条款要求，如发生矛盾以本合同为准。

（二）协议供货合同应使用原文本。

（三）甲乙双方对本合同各条款均不能改动，只能在划线位置填写，如有改动视同无效合同。

（四）本合同统一用A4纸打印。

（五）本合同为试行文本，采购人和中标投标人在使用过程中如发现不当之处，请及时提出建议，以便修正。

本合同各条款由黑龙江省政府采购办公室负责解释。

电话：0451—53679987      0451—82833586

## 第六章 响应文件格式与要求

《响应文件格式》是参加竞争性磋商供应商的部分响应文件格式，请参照这些格式编制响应文件。

一、响应文件封面格式

# 政 府 采 购 响 应 文 件

项目名称：2024年免疫规划针对传染病实验室检测试剂耗材采购

项目编号：[230001]ZY1255[CS]20240001

供应商全称：（公章）

授权代表：

电话：

磋商日期：

## 二、首轮报价表

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。

## 三、分项报价表

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。

#### 四、技术偏离及详细配置明细表

项目名称：2024年免疫规划针对传染病实验室检测试剂耗材采购

项目编号：[230001]ZY1255[CS]20240001

(第 包)

序号	服务名称	磋商文件的服务需求	响应文件响应情况	偏离情况

供应商全称：

日期： 年 月 日

#### 五、技术服务和售后服务的内容及措施

供应商全称：

## 六、法定代表人/单位负责人授权书

:

(报价单位全称) 法定代表人/单位负责人 授权 (授权代表姓名)  
为响应供应商代表, 参加贵处组织的 项目(项目编号) 竞争性磋商, 全权处理本活动中的一切事宜。

法定代表人/单位负责人签字:

供应商全称(公章):

日期:

附:

授权代表姓名: 授权代表: (签字)

职 务:

详细通讯地址:

邮 政 编 码:

传 真:

电 话:



## 七、法定代表人/单位负责人和授权代表身份证明

(法定代表人/单位负责人身份证正反面复印件)

(授权代表身份证正反面复印件)

供应商全称:

## 八、小微企业声明函

注：响应供应商及响应产品是小微企业的提供，否则无需提供

### 中小企业声明函（货物）

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

1.（标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

2.（标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

……

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

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日期： 年 月 日

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

### 中小企业声明函（工程、服务）

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，工程的施工单位全部为符合政策要求的中小企业（或者：服务全部由符合政策要求的中小企业承接）。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

1.（标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）；承建（承接）企业为（企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

2.（标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）；承建（承接）企业为（企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

……

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

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日期： 年 月 日

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

## 九、残疾人福利性单位声明函

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

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

残疾人福利性单位（盖章）：

日期： 年 月 日

## 十、投标人关联单位的说明

说明：投标人应当如实披露与本单位存在下列关联关系的单位名称：

- （1）与投标人单位负责人为同一人的其他单位；
- （2）与投标人存在直接控股、管理关系的其他单位。

## 十一、资格承诺函

### 黑龙江省政府采购供应商资格承诺函 （模板）

我方作为政府采购供应商，类型为：企业事业单位社会团体非企业专业服务机构个体工商户自然人（请据实在中勾选一项），现郑重承诺如下：

#### 一、承诺具有独立承担民事责任的能力

（一）供应商类型为企业的，承诺通过合法渠道可查证的信息为：

- 1.“类型”为“有限责任公司”、“股份有限公司”、“股份合作制”、“集体所有制”、“联营”、“合伙企业”、“其他”等法人企业或合伙企业。
- 2.“登记状态”为“存续（在营、开业、在册）”。
- 3.“经营期限”不早于投标截止日期，或长期有效。

（二）供应商类型为事业单位或团体组织的，承诺通过合法渠道可查证的信息为：

- 1“类型”为“事业单位”或“社会团体”。
- 2.“事业单位法人证书或社会团体法人登记证书有效期”不早于投标截止日期。

（三）供应商类型为非企业专业服务机构的，承诺通过合法渠道可查证“执业状态”为“正常”。

（四） 供应商类型为自然人的，承诺满足《民法典》第二章第十八条、第六章第一百三十三条、第八章第一百七十六条等相关条款的规定，可独立承担民事责任。

#### 二、承诺具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度

承诺通过合法渠道可查证的信息为：

- （一）未被列入失信被执行人。

(二)未被列入税收违法黑名单。

### 三、承诺具有履行合同所必需的设备和专业技术能力

承诺按照采购文件要求可提供相关设备和人员清单，以及辅助证明材料。

### 四、承诺有依法缴纳税收的良好记录

承诺通过合法渠道可查证的信息为：

(一)不存在欠税信息。

(二)不存在重大税收违法。

(三)不属于纳税“非正常户”(供应商类型为自然人的不适用本条)。

### 五、承诺有依法缴纳社会保障资金的良好记录

在承诺函中以附件形式提供至少开标前三个月依法缴纳社会保障资金的证明材料，其中基本养老保险、基本医疗保险（含生育保险）、工伤保险、失业保险均须依法缴纳。

### 六、承诺参加本次政府采购活动前三年内,在经营活动中没有重大违法记录(处罚期限已经届满的视同没有重大违法记录)

供应商需承诺通过合法渠道可查证的信息为:(本条源自《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十九条)

(一)在投标截止日期前三年内未因违法经营受到刑事处罚。

(二)在投标截止日期前三年内未因违法经营受到县级以上行政机关做出的较大金额罚款(二百万元以上)的行政处罚。

(三)在投标截止日期前三年内未因违法经营受到县级以上行政机关做出的责令停产停业、吊销许可证或者执照等行政处罚。

### 七、承诺参加本次政府采购活动不存在下列情形

(一)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。

(二)承诺通过合法渠道可查证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。

### 八、承诺通过下列合法渠道，可查证在投标截止日期前一至七款承诺信息真实有效。

(一)全国企业信用信息公示系统 (<https://www.gsxt.gov.cn>);

(二)中国执行信息公开网 (<http://zxgk.court.gov.cn>);

(三)中国裁判文书网(<https://wenshu.court.gov.cn>);

(四)信用中国 (<https://www.creditchina.gov.cn>);

(五)中国政府采购网 (<https://www.ccgp.gov.cn>);

(六)其他具备法律效力的合法渠道。

我方对上述承诺事项的真实性负责，授权并配合采购人所在同级财政部门及其委托机构，对上述承诺事项进行查证。如不属实，属于供应商提供虚假材料谋取中标、成交的情形，按照《中华人民共和国政府采购法》第七十七条第一款的规定，接受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等行政处罚。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。

附件: 缴纳社会保障资金的证明材料清单

承诺人(供应商或自然人CA签章):

年 月 日

附件

### 缴纳社会保障资金的证明材料清单

#### 一、社保经办机构出具的本单位职工社会保障资金缴纳证明。

- 1.基本养老保险缴纳证明或基本养老保险缴费清单。
- 2.基本医疗保险缴纳证明或基本医疗保险缴费清单。
- 3.工伤保险缴纳证明或工伤保险缴费清单。
- 4.失业保险缴纳证明或失业保险缴费清单。
- 5.生育保险缴纳证明或生育保险缴费清单。

#### 二、新成立的企业或在法规范围内不需提供的机构，应提供书面说明和有关佐证文件。