

大庆市政府采购中心

公开招标文件

项目名称：试剂耗材采购项目

项目编号：**[230601]QC[GK]20240023**

第一章 投标邀请

大庆市政府采购中心受大庆市中心血站的委托，采用公开招标方式组织采购试剂耗材采购项目。欢迎符合资格条件的国内供应商参加投标。

一.项目概述

1.名称与编号

项目名称：试剂耗材采购项目

批准文件编号：庆政采计划[2024]00622

采购项目编号：[230601]QC[GK]20240023

2.内容及分包情况（技术规格、参数及要求）

包号	货物、服务和工程名称	数量	采购需求	预算金额（元）
1	血液快速检测试剂寻材采购项目	7	详见招标文件	598,810.00
2	血液酶免检测试剂盒（一）采购项目	4	详见招标文件	353,450.00
3	血液酶免检测试剂盒（二）采购项目	4	详见招标文件	409,900.00
4	血液血型筛查及标准物质等试剂耗材采购项目	57	详见招标文件	512,806.00
5	血液采集制备等耗材采购项目	12	详见招标文件	1,618,850.00
6	采供血一般卫生耗材采购项目	32	详见招标文件	404,514.00
7	血袋标签及献血员条形码采购项目	2	详见招标文件	74,400.00

二.投标人的资格要求

1.投标人应符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。

2.到提交投标文件的截止时间，投标人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。）

3.其他资质要求：

合同包1（血液快速检测试剂寻材采购项目）：

1)1、提供参与本标段投标供应商有效的医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证。2、提供一次性采血包、乙肝快速检测试纸条有效的医疗器械注册证

合同包2（血液酶免检测试剂盒（一）采购项目）：

1)1、提供参与本标段投标供应商有效的药品生产许可证或药品经营许可证。2、提供所投产品有效的药品注册证。

合同包3（血液酶免检测试剂盒（二）采购项目）：

1)1、提供参与本标段投标供应商有效的药品生产许可证或药品经营许可证。2、提供所投产品有效的药品注册证。

合同包4（血液血型筛查及标准物质等试剂耗材采购项目）：

1)1、提供参与本标段投标供应商有效的药品生产许可证或药品经营许可证，提供抗A抗B血型定型试剂(单克隆抗体)所投产品的药品注册证。2、参与本标段的供应商需提供医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证。3、提供人ABO反定型用红细胞试剂盒、丙氨酸氨基转移酶试剂盒（丙氨酸底物法）、真空采血管所投产品有效的医疗器械注册证。

合同包5（血液采集制备等耗材采购项目）：

1)1、提供参与本标段投标供应商有效的医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证。2、提供一次性使用去白细胞塑料血袋有效的医疗器械注册证。

合同包6（采供血一般卫生耗材采购项目）：

1) (1) 参与本项目的供应商为生产企业的须提供所投产品有效的医疗器械生产许可证；参与本项目的供应商为经营企业的须提供医疗器械经营许可证和二类医疗器械经营备案凭证。(2) 须提供医用弹力绷带、外科手套(天然乳胶)有效的医疗器械注册证或产品备案凭证和生产企业有效的医疗器械生产许可证或生产备案凭证。

合同包7(血袋标签及献血员条形码采购项目)：

1)1、提供参与本标段投标供应商有效的印刷经营许可证。

三.获取招标文件的时间、地点、方式

获取招标文件的地点：详见招标公告；

获取招标文件的方式：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招标文件。

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。“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。”

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.招标文件售价

本次招标文件的售价为 无 元人民币。

五.递交投标文件截止时间、开标时间及地点：

递交投标文件截止时间：详见招标公告

投标地点：详见招标公告

开标时间：详见招标公告

开标地点：详见招标公告

备注：所有电子投标文件应在投标截止时间前递交至黑龙江省政府采购云平台，逾期递交的投标文件，为无效投标文件。

六.询问提起与受理：

项目经办人：杨东浩 联系方式：0459-6158195

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：单位经办人 联系方式：0459-6289096

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：

质疑联系人：单位经办人 电话：0459-6289096

八.公告发布媒介：

联系信息

中国政府采购网 黑龙江省政府采购网

1. 采购代理机构

采购代理机构名称：大庆市政府采购中心

地址：黑龙江省大庆市萨尔图区政西街3号

联系人：杨东浩

联系电话：0459-6158195

2. 采购人信息

采购单位名称：大庆市中心血站

地址：大庆市开发区科技路4号

联系人：单位经办人

联系电话：0459-6289096

大庆市政府采购中心

第二章 供应商须知

一、前附表：

序号	条款名称	内容及要求
1	分包情况	共7包
2	采购方式	公开招标
3	开标方式	不见面开标
4	评标方式	现场网上评标
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 采购包3：非专门面向中小企业 采购包4：非专门面向中小企业 采购包5：非专门面向中小企业 采购包6：非专门面向中小企业 采购包7：非专门面向中小企业
6	评标办法	合同包1（血液快速检测试剂寻材采购项目）：最低评标价法 合同包2（血液酶免检测试剂盒（一）采购项目）：最低评标价法 合同包3（血液酶免检测试剂盒（二）采购项目）：最低评标价法 合同包4（血液血型筛查及标准物质等试剂耗材采购项目）：最低评标价法 合同包5（血液采集制备等耗材采购项目）：最低评标价法 合同包6（采供血一般卫生耗材采购项目）：最低评标价法 合同包7（血袋标签及献血员条形码采购项目）：最低评标价法
7	获取招标文件时间（同招标文件提供期限）	详见招标公告
8	保证金缴纳截止时间（同递交投标文件截止时间）	详见招标公告
9	电子投标文件递交	电子投标文件在投标截止时间前递交至黑龙江省政府采购网--政府采购云平台
10	投标文件数量	（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”）
11	中标人确定	采购人授权评标委员会按照评审原则直接确定中标（成交）人。

1 2	备选方案	不允许
1 3	联合体投标	包1： 不接受 包2： 不接受 包3： 不接受 包4： 不接受 包5： 不接受 包6： 不接受 包7： 不接受
1 4	代理服务费收取方式	不收取。
1 5	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>血液快速检测试剂寻材采购项目：保证金人民币：11,976.20元整。</p> <p>血液酶免检测试剂盒（一）采购项目：保证金人民币：7,069.00元整。</p> <p>血液酶免检测试剂盒（二）采购项目：保证金人民币：8,198.00元整。</p> <p>血液血型筛查及标准物质等试剂耗材采购项目：保证金人民币：10,256.12元整。</p> <p>血液采集制备等耗材采购项目：保证金人民币：32,377.00元整。</p> <p>采供血一般卫生耗材采购项目：保证金人民币：8,090.28元整。</p> <p>血袋标签及献血员条形码采购项目：保证金人民币：1,488.00元整。</p> <p>开户单位：大庆市公共资源交易中心</p> <p>开户银行：中国建设银行股份有限公司大庆市直支行</p> <p>银行账号：23050166930000000031</p> <p>特别提示：</p> <p>1、投标供应商应认真核对账户信息，将投标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。投标保证金到账（保函提交）的截止时间与投标截止时间一致，逾期不交者，投标文件将作无效处理。</p> <p>2、投标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：***）的投标保证金”。</p>

1 6	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>不见面开标（远程开标）：</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30分钟，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 CA 证书在开始解密后30分钟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. 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. 投标人必须保证在规定时间内完成项目已投标标段的电子投标文件解密。</p> <p>8. 投标人需在规定时间内对开标记录表进行签章确认，未在规定时间内签章的，视同接受开标结果。</p>
1 7	电子投标文件 签字、盖章要求	<p>应按照第七章“投标文件格式”要求，使用单位电子签章（CA）进行签字、加盖公章。</p> <p>说明：若涉及到授权代表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。</p>
1 8	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--政府采购云平台”下载。</p>

1 9	有效供应商家数	<p>包1：3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、评标；文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p> <p>包2：3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、评标；文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p> <p>包3：3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、评标；文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p> <p>包4：3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、评标；文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p> <p>包5：3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、评标；文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p> <p>包6：3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、评标；文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p> <p>包7：3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、评标；文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p>
2 0	报价形式	<p>合同包1（血液快速检测试剂寻材采购项目）:总价</p> <p>合同包2（血液酶免检测试剂盒（一）采购项目）:总价</p> <p>合同包3（血液酶免检测试剂盒（二）采购项目）:总价</p> <p>合同包4（血液血型筛查及标准物质等试剂耗材采购项目）:总价</p> <p>合同包5（血液采集制备等耗材采购项目）:总价</p> <p>合同包6（采供血一般卫生耗材采购项目）:总价</p> <p>合同包7（血袋标签及献血员条形码采购项目）:总价</p>
2 1	投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起 90 日历天
2 2	其他	
2 3	项目兼投兼中规则	兼投兼中：本项目兼投兼中。
2 4	报价区间	各合同包报价不超过预算总价

二、投标须知

1.投标方式

1.1投标方式采用网上投标，流程如下：

应在黑龙江省政府采购网（<http://hljcg.hlj.gov.cn>）提前注册并办理电子签章CA，CA用于制作投标文件时盖章、加密和开标时解密（CA办理流程及驱动下载参考黑龙江省政府采购网（<http://hljcg.hlj.gov.cn>）办事指南-CA办理流程）具体操作步骤，在黑龙江省政府采购网（<http://hljcg.hlj.gov.cn/>）下载政府采购供应商操作手册。

1.2 缴纳投标保证金（如有）。本采购项目采用“虚拟子账号”形式收退投标保证金，每一个投标人在所投的每一项目下合同包会对应每一家银行自动生成一个账号，称为“虚拟子账号”。在进行投标信息确认后，应通过应标管理-已投标的项目，选择缴纳银行并获取对应不同包的缴纳金额以及虚拟子账号信息，并在开标时间前，通过转账至上述账号中，付款人名称必须为投标单位全称且与投标信息一致。

若出现账号缴纳不一致、缴纳金额与投标人须知前附表规定的金额不一致或缴纳时间超过开标时间，将导致保证金缴纳失败。

1.3 查看投标状况。通过应标管理-已投标的项目可查看已投标项目信息。

2. 特别提示

2.1 缴纳保证金时间以保证金到账时间为准，由于投标保证金到账需要一定时间，请投标人在投标截止前及早缴纳。

三、说明

1.总则

本招标文件依据《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《政府采购货物和服务招标投标管理办法》（财政部令第87号）及国家和自治区有关法律、法规、规章制度编制。

投标人应仔细阅读本项目信息公告及招标文件的所有内容（包括变更、补充、澄清以及修改等，且均为招标文件的组成部分），按照招标文件要求以及格式编制投标文件，并保证其真实性，否则一切后果自负。

本次公开招标项目，是以招标公告的方式邀请非特定的投标人参加投标。

2.适用范围

本招标文件仅适用于本次招标公告中所涉及的项目和内容。

3.投标费用

投标人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：

4.1“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。本招标文件的采购人特指本项目采购单位。

4.2“采购代理机构”是指本次招标采购项目活动组织方。本招标文件的采购代理机构特指大庆市政府采购中心。

4.3“投标人”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。

4.4“评标委员会”是指根据《中华人民共和国政府采购法》等法律法规规定，由采购人代表和有关专家组成以确定中标人或者推荐中标候选人的临时组织。

4.5“中标人”是指经评标委员会评审确定的对招标文件做出实质性响应，取得与采购人签订合同资格的投标人。

5.合格的投标人

5.1符合本招标文件规定的资格要求，并按照要求提供相关证明材料。

5.2单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加同一合同项下的政府采购活动。

5.3为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人，不得再参加该采购项目的其他采购活动。

6.以联合体形式投标的，应符合以下规定：

6.1联合体各方应签订联合体协议书，明确联合体牵头人和各方权利义务，并作为投标文件组成部分。

6.2联合体各方均应当具备政府采购法第二十二条规定的条件，并在投标文件中提供联合体各方的相关证明材料。

6.3联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。

6.4联合体各方中至少应当有一方符合采购人规定的资格要求。由同一资质条件的投标人组成的联合体，应当按照资质等级较低的投标人确定联合体资质等级。

6.5联合体各方不得再以自己名义单独在同一项目中投标，也不得组成新的联合体参加同一项目投标。

6.6联合体各方应当共同与采购人签订采购合同，就合同约定的事项对采购人承担连带责任。

6.7投标时，应以联合体协议中确定的主体方名义投标，以主体方名义缴纳投标保证金，对联合体各方均具有约束力。

7.语言文字以及度量衡单位

7.1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。

7.2所有计量均采用中国法定的计量单位。

7.3所有报价一律使用人民币，货币单位：元。

8.现场踏勘

- 8.1招标文件规定组织踏勘现场的，采购人按招标文件规定的时间、地点组织投标人踏勘项目现场。
- 8.2投标人自行承担踏勘现场发生的责任、风险和自身费用。
- 8.3采购人在踏勘现场中介绍的资料和数据等，不构成对招标文件的修改或不作为投标人编制投标文件的依据。

9.其他条款

- 9.1无论中标与否投标人递交的投标文件均不予退还。

四、招标文件的澄清和修改

1.采购人或采购代理机构对已发出的招标文件进行必要的澄清或修改的，澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，采购人或者采购代理机构应当在投标截止时间15日前，不足15日的，顺延投标截止之日，同时在“黑龙江省政府采购网”、“黑龙江省公共资源交易网”上发布澄清或者变更公告进行通知。澄清或者变更公告的内容为招标文件的组成部分，投标人应自行上网查询，采购人或采购代理机构不承担投标人未及时关注相关信息的责任。

五、投标文件

1.投标文件的构成

投标文件应按照招标文件第七章“投标文件格式”进行编写（可以增加附页），作为投标文件的组成部分。

2.投标报价

2.1投标人应按照“第四章招标内容与要求”的需求内容、责任范围以及合同条款进行报价。并按“开标一览表”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招标文件要求以外的内容，否则，在评审时不予核减。

2.2投标报价包括本项目采购需求和投入使用的所有费用，如主件、标准附件、备品备件、施工、服务、专用工具、安装、调试、检验、培训、运输、保险、税款等。

2.3投标报价不得有选择性报价和附有条件的报价。

2.4对报价的计算错误按以下原则修正：

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

注：修正后的报价投标人应当采用书面形式，并加盖公章，或者由法定代表人或其授权的代表签字确认后产生约束力，但不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容，投标人不确认的，其投标无效。

3.投标有效期

3.1投标有效期从提交投标文件的截止之日起算。投标文件中承诺的投标有效期应当不少于招标文件中载明的投标有效期。投标有效期内投标人撤销投标文件的，采购人或者采购代理机构可以不退还投标保证金。

3.2出现特殊情况需要延长投标有效期的，采购人以书面形式通知所有投标人延长投标有效期。投标人同意延长的，应相应延长其投标保证金的有效期，但不得要求或被允许修改或撤销其投标文件；投标人拒绝延长的，其投标失效，但投标人有权收回其投标保证金。

4.投标保证金

4.1投标保证金的缴纳：

投标人在提交投标文件的同时，应按投标人须知前附表规定的金额、开户银行、行号、开户单位、账号和招标文件本章“投标须知”规定的投标保证金缴纳要求递交投标保证金，并作为其投标文件的组成部分。

4.2投标保证金的退还：

- （1）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；
- （2）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；

(3) 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。

4.3有下列情形之一的，投标保证金将不予退还：

- (1) 中标后，无正当理由放弃中标资格；
- (2) 中标后，无正当理由不与采购人签订合同；
- (3) 在签订合同时，向采购人提出附加条件；
- (4) 不按照招标文件要求提交履约保证金；
- (5) 要求修改、补充和撤销投标文件的实质性内容；
- (6) 要求更改招标文件和中标结果公告的实质性内容；
- (7) 法律法规和招标文件规定的其他情形。

5.投标文件的修改和撤回

5.1投标人在提交投标截止时间前，可以对所递交的投标文件进行补充、修改或者撤回。补充、修改的内容旁签署（法人或授权委托人签署）、盖章、密封和上传至系统后生效，并作为投标文件的组成部分。

5.2在提交投标文件截止时间后到招标文件规定的投标有效期终止之前，投标人不得补充、修改、替代或者撤回其投标文件。

6.投标文件的递交

6.1在招标文件要求提交投标文件的截止时间之后送达或上传的投标文件，为无效投标文件，采购单位或采购代理机构拒收。采购人、采购代理机构对误投或未按规定时间、地点进行投标的概不负责。

7.样品（演示）

7.1招标文件规定投标人提交样品的，样品属于投标文件的组成部分。样品的生产、运输、安装、保全等一切费用由投标人自理。

7.2开标前，投标人应将样品送达至指定地点，并按要求摆放并做好展示。若需要现场演示的，投标人应提前做好演示准备（包括演示设备）。

7.3评标结束后，中标供应商与采购人共同清点、检查和密封样品，由中标供应商送至采购人指定地点封存。未中标投标人将样品自行带回。

六、开标、评审、结果公告、中标通知书发放

1.网上开标程序

1.1主持人按下列程序进行开标：

- (1) 宣布开标纪律；
- (2) 宣布开标会议相关人员姓名；
- (3) 投标人对已提交的加密文件进行解密，由采购人或者采购代理机构工作人员当众宣布投标人名称、投标价格和招标文件规定的需要宣布的其他内容（以开标一览表要求为准）；
- (4) 参加开标会议人员对开标情况确认；
- (5) 开标结束，投标文件移交评标委员会。

1.2开标异议

投标人代表对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，应当当场提出询问或者回避申请，开标会议结束后不再接受相关询问、质疑或者回避申请。

1.3投标人不足三家的，不得开标。

1.4备注说明：

- (1) 若本项目采用不见面开标，开标时投标人使用 CA证书参与远程投标文件解密。投标人用于解密的CA证书应为该投

标文件生成加密、上传的同一把 CA证书。

(2) 若本项目采用不见面开标, 投标人在开标时间前30分钟, 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; 在系统约定时间内使用CA证书签到以及解密, 未成功签到或未成功解密的视为其无效投标。

(3) 投标人对不见面开标过程和开标记录有疑义, 应在开标系统规定时间内在不见面开标室提出异议, 采购代理机构在网上开标系统中进行查看及回复。开标会议结束后不再接受相关询问、质疑或者回避申请。

2. 评审 (详见第六章)

3. 结果公告

3.1 中标供应商确定后, 采购代理机构将在黑龙江省政府采购网发布中标结果公告, 中标结果公告期为 1 个工作日。

3.2 项目废标后, 采购代理机构将在黑龙江省政府采购网上发布废标公告, 废标结果公告期为 1 个工作日。

4. 中标通知书发放

发布中标结果的同时, 中标供应商可自行登录“黑龙江省政府采购网--政府采购云平台”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, 中标供应商无正当理由不得放弃中标。

七、询问、质疑与投诉

1. 询问

1.1 供应商对政府采购活动事项有疑问的, 可以向采购人或采购代理机构提出询问, 采购人或采购代理机构应当在3个工作日内做出答复, 但答复的内容不得涉及商业秘密。供应商提出的询问超出采购人对采购代理机构委托授权范围的, 采购代理机构应当告知其向采购人提出。

1.2 为了使提出的询问事项在规定时间内得到有效回复, 询问采用实名制, 询问内容以书面材料的形式亲自递交到采购代理机构, 正式受理后方可生效, 否则, 为无效询问。

2. 质疑

2.1 潜在投标人已依法获取招标文件, 且满足参加采购项目基本条件的潜在供应商, 可以对招标文件提出质疑; 递交投标文件的供应商, 可以对该项目采购过程和中标结果提出质疑。采购中心应当在正式受理投标人的书面质疑后七个工作日内作出答复, 但答复的内容不得涉及商业秘密。

2.2 对招标文件提出质疑的, 应当在首次获取招标文件之日起七个工作日内提出; 对采购过程提出质疑的, 为各采购程序环节结束之日起七个工作日内提出; 对中标结果提出质疑的, 为中标结果公告期届满之日起七个工作日内提出。

2.3 质疑供应商应当在规定的时限内, 以书面形式一次性地向采购中心递交《质疑函》和必要的证明材料, 不得重复提交质疑材料, 《质疑函》应按标准格式规范填写。

2.4 供应商可以委托代理人进行质疑。代理人提出质疑, 应当递交供应商法定代表人签署的授权委托书, 其授权委托书应当载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。供应商为自然人的, 应当由本人签字; 供应商为法人或者其他组织的, 应当由法定代表人、主要负责人签字或者盖章, 并加盖公章。

2.5 供应商提出质疑应当递交《质疑函》和必要的证明材料。《质疑函》应当包括下列内容:

- (1) 供应商的姓名或者名称、地址、联系人及联系电话;
- (2) 质疑项目的名称、编号;
- (3) 具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求;
- (4) 事实依据;
- (5) 必要的法律依据;
- (6) 提出质疑的日期;
- (7) 供应商首次下载招标文件的时间截图。

2.6有下列情形之一的，采购中心不予受理：

- (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) 超范围提出质疑的；
- (5) 同一质疑供应商一次性提出质疑后又提出新质疑的。

2.7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。

2.8质疑的撤销。质疑正式受理后，质疑供应商申请撤销质疑的，采购中心应当终止质疑受理程序并告知相关当事人。

2.9对虚假和恶意质疑的处理。对虚假和恶意质疑的供应商，报省级财政部门依法处理，记入政府采购不良记录，推送省级信用平台，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。

3.0接收质疑函的方式：为了使提出的质疑事项在规定时间内得到有效答复、处理，质疑采用实名制，且由法定代表人或授权代表亲自递交至采购代理机构，正式受理后方可生效。

联系部门：采购人、采购代理机构（详见第一章 投标邀请）。

联系电话：采购人、采购代理机构（详见第一章 投标邀请）。

通讯地址：采购人、采购代理机构（详见第一章 投标邀请）。

3.投诉

3.1质疑人对采购人、采购代理机构的答复不满意或者采购人、采购代理机构未在规定的时间内做出书面答复的，可以在答复期满后十五个工作日内向监督部门进行投诉。投诉程序按《政府采购法》及相关规定执行。

3.2供应商投诉的事项不得超出已质疑事项的范围。

第三章 合同与验收

一、合同要求

1.一般要求

1.1采购人应当自中标通知书发出之日起30日内，按照招标文件和中标供应商投标文件的规定，与中标供应商签订书面合同。所签订的合同不得对招标文件确定的事项和中标供应商投标文件作实质性修改。

1.2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。

1.3政府采购合同应当包括采购人与中标人的名称和住所、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。

1.4采购人与中标供应商应当根据合同的约定依法履行合同义务。

1.5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》。

1.6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。

1.7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。

1.8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。

1.9采购人应当自政府采购合同签订之日起2个工作日内，将政府采购合同在省级以上人民政府财政部门指定的媒体上公告，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

2.1具体格式见本招标文件后附拟签订的《合同文本》（部分合同条款），投标文件中可以不提供《合同文本》。

2.2《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

中标供应商在供货、工程竣工或服务结束后，采购人应及时组织验收，并按照招标文件、投标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：***（填写中标投标人）

地址（详细地址）：

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）（政府采购项目编号、备案编号：），经平等自愿协商一致达成合同如下：

1.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：

- (1)合同格式以及合同条款
- (2)中标结果公告及中标通知书
- (3)招标文件
- (4)投标文件
- (5)变更合同

2.本合同所提供的标的物、数量及规格等详见中标结果公告及后附清单。

3.合同金额

合同金额为人民币 万元，大写：

4.付款方式及时间

***（见招标文件第四章）

5.交货安装

交货时间：

交货地点：

6.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。

7.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。

8.运输要求

- (1) 运输方式及线路：
- (2) 运输及相关费用由乙方承担。

9.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。

10.验收

(1) 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。

(2) 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谈判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。

(3) 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，

11.售后服务

(1) 乙方应按招标文件、投标文件及乙方在谈判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。

(2) 其他售后服务内容： （投标文件售后承诺等）

12.违约条款

(1) 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。

(2) 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。

13.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的相关证明。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。

14.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：

(1) 提交 仲裁委员会仲裁。

(2) 向 人民法院起诉。

15.合同保存

合同文本一式五份，采购单位、投标人、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。

16.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）

投标人法人代表： （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（主要技术指标需与投标文件相一致）（工程类的附工程量清单等）

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）
**	**	**	**	**	**	**

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

第四章 招标内容与技术要求

一、项目概况：

项目名称：试剂耗材采购项目

项目编号：【230601】QC[GK]20240023

合同包1（血液快速检测试剂寻材采购项目）

1.主要商务要求

标的提供的时间	自合同签订日至2025年12月31日前按照甲方需求分批次供货。
标的提供的地点	大庆市中心血站
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%，支付期次中的“1次”指批次供货量的金额一次性支付，“支付比例100%”指批次供货量的金额100%支付。采购项目不适用首付款制。按每次实际供货发生额进行结算，在满足合同约定验收条件下，采购人在3个工作日内完成对每批次货物的验收，并在15日内将资金支
验收要求	1期：按照合同签订的品牌技术参数要求，在接到货物后3日内完成本批次货物验收。由采购单位自行组织验收。
履约保证金	收取比例：10%，说明：1、中标（成交）供应商签订合同前，应向采购人按规定数额提交履约保证金。2、履约保证金可采用支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构的保函等非现金形式提交。3、采购单位验收合格后无息退还给供应商，签订合同后，若供应商未按合同履行则不予退还。其他信息设置1.采购人应在收到评审报告后2个工作日内确定中标（成交）结果,并在1个工作日内发出中标（成交）结果通知书。
合同履行期限	自合同签订日至2025年12月31日前按照甲方需求分批次供货

其他	<p>其他要求：：1、如本项目为政府向社会公众提供的公共服务项目，验收时应当邀请服务对象参与并出具意见，验收结果应当向社会公告。2、采购人应在满足合同约定验收条件下，在3个工作日内完成验收，并在15日内将资金支付到合同约定的供应商账户。3、采购人应在收到评审报告后2个工作日内确定中标（成交）结果，并在1个工作日内发出中标（成交）结果通知书。4、本项目不适用首付款制。5、发现供应商提供的《中小企业声明函》内容不实的，将报告财政部门，由财政部门按照提供虚假材料谋取中标、成交给予处罚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。按照甲方需求分批次供货。</p> <p>保证金说明：1.到账（保函提交）截止时间与投标（响应）截止时间一致。2.收取保证金应强化供应商信用评价结果应用，按照《黑龙江省政府采购供应商信用评价管理暂行办法》，在确定的保证金收取额度基础上，对信用评价等级为“A”级的供应商，按应收额度的50%交纳投标保证金，按80%交纳履约保证金。以黑龙江省政府采购网公示的最新一期“黑龙江省政府采购供应商信用评价结果”为准。</p> <p>保证金退还说明：：请中标/成交供应商、已缴纳投标保证金但未提交响应文件的供应商主动联系财务部门办理保证金退还事宜。中标/成交供应商办理保证金退还事宜的，需提交履约保证金缴纳证明或政府采购合同签订证明。已缴纳投标保证金但未提交响应文件的供应商办理保证金退还事宜的，需提交投标保证金缴纳证明。因供应商自身原因导致投标保证金无法及时退还的，责任由供应商承担。财务联系电话0459-6158157</p>
----	--

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 医药 品	丙型肝炎病毒抗体检测试剂盒 （胶体金法）	盒	30.00	433.00	12,990.00	工业	详见附表一
2		其他 医药 品	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒（ 胶体金法）	盒	30.00	206.00	6,180.00	工业	详见附表二
3		其他 医药 品	人类免疫缺陷病毒抗体检测试 剂盒（胶体金法）	盒	30.00	663.00	19,890.00	工业	详见附表三
4		其他 医药 品	血红蛋白试纸条（干式化学法 ）	盒	100.0 0	183.00	18,300.00	工业	详见附表四
5	△	其他 医药 品	乙型肝炎病毒抗原检测试剂盒 （胶体金法）	盒	600.0 0	245.00	147,000.00	工业	详见附表五

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		其他 医药 品	谷丙转氨酶测试条(干式化学 法)	盒	550.0 0	499.00	274,450.00	工业	详见附 表六
7		其他 医药 品	一次性采血包	个	30,00 0.00	4.00	120,000.00	工业	详见附 表七

附表一：丙型肝炎病毒抗体检测试剂盒（胶体金法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.外观：外观应完好无损，整洁。 2.包装规格：40人份/盒。 3.有效期：≥24个月。 4.检测标本：可用血清、血浆进行检测。 5.阴性参考品符合率：用20份阴性参考品检测，阴性符合率(-/-)应为100%。 6、最低检出量：最低检出量为可以检出中滴度和低滴度阳性参考品。 7、阳性参考品符合率：用20份阳性参考品检测，阳性符合率(+/-)应为100%。 8、均一性：用某一浓度阳性参考品检测（n=10），反应结果均为阳性，显色度均一。 9、需提供厂家质量保证协议。
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：梅毒螺旋体抗体检测试剂盒（胶体金法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.外观：外观应完好无损，整洁。 2.包装规格：50人份/盒。 3.有效期：≥24个月。 4.检测标本：可用全血进行检测。 5.阴性参考品符合率：用20份阴性参考品检测，阴性符合率(-/-)应为100%。 6、最低检出量：用最低检出限参考品检测，要求L1和L2阳性，L3可为阳性或阴性，L4为阴性。 7、阳性参考品符合率：用10份阳性参考品检测，阳性符合率(+/-)应为100%。 8、均一性：用某一浓度阳性参考品检测（n=10），反应结果均为阳性，显色度均一。 9、需提供厂家质量保证协议。
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：人类免疫缺陷病毒抗体检测试剂盒（胶体金法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.外观：外观应完好无损，整洁。 2.包装规格：50人份/盒。 3.有效期：≥24个月。 4.检测标本：可用全血、血清、血浆进行检测。 5.阴性参考品符合率：用20份阴性参考品检测，阴性符合率(-/-)应为100%。 6、最低检出量：用最低检出量为用参考品进行检测，阳性反应不得少于一份（1/3），且基质血清（S1）阴性反应。 7、阳性参考品符合率：用20份阳性参考品检测，阳性符合率(+/-)应为100%。 8、均一性：用某一浓度阳性参考品检测（n=11），反应结果均为阳性，显色度均一。 9、需提供厂家质量保证协议。
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：血红蛋白试纸条（干式化学法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

★	1	1.方法原理：干式化学法 2.样本类型：毛细血管血或静脉血； 3.抗凝剂：EDTA和肝素 4.检测范围：45g/l-256g/l 5.检测时间：小于15秒 6.样本量：10μL 7.准确性：Hb45g/L-100g/L范围内，偏差应在±1.0g/L范围内；Hb100g/L-256g/L范围内，相对偏差应在±4%范围内。 8.精密性：Hb45g/L-100g/L范围内，标准偏差（SD）应≤8g/L；Hb100g/L-256g/L范围内，变异系数（CV）应≤3%。 9.包装规格：条式，25人份/筒，100人份/盒 10.存储条件：2-30℃的干燥处密封保存（切勿放入冰箱） 11.有效期：24个月 12、需提供厂家质量保证协议。所投新产品适用于本单位现有设备。
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：乙型肝炎病毒抗原检测试剂盒（胶体金法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.外观：外观应完好无损，整洁。 2.包装规格：100人份/盒。 3.有效期：≥18个月。 4.检测标本：可用全血、血清、血浆进行检测。 5.阴性参考品符合率：用20份阴性参考品检测，阴性符合率(-/-)应为100%。 6.阳性参考品符合率：用3份阳性参考品检测，阳性符合率(+/-)应为100%。 7.均一性：用均一性参考品检测（n=10），反应结果应均为阳性，显色度均一。 8.试纸条保存条件：4-30℃密封干燥处保存，无需冷藏。 " 9、供货前提供厂家质量保证协议。
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：谷丙转氨酶测试条（干式化学法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、预期用途：小型艾康C-100干式生化分析仪配套使用谷丙转氨酶测试条 2、测定原理：基于试纸条颜色变化的反射分光测定,结果准确 3、测试项目：谷丙转氨酶ALT 4、包装规格：100人份/盒 5、存储条件：2-30℃干燥处保存,无需冷藏 6、样本类型：全血、血清,可用直接在测试条上检测
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。	

附表七：一次性采血包 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	产品配置： 1. 一次性使用垫巾1个，规格≥30cm*30cm 2. 止血带（≥2.5cm*45cm） 3.碘伏棉棒≥2根，碘伏不少于0.5ml/根 4.脱脂棉球2个， 5.带封闭包装创口贴1个，规格≥6.5cm*8.5cm 6. 封闭包装消毒湿巾1个，规格≥180mm*170mm/1片 7. 环保塑料托盘1个 8.每个采血包应有独立包装,所投产品应为二类医疗器械。
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（血液酶免检测试剂盒（一）采购项目）

1.主要商务要求

标的提供的时间	自合同签订日至2025年12月31日前按照甲方需求分批次供货。
标的提供的地点	大庆市中心血站
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%，支付期次中的“1次”指批次供货量的金额一次性支付，“支付比例100%”指批次供货量的金额100%支付。采购项目不适用首付款制。按每次实际供货发生额进行结算，在满足合同约定验收条件下，采购人在3个工作日内完成对每批次货物的验收，并在15日内将资金支

验收要求	1期：按照合同签定的品牌技术参数要求，在接到货物后3日内完成本批次货物验收。由采购单位自行组织验收。
履约保证金	收取比例：10%，说明：1、中标（成交）供应商签订合同前，应向采购人按规定数额提交履约保证金。2、履约保证金可采用支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构的保函等非现金形式提交。3、采购单位验收合格后无息退还给供应商，签订合同后，若供应商未按合同履行则不予退还。其他信息设置1.采购人应在收到评审报告后2个工作日内确定中标（成交）结果,并在1个工作日内发出中标（成交）结果通知书。
合同履行期限	自合同签订日至2025年12月31日前按照甲方需求分批次供货
其他	<p>其他要求：：1、如本项目为政府向社会公众提供的公共服务项目，验收时应当邀请服务对象参与并出具意见，验收结果应当向社会公告。2、采购人应在满足合同约定验收条件下，在3个工作日内完成验收，并在15日内将资金支付到合同约定的供应商账户。3、采购人应在收到评审报告后2个工作日内确定中标（成交）结果，并在1个工作日内发出中标（成交）结果通知书。4、本项目不适用首付款制。5、发现供应商提供的《中小企业声明函》内容不实的，将报告财政部门，由财政部门按照提供虚假材料谋取中标、成交给予处罚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。按照甲方需求分批次供货。</p> <p>保证金说明：1.到账（保函提交）截止时间与投标（响应）截止时间一致。2.收取保证金应强化供应商信用评价结果应用，按照《黑龙江省政府采购供应商信用评价管理暂行办法》，在确定的保证金收取额度基础上，对信用等级为“A”级的供应商，按应收额度的50%交纳投标保证金，按80%交纳履约保证金。以黑龙江省政府采购网公示的最新一期“黑龙江省政府采购供应商信用评价结果”为准。</p> <p>保证金退还说明：：请中标/成交供应商、已缴纳投标保证金但未提交响应文件的供应商主动联系财务部门办理保证金退还事宜。中标/成交供应商办理保证金退还事宜的，需提交履约保证金缴纳证明或政府采购合同签订证明。已缴纳投标保证金但未提交响应文件的供应商办理保证金退还事宜的，需提交投标保证金缴纳证明。因供应商自身原因导致投标保证金无法及时退还的，责任由供应商承担。财务联系电话0459-6158157</p>

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 医药 品	乙型肝炎病毒表面抗原诊断试剂盒（酶联免疫法）	盒	45 0.0 0	82.00	36,900.00	工业	详见附表一
2	△	其他 医药 品	丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）	盒	40 0.0 0	203.00	81,200.00	工业	详见附表二

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
3		其他 医药 品	梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒(酶联免疫 法)	盒	45 0.0 0	150.00	67,500.00	工业	详见附 表三
4	△	其他 医药 品	人类免疫缺陷病毒抗原抗体诊断试剂盒 (酶联免疫双抗原夹心法)	盒	45 0.0 0	373.00	167,850.0 0	工业	详见附 表四

附表一：乙型肝炎病毒表面抗原诊断试剂盒(酶联免疫法) 是否进口：否

参数性质	序 号	具体技术(参数)要求
★	1	1、适用机型：全自动酶联免疫分析系统 2、规格：96人份 3、产品包装及标识：上报国家相关部门备案，符合国家标准，具有良好的密封性和防潮性。 4、外观：液体组分澄清透明，冻干组分应呈白色或棕色疏松体 5、试剂盒用于检测人血清或血浆样本中的乙型肝炎病毒表面抗原，用于血源筛查及临床乙型肝炎病毒感染的辅助诊断。 6、原理：双抗体夹心法 7、试剂盒每批具有国家药品监督管理局等相关机构出具的生物制品批签发证明。 8、储存条件及有效期：试剂盒应置2~8℃中避光保存，有效期为十二个月。注：两种不同药字类品牌乙型肝炎病毒表面抗原诊断试剂盒
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：丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒(酶联免疫法) 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 效期：1年 外观液体组分应澄清；冻干组分应呈白色或棕色疏松体 阴性参考品符合率30份阴性参考品符合率(-/-)≥29/30 阳性参考品符合率30份阳性参考品符合率(+/-)≥29/30 最低检出限(灵敏度) L1,L2阳性，L3可阳性或阴性，L4阴性。精密性精密性参考品连续加样10次，CV(%)应不大于15%(n=10)
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：梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒(酶联免疫法) 是否进口：否

参数性质	序 号	具体技术(参数)要求
★	1	1、工作原理：酶联免疫(EIA)，两步法 2、外观：外包装印刷准确，完好无损，瓶贴，盒贴及说明书齐全准确。组分齐全，无渗漏。液体组分澄清。 3、稳定性：试剂盒内各组分，37℃放置6天，产品性能仍符合标准。 4、阴性参考品符合率：全部呈阴性反映20/20 5、阳性参考品符合率：全部呈阳性反映10/10 6、灵敏度：通过中国生物制品检定所考核盘，与TPPA符合率100% 7、特异性：通过中检所考核盘，与TPPA符合率100%，临床血清假阳性率≤5‰ 8、精密性(n=10)：参比cv小于或等于15% 9、最低检出限：L1、L2应检出阳性，L3可检出阳性或阴性，L4应检出阴性 10、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。

附表四：人类免疫缺陷病毒抗原抗体诊断试剂盒(酶联免疫双抗原夹心法) 是否进口：否

参数性质	序 号	具体技术(参数)要求

★	1	1.具有国食药监注册证书编号； 2.工作原理：采用酶联免疫吸附法（夹心法） 3.外观：外包装印刷准确，完好无损，瓶贴，盒贴及说明书齐全准确。组分齐全，无渗漏。液体组分澄清。 产品规格：96人份/盒 4.储存条件及有效期：2-8℃保存，有效期12个月； 6.性能考评：精密度CV不高于15%，7.有效期：12个月 8.国家药品监督管理局发放的《生物制品批签发证明》 9、需提供厂家质量保证协议。
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3（血液酶免检测试剂盒（二）采购项目）

1.主要商务要求

标的提供的时间	自合同签订日至2025年12月31日前按照甲方需求分批次供货。
标的提供的地点	大庆市中心血站
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%，支付期次中的“1次”指批次供货量的金额一次性支付，“支付比例100%”指批次供货量的金额100%支付。采购项目不适用首付款制。按每次实际供货发生额进行结算，在满足合同约定验收条件下，采购人在3个工作日内完成对每批次货物的验收，并在15日内将资金支
验收要求	1期：按照合同签定的品牌技术参数要求，在接到货物后3日内完成本批次货物验收。由采购单位自行组织验收。
履约保证金	收取比例：10%，说明：1、中标（成交）供应商签订合同前，应向采购人按规定数额提交履约保证金。 2、履约保证金可采用支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构的保函等非现金形式提交。 3、采购单位验收合格后无息退还给供应商，签订合同后，若供应商未按合同履行则不予退还。 其他信息设置1.采购人应在收到评审报告后2个工作日内确定中标（成交）结果,并在1个工作日内发出中标（成交）结果通知书。
合同履行期限	自合同签订日至2025年12月31日前按照甲方需求分批次供货

其他	<p>其他要求：：1、如本项目为政府向社会公众提供的公共服务项目，验收时应当邀请服务对象参与并出具意见，验收结果应当向社会公告。2、采购人应在满足合同约定验收条件下，在3个工作日内完成验收，并在15日内将资金支付到合同约定的供应商账户。3、采购人应在收到评审报告后2个工作日内确定中标（成交）结果，并在1个工作日内发出中标（成交）结果通知书。4、本项目不适用首付款制。5、发现供应商提供的《中小企业声明函》内容不实的，将报告财政部门，由财政部门按照提供虚假材料谋取中标、成交给予处罚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。按照甲方需求分批次供货。</p> <p>保证金说明：1.到账（保函提交）截止时间与投标（响应）截止时间一致。2.收取保证金应强化供应商信用评价结果应用，按照《黑龙江省政府采购供应商信用评价管理暂行办法》，在确定的保证金收取额度基础上，对信用评价等级为“A”级的供应商，按应收额度的50%交纳投标保证金，按80%交纳履约保证金。以黑龙江省政府采购网公示的最新一期“黑龙江省政府采购供应商信用评价结果”为准。</p> <p>保证金退还说明：：请中标/成交供应商、已缴纳投标保证金但未提交响应文件的供应商主动联系财务部门办理保证金退还事宜。中标/成交供应商办理保证金退还事宜的，需提交履约保证金缴纳证明或政府采购合同签订证明。已缴纳投标保证金但未提交响应文件的供应商办理保证金退还事宜的，需提交投标保证金缴纳证明。因供应商自身原因导致投标保证金无法及时退还的，责任由供应商承担。财务联系电话0459-6158157</p>
----	--

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 医药 品	乙型肝炎病毒表面抗原诊断试剂盒（酶联免疫法）（超敏）	盒	40 0.0 0	87.00	34,800.00	工业	详见附表一
2	△	其他 医药 品	丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒（双抗原夹心法）	盒	40 0.0 0	397.00	158,800.0 0	工业	详见附表二
3	△	其他 医药 品	人类免疫缺陷病毒抗原抗体诊断试剂盒（酶联免疫双抗原夹心法）	盒	40 0.0 0	372.00	148,800.0 0	工业	详见附表三
4		其他 医药 品	梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）	盒	45 0.0 0	150.00	67,500.00	工业	详见附表四

附表一：乙型肝炎病毒表面抗原诊断试剂盒（酶联免疫法）（超敏） 是否进口：否

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

★	1	1、适用机型：全自动酶联免疫分析系统 2、规格：96人份 3、产品包装及标识：上报国家相关部门备案，符合国家标准，具有良好的密封性和防潮性。 4、外观：液体组分澄清透明，冻干组分应呈白色或棕色疏松体 5、试剂盒用于检测人血清或血浆样本中的乙型肝炎病毒表面抗原，用于血源筛查及临床乙型肝炎病毒感染的辅助诊断。 6、原理：双抗体夹心法 7、将普通试剂原料进行技术改进、修饰，并优化反应模式，使超敏试剂具有卓越的灵敏度、特异性，出色的变异株检出能力，性能达到国际先进水平。 8、试剂盒每批具有国家药品监督管理局等相关机构出具的生物制品批签发证明。 9、储存条件及有效期：试剂盒应置2~8℃中避光保存，有效期为十二个月。 注：两种不同药字类品牌乙型肝炎病毒表面抗原诊断试剂盒
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：丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒（双抗原夹心法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.取得国家CFDA的批准文号，具有国食药监注册药品证书编号； 2.检测方法：夹心法 3.储存条件及有效期：2-8℃保存时，有效期12个月； 4.包装规格：96人份/盒； *5.夹心法可同时检测IgM、IgG类抗体； *6.借助生物素-亲和素级联放大原理； *7.加样量达到50μL； 8.常见的干扰因素如类风湿因子、ALT升高均不会造成假阳性； 9、需提供厂家质量保证协议。
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：人类免疫缺陷病毒抗原抗体诊断试剂盒（酶联免疫双抗原夹心法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.规格：96T/盒 2.有效期：1年 3.精密性参考品(n=10):CV≤15% 4.外观：液体组分无沉淀或絮状物 5.阴性参考品符合率：20份阴性参考品符合率≥18/20 6.HIV-1型阳性参考符合率:20份阳性参考符合率20/20 (其中P11\ P12≥2.0,且P12≥P11) 7.最低检出限：至少检出3份阳性（≥3/6），基质血清（S1）阴性反应 8.稳定性：试剂盒内各组分，37℃放置6天，产品性能仍符合标准。 9.可同时进行抗原抗体的检测
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：梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒（酶联免疫法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、工作原理：酶联免疫（EIA），两步法 2、外观：外包装印刷准确，完好无损，瓶贴，盒贴及说明书齐全准确。组分齐全，无渗漏。液体组分澄清。 3、稳定性：试剂盒内各组分，37℃放置6天，产品性能仍符合标准。 4、阴性参考品符合率：全部呈阴性反映20/20 5、阳性参考品符合率:全部呈阳性反映10/10 6、灵敏度：通过中国生物制品检定所考核盘，与TPPA符合率100% 7、特异性：通过中检所考核盘，与TPPA符合率100%，临床血清假阳率≤5‰ 8、精密性(n=10):参比cv小于或等于15% 10、最低检出限：L1、L2应检出阳性，L3可检出阳性或阴性，L4应检出阴性 10、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。	

合同包4（血液血型筛查及标准物质等试剂耗材采购项目）

1.主要商务要求

标的提供的时间	自合同签订日至2025年12月31日前按照甲方需求分批次供货。
标的提供的地点	大庆市中心血站

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% ，支付期次中的“ 1次 ”指批次供货量的金额一次性支付，“支付比例 100% ”指批次供货量的金额 100% 支付。采购项目不适用首付款制。按每次实际供货发生额进行结算，在满足合同约定验收条件下，采购人在 3 个工作日内完成对每批次货物的验收，并在 15 日内将资金支
验收要求	1期 ：按照合同签定的品牌技术参数要求，在接到货物后 3 日内完成本批次货物验收。由采购单位自行组织验收。
履约保证金	收取比例： 10% ，说明： 1 、中标（成交）供应商签订合同前，应向采购人按规定数额提交履约保证金。 2 、履约保证金可采用支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构的保函等非现金形式提交。 3 、采购单位验收合格后无息退还给供应商，签订合同后，若供应商未按合同履行则不予退还。其他信息设置 1 .采购人应在收到评审报告后 2 个工作日内确定中标（成交）结果,并在 1 个工作日内发出中标（成交）结果通知书。
合同履行期限	自合同签订日至 2025年12月31 日前按照甲方需求分批次供货
其他	<p>其他要求：：1、如本项目为政府向社会公众提供的公共服务项目，验收时应当邀请服务对象参与并出具意见，验收结果应当向社会公告。2、采购人应在满足合同约定验收条件下，在3个工作日内完成验收，并在15日内将资金支付到合同约定的供应商账户。3、采购人应在收到评审报告后2个工作日内确定中标（成交）结果，并在1个工作日内发出中标（成交）结果通知书。4、本项目不适用首付款制。5、发现供应商提供的《中小企业声明函》内容不实的，将报告财政部门，由财政部门按照提供虚假材料谋取中标、成交给予处罚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。按照甲方需求分批次供货。</p> <p>保证金说明：1.到账（保函提交）截止时间与投标（响应）截止时间一致。2.收取保证金应强化供应商信用评价结果应用，按照《黑龙江省政府采购供应商信用评价管理暂行办法》，在确定的保证金收取额度基础上，对信用等级为“A”级的供应商，按应收额度的50%交纳投标保证金，按80%交纳履约保证金。以黑龙江省政府采购网公示的最新一期“黑龙江省政府采购供应商信用评价结果”为准。</p> <p>保证金退还说明：：请中标/成交供应商、已缴纳投标保证金但未提交响应文件的供应商主动联系财政部门办理保证金退还事宜。中标/成交供应商办理保证金退还事宜的，需提交履约保证金缴纳证明或政府采购合同签订证明。已缴纳投标保证金但未提交响应文件的供应商办理保证金退还事宜的，需提交投标保证金缴纳证明。因供应商自身原因导致投标保证金无法及时退还的，责任由供应商承担。财务联系电话0459-6158157</p>

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		其他 医药 品	丙氨酸氨基转移酶试剂盒(丙氨酸底物法)	盒	80.0 0	358.00	28,640.00	工业	详见附表一
2		其他 医药 品	丙氨酸氨基转移酶试剂盒(紫外-乳酸脱氢酶法)	盒	80.0 0	269.00	21,520.00	工业	详见附表二
3		其他 医药 品	丙氨酸氨基转移酶试剂盒(丙氨酸底物法)	盒	40.0 0	90.00	3,600.00	工业	详见附表三
4		其他 医药 品	光源灯组件	个	2.00	500.00	1,000.00	工业	详见附表四
5		其他 医药 品	放免试管	个	50,0 00.0 0	0.10	5,000.00	工业	详见附表五
6	△	其他 医药 品	抗A抗B血型定型试剂(单克隆抗体)	盒	600. 00	59.00	35,400.00	工业	详见附表六
7		其他 医药 品	人ABO反定型用红细胞试剂盒	盒	50.0 0	150.00	7,500.00	工业	详见附表七
8		其他 医药 品	血红蛋白检测试剂	盒	800. 00	23.00	18,400.00	工业	详见附表八
9		其他 医药 品	HE琼脂培养基(HE琼脂接触碟)	包	12.0 0	227.00	2,724.00	工业	详见附表九
10		其他 医药 品	表面培养基	包	12.0 0	227.00	2,724.00	工业	详见附表一十
11		其他 医药 品	硫乙醇酸盐流体培养基	盒	24.0 0	227.00	5,448.00	工业	详见附表一十一
12		其他 医药 品	血琼脂培养基	包	12.0 0	44.00	528.00	工业	详见附表一十二

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 3		其他 医药 品	亚硫酸铋琼脂培养基（BS琼脂）	包	12.0 0	200.00	2,400.00	工业	详见附表一十三
1 4		其他 医药 品	胰酪大豆胨液体培养基	盒	12.0 0	130.00	1,560.00	工业	详见附表一十四
1 5		其他 医药 品	营养琼脂培养基	包	90.0 0	36.00	3,240.00	工业	详见附表一十五
1 6		其他 医药 品	乙型肝炎病毒核酸（HBV DNA）系列血清（液体）标准物质	套	5.00	240.00	1,200.00	工业	详见附表一十六
1 7		其他 医药 品	丙型肝炎病毒核酸（HCV RNA）系列血清（液体）标准物质	套	5.00	240.00	1,200.00	工业	详见附表一十七
1 8		其他 医药 品	人类免疫缺陷病毒核酸（HIV-1 RNA）系列血清（液体）标准物质	套	5.00	240.00	1,200.00	工业	详见附表一十八
1 9		其他 医药 品	乙型肝炎病毒核酸（HBV DNA）系列血清（液体）标准物质	支	20.0 0	200.00	4,000.00	工业	详见附表一十九
2 0		其他 医药 品	丙型肝炎病毒核酸(HCV RNA)系列血清(液体)标准物质	支	20.0 0	200.00	4,000.00	工业	详见附表二十
2 1		其他 医药 品	人类免疫缺陷病毒核酸（HIV-1 RNA）系列血清（液体）标准物质	支	20.0 0	200.00	4,000.00	工业	详见附表二十一
2 2		其他 医药 品	乙型肝炎表面抗原（HBsAg）血清（液体）标准物质	支	350. 00	25.00	8,750.00	工业	详见附表二十二
2 3		其他 医药 品	丙型肝炎病毒抗体（HCV Ab）系列血清（液体）标准物质	支	100. 00	25.00	2,500.00	工业	详见附表二十三

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
24		其他 医药 品	人类免疫缺陷病毒I型抗体(抗HIV-I))血清(液体)标准物质	支	200. 00	98.00	19,600.00	工业	详见附 表二十 四
25		其他 医药 品	梅毒螺旋体抗体(抗TP)血清(液体))标准物质	支	400. 00	25.00	10,000.00	工业	详见附 表二十 五
26		其他 医药 品	血型试剂质控试剂盒	盒	8.00	1,800.00	14,400.00	工业	详见附 表二十 六
27		其他 医药 品	真空采血管	个	32,0 00.0 0	2.10	67,200.00	工业	详见附 表二十 七
28		其他 医药 品	一次性使用真空采血管	个	96,8 00.0 0	0.89	86,152.00	工业	详见附 表二十 八
29		其他 医药 品	抗D(IgM+IgG)血型定型试剂(单克 隆抗体)	支	260. 00	245.00	63,700.00	工业	详见附 表二十 九
30		其他 医药 品	抗人球蛋白(抗IgG, C3d)检测试剂 盒(试管法)	盒	3.00	200.00	600.00	工业	详见附 表三十
31		其他 医药 品	抗C(IgM)血型定型试剂(单克隆抗体)	盒	4.00	470.00	1,880.00	工业	详见附 表三十 一
32		其他 医药 品	抗c(IgM)血型定型试剂(单克隆抗体)	盒	4.00	470.00	1,880.00	工业	详见附 表三十 二
33		其他 医药 品	抗E(IgM)血型定型试剂(单克隆抗体)	盒	4.00	470.00	1,880.00	工业	详见附 表三十 三
34		其他 医药 品	抗e(IgM)血型定型试剂(单克隆抗体)	盒	4.00	700.00	2,800.00	工业	详见附 表三十 四
35		其他 医药 品	抗D(IgG)血型定型试剂(单克隆抗体)	盒	4.00	155.00	620.00	工业	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 医药 品	凝聚胺介质试剂	盒	2.00	280.00	560.00	工业	详见附表三十六
37		其他 医药 品	因子VIII活性测定试剂盒(凝固法)	盒	2.00	1,650.00	3,300.00	工业	详见附表三十七
38		其他 医药 品	纤维蛋白原测定试剂(凝固法)	盒	2.00	750.00	1,500.00	工业	详见附表三十八
39		其他 医药 品	缓冲液	盒	2.00	300.00	600.00	工业	详见附表三十九
40		其他 医药 品	全自动血液凝固分析装置清洗液	盒	2.00	450.00	900.00	工业	详见附表四十
41		其他 医药 品	氯化钙溶液	盒	1.00	630.00	630.00	工业	详见附表四十一
42		其他 医药 品	正常范围定值质控血浆	盒	2.00	2,100.00	4,200.00	工业	详见附表四十二
43		其他 医药 品	活化部分凝血活酶时间测定试剂盒(凝固法)	盒	2.00	375.00	750.00	工业	详见附表四十三
44		其他 医药 品	血浆游离血红蛋白测定试剂盒(比色法)	盒	3.00	1,200.00	3,600.00	工业	详见附表四十四
45		其他 医药 品	甘油测定试剂盒(GPO-PAP法)	盒	1.00	1,500.00	1,500.00	工业	详见附表四十五
46		其他 医药 品	总蛋白测定试剂盒(双缩脲法)	盒	2.00	120.00	240.00	工业	详见附表四十六
47		其他 医药 品	微量总蛋白测定试剂盒	盒	2.00	1,500.00	3,000.00	工业	详见附表四十七

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
48		其他 医药 品	结晶紫染色液	盒	2.00	600.00	1,200.00	工业	详见附表四十八
49		其他 医药 品	压力蒸汽灭菌生物指示剂	盒	2.00	380.00	760.00	工业	详见附表四十九
50		其他 医药 品	常量比色杯	盒	4.00	300.00	1,200.00	工业	详见附表五十
51		其他 医药 品	质控品 e-CHECK (XS)	瓶	24.0 0	890.00	21,360.00	工业	详见附表五十一
52		其他 医药 品	血细胞分析仪用校准品	支	1.00	3,500.00	3,500.00	工业	详见附表五十二
53		其他 医药 品	清洗液	瓶	2.00	600.00	1,200.00	工业	详见附表五十三
54		其他 医药 品	血细胞分析用染色液	袋	3.00	2,634.00	7,902.00	工业	详见附表五十四
55		其他 医药 品	血细胞分析用溶血剂	瓶	3.00	1,806.00	5,418.00	工业	详见附表五十五
56		其他 医药 品	血细胞分析用溶血剂	盒	3.00	3,120.00	9,360.00	工业	详见附表五十六
57		其他 医药 品	血细胞分析用稀释液	桶	8.00	360.00	2,880.00	工业	详见附表五十七

附表一：丙氨酸氨基转移酶试剂盒（丙氨酸底物法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.规格：360ml/盒 2.效期：≥1年 3.外观：清澈透明的液体，无沉淀、悬浮物和絮状物 4.主要组成：由试剂1（R1）、试剂2（R2）组成 5.方法：丙氨酸底物法 注：两种不同品牌丙氨酸氨基转移酶试剂盒

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：丙氨酸氨基转移酶试剂盒（紫外-乳酸脱氢酶法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.规格：210ml/盒 2.效期：≥1年 3.透明的液体，无沉淀、悬浮物和絮状物 4.主要组成：由试剂1（R1）、试剂2（R2）组成 5.方法：乳酸脱氢酶法 注：两种不同品牌丙氨酸氨基转移酶试剂盒
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：丙氨酸氨基转移酶试剂盒（丙氨酸底物法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1. 该试剂盒采用丙氨酸底物法，用于体外定量测定人血清中丙氨酸氨基转移酶的活性 2. 适用各种半自动生化仪 3. 包装规格：剂型为干粉型 4. 试剂主要组成成份为R1和R2 5. 有效期：2℃~8℃保存有效期≥一年
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：光源灯组件 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1 适用迈瑞BA-88A机型； 2 光源为卤钨灯，在电压6v10w，且可保持稳定工作状态； 3 提供光源效果稳定。
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：放免试管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	放免试管 1.用途：血型用试管 2.规格：12*75
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：抗A抗B血型定型试剂(单克隆抗体) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、抗A血型定型试剂（单克隆抗体）①.规格：10ml/支。②.有效期:≥24个月。③.外观:浅蓝色澄明液体，不应有摇不散的沉淀或异物。④.符合生物制品批检发的有关规定。 2、抗B血型定型试剂（单克隆抗体）①.规格：10ml/支。②.有效期：≥24个月。③.外观：浅黄色液体，无摇不散的沉淀或异物。④.符合生物制品批检发的有关规定。
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：人ABO反定型用红细胞试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

★	1	1.规格:10ml/支×3, 含A1,B,O试剂各1支。 2.外观:上清液呈透明状态, 无溶血。 3.特异性: 4.溶血率: A1细胞≤3.0%, B细胞≤3.0%, O细胞≤3.0%。 5.稳定性试验:37℃放置24小时, 结果应达到以上标准。 6. 效期: ≥3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。	

附表八: 血红蛋白检测试剂 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、 用于体外检测, 对无偿献血人员的血红蛋白含量进行初步筛查; 2、 由男用硫酸铜溶液和女用硫酸铜溶液组成; 3、 规格: 85ml*2瓶 4、有效期: 4~35℃干燥阴凉环境, 储存有效期≥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。	

附表九: HE琼脂培养基 (HE琼脂接触碟) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.规格: 55mm/60mm/25cm ² ; 2.用途: 用于物体表面沙门菌的培养及计数; 3.外观: 呈鲜绿色、半透明状态; 4.储存条件:2 ~ 25℃ 避光保存; 5.有效期: ≥6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。	

附表一十: 表面培养基 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.规格: 55mm/60mm/25cm ² ; 2.用途: 用于物体表面普通细菌和营养要求较高的细菌菌落计数使用, 也用于检测含碘、氯、过氧化物类的消毒剂的物表; 3.储存条件:2 ~ 8℃ 避光保存, 拆封后及时放入冰箱冷藏; 常温下 (<25℃) 放置3个月; 4.有效期: ≥6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。	

附表一十一: 硫乙醇酸盐流体培养基 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.规格:40ml; 20支/盒 2.预期用途:用于人体样本中需氧菌、厌氧菌的培养; 3.产品性能指标 (1) PH: 7.1+0.2 (2) 氧化能力:接种时氧化层不应超过培养基深度的1/5 (3) 灵敏度:加小于100cfu的金黄色葡萄球菌、铜绿假单胞菌、生孢梭菌后培养基生长良好 (4) 稳定性:在2 ~ 25℃避光条件下储存至有效期的产品的PH、灵敏度等性能应符合要求 4.检验方法的局限性:只能判断有无染菌, 不能进行计数; 5.保存条件:2 ~ 25℃避光保存; 6.有效期:≥6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。	

附表一十二: 血琼脂培养基 是否进口: 否

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

★	1	<p>1.规格：55mm/60mm/25cm²；10个/包</p> <p>2.预计用途：用于人体样本中细菌的培养；</p> <p>3.外观：呈鲜红色、半透明状态；</p> <p>4.保存条件：2-8℃避光储存，拆封后及时放入冰箱冷藏；</p> <p>5.有效期：≥3个月。</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：亚硫酸铋琼脂培养基（BS琼脂） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	<p>1.规格：55mm/60mm/25cm²；</p> <p>2.用途：用于物体表面沙门菌的培养及计数；</p> <p>3.外观：呈淡绿色、半透明状态；</p> <p>4.保存条件:2 ~ 25℃避光保存；</p> <p>5.有效期:≥6个月。</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：胰酪大豆胨液体培养基 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	<p>1.规格：40ml；20支/盒 2.预期用途：用于供一般或营养要求较高细菌的增值培养及剂效力检测； 3.储存条件:2~25℃,避光储存，拆封后及时放入冰箱冷藏； 4.有效期:≥6个月。</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：营养琼脂培养基 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	<p>1.规格：90mm； 2.用途：用于人体样本中一般细菌的培养和菌种的保存； 3.外观：呈淡黄色、半透明状态； 4.储存条件:2 ~ 25℃ 避光保存，拆封后未用完产品及时密封置于2~8℃保存； 5.有效期:≥6个月</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：乙型肝炎病毒核酸（HBV DNA）系列血清（液体）标准物质 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	<p>1、拥有国家质量监督总局颁发的标准物质证书，可溯源至国际标准或国家标准。开标现场无须提供证书，供货时由采购单位查验； 2、拥有多种浓度选择，适用于华益美核酸检测平台； 3、为避免基质效应的问题，要求采用人血清或血浆作为基质稀释液； 4、要求核酸标准物质为工作液，可直接上机使用； 5、所使用的包装管为4-5ml设计，直接上机操作无需导管换管避免污染，装量≥0.5ml/支。 6、产品可供核酸混合检测使用，由1支阳性和7支阴性组成。 7、要求产品标签上直接印有产品条形码信息，直接扫描方便操作。 8、产品有效期要求在18个月以上（含18个月），运输过程要求低温干冰冷链。</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：丙型肝炎病毒核酸（HCV RNA）系列血清（液体）标准物质 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、拥有国家质量监督总局颁发的标准物质证书，可溯源至国际标准或国家标准。开标现场无须提供证书，供货时由采购单位查验。2、拥有多种浓度选择，适用于华益美核酸检测平台。3、为避免基质效应的问题，要求采用人血清或血浆作为基质稀释液。4、要求核酸标准物质为工作液，可直接上机使用。5、所使用的包装管为4-5ml设计，直接上机操作无需导管换管避免污染，装量≥0.5ml/支。6、产品可供核酸混合检测使用，由1支阳性和7支阴性组成。7、要求产品标签上直接印有产品条形码信息，直接扫描方便操作。8、产品有效期要求在18个月以上（含18个月），运输过程要求低温干冰冷链。
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：人类免疫缺陷病毒核酸（HIV-1 RNA）系列血清（液体）标准物质 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、拥有国家质量监督总局颁发的标准物质证书，可溯源至国际标准或国家标准。开标现场无须提供证书，供货时由采购单位查验。2、拥有多种浓度选择，适用于华益美核酸检测平台。3、为避免基质效应的问题，要求采用人血清或血浆作为基质稀释液。4、要求核酸标准物质为工作液，可直接上机使用。5、所使用的包装管为4-5ml设计，直接上机操作无需导管换管避免污染，装量≥0.5ml/支。6、产品可供核酸混合检测使用，由1支阳性和7支阴性组成。7、要求产品标签上直接印有产品条形码信息，直接扫描方便操作。8、产品有效期要求在18个月以上（含18个月），运输过程要求低温干冰冷链。
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：乙型肝炎病毒核酸（HBV DNA）系列血清（液体）标准物质 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、多种浓度选择，适用于罗氏核酸检测平台；2、核酸标准物质为工作液，可直接上机使用；3、所使用的包装管为4-5ml设计，直接上机操作无需导管换管避免污染；4、产品可供核酸混合检测使用；5、要求产品标签上直接印有产品条形码信息，直接扫描方便操作；6、产品有效期要求在18个月以上（含18个月），运输过程要求低温干冰冷链。
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：丙型肝炎病毒核酸(HCV RNA)系列血清(液体)标准物质 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、多种浓度选择，适用于罗氏核酸检测平台；2、核酸标准物质为工作液，可直接上机使用；3、所使用的包装管为4-5ml设计，直接上机操作无需导管换管避免污染；4、产品可供核酸混合检测使用；5、要求产品标签上直接印有产品条形码信息，直接扫描方便操作；6、产品有效期要求在18个月以上（含18个月），运输过程要求低温干冰冷链。
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：人类免疫缺陷病毒核酸（HIV-1 RNA）系列血清（液体）标准物质 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

★	1	1、多种浓度选择,适用于罗氏核酸检测平台; 2、核酸标准物质为工作液,可直接上机使用; 3、所使用的包装管为4-5ml设计,直接上机操作无需导管换管避免污染; 4、产品可供核酸混合检测使用; 5、要求产品标签上直接印有产品条形码信息,直接扫描方便操作; 6、产品有效期要求在18个月以上(含18个月),运输过程要求低温干冰冷链。
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: 乙型肝炎表面抗原 (HBsAg) 血清 (液体) 标准物质 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、适用于酶联免疫法检测试剂; 2、规格0.5ml/支; S/CO值在2-5之间(竞争法除外); 3、2-8℃稳定一周,室温(20-25℃,相对湿度20-50%)稳定14天以上(包括14天); 4、要求-15℃以下保存,有效期两年以上(包括两年); 5、适合于HBsAg各种浓度。
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。	

附表二十三: 丙型肝炎病毒抗体 (HCV Ab) 系列血清 (液体) 标准物质 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.适用于酶联免疫法检测试剂; 2.规格要求: 0.5ml/支; 浓度0.5NCU/ml; 3.2-8℃可稳定2周,室温(20-25℃,相对湿度20-50%)可稳定1周,-15℃以下保存,可稳定两年以上(包括两年); 4.可提供不同浓度水平及阴性质控品; 5.即用性要求: 要求可直接使用,无需稀释,安全快捷。
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: 人类免疫缺陷病毒I型抗体 (抗HIV-I) 血清 (液体) 标准物质 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.适用于酶联免疫法检测试剂; 2.规格要求: 0.5ml/支或1.0ml/支; 3.2-8℃可稳定2周,室温(20-25℃,相对湿度20-50%)可稳定1周,-15℃以下保存,可稳定两年以上(包括两年); 4.可提供不同浓度水平及阴性质控品; 5.即用性要求: 要求可直接使用,无需稀释,安全快捷。
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: 梅毒螺旋体抗体 (抗TP) 血清 (液体) 标准物质 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、适用于酶联免疫法检测试剂; 2、规格0.5ml/支; S/CO值在2-5之间(竞争法除外) 3、2-8℃稳定一周,室温(20-25℃,相对湿度20-50%)稳定14天以上(包括14天); 4、要求-15℃以下保存,有效期两年以上(包括两年); 5、适合于TP各种浓度。
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。	

附表二十六: 血型试剂质控试剂盒 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1适用范围: 产品配合血型试剂使用,用于产品的质量控制; 2规格: 4ml/支, 4支/盒; 3储存条件及有效期: 2~8℃储存,有效期≥60天。
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: 真空采血管 是否进口: 是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.采血量: 5ml 2.材质: 塑料; 3.容器规格(mm): 13×100或16×100; 4.抗凝剂种类: EDTAK2 /分离胶; 5.该产品由管盖、采血容器(试管)、标签和添加剂等组成; 6.外观: 管子应由足够透明的材料制成, 以为检验时能够清晰观察内容物, 容器应无外来杂质。真空采血管上不应有能使使用者的皮肤或手套受到意外划伤、刺破或磨伤的锐边、毛刺或粗糙表面; *7.真空采血管内壁采用DEPC处理, 成品经Co60照射灭菌, 无菌保证水平可以达到10 ⁻⁶ , 可以完全消除RNA酶对实验的影响; 8.独特添加剂技术的应用, 不会影响核酸检测实验中Taq酶的活性, 并且能有效消除红细胞中的血红蛋白对核酸检测试验的干扰。
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: 一次性使用真空采血管 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.采血量: ≥5ml; 2.材质: 塑料; 3.容器规格(mm): 13×100; 4.抗凝剂种类: EDTAK2; 5.该产品由管盖、采血容器(试管)、标签和添加剂等组成; 6.外观: 管子应由足够透明的材料制成, 以为检验时能够清晰观察内容物, 容器应无外来杂质。7.真空采血管上不应有能使使用者的皮肤或手套受到意外划伤、刺破或磨伤的锐边、毛刺或粗糙表面; 8.真空采血管内含喷雾态的EDTA K2盐, 均匀分布在采血管的内壁; 9.EDTA K2盐具有保护细胞形态的效果, 且采用喷雾态处理添加剂不会稀释标本。
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。	

附表二十九: 抗D (IgM+IgG)血型定型试剂(单克隆抗体) 是否进口: 是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.用于临床样本RhD血型的常规检测; 2.包装规格: 10ml/支 3.有效期: 2-8℃保存, 有效期≥2年; 4.外观: 无色或黄色透明液体, 无摇不散的沉淀及异物。
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。	

附表三十: 抗人球蛋白(抗IgG, C3d)检测试剂盒(试管法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.规格型号: 10ml/支 2.外观绿色透明液体 3.特异性: 与被AB血浆致敏条件操作的RhD阳性细胞反应, 结果为阴性, 与被抗D (IgG) 抗体致敏的RhD阳性细胞反应, 结果为阳性, 与被10%蔗糖溶液致敏的红细胞反应, 结果为阳性 4.效价: 与C3致敏细胞凝集, 凝集效价≥1: 1 5.稳定性: 37℃放置14天后, 外观、效价、特异性检定结果符合标准要求 6.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。	

附表三十一: 抗C (IgM)血型定型试剂(单克隆抗体) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.产品用于检测红细胞上是否存在C抗原 2.包装规格5ml/支, 1支/盒 3.储存条件: 2-8℃, 长时间储存在室温或反复冻融会使试剂失去活性 4.有效期: ≥24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。	

附表三十二: 抗c (IgM)血型定型试剂(单克隆抗体) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.产品用于检测红细胞上是否存在c抗原 2.包装规格5ml/支, 1支/盒 3.储存条件: 2-8℃, 长时间储存在室温或反复冻融会使试剂失去活性 4.有效期: ≥24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。	

附表三十三: 抗E (IgM)血型定型试剂(单克隆抗体) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.产品用于检测红细胞上是否存在E抗原, 2.包装规格5ml/支, 1支/盒, 3.储存条件: 2-8℃, 长时间储存在室温或反复冻融会使试剂失去活性, 4.有效期: ≥24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。	

附表三十四: 抗e (IgM)血型定型试剂(单克隆抗体) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.产品用于检测红细胞上是否存在e抗原 2.包装规格5ml/支, 1支/盒 3.储存条件: 2-8℃, 长时间储存在室温或反复冻融会使试剂失去活性 4.有效期: ≥24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。	

附表三十五: 抗D (IgG)血型定型试剂 (单克隆抗体) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.规格:10ml/支; 2.有效期:12个月; 3.外观:无色或黄色透明液体, 无摇不散的沉淀及异物; 4.用于检测人Rh血型系统中的D抗原, 可以用于弱D的检测。
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: 凝聚胺介质试剂 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.规格: 150测试/盒; 2.效期≥2年; 3.用于完全抗体及不完全抗体的临床筛选检测及辅助用于临床交叉配血实验; 4.检测原理: 利用独创的低离子强度溶液直接配置红细胞, 从而实现快速检测红细胞免疫抗体。
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: 因子VIII活性测定试剂盒(凝固法) 是否进口: 是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.包装规格: 8*1ml; 2.用途: 用于检测人血浆中凝血因子VIII的活性; 3.有效期: ≥12个月; 4.适用机器: CS-2000i、CS-2100i、CS-5100等。
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: 纤维蛋白原测定试剂(凝固法) 是否进口: 是

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

★	1	1.包装规格: 10*1ml; 2.用途: 用于人血浆样本中纤维蛋白原的定量检测; 3.有效期: ≥12个月; 4.适用机器: CS-2000i、CS-2100i、CS-5100等。
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: 缓冲液 是否进口: 是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.包装规格: 10*15ml; 2.用途: 用于凝血试验; 3.有效期: ≥12个月; 4.适用机器: CS-2000i、CS-2100i、CS-5100等; 5.准确性: 使用缓冲液在分析仪上进行FIB、ATIII的检测, 所得结果平均值应在质控标示的靶值范围内。
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。	

附表四十: 全自动血液凝固分析装置清洗液 是否进口: 是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.用途: 用于清洗全自动血凝分析仪的取样器; 2.规格: 50ml/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。	

附表四十一: 氯化钙溶液 是否进口: 是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.包装规格: 15ml; 2.用途: 用于凝血实验; 3.组成成分: 氯化钙; 4.适用机器: CS-2000i、CS-2100i、CS-5100等; 5.准确性: 在分析仪上使用该氯化钙溶液检测质控品, APTT的测试结果平均值应在质控标示的靶值范围内; 6.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。	

附表四十二: 正常范围定值质控血浆 是否进口: 是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.包装规格: 10*1ml; 2.用途: 用于提供凝血试验和纤维蛋白溶解试验的正常范围对照; 3.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。	

附表四十三: 活化部分凝血活酶时间测定试剂盒(凝固法) 是否进口: 是

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

★	1	<p>1.包装规格：10*2ml；</p> <p>2.用途：用于人血浆样本中活化部分凝血活酶时间的定量检测；</p> <p>3.有效期：≥12个月；</p> <p>4.适用机器：CS-2000i、CS-2100i、CS-5100等；</p> <p>5.正常血浆测量值：用正常血浆测试，凝固时间应不大于35s。</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。	

附表四十四：血浆游离血红蛋白测定试剂盒（比色法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.规格：100人份/盒； 2.产品用于定量测定人血浆中游离血红蛋白的含量； 3.重复性：变异系数≤10%； 4.批间差：批间差≤10%； 5.产品有效期≥6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。	

附表四十五：甘油测定试剂盒（GPO-PAP法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	<p>1.包装规格：R1：50ml×1 R2：50ml×1 R3：12.5ml×1；</p> <p>2.用途：用于体外定量测定人血浆中甘油的含量；</p> <p>3.重复性：变异系数≤10%；</p> <p>4.批间差：批间差≤10%；</p> <p>5.储存条件：2-8℃；</p> <p>6.有效期：≥6个月。</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。	

附表四十六：总蛋白测定试剂盒（双缩脲法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.检测原理：双缩脲法； 2.包装规格：试剂（R）50ml×2； 3.用途：用于体外定量测定人血浆中总蛋白的浓度； 4.储存条件：2-8℃； 5.有效期：≥12个月； 6.重复性：变异系数≤10%； 7.批间差：连续三批试剂测定同一份样品，其测定值的批间差≤10%。
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：微量总蛋白测定试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.检测原理：邻苯三酚红比色测定法； 2.包装规格：50ml×2； 3.用途：用于体外定量测定人总蛋白的浓度； 4.储存条件：2-8℃； 5.有效期：≥6个月； 6.重复性：变异系数≤10%； 7.批间差：连续三批试剂测定同一份样品，其测定值的批间差≤10%。
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：结晶紫染色液 是否进口：否

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

★	1	1.外观：深紫色液体，无沉淀及絮状浮物溶液； 2.重复性：重复10次变异系数≤10%； 3.准确性：结果在5.0×10 ⁶ 个白细胞，计数偏差±10%范围内； 4.产品有效期≥6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。

附表四十九：压力蒸汽灭菌生物指示剂 是否进口：否

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

★	1	1.包装规格：20支/盒 2.适用于医疗卫生机构、医院制剂生产等各行业使用的121℃下排气式压力蒸汽灭菌器、132℃~134℃预真空或脉动真空压力蒸汽灭菌器、小型压力蒸汽灭菌器灭菌效果的监测 3.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。

附表五十：常量比色杯 是否进口：否

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

★	1	1.用途：用于质控科抽检用。 2.包装规格：1.5ml/个，100个/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。

附表五十一：质控品 e-CHECK (XS) 是否进口：是

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

★	1	1、规格：1.5ml/瓶 2、适用于希森美康五分类血球
---	---	--------------------------------

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：血细胞分析仪用校准品 是否进口：是

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

★	1	1.包装规格：≥2.0ml/瓶； 2.用途：用于sysmex血液分析仪上，对检测项目进行校准； 3.有效期：2-8℃保存，有效期≥40天。
---	---	---

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：清洗液 是否进口：是

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

★	1	1.产品用于Sysmex自动血液分析仪 2.主要成份：次氯酸钠（有效氯浓度为5.0%） 3.包装规格：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。

附表五十四：血细胞分析用染色液 是否进口：是

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

★	1	<p>1、用途：用于对血细胞进行染色，从而观察其形态与结构，以便于血细胞分析仪器进行血细胞分类计数；</p> <p>2、包装规格：42ml；</p> <p>3、储存条件：未开封试剂2-35℃避光保存；</p> <p>4、有效期：≥12个月。</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。	

附表五十五：血细胞分析用溶血剂 是否进口：是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	<p>1、包装规格：500mL；</p> <p>2、用途：用于血细胞分析前破坏红细胞，溶出血红蛋白、从而便于血红蛋白定量测定；</p> <p>3、储存条件：未开封试剂1-30℃保存；</p> <p>4、有效期：≥10个月，开启后有效期为60天。</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。	

附表五十六：血细胞分析用溶血剂 是否进口：是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	<p>1、包装规格：5L；</p> <p>2、用途：用于血细胞分析前破坏红细胞、维持所需分析细胞的形态，从而便于细胞分类计数；</p> <p>3、储存条件：未开封试剂2-35℃保存；</p> <p>4、有效期≥10个月，开封有效期在60天内性质稳定。</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。	

附表五十七：血细胞分析用稀释液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	<p>1、包装规格：20L/桶；</p> <p>2、用途：用于血细胞分析前，样本的稀释，制备细胞悬液；</p> <p>3、PH值7.65 ~ 7.85；</p> <p>4、储存条件及有效期：储存于1-30℃，有效期限≥12个月，开封后有效期限2个月。</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。	

合同包5（血液采集制备等耗材采购项目）

1.主要商务要求

标的提供的时间	自合同签订日至2025年12月31日前按照甲方需求分批次供货。
标的提供的地点	大庆市中心血站
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%，支付期次中的“1次”指批次供货量的金额一次性支付，“支付比例100%”指批次供货量的金额100%支付。采购项目不适用首付款制。按每次实际供货发生额进行结算，在满足合同约定验收条件下，采购人在3个工作日内完成对每批次货物的验收，并在15日内将资金支

验收要求	1期： 按照合同签定的品牌技术参数要求，在接到货物后 3 日内完成本批次货物验收。由采购单位自行组织验收。
履约保证金	收取比例： 10% ，说明： 1、 中标（成交）供应商签订合同前，应向采购人按规定数额提交履约保证金。 2、 履约保证金可采用支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构的保函等非现金形式提交。 3、 采购单位验收合格后无息退还给供应商，签订合同后，若供应商未按合同履行则不予退还。其他信息设置 1. 采购人应在收到评审报告后 2 个工作日内确定中标（成交）结果，并在 1 个工作日内发出中标（成交）结果通知书。
合同履行期限	自合同签订日至 2025年12月31 日前按照甲方需求分批次供货
其他	<p>其他要求：1、如本项目为政府向社会公众提供的公共服务项目，验收时应当邀请服务对象参与并出具意见，验收结果应当向社会公告。2、采购人应在满足合同约定验收条件下，在3个工作日内完成验收，并在15日内将资金支付到合同约定的供应商账户。3、采购人应在收到评审报告后2个工作日内确定中标（成交）结果，并在1个工作日内发出中标（成交）结果通知书。4、本项目不适用首付款制。5、发现供应商提供的《中小企业声明函》内容不实的，将报告财政部门，由财政部门按照提供虚假材料谋取中标、成交给予处罚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。按照甲方需求分批次供货。</p> <p>保证金说明：1.到账（保函提交）截止时间与投标（响应）截止时间一致。2.收取保证金应强化供应商信用评价结果应用，按照《黑龙江省政府采购供应商信用评价管理暂行办法》，在确定的保证金收取额度基础上，对信用等级为“A”级的供应商，按应收额度的50%交纳投标保证金，按80%交纳履约保证金。以黑龙江省政府采购网公示的最新一期“黑龙江省政府采购供应商信用评价结果”为准。</p> <p>保证金退还说明：：请中标/成交供应商、已缴纳投标保证金但未提交响应文件的供应商主动联系财务部门办理保证金退还事宜。中标/成交供应商办理保证金退还事宜的，需提交履约保证金缴纳证明或政府采购合同签订证明。已缴纳投标保证金但未提交响应文件的供应商办理保证金退还事宜的，需提交投标保证金缴纳证明。因供应商自身原因导致投标保证金无法及时退还的，责任由供应商承担。财务联系电话0459-6158157</p>

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	△	其他医药品	一次性使用去白细胞塑料血袋	个	18,000.00	39.80	716,400.00	工业	详见附表一
2	△	其他医药品	一次性使用去白细胞塑料血袋	个	3,000.00	41.50	124,500.00	工业	详见附表二
3	△	其他医药品	一次性使用去白细胞塑料血袋	个	14,000.00	42.90	600,600.00	工业	详见附表三

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
4		其他医药品	复方甘油	袋	50.00	120.00	6,000.00	工业	详见附表四
5		其他医药品	血液保存液	袋	2,000.00	12.00	24,000.00	工业	详见附表五
6		其他医药品	氯化钠注射液	袋	100.00	12.00	1,200.00	工业	详见附表六
7		其他医药品	浓氯化钠盐水	袋	50.00	24.90	1,245.00	工业	详见附表七
8		其他医药品	血液处理机一次性使用附件	套	60.00	478.00	28,680.00	工业	详见附表八
9		其他医药品	血液处理机一次性使用附件	套	50.00	178.00	8,900.00	工业	详见附表九
10		其他医药品	一次性使用血小板常温保存袋	套	800.00	82.00	65,600.00	工业	详见附表一十
11		其他医药品	一次性使用血液采输器	套	50.00	35.00	1,750.00	工业	详见附表一十一
12		其他医药品	一次性血细胞分离器	套	130.00	307.50	39,975.00	工业	详见附表一十二

附表一：一次性使用去白细胞塑料血袋 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	<p>1 袋体组成： 4个袋体： 1*200mL主袋（28mLCPDA-1）+1*200m L滤后空袋+1*200m尾袋（50mLMAP）+1*200mL转移袋（空袋） 2 功能性组件： 带安全采样装置： 采样装置带一容量约35mL的留样袋， 可通过采样针与各类型真空采血管相连， 实现安全采样目的， 避免血液污染。 3 血袋袋体： 袋体材料： 输血输液用软聚氯乙烯（DEHP增塑）； 袋体成型方式： 压延成型 袋体外观： 半透明， 无杂质 血袋膜厚度： 单层0.39-0.42mm 袋体水蒸气透出性能： 在指定温湿度条件下（2-6℃； 50%RH~60%RH）， 42d， 血袋损耗质量分数不大于2%； 在血袋及内容物要求存储条件下， 血袋寿命期内（2年）， 水分损耗不大于5%。 4 采血针： 材料： 医用不锈钢 其他： 有针帽防护， 使用安全 供方： 采用日本进口针管 5 导管： 材料： PVC 外观： 透明、 柔软、 不打折 管长： 采血管≥95cm， 符合GB14232.1要求 管径： 3.2*4.6mm 拉力： 承受20N拉力， 15s不产生泄漏 6 标签： 热转印标签， 无脱落风险 7 灭菌方式： 湿热灭菌（高温蒸汽） 8 无菌有效期： 自灭菌之日起2年 9 其他性能： 理化性能及生物性能符合GB14232.1要求 10 抗凝液： CPDA-1 可保存全血35天 原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定 11 红细胞保存液： MAP 可保存红细胞35天 原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定 12 去白细胞滤器： 性能： 白细胞残留数不大于2.5*10⁶/单位； 游离血红蛋白变化率不大于5%或小于300mg/L； 红细胞回收率不小于85%。 滤除条件： 体温降至4℃左右或存放时间4h以上为合适滤除条件； 2单位全血过滤时间约为5-10min 袋体尺寸数据： 袋型 内径长度 内径宽度 外径长度 外径宽度 200mL 主袋 140mm 118mm 164mm 130mm 200mL滤后空袋 140mm 118mm 164mm 130mm 200mL尾袋 140mm 118mm 164mm 130mm 200mL转移袋 140mm 118mm 164mm 130mm</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。
----	-------------------------------------

附表二：一次性使用去白细胞塑料血袋 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	<p>1 袋体组成: 4个袋体: 1*300mL主袋(42mLCPDA-1) +1*300mL 滤后空袋+1*200m尾袋(75mL MAP) +1*200mL 转移袋(空袋) 2 功能性组件: 带安全采样装置: 采样装置带一容量约35mL的留样袋, 可通过采样针与各类型真空采血管相连, 实现安全采样目的, 避免血液污染。 3 血袋袋体: 袋体材料: 输血输液用软聚氯乙烯(DEHP增塑); 袋体成型方式: 压延成型 袋体外观: 半透明, 无杂质 血袋膜厚度: 单层0.39-0.42mm 袋体水蒸气透出性能: 在指定温湿度条件下(2-6°C; 50%RH~60%RH), 42d, 血袋损耗质量分数不大于2%; 在血袋及内容物要求存储条件下, 血袋寿命期内(2年), 水分损耗不大于5%。 4 采血针: 材料: 医用不锈钢 其他: 有针帽防护, 使用安全 5 导管: 材料: PVC 外观: 透明、柔软、不打折 管长: 采血主管≥95cm, 符合GB14232.1要求 管径: 3.2*4.6mm 采血管及转移管路上有止液装置 拉力: 承受20N拉力, 15s不产生泄漏 6 标签: 热转印标签, 无脱落风险 7 灭菌方式: 湿热灭菌(高温蒸汽) 8 无菌有效期: 自灭菌之日起2年 9 其他性能: 理化性能及生物性能符合GB14232.1要求 10 抗凝液: CPDA-1可保存全血35天 原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定 11 红细胞保存液: MAP 可保存红细胞35天 原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定</p> <p>12 去白细胞滤器: 性能: 白细胞残留数不大于2.5×10^6/单位; 游离血红蛋白变化率不大于5%或小于300mg/L; 红细胞回收率不小于85%。 滤除条件: 血温降至4°C左右或存放时间4h以上为合适滤除条件。</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。

附表三：一次性使用去白细胞塑料血袋 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

★	1	<p>1、袋体组成：4个袋体：1*400mL主袋（56mLCPDA-1）+1*400mL滤后空袋+1*300mL尾袋（100mLMAP）+1*300mL转移袋（空袋） 2、功能性组件：带安全采样装置：采样装置带一容量约35mL的留样袋，可通过采样针与各类型真空采血管相连，实现安全采样目的，避免血液污染。 3 、血袋袋体： 袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP增塑）； 袋体成型方式：压延成型 袋体外观：半透明，无杂质 血袋膜厚度：单层0.39-0.42mm 袋体水蒸气透出性能：在指定温湿度条件下（2-6℃；50%RH~60%RH）， 42d，血袋损耗质量分数不大于2%；在血袋及内容物要求存储条件下，血袋寿命期内（2年），水分损耗不大于5%； 4、采血针：材料：医用不锈钢 其他：有针帽防护，使用安全 供方：采用日本进口针管 5、导管： 材料：PVC 外观：透明、柔软、不打折 管长：采血管≥95cm，符合GB14232.1要求 管径：3.2*4.6mm 拉力：承受20N拉力，15s不产生泄漏 6 、标签：热转印标签，无脱落风险 7、灭菌方式： 湿热灭菌（高温蒸汽） 8、无菌有效期：自灭菌之日起2年 9、其他性能：理化性能及生物性能符合GB14232.1要求 10、抗凝液： CPDA-1 可保存全血35天 原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定 11、红细胞保存液： MAP 可保存红细胞35天 原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定 12、去白细胞滤器： 性能： 白细胞残留数不大于2.5*10⁶/单位； 游离血红蛋白变化率不大于5%或小于300mg/L； 红细胞回收率不小于85%。 滤除条件： 体温降至4℃左右或存放时间4h以上为合适滤除条件； 2单位全血过滤时间约为5-10min 13、袋体尺寸数据： 袋型 内径长度 内径宽度 外径长度 外径宽度 400mL主袋 188mm 122mm 212mm 132mm 400mL滤后空袋 168mm 112mm 192mm 124mm 300mL尾袋 138mm 112mm 162mm 124mm 300mL转移袋 138mm 112mm 162mm 124mm</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：复方甘油 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	<p>1、 袋体组成 1个袋体； 1X200ml 复方甘油溶液用塑料软袋（内装160ml复方甘油溶液） 2、 血袋袋体 袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（TOTM增塑）； 袋体成型方式：压延成型 袋体外观：半透明，无杂质 血袋膜厚度：单层0.38-0.44mm 3、 适应症 RH阴性血红细胞贮存保护剂 4、 导管 材料：PVC（TOTM增塑） 外观：透明、柔软、不打折 管长：导管长17cm，符合GB14232.1要求 管径：3.2X4.6mm,管壁0.65-0.75mm 拉力：承受20N拉力，15s不产生泄漏 5、 标签 PP进口材料标签，不会被水浸泡破损，不易腐坏 6、 灭菌方式 湿热灭菌（高温蒸汽） 7、 有效期 12个月 8、 储存条件 密封，在凉暗处保存</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：血液保存液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

★	1	1 袋体组成 单袋，内装血液保存液（I）500mL。2 血袋袋体 袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP 增塑）；袋体成型方式：吹塑成型 袋体外观：半透明，无杂质 血袋膜厚度：单层 0.40~0.45mm 袋体水蒸气透出性能：在指定温湿度条件下（2-6℃；50%RH~60%RH），42d，血袋损耗质量分数不大于 2%；在血袋及内容物要求存储条件下，血袋寿命期内（2 年），水分损耗不大于 5%。3 导管 材料：PVC 外观：透明、柔软、不打折 拉力：承受 20N 拉力，15s 不产生泄漏 管径：3.2mm*4.6mm，壁厚 0.65-0.70mm 4 输血插口 输血插口内径应能满足各类机采耗材抗凝剂穿刺针的使用。5 标签 白色烫印标签（直接烫印在袋体表面）6 灭菌方式 湿热灭菌（高温蒸汽）7 无菌有效期 自灭菌之日起 2 年 8 储存条件 避光，阴凉处保存 注：按照中国药典规定，阴凉处系指不超过 20℃
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：氯化钠注射液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、袋体组成：1*1000mL氯化钠注射液 2、血袋袋体：袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP增塑）；袋体成型方式：吹塑成型 袋体外观：半透明，无杂质 血袋膜厚度：单层0.40~0.45mm 袋体水蒸气透出性能：在指定温湿度条件下（2-6℃；50%RH~60%RH），42d，血袋损耗质量分数不大于2%；在血袋及内容物要求存储条件下，血袋寿命期内（2年），水分损耗不大于5% 3、导管：材料：PVC 外观：透明、柔软、不打折 拉力：承受≥20N拉力，≥15s，不产生泄漏 管径：（3.0-3.5）mm×（4.5-4.8）mm，壁厚0.65-0.70mm，长度≥15cm 4、标签：烫印标签（直接烫印在血袋表面）5、灭菌方式：湿热灭菌（高温蒸汽）6、无菌有效期：自灭菌之日起2年 7、储存条件：避光，阴凉处保存
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：浓氯化钠盐水 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、本品为无色澄明液体，经高压蒸汽灭菌，无菌，无热原。2、供冷冻红细胞中甘油的洗脱，每1000ml的氯化钠注射液含氯化钠90g。3、规格：80ml：7.2g 4、效期：≥23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。	

附表八：血液处理机一次性使用附件 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、产品与全自动红细胞处理系统配合使用，用于对含甘油的红细胞进行解冻后的去甘油或洗涤处理。2、产品由高渗溶液管路、洗涤溶液管路、添加液软管、细菌过滤器、溶液泵管、血液泵管、BMB离心杯（离心杯容积为275ml）、DPM过滤器、SPM过滤器、热合软管、红细胞成分血收集袋、废液袋和滑动夹组成。3、该产品为一次性使用，采用环氧乙烷灭菌。
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。	

附表九：血液处理机一次性使用附件 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

★	1	1、产品与全自动红细胞处理系统配合使用，用于对红细胞进行冰冻前的加甘油。2、产品由甘油溶液穿刺器、棘轮夹、血液泵管、细菌过滤器、DPM过滤器、滑动夹和热合软管组成。3、该产品为一次性使用，采用环氧乙烷灭菌。
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。	

附表一十：一次性使用血小板常温保存袋 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、组成：产品的结构通常由袋体、软管、输血插口、三通、蝶形护套和夹片等组成；2、用途：一次性使用血小板常温保存袋是对手工分离或单采血小板的体外常温保存；3、血小板保存期：适用于22±2℃，平铺放置于干燥和保持振荡环境中恒温条件下对血小板的保存时间不超过5天；4、袋体尺寸：400ml规格：袋子宽度132±3mm，长度195±5mm，袋体单层厚度0.38±0.03mm，软管长度350±5mm；5、膜袋：进口医用软聚氯乙烯压延膜，增塑剂为丁酰柠檬酸三正己酯（BTHC）；6、装量和浓度/计数：400ml规格：血小板装量50~76mL，血小板浓度/计数（个/袋）≥4.0×10 ¹⁰ ；7、灭菌方式：环氧乙烷灭菌，为无菌、无热原，一次性使用产品；8、包装：分单包装、中将包装、运输包装三层包装；9、贮存：温度为-5℃~50℃，相对湿度<80%，无腐蚀性气体、干燥、通风良好、洁净室内；10、产品有效期：四年。11、认证：通过ISO13485质量管理体系认证，新版GMP认证。
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。	

附表一十一：一次性使用血液采输器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、可在-80℃条件下保存。2、采用压延膜膜材。3、本产品经环氧乙烷灭菌，无菌、无热源。一次性使用。4、标签为防水标签，字迹清晰，内容完整、准确。5、小包装带透析纸，便于环氧乙烷解析。6、有效期：4年。7、包装：100袋每箱
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。	

附表一十二：一次性血细胞分离器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1. 产品与加甘油去甘油红细胞处理系统(ACPA2215)配合使用，用于洗涤新鲜的红细胞。2. 产品由洗涤液管路、细菌过滤器、溶液泵管路、DPM滤器接头、SPM滤器接头、离心杯、终产品收集袋、废液袋等组成。3. 产品为一次性使用，采用环氧乙烷灭菌。4. 产品常温保存，有效期≥3年。
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6（采供血一般卫生耗材采购项目）

1.主要商务要求

标的提供的时间	自合同签订日至2025年12月31日前按照甲方需求分批次供货。
标的提供的地点	大庆市中心血站
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%，支付期次中的“1次”指批次供货量的金额一次性支付，“支付比例100%”指批次供货量的金额100%支付。采购项目不适用首付款制。按每次实际供货发生额进行结算，在满足合同约定验收条件下，采购人在3个工作日内完成对每批次货物的验收，并在15日内将资金支

验收要求	1期： 按照合同签定的品牌技术参数要求，在接到货物后 3 日内完成本批次货物验收。由采购单位自行组织验收。
履约保证金	收取比例： 10% ，说明： 1、 中标（成交）供应商签订合同前，应向采购人按规定数额提交履约保证金。 2、 履约保证金可采用支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构的保函等非现金形式提交。 3、 采购单位验收合格后无息退还给供应商，签订合同后，若供应商未按合同履行则不予退还。其他信息设置 1. 采购人应在收到评审报告后 2 个工作日内确定中标（成交）结果，并在 1 个工作日内发出中标（成交）结果通知书。
合同履行期限	自合同签订日至 2025年12月31 日前按照甲方需求分批次供货
其他	<p>其他要求：：1、如本项目为政府向社会公众提供的公共服务项目，验收时应当邀请服务对象参与并出具意见，验收结果应当向社会公告。2、采购人应在满足合同约定验收条件下，在3个工作日内完成验收，并在15日内将资金支付到合同约定的供应商账户。3、采购人应在收到评审报告后2个工作日内确定中标（成交）结果，并在1个工作日内发出中标（成交）结果通知书。4、本项目不适用首付款制。5、发现供应商提供的《中小企业声明函》内容不实的，将报告财政部门，由财政部门按照提供虚假材料谋取中标、成交给予处罚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。按照甲方需求分批次供货。</p> <p>保证金说明：1.到账（保函提交）截止时间与投标（响应）截止时间一致。2.收取保证金应强化供应商信用评价结果应用，按照《黑龙江省政府采购供应商信用评价管理暂行办法》，在确定的保证金收取额度基础上，对信用等级为“A”级的供应商，按应收额度的50%交纳投标保证金，按80%交纳履约保证金。以黑龙江省政府采购网公示的最新一期“黑龙江省政府采购供应商信用评价结果”为准。</p> <p>保证金退还说明：：：请中标/成交供应商、已缴纳投标保证金但未提交响应文件的供应商主动联系财务部门办理保证金退还事宜。中标/成交供应商办理保证金退还事宜的，需提交履约保证金缴纳证明或政府采购合同签订证明。已缴纳投标保证金但未提交响应文件的供应商办理保证金退还事宜的，需提交投标保证金缴纳证明。因供应商自身原因导致投标保证金无法及时退还的，责任由供应商承担。财务联系电话0459-6158157</p>

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		其他医药品	一次性加样吸头	个	80,64 0.00	0.80	64,512.00	工业	详见附表一
2		其他医药品	一次性加样吸头	个	23,04 0.00	1.30	29,952.00	工业	详见附表二
3		其他医药品	快检一次性加样尖	个	50,00 0.00	0.20	10,000.00	工业	详见附表三

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
4		其他医药品	一次性注射器组	盒	10.00	500.00	5,000.00	工业	详见附表四
5		其他医药品	消毒清洗液	盒	12.00	1,180.00	14,160.00	工业	详见附表五
6	△	其他医药品	自粘弹性绷带	卷	5,000.00	7.50	37,500.00	工业	详见附表六
7		其他医药品	一次性使用灭菌橡胶外科手套	付	3,000.00	1.90	5,700.00	工业	详见附表七
8		其他医药品	医用检查手套（一次性塑料手套）	包	1,000.00	5.00	5,000.00	工业	详见附表八
9		其他医药品	一次性使用医用橡胶检查手套（灭菌性）	盒	100.00	60.00	6,000.00	工业	详见附表九
10		其他医药品	医用一次性外科口罩	个	15,000.00	0.45	6,750.00	工业	详见附表一十
11		其他医药品	无菌接管机计数器	次	3,000.00	17.00	51,000.00	工业	详见附表一十一
12		其他医药品	白服	件	120.00	100.00	12,000.00	工业	详见附表一十二
13		其他医药品	封口袋	包	100.00	14.00	1,400.00	工业	详见附表一十三
14		其他医药品	ABO系统正定型操作卡片	个	52,000.00	0.10	5,200.00	工业	详见附表一十四
15		其他医药品	熔接片	盒	7.00	2,200.00	15,400.00	工业	详见附表一十五
16		其他医药品	碘伏消毒液（棉棒装）	盒	50.00	60.00	3,000.00	工业	详见附表一十六
17		其他医药品	医用棉签	包	1,000.00	0.60	600.00	工业	详见附表一十七
18		其他医药品	一次性使用止血带	盒	600.00	35.00	21,000.00	工业	详见附表一十八
19		其他医药品	消毒液（非金属型）	桶	300.00	65.00	19,500.00	工业	详见附表一十九
20		其他医药品	一次性使用无菌注射器	个	40,000.00	0.35	14,000.00	工业	详见附表二十
21		其他医药品	生活小垃圾袋	个	40,000.00	0.25	10,000.00	工业	详见附表二十一
22		其他医药品	全自动生化分析仪用清洗液	桶	15.00	504.00	7,560.00	工业	详见附表二十二

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
23		其他医药品	抗菌无磷清洗剂	桶	5.00	1,100.00	5,500.00	工业	详见附表二十三
24		其他医药品	血液塑料外包装袋	个	50,000.00	0.10	5,000.00	工业	详见附表二十四
25		其他医药品	厨房用纸	提	150.00	17.90	2,685.00	工业	详见附表二十五
26		其他医药品	卫生纸	提	350.00	28.90	10,115.00	工业	详见附表二十六
27		其他医药品	橡胶皮套	包	300.00	12.00	3,600.00	工业	详见附表二十七
28		其他医药品	捆扎带	包	150.00	10.00	1,500.00	工业	详见附表二十八
29		其他医药品	洗手液	瓶	200.00	19.90	3,980.00	工业	详见附表二十九
30		其他医药品	手术衣	件	500.00	31.00	15,500.00	工业	详见附表三十
31		其他医药品	手术剪	把	80.00	45.00	3,600.00	工业	详见附表三十一
32		其他医药品	献血员登记表	张	60,000.00	0.13	7,800.00	工业	详见附表三十二

附表一：一次性加样吸头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	一次性加样尖1000ul 1.规格：1000ul/支。 2.用于哈美顿STAR全自动样本处理系统自动化加样，一次性使用，避免血液样本的交叉污染，保证样本加样精度。 3.高性能碳素材质，导电性极好、灵敏度高，保证在加样过程中对液面及凝块的准确探测。 4.保证一次性枪头内、外壁具有极高的光洁度，完全避免加样过程中液体挂壁现象，保证加样精度。 5、需提供厂家质量保证协议。
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。	

附表二：一次性加样吸头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	一次性加样尖300ul 1.规格：300ul/支。 2.用于哈美顿STAR全自动样本处理系统自动化加样，一次性使用，避免血液样本的交叉污染，保证样本加样精度。 3.高性能碳素材质，导电性极好、灵敏度高，保证在加样过程中对液面及凝块的准确探测。 4.保证一次性枪头内、外壁具有极高的光洁度，完全避免加样过程中液体挂壁现象，保证加样精度。 5、需提供厂家质量保证协议。
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：快检一次性加样尖 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.规格：5.5*50ul/支。2.用于献血前快检加样，一次性使用，避免血液样本的交叉污染，保证样本加样精度。3.保证一次性枪头内、外壁具有极高的光洁度，完全避免加样过程中液体挂壁现象，保证加样精度。
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。	

附表四：一次性注射器组 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.用途：全自动酶标仪配套（MicrolabFAME24/20）耗材，用于各种试剂的分配。2.规格：单个注射器容量为≥20ml。
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：消毒清洗液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	规格：20ml*50支/盒，FAME，STAR等设备的维护保养专用洗液（稀释比例1：100--1：200）
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：自粘弹性绷带 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、材料为用棉质编织而成,质料柔软,弹性极高。2、主要用于采血后包扎护理。3、每卷长度≥450cm,宽度5cm.
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。	

附表七：一次性使用灭菌橡胶外科手套 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、规格为6.5-8.5号。2、1付/包。3、灭菌。
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。	

附表八：医用检查手套（一次性塑料手套） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、规格为中号，100个/包。2、产品无漏点、耐撕裂。3、材料为PE或CPE或TPE等高分子材料
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。	

附表九：一次性使用医用橡胶检查手套（灭菌性） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、规格为中号，50付/盒。2、产品无漏点、耐撕裂。3、材料为天然乳胶。
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：医用一次性外科口罩 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	耳挂式 1、规格为耳挂式,17.5cm*9.5cm±10%。 2、一次性使用、每包独立包装,数量不大于10个并灭菌。 3、颗粒过滤效率(PFE)和细菌过滤效率均大于95%。
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：无菌接管机计数器 是否进口：是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、用于记录无菌接管机接驳次数 2、通过屏显上次数的减少来记录设备接驳情况 3、“全内置”安全设计,保证操作者在无菌接驳过程中的安全性,无刀片; 4、计数器按照规格(三种)使用完毕后,可直接替换新的计数器,操作简便,无人员要求; 5、用高科技技术,自动记录接驳结果,只记录成功次数,连接不成功,不计数。 6、无废弃物需要处理,无金属污染。 7、大于或等于85*75*50mm(长*宽*高) 8、定期进行人员维护,可协助解决由操作带来的技术问题; 9、适用于血站现有设备
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：白服 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	长款医生护士工作服。面料：聚酯纤维。65%聚酯纤维35%棉。
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：封口袋 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	9号,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。	

附表一十四：ABO系统正定型操作卡片 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	血型实验鉴定使用,镀膜硬纸片,长≥4cm,宽≥2cm
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：熔接片 是否进口：是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、熔接片的长×宽:≥35毫米×≥12毫米。 2、熔接片的外表面是铜(具有很强的稳定性,抗高温、抗氧化),内部是银合物的印刷电路。 3、熔接片能确保被加热后,它的每一个点都保持同样的温度,并确保在接管过程中不会产生粒子及化学残留物。 4、熔接片接管技术,确保接口内壁光滑无PVC毛刺,避免毛刺溶入血液,及血细胞磨擦溶血。 5、适用于血站现有设备。
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：碘伏消毒液(棉棒装) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、每支独立密封包装，易折型，长度不少于10cm,棒内充满消毒液。2、由医用脱脂棉和塑料棒构成。 3、碘成分为聚维酮碘。
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：医用棉签 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、规格为50个±5个/包。2、材料为医用脱脂棉和竹（木）棒构成，棒长10cm。3、每包应独立包装并灭菌。
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。	

附表一十八：一次性使用止血带 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、规格50条/盒。2、材料为符合橡胶。3、可连续抽取、并点状连接，无需借助工具即可断开。4、一次性使用，产品需经无菌处理。
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：消毒液（非金属型） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、规格为2.5KG/桶 2、氯成分为络合氯。3、非金属型。
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。	

附表二十：一次性使用无菌注射器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、规格为2ml。2、一次性使用独立包装，无菌配7号针。
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：生活小垃圾袋 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	a.用于盛装除损伤性废物之外的医疗废物的初级包装袋。 b.原生料，不含PVC成分，韧性好，拉力强，结实好用。 c.规格：50*56cm*2.5丝手提。
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：全自动生化分析仪用清洗液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	a.用于日立全自动生化仪的主要部件（试剂针、样本针、搅拌针、反应杯）的清洗，避免污染。 b.规格：≥2L
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：抗菌无磷清洗剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	a. 主要成分：氢氧化钠、表面活性剂、抑菌剂。 b.用于日立全自动生化仪恒温槽的杀菌及清洗。 c. 规格：≥500ml 抗菌无磷清洗剂规格500ml/桶
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：血液塑料外包装袋 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、尺寸24cm*20cm。2、透明塑料，封口处带有胶条。
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：厨房用纸 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	规格：225mm*225mm(2层)*2卷，75张/卷。
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：卫生纸 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1.8公斤/提，规格：138mm*100mm(4层)*12卷
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：橡胶皮套 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、弹性好。2、规格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。	

附表二十八：捆扎带 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	长度为25cm的塑料制品,100根/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。	

附表二十九：洗手液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	主要成分：去离子水、月桂醇聚醚硫酸钠、椰油酰胺丙基甜菜碱、香精、氯化钠等。按动式，净含量大于或者等于500毫升。
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：手术衣 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	1、手术衣应灭菌，分S、M、L、XL等型号，每一型号对应偏差不应大于3厘米。2、材料为SMS无纺布，袖口有橡筋，背部全开口，由无纺布布带扎紧。3、热合和缝制处不应有毛边、漏缝、开裂等现象。4、微生物洁净度应小于或等于2log10(CFU/dm平方)，湿态阻微生物穿透大于等于2.8lb。5、干湿态拉伸强度均大于20N。6、独立包装。
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：手术剪 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	规格为20cm ,材料为白钢，抗氯等环境腐蚀
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：献血员登记表 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	100g双胶纸，双面印刷（内容由采购单位提供）.尺寸：A3纸（420mm*297mm），成品对折后打2个孔。
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。	

合同包7（血袋标签及献血员条形码采购项目）

1.主要商务要求

标的提供的时间	自合同签订日至2025年12月31日前按照甲方需求分批次供货。
标的提供的地点	大庆市中心血站
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%，支付期次中的“1次”指批次供货量的金额一次性支付，“支付比例100%”指批次供货量的金额100%支付。采购项目不适用首付款制。按每次实际供货发生额进行结算，在满足合同约定验收条件下，采购人在3个工作日内完成对每批次货物的验收，并在15日内将资金支
验收要求	1期：按照合同签订的品牌技术参数要求，在接到货物后3日内完成本批次货物验收。由采购单位自行组织验收。
履约保证金	收取比例：10%，说明：1、中标（成交）供应商签订合同前，应向采购人按规定数额提交履约保证金。2、履约保证金可采用支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构的保函等非现金形式提交。3、采购单位验收合格后无息退还给供应商，签订合同后，若供应商未按合同履行则不予退还。其他信息设置1.采购人应在收到评审报告后2个工作日内确定中标（成交）结果,并在1个工作日内发出中标（成交）结果通知书。
合同履行期限	自合同签订日至2025年12月31日前按照甲方需求分批次供货

其他	<p>其他要求：：1、如本项目为政府向社会公众提供的公共服务项目，验收时应当邀请服务对象参与并出具意见，验收结果应当向社会公告。2、采购人应在满足合同约定验收条件下，在3个工作日内完成验收，并在15日内将资金支付到合同约定的供应商账户。3、采购人应在收到评审报告后2个工作日内确定中标（成交）结果，并在1个工作日内发出中标（成交）结果通知书。4、本项目不适用首付款制。5、发现供应商提供的《中小企业声明函》内容不实的，将报告财政部门，由财政部门按照提供虚假材料谋取中标、成交给予处罚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。按照甲方需求分批次供货。</p> <p>保证金说明：1.到账（保函提交）截止时间与投标（响应）截止时间一致。2.收取保证金应强化供应商信用评价结果应用，按照《黑龙江省政府采购供应商信用评价管理暂行办法》，在确定的保证金收取额度基础上，对信用评价等级为“A”级的供应商，按应收额度的50%交纳投标保证金，按80%交纳履约保证金。以黑龙江省政府采购网公示的最新一期“黑龙江省政府采购供应商信用评价结果”为准。</p> <p>保证金退还说明：：请中标/成交供应商、已缴纳投标保证金但未提交响应文件的供应商主动联系财务部门办理保证金退还事宜。中标/成交供应商办理保证金退还事宜的，需提交履约保证金缴纳证明或政府采购合同签订证明。已缴纳投标保证金但未提交响应文件的供应商办理保证金退还事宜的，需提交投标保证金缴纳证明。因供应商自身原因导致投标保证金无法及时退还的，责任由供应商承担。财务联系电话0459-6158157</p>
----	--

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		其他药品	献血员条形码	个	50,000.00	0.40	20,000.00	工业	详见附表一
2	△	其他药品	血袋标签（防水）	个	80,000.00	0.68	54,400.00	工业	详见附表二

附表一：献血员条形码 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

★	1	<p>规格≥122mm*84mm 面 纸：基本克重：60g / m²±10%g / m²</p> <p>厚 度：0.075mm</p> <p>底 纸：白色格拉辛底纸基本克重：62g / m²</p> <p>厚 度：0.055mm</p> <p>胶黏剂：永久性胶黏剂</p> <p>最低贴标温度：10℃</p> <p>使用温度范围：-20℃～+50℃</p> <p>储存环境：在温度20±2℃（低温或高温条件下会使产品的粘贴力和持久力降低）、相对湿度50±5%的情况下，可储存一年。</p> <p>须提供无重号证明，中标供应商所提供的条形码要与站内系统兼容，保证条码正常识读。</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：血袋标签（防水） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	<p>规格：≥144mm*80mm</p> <p>面纸：基本克重：81±10% /m²厚度：0.095 mm</p> <p>底纸：基本克重：64 g/m，厚度：0.061 mm，底纸：白色格拉辛底纸</p> <p>贴标温度：冷冻及常温下，使用温度范围：-80℃～+50℃</p> <p>1) 打印血液产品信息时，不需要使用碳带；2) 血液产品信息可以保存10年以上，条码容易识别、信息容易识读；3) 成品标签要耐水浴、耐摩擦、耐冷冻，满足血站对血液标签的需求；血液标签产品符合《血站技术操作规程2019版》附录G：血袋标签确认方法的要求，并且提供第三方出具的血液标签产品“急性经口毒性检测报告”，保障无毒安全。</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 投标人应当提交的资格、资信证明文件

投标人应提交证明其有资格参加投标和中标后有能力履行合同的相关文件，并作为其投标文件的一部分，所有文件必须真实可靠、不得伪造，否则将按相关规定予以处罚。

1.法人或者其他组织的营业执照等证明文件，自然人的身份证明：

（1）法人包括企业法人、机关法人、事业单位法人和社会团体法人；其他组织主要包括合伙企业、非企业专业服务机构、个体工商户、农村承包经营户；自然人是指《中华人民共和国民法典》（以下简称《民法典》）规定的具有完全民事行为能力、能够承担民事责任和义务的公民。如投标人是企业（包括合伙企业），要提供在工商部门注册的有效“企业法人营业执照”或“营业执照”；如投标人是事业单位，要提供有效的“事业单位法人证书”；投标人是非企业专业服务机构的，如律师事务所，会计师事务所要提供执业许可证等证明文件；如投标人是个体工商户，要提供有效的“个体工商户营业执照”；如投标人是自然人，要提供有效的自然人身份证明。

（2）这里所指“其他组织”不包括法人的分支机构，由于法人分支机构不能独立承担民事责任，不能以分支机构的身份参加政府采购，只能以法人身份参加。“但由于银行、保险、石油石化、电力、电信等行业具有其特殊性，如果能够提供其法人给予的相应授权证明材料，可以参加政府采购活动”。

2.投标人应符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，提供标准格式的《资格承诺函》。

3.信用记录查询

（1）查询渠道：通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)和“中国政府采购网”（www.ccgp.gov.cn）进行查询；

（2）查询截止时点：本项目资格审查时查询；

（3）查询记录：对列入失信被执行人、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、信用报告进行查询；

4.采购人或采购代理机构应当按照查询渠道、查询时间节点、查询记录内容进行查询，并存档。对信用记录查询结果中显示投标人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的投标人作无效投标处理。

5.按照招标文件要求，投标人应当提交的资格、资信证明文件。

第六章 评审

一、评审要求

1. 评标方法

血液快速检测试剂寻材采购项目：最低评标价法,是指投标文件满足招标文件全部实质性要求,且投标报价最低的投标人为中标候选人评标方法。

血液酶免检测试剂盒（一）采购项目：最低评标价法,是指投标文件满足招标文件全部实质性要求,且投标报价最低的投标人为中标候选人的评标方法。

血液酶免检测试剂盒（二）采购项目：最低评标价法,是指投标文件满足招标文件全部实质性要求,且投标报价最低的投标人为中标候选人的评标方法。

血液血型筛查及标准物质等试剂耗材采购项目：最低评标价法,是指投标文件满足招标文件全部实质性要求,且投标报价最低的投标人为中标候选人的评标方法。

血液采集制备等耗材采购项目：最低评标价法,是指投标文件满足招标文件全部实质性要求,且投标报价最低的投标人为中标候选人的评标方法。

采供血一般卫生耗材采购项目：最低评标价法,是指投标文件满足招标文件全部实质性要求,且投标报价最低的投标人为中标候选人的评标方法。

血袋标签及献血员条形码采购项目：最低评标价法,是指投标文件满足招标文件全部实质性要求,且投标报价最低的投标人为中标候选人的评标方法。

2. 评标原则

2.1 评标活动遵循公平、公正、科学和择优的原则,以招标文件和投标文件为评标的基本依据,并按照招标文件规定的评标方法和评标标准进行评标。

2.2 具体评标事项由评标委员会负责,并按招标文件的规定办法进行评审。

2.3 合格投标人不足三家的,不得评标。

3. 评标委员会

3.1 评标委员会由采购人代表和有关技术、经济等方面的专家组成,成员人数为5人及以上单数,其中技术、经济等方面的评审专家不得少于成员总数的三分之二。

3.2 评标委员会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,与投标人存在劳动关系,或者担任过投标人的董事、监事,或者是投标人的控股股东或实际控制人;

(2) 与投标人的法定代表人或者负责人有夫妻、直系血亲、三代以内旁系血亲或者近姻亲关系;

(3) 与投标人有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系;

3.3 评标委员会负责具体评标事务,并独立履行下列职责:

(1) 审查、评价投标文件是否符合招标文件的商务、技术等实质性要求;

(2) 要求投标人对投标文件有关事项作出澄清或者说明;

(3) 对投标文件进行比较和评价;

(4) 确定中标候选人名单,以及根据采购人委托直接确定中标供应商;

(5) 向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评标中发现的违法行为;

(6) 法律法规规定的其他职责。

4. 澄清

4.1 对于投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容,评标委员会应当以书面形式要求投标人作出必要的澄清、说明或者补正。

4.2 投标人的澄清、说明或者补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。投标人的澄清、说明或者补正不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容。

4.3 评标委员会不接受投标人主动提出的澄清、说明或补正。

4.4评标委员会对投标人提交的澄清、说明或补正有疑问的，可以要求投标人进一步澄清、说明或补正。

5.有下列情形之一的，视为投标人串通投标

5.1不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；（不同投标人投标文件上传的项目内部识别码一致）；

5.2不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；

5.3不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

5.4不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

5.5不同投标人的投标文件相互混装；

5.6不同投标人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投标人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

6.1投标人直接或者间接从采购人或者采购代理机构处获得其他投标人的相关情况并修改其投标文件或者响应文件；

6.2投标人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；

6.3投标人之间协商报价、技术方案等投标文件或者响应文件的实质性内容；

6.4属于同一集团、协会、商会等组织成员的投标人按照该组织要求协同参加政府采购活动；

6.5投标人之间事先约定由某一特定投标人中标、成交；

6.6投标人之间商定部分投标人放弃参加政府采购活动或者放弃中标、成交；

6.7投标人与采购人或者采购代理机构之间、投标人相互之间，为谋求特定投标人中标、成交或者排斥其他投标人的其他串通行为。

7.投标无效的情形

7.1详见资格性审查、符合性审查和招标文件其他投标无效条款。

8.废标的情形

8.1出现下列情形之一的，应予以废标。

（1）符合专业条件的投标人或者对招标文件作实质响应的投标人不足3家；（或参与竞争的核心产品品牌不足3个）的；

（2）出现影响采购公正的违法、违规行为的；

（3）投标人的报价均超过了采购预算；

（4）因重大变故，采购任务取消；

（5）法律、法规以及招标文件规定其他情形。

9.定标

9.1评标委员会按照招标文件确定的评标方法、步骤、标准，对投标文件进行评审。评标结束后，对投标人的评审名次进行排序，确定中标人或者推荐中标候选人。

10.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 responsibility。

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。如所投设备属于《节能产品政府采购品目清单》中强制采购产品范围的（如台式计算机，便携式计算机，平板式微型计算机，激光打印机，针式打印机，液晶显示器，制冷压缩机，空调机组，专用

制冷、空调设备，镇流器，空调机，电热水器，普通照明用双端荧光灯，电视设备，视频设备，便器，水嘴等为政府强制采购的产品），供应商应提供国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品认证证书，否则其投标文件无效；

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（血液快速检测试剂寻材采购项目）

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，给予价格扣除C1，即：评标价=投标报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。

注：（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（血液酶免检测试剂盒（一）采购项目）

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，给予价格扣除C1，即：评标价=投标报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。

注：（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3（血液酶免检测试剂盒（二）采购项目）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
----	----	------	--------	------

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，给予价格扣除C1，即：评标价=投标报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。
注：（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4（血液血型筛查及标准物质等试剂耗材采购项目）

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，给予价格扣除C1，即：评标价=投标报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。
注：（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5（血液采集制备等耗材采购项目）

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，给予价格扣除C1，即：评标价=投标报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。
注：（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6（采供血一般卫生耗材采购项目）

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，给予价格扣除C1，即：评标价=投标报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。
注：（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7（血袋标签及献血员条形码采购项目）

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，给予价格扣除C1，即：评标价=投标报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。
注：（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。				

3.创新产品

依照《政府采购支持创新产品和服务实施细则》的规定，落实预留采购份额、价格评审优惠、优先采购、首购、订购等措施支持产品和服务创新。

4.价格扣除相关要求

4.1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。

（3）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。

（4）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。

4.2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。

4.3 投标人属于小微企业的应填写《中小企业声明函》；监狱企业须投标人提供由监狱管理局、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：投标人应当认真填写声明函，若有虚假将追究其责任。投标人可通过“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/>）对投标人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。

4.4 提供投标人的《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。

三、评审程序

1. 资格性审查和符合性审查

1.1 资格性审查。依据法律法规和招标文件的规定，对投标文件中的资格证明文件等进行审查，以确定投标人是否具备投标资格。（详见后附表一资格性审查表）

1.2 符合性审查。依据招标文件的规定，从投标文件的有效性、完整性和对招标文件的响应程度进行审查，以确定是否对招标文件的实质性要求作出响应。（详见后附表二符合性审查表）

1.3 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. 投标报价审查

2.1 评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。

3. 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。

4. 核心产品同品牌审查

4.1 采用最低评标价法的采购项目，提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的，以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的参加评标；报价相同的，按最终上传投标文件时间或技术指标或售后服务条款或业绩的优劣顺序排列确定进入评审的投标人，其他投标无效。

4.2 使用综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为中标候选人。

5. 详细评审

综合评分法：分为投标报价评审、商务部分评审、技术部分评审（得分四舍五入保留两位小数）。（详见后附表三详细评

审表)

最低评标价法：无

6.汇总、排序

6.1综合评分法：评标结果按评审后总得分由高到低顺序排列。总得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的，按技术指标或售后服务条款或业绩的优劣顺序排列确定；以上均相同的由采购人确定。

6.2最低评标价法：投标文件满足招标文件全部实质性要求，且进行政府采购政策落实的价格扣除后，对投标报价进行由低到高排序，确定价格最低的投标人为中标候选人。价格相同的，按技术指标优劣顺序排列确定，上述均相同的由采购人确定。

表一资格性审查表

合同包1（血液快速检测试剂寻材采购项目）

<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>

（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。	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）
资质要求	1、提供参与本标段投标供应商有效的医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证。2、提供一次性采血包、乙肝快速检测试纸条有效的医疗器械注册证

合同包2（血液酶免检测试剂盒（一）采购项目）

（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”(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>
<p>资质要求</p>	<p>1、提供参与本标段投标供应商有效的药品生产许可证或药品经营许可证。 2、提供所投产品有效的药品注册证。</p>

合同包3(血液酶免检测试剂盒(二)采购项目)

<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>

资质要求	1、提供参与本标段投标供应商有效的药品生产许可证或药品经营许可证。 2、提供所投产品有效的药品注册证。
------	---

合同包4（血液血型筛查及标准物质等试剂耗材采购项目）

（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）
（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”（ 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。	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>(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>
<p>资质要求</p>	<p>1、提供参与本标段投标供应商有效的药品生产许可证或药品经营许可证，提供抗A抗B血型定型试剂(单克隆抗体)所投产品的药品注册证。 2、参与本标段的供应商需提供医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证。 3、提供人ABO反定型用红细胞试剂盒、丙氨酸氨基转移酶试剂盒（丙氨酸底物法）、真空采血管所投产品有效的医疗器械注册证。</p>

合同包5（血液采集制备等耗材采购项目）

<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>
<p>资质要求</p>	<p>1、提供参与本标段投标供应商有效的医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证。2、提供一次性使用去白细胞塑料血袋有效的医疗器械注册证。</p>

合同包6(采供血一般卫生耗材采购项目)

<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>

<p>资质要求</p>	<p>(1) 参与本项目的供应商为生产企业的须提供所投产品有效的医疗器械生产许可证；参与本项目的供应商为经营企业的须提供医疗器械经营许可证和二类医疗器械经营备案凭证。(2) 须提供医用弹力绷带、外科手套(天然乳胶)有效的医疗器械注册证或产品备案凭证和生产企业的医疗器械生产许可证或生产备案凭证。</p>
-------------	---

合同包7(血袋标签及献血员条形码采购项目)

<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>

（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）
资质要求	1、提供参与本标段投标供应商有效的印刷经营许可证。

表二符合性审查表：

合同包1（血液快速检测试剂寻材采购项目）

投标报价	投标报价（包括分项报价和总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算，不得缺项、漏项。
投标承诺书	提供标准格式的“投标承诺书”并按要求签字、加盖公章
主要商务条款	提供标准格式的“主要商务要求承诺书”并加盖公章
联合体投标	非联合体投标不提供
技术部分实质性内容	1.货物类项目：明确所投标的的产品品牌、规格型号；投标文件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。 2.节能产品认证证书。货物或工程量清单施工材料中，所投设备属于《节能产品政府采购品目清单》中强制采购产品范围的（如台式计算机，便携式计算机，平板式微型计算机，激光打印机，针式打印机，液晶显示器，制冷压缩机，空调机组，专用制冷、空调设备，镇流器，空调机，电热水器，普通照明用双端荧光灯，电视设备，视频设备，便器，水嘴等为政府强制采购的产品），供应商应提供国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品认证证书，否则其投标文件无效。
其他要求	其他符合性审查不合格的情形

合同包2（血液酶免检测试剂盒（一）采购项目）

投标报价	投标报价（包括分项报价和总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算，不得缺项、漏项。
投标承诺书	提供标准格式的“投标承诺书”并按要求签字、加盖公章
主要商务条款	提供标准格式的“主要商务要求承诺书”并加盖公章
联合体投标	非联合体投标不提供

技术部分实质性内容	1.货物类项目：明确所投标的的产品品牌、规格型号；投标文件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。 2.节能产品认证证书。货物或工程量清单施工材料中，所投设备属于《节能产品政府采购品目清单》中强制采购产品范围的（如台式计算机，便携式计算机，平板式微型计算机，激光打印机，针式打印机，液晶显示器，制冷压缩机，空调机组，专用制冷、空调设备，镇流器，空调机，电热水器，普通照明用双端荧光灯，电视设备，视频设备，便器，水嘴等为政府强制采购的产品），供应商应提供国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品认证证书，否则其投标文件无效。无效。
其他要求	其他符合性审查不合格的情形

合同包3（血液酶免检测试剂盒（二）采购项目）

投标报价	投标报价（包括分项报价和总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算，不得缺项、漏项。
投标承诺书	提供标准格式的“投标承诺书”并按要求签字、加盖公章
主要商务条款	提供标准格式的“主要商务要求承诺书”并加盖公章
联合体投标	非联合体投标不提供
技术部分实质性内容	1.货物类项目：明确所投标的的产品品牌、规格型号；投标文件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。 2.节能产品认证证书。货物或工程量清单施工材料中，所投设备属于《节能产品政府采购品目清单》中强制采购产品范围的（如台式计算机，便携式计算机，平板式微型计算机，激光打印机，针式打印机，液晶显示器，制冷压缩机，空调机组，专用制冷、空调设备，镇流器，空调机，电热水器，普通照明用双端荧光灯，电视设备，视频设备，便器，水嘴等为政府强制采购的产品），供应商应提供国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品认证证书，否则其投标文件无效。
其他要求	其他符合性审查不合格的情形

合同包4（血液血型筛查及标准物质等试剂耗材采购项目）

投标报价	投标报价（包括分项报价和总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算，不得缺项、漏项。
投标承诺书	提供标准格式的“投标承诺书”并按要求签字、加盖公章
主要商务条款	提供标准格式的“主要商务要求承诺书”并加盖公章
联合体投标	非联合体投标不提供
技术部分实质性内容	1.货物类项目：明确所投标的的产品品牌、规格型号；投标文件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。 2.节能产品认证证书。货物或工程量清单施工材料中，所投设备属于《节能产品政府采购品目清单》中强制采购产品范围的（如台式计算机，便携式计算机，平板式微型计算机，激光打印机，针式打印机，液晶显示器，制冷压缩机，空调机组，专用制冷、空调设备，镇流器，空调机，电热水器，普通照明用双端荧光灯，电视设备，视频设备，便器，水嘴等为政府强制采购的产品），供应商应提供国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品认证证书，否则其投标文件无效。
其他要求	其他符合性审查不合格的情形

合同包5（血液采集制备等耗材采购项目）

投标报价	投标报价（包括分项报价和总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算，不得缺项、漏项。
投标承诺书	提供标准格式的“投标承诺书”并按要求签字、加盖公章
主要商务条款	提供标准格式的“主要商务要求承诺书”并加盖公章
联合体投标	非联合体投标不提供
技术部分实质性内容	1.货物类项目：明确所投标的的产品品牌、规格型号；投标文件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。2.节能产品认证证书。货物或工程量清单施工材料中，所投设备属于《节能产品政府采购品目清单》中强制采购产品范围的（如台式计算机，便携式计算机，平板式微型计算机，激光打印机，针式打印机，液晶显示器，制冷压缩机，空调机组，专用制冷、空调设备，镇流器，空调机，电热水器，普通照明用双端荧光灯，电视设备，视频设备，便器，水嘴等为政府强制采购的产品），供应商应提供国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品认证证书，否则其投标文件无效。无效。
其他要求	其他符合性审查不合格的情形

合同包6（采供血一般卫生耗材采购项目）

投标报价	投标报价（包括分项报价和总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算，不得缺项、漏项。
投标承诺书	提供标准格式的“投标承诺书”并按要求签字、加盖公章
主要商务条款	提供标准格式的“主要商务要求承诺书”并加盖公章
联合体投标	非联合体投标不提供
技术部分实质性内容	1.货物类项目：明确所投标的的产品品牌、规格型号；投标文件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。2.节能产品认证证书。货物或工程量清单施工材料中，所投设备属于《节能产品政府采购品目清单》中强制采购产品范围的（如台式计算机，便携式计算机，平板式微型计算机，激光打印机，针式打印机，液晶显示器，制冷压缩机，空调机组，专用制冷、空调设备，镇流器，空调机，电热水器，普通照明用双端荧光灯，电视设备，视频设备，便器，水嘴等为政府强制采购的产品），供应商应提供国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品认证证书，否则其投标文件无效。。
其他要求	其他符合性审查不合格的情形

合同包7（血袋标签及献血员条形码采购项目）

投标报价	投标报价（包括分项报价和总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算，不得缺项、漏项。
投标承诺书	提供标准格式的“投标承诺书”并按要求签字、加盖公章
主要商务条款	提供标准格式的“主要商务要求承诺书”并加盖公章
联合体投标	非联合体投标不提供

技术部分实质性内容	<p>1.货物类项目：明确所投标的的产品品牌、规格型号；投标文件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。 2.节能产品认证证书。货物或工程量清单施工材料中，所投设备属于《节能产品政府采购品目清单》中强制采购产品范围的（如台式计算机，便携式计算机，平板式微型计算机，激光打印机，针式打印机，液晶显示器，制冷压缩机，空调机组，专用制冷、空调设备，镇流器，空调机，电热水器，普通照明用双端荧光灯，电视设备，视频设备，便器，水嘴等为政府强制采购的产品），供应商应提供国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品认证证书，否则其投标文件无效。其投标文件无效。</p>
其他要求	其他符合性审查不合格的情形

表三详细评审表：

第七章 投标文件格式与要求

投标人提供投标文件应按照以下格式及要求进行编制，且不少于以下内容。

投标文件封面

(项目名称)

投标文件封面

项目编号：**[230601]QC[GK]20240023**

所投采购包：第 包

(投标人名称)

年 月 日

投标文件目录

- 一、投标承诺书
- 二、资格承诺函。
- 三、授权委托书
- 四、主要商务要求承诺书
- 五、技术偏离表
- 六、中小企业声明函
- 七、监狱企业
- 八、残疾人福利性单位声明函
- 九、分项报价明细表
- 十、联合体协议书
- 十一、项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等
- 十二、项目组成人员一览表
- 十三、投标人业绩情况表
- 十四、各类证明材料

格式一：

投标承诺书

采购单位、大庆市政府采购中心：

1.按照已收到的 项目（项目编号： ）招标文件要求，经我方（投标人名称）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、资质要求进行投标。我方完全接受本次招标文件规定的所有要求，并承诺在中标后执行招标文件、投标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.我方同意招标文件关于投标有效期的所有规定。

3.我方郑重声明：所提供的投标文件内容全部真实有效。如经查实提供的内容、进行承诺的事项存在虚假，我方自愿接受有关处罚，及由此带来的法律后果。

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.我方同意提供贵方另外要求的与其投标有关的任何数据或资料。

6.我方将按照招标文件、投标文件及相关要求、规定进行合同签订，并严格执行和承担协议和合同规定的责任和义务。

7.我单位如果存在下列情形的，愿意承担取消中标资格、接受有关监督部门处罚等后果：

- (1) 中标后，无正当理由放弃中标资格；
- (2) 中标后，无正当理由不与招标人签订合同；
- (3) 在签订合同时，向招标人提出附加条件或不按照相关要求签订合同；
- (4) 不按照招标文件要求提交履约保证金；
- (5) 要求修改、补充和撤销投标文件的实质性内容；
- (6) 要求更改招标文件和中标结果公告的实质性内容；
- (7) 法律法规和招标文件规定的其他情形。

详细地址：

邮政编码：

电话：

电子函件：

投标人开户银行：

账号/行号：

投标人_____ (加盖公章)

法定代表人_____ (签字)

授权委托人_____ (签字)

年 月 日

格式二：

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,在经营活动中没有严重违法记录(处罚期限已经届满的视同没有严重违法记录)

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):

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。

格式三：

授权委托书

本人_____（姓名）系_____（投标人名称）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、修改招标项目投标文件、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。

投 标 人：_____（加盖公章）

法定代表人：_____（签字）

授权委托人：_____（签字）

法定代表人身份证扫描件 国徽面	法定代表人身份证扫描件 人像面
授权委托人身份证扫描件 国徽面	授权委托人身份证扫描件 人像面

____年____月____日

格式四：

主要商务要求承诺书

我公司承诺可以完全满足本次采购项目的**所有**主要商务条款要求（如标的提供的时间、标的提供的地点、投标有效期、采购资金支付、验收要求、履约保证金等）。若有不符合或未按承诺履行的，后果和责任自负。

如有优于招标文件主要商务要求的请在此承诺书中说明。

具体优于内容（如标的提供的时间、地点，质保期等）。

特此承诺。

投标人名称（加盖公章）：_____

法定代表人（或授权代表）签字或盖章：_____

日期： 年 月 日

格式五：（工程类项目可不填写或不提供）

技术偏离表

序号	标的名称	招标技术要求		投标人提供响应内容	偏离程度	备注
1		★	1.1			
			1.2			
					
2		★	2.1			
			2.2			
					
.....						

说明：

1. 投标人应当如实填写上表“投标人提供响应内容”处内容，对招标文件提出的要求和条件作出明确响应，并列明具体响应数值或内容，只注明符合、满足等无具体内容表述的，将视为未实质性满足招标文件要求。

2. “偏离程度”处可填写满足、响应或正偏离、负偏离。

3. 佐证文件名称及所在页码：系指能为投标产品提供技术参数佐证或进一步提供证据的文件、资料名称及相关佐证参数所在页码。如直接复制招标文件要求的参数但与佐证材料不符的，为无效投标。

4. 上表中“招标技术要求”应详细填写招标要求。

格式六：（不属于可不填写内容或不提供）

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：

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（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:

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。

格式七: (不属于可不填写内容或不提供)

监狱企业

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。

格式八: (不属于可不填写内容或不提供)

残疾人福利性单位声明函

本单位郑重声明, 根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》(财库〔2017〕141号)的规定, 本单位为符合条件的残疾人福利性单位, 且本单位参加_____单位的_____项目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。

单位名称(加盖公章):
日期:

格式九:

分项报价明细表(网上开评标可不填写)

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。

格式十: (不属于可不填写内容或不提供)

联合体协议书

_____ (所有成员单位名称) 自愿组成_____ (联合体名称) 联合体, 共同参加_____ (项目名称) 招标项目投标。现就联合体投标事宜订立如下协议。

1. (某成员单位名称) 为 (联合体名称) 牵头人。
2. 联合体各成员授权牵头人代表联合体参加投标活动, 签署文件, 提交和接收相关的资料、信息及指示, 进行合同谈判活动, 负责合同实施阶段的组织和协调工作, 以及处理与本招标项目有关的一切事宜。
3. 联合体牵头人在本项目中签署的一切文件和处理的一切事宜, 联合体各成员均予以承认。联合体各成员将严格按照招标文件、投标文件和合同的要求全面履行义务, 并向招标人承担连带责任。
4. 联合体各成员单位内部的职责分工如下: _____。
5. 本协议书自所有成员单位法定代表人或其授权代表签字或盖单位章之日起生效, 合同履行完毕后自动失效。
6. 本协议书一式_____份, 联合体成员和招标人各执一份。

协议书由法定代表人签字的, 应附法定代表人身份证明; 由授权代表签字的, 应附授权委托书。

联合体牵头人名称: _____ (加盖公章)
法定代表人或其授权代表: _____ (签字)

联合体成员名称：_____（加盖公章）
法定代表人或其授权代表：_____（签字）

_____年_____月_____日

格式十一：

（未要求可不填写）

项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等内容和格式自拟。

格式十二：

项目组成人员一览表（未要求可不填写）

序号	姓名	本项目拟任职务	学历	职称或执业资格	身份证号	联系电话
1						
2						
3						
.....						

按招标文件要求在本表后附相关人员证书。

注：

- 1.本项目拟任职务处应包括：项目负责人、项目联系人、项目服务人员或技术人员等。
- 2.如投标人中标，须按本表承诺人员操作，不得随意更换。

格式十三：

投标人业绩情况表（未要求可不填写）

序号	使用单位	业绩名称	合同总价	签订时间
1				
2				
3				
4				
...				

投标人根据上述业绩情况后附销售或服务合同复印件。

格式十四：

各类证明材料（未要求可不填写）

- 1.招标文件要求提供的其他资料。
- 2.投标人认为需提供其他资料。