

黑龙江明成项目管理有限公司

公开招标文件

项目名称：检验设备及试剂采购(二次)

项目编号：**[230701]MCCG[GK]20240001-1**

第一章 投标邀请

黑龙江明成项目管理有限公司受伊春市第一医院的委托，采用公开招标方式组织采购检验设备及试剂采购(二次)。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：检验设备及试剂采购(二次)

批准文件编号：伊春财购核字[2024]00177号

采购项目编号：[230701]MCCG[GK]20240001-1

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	检验设备及试剂采购	1	详见采购文件	6,053,686.30

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（检验设备及试剂采购）：

1)拟参加本项目供应商如为所报商品的制造商，则须提供有效期内的《医疗器械生产许可证》；如为代理商或经销商，所报商品属于医疗器械第二类管理产品的，则须提供有效期内的第二类医疗器械经营备案凭证，所报商品属于医疗器械第三类管理的产品，则须提供有效期内的《医疗器械经营许可证》。所投商品为一类器械须提供有效的医疗器械备案凭证，所投商品为二、三类器械须提供有效的《医疗器械注册证》

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“不按规范标记导致废标的，由供应商自行承担相关责任”。

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

注：开标模式详见供应商须知-开标方式

四.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：黑龙江明成项目管理有限公司 联系方式：13359878123

七.质疑提起与受理：

1.对采购文件的质疑：

项目经办人：黑龙江明成项目管理有限公司 联系方式：13359878123

2.对评审过程和结果的质疑：

质疑联系人：张先生 电话：13359878123

八.公告发布媒介：

中国政府采购网 黑龙江省政府采购网

联系信息

1. 采购代理机构

采购代理机构名称：黑龙江明成项目管理有限公司

地址：哈尔滨市南岗区华山路与湘江路交口星河国际巴黎座一号商服3楼（大益茶同门）

联系人：黑龙江明成项目管理有限公司

联系电话：13359878123

账户名称：系统自动生成的缴交账户名称

开户行：详见投标人须知

账号：详见投标人须知

2. 采购人信息

采购单位名称：伊春市第一医院

地址：伊春市伊美区繁荣西路92号

联系人：袁野

联系电话：0458-6117200

黑龙江明成项目管理有限公司

第二章 供应商须知

一、前附表：

序号	条款名称	内容及要求
1	分包情况	共1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
6	评标办法	合同包1（检验设备及试剂采购）：综合评分法
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。
12	备选方案	不允许
13	联合体投标	包1： 不接受
14	代理服务费收取方式	向中标/成交供应商收取

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>检验设备及试剂采购：保证金人民币：60,000.00元整。</p> <p>开户单位：黑龙江明成项目管理有限公司</p> <p>开户银行：哈尔滨银行股份有限公司远东支行</p> <p>银行账号：18010000001638089</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. 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>

17	电子投标文件 签字、盖章要求	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。 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。
18	投标客户端	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。
19	有效供应商家数	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。
20	报价形式	合同包1（检验设备及试剂采购）：总价
21	投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
22	其他	结果确定，采购人在收到评审报告后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 代理服务费，根据原国家发展计划委员会关于印发《招标代理服务收费管理暂行办法》的通知（发改价格[2015]299号）规定按定额收取，共计69900元 保证金，对在黑龙江省政府采购网上信用评价等级为“A”级的供应商，按照《黑龙江省政府采购供应商信用评价管理暂行办法》降低保证金收取比例，可按应收额度的50%交纳投标保证金。
23	项目兼投兼中规则	兼投兼中：-

三、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黑龙江明成项目管理有限公司。

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。代理机构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代理机构递交《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，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) 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，代理机构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：

检验设备及试剂采购

合同包1（检验设备及试剂采购）

1.主要商务要求

标的提供的时间	合同签订后30天内交货并完成安装调试并具备验收条件
标的提供的地点	伊春市第一医院
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例30%，合同签订后支付 2期：支付比例70%，货到并完成安装调试验收后支付
验收要求	1期：采购人自行组织验收
履约保证金	不收取
合同履行期限	合同签订后30天内交货并完成安装调试并具备验收条件
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	△	临床检验设备	全自动生化分析流水线	套	1.00	701,111.11	701,111.11	工业	详见附表一
2	△	临床检验设备	全自动生化分析仪	台	1.00	331,666.67	331,666.67	工业	详见附表二
3	△	临床检验设备	全自动化学发光免疫分析流水线	套	1.00	209,222.22	209,222.22	工业	详见附表三
4	△	临床检验设备	全自动凝血分析仪	台	1.00	222,166.67	222,166.67	工业	详见附表四
5	△	临床检验设备	全自动凝血仪	台	1.00	322,666.67	322,666.67	工业	详见附表五
6	△	临床检验设备	全自动血细胞分析仪	套	1.00	347,972.22	347,972.22	工业	详见附表六
7	△	临床检验设备	自动微生物培养系统	台	1.00	118,027.78	118,027.78	工业	详见附表七
8	△	临床检验设备	全自动微生物鉴定药敏分析系统	台	1.00	109,333.33	109,333.33	工业	详见附表八
9	△	临床检验设备	全自动化学发光免疫分析仪	台	1.00	98,755.56	98,755.56	工业	详见附表九

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
10	△	临床检验设备	全自动白带分析仪	台	1.00	73,000.00	73,000.00	工业	详见附表一十
11	△	临床检验设备	血气生化分析仪	台	1.00	61,277.78	61,277.78	工业	详见附表一十一
12	△	临床检验设备	化学发光分析仪	台	1.00	189,138.89	189,138.89	工业	详见附表一十二
13	△	临床检验设备	医用冷藏箱	台	1.00	22,311.11	22,311.11	工业	详见附表一十三
14	△	临床检验设备	医用冷藏箱	台	2.00	9,101.39	18,202.78	工业	详见附表一十四
15	△	临床检验设备	酶标分析仪	台	1.00	29,777.78	29,777.78	工业	详见附表一十五
16	△	临床检验设备	洗板机	台	1.00	19,194.44	19,194.44	工业	详见附表一十六
17	△	临床检验设备	全自动血沉分析仪	台	1.00	55,877.78	55,877.78	工业	详见附表一十七
18	△	临床检验设备	离心机	台	1.00	81,016.67	81,016.67	工业	详见附表一十八
19	△	临床检验设备	离心机	台	2.00	12,966.67	25,933.33	工业	详见附表一十九
20	△	临床检验设备	尿液沉渣分析仪	台	1.00	112,500.00	112,500.00	工业	详见附表二十
21	△	临床检验设备	尿液化学分析仪	台	2.00	42,722.22	85,444.44	工业	详见附表二十一
22	△	临床检验设备	尿液沉渣分析仪	台	1.00	126,977.77	126,977.77	工业	详见附表二十二
23		诊断用生物试剂盒	葡萄糖测定试剂盒	盒	15.00	855.00	12,825.00	工业	详见附表二十三
24		诊断用生物试剂盒	尿素测定试剂盒	盒	5.00	1,180.00	5,900.00	工业	详见附表二十四
25		诊断用生物试剂盒	尿酸测定试剂盒	盒	3.00	2,063.00	6,189.00	工业	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	肌酸激酶测定试剂盒	盒	5.00	1,254.00	6,270.00	工业	详见附表二十六
27		诊断用生物试剂盒	α-羟丁酸脱氢酶测定试剂盒	盒	5.00	1,174.00	5,870.00	工业	详见附表二十七
28		诊断用生物试剂盒	α-淀粉酶测定试剂盒	盒	8.00	3,340.00	26,720.00	工业	详见附表二十八
29		诊断用生物试剂盒	钙测定试剂盒	盒	8.00	1,448.00	11,584.00	工业	详见附表二十九
30		诊断用生物试剂盒	磷测定试剂盒	盒	2.00	585.00	1,170.00	工业	详见附表三十
31		诊断用生物试剂盒	镁测定试剂盒	盒	10.0	638.00	6,380.00	工业	详见附表三十一
32		诊断用生物试剂盒	铁测定试剂盒	盒	8.00	809.00	6,472.00	工业	详见附表三十二
33		诊断用生物试剂盒	载脂蛋白A1 (APOA1) 测定试剂盒	盒	10.0	2,257.00	22,570.00	工业	详见附表三十三
34		诊断用生物试剂盒	载脂蛋白B (APOB) 测定试剂盒	盒	10.0	2,257.00	22,570.00	工业	详见附表三十四
35		诊断用生物试剂盒	脂蛋白(a)测定试剂盒	盒	15.0	3,569.00	53,535.00	工业	详见附表三十五
36		诊断用生物试剂盒	肌酐测定试剂盒	盒	10.0	2,160.00	21,600.00	工业	详见附表三十六
37		诊断用生物试剂盒	胱氨酸蛋白酶抑制剂C测定试剂盒	盒	10.0	7,614.00	76,140.00	工业	详见附表三十七

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
38		诊断用生物试剂盒	肌酸激酶同工酶 (CKMB)测定试剂盒	盒	10.00	2,176.00	21,760.00	工业	详见附表三十八
39		诊断用生物试剂盒	抗链球菌溶血素O测定试剂盒	盒	8.00	1,760.00	14,080.00	工业	详见附表三十九
40		诊断用生物试剂盒	类风湿因子测定试剂盒	盒	8.00	1,692.00	13,536.00	工业	详见附表四十
41		诊断用生物试剂盒	超敏C-反应蛋白测定试剂盒	盒	8.00	5,076.00	40,608.00	工业	详见附表四十一
42		诊断用生物试剂盒	同型半胱氨酸测定试剂盒	盒	10.00	6,227.50	62,275.00	工业	详见附表四十二
43		诊断用生物试剂盒	小而密低密度脂蛋白胆固醇检测试剂盒	盒	15.00	13,200.00	198,000.00	工业	详见附表四十三
44		诊断用生物试剂盒	锌离子检测试剂盒	盒	10.00	2,011.00	20,110.00	工业	详见附表四十四
45		诊断用生物试剂盒	糖化血红蛋白溶血剂	盒	10.00	3,200.00	32,000.00	工业	详见附表四十五
46		诊断用生物试剂盒	二氧化碳 (酶) 测定试剂盒	盒	5.00	1,260.00	6,300.00	工业	详见附表四十六
47		诊断用生物试剂盒	降钙素原测定试剂盒	盒	20.00	1,080.00	21,600.00	工业	详见附表四十七
48		诊断用生物试剂盒	N-末端脑钠肽前体测定试剂盒	盒	30.00	2,419.20	72,576.00	工业	详见附表四十八
49		诊断用生物试剂盒	肌酸激酶同工酶测定试剂盒	盒	10.00	507.60	5,076.00	工业	详见附表四十九

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
----	------------	------	------	----	----	------------	------------	------	--------

50		诊断用生物试剂盒	肌钙蛋白I测定试剂盒	盒	100	846.00	8,460.00	工业	详见附表五十
51		诊断用生物试剂盒	肌红蛋白测定试剂盒	盒	100	768.00	7,680.00	工业	详见附表五十一
52		诊断用生物试剂盒	血细胞分析用稀释液	盒	600	318.00	19,080.00	工业	详见附表五十二
53		诊断用生物试剂盒	溶血剂1	盒	800	2,437.00	19,496.00	工业	详见附表五十三
54		诊断用生物试剂盒	白细胞分类用染液	盒	800	6,458.00	51,664.00	工业	详见附表五十四
55		诊断用生物试剂盒	溶血剂2	盒	800	3,047.00	24,376.00	工业	详见附表五十五
56		诊断用生物试剂盒	白细胞计数用染液	盒	800	6,579.00	52,632.00	工业	详见附表五十六
57		诊断用生物试剂盒	血红蛋白检测试剂	盒	800	1,780.00	14,240.00	工业	详见附表五十七
58		诊断用生物试剂盒	网织红细胞染色液	盒	100	198.00	198.00	工业	详见附表五十八
59		诊断用生物试剂盒	瑞氏-姬母萨染色液	盒	100	240.00	240.00	工业	详见附表五十九
60		诊断用生物试剂盒	清洗液	盒	100	361.00	361.00	工业	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		诊断用生物试剂盒	凝血酶原时间测定试剂盒	盒	10.00	1,460.00	14,600.00	工业	详见附表六十一
62		诊断用生物试剂盒	活化部分凝血活酶时间测定试剂盒	盒	6.00	1,391.00	8,346.00	工业	详见附表六十二
63		诊断用生物试剂盒	氯化钙溶液	盒	6.00	599.00	3,594.00	工业	详见附表六十三
64		诊断用生物试剂盒	凝血酶时间测定试剂盒	盒	10.00	482.00	4,820.00	工业	详见附表六十四
65		诊断用生物试剂盒	纤维蛋白原测定试剂	盒	10.00	2,225.00	22,250.00	工业	详见附表六十五
66		诊断用生物试剂盒	缓冲液	盒	5.00	285.00	1,425.00	工业	详见附表六十六
67		诊断用生物试剂盒	D-二聚体	盒	6.00	13,360.00	80,160.00	工业	详见附表六十七
68		诊断用生物试剂盒	轮状病毒、腺病毒抗原检测试剂盒 (乳胶法)	盒	5.00	471.00	2,355.00	工业	详见附表六十八
69		诊断用生物试剂盒	便隐血 (FOB) 检测试剂 (胶体金法)	盒	8.00	82.00	656.00	工业	详见附表六十九
70		诊断用生物试剂盒	血气分析仪专用测试片 (光学法)	盒	5.00	1,520.00	7,600.00	工业	详见附表七十
71		诊断用生物试剂盒	尿液有形成分分析仪试剂	箱	5.00	7,273.00	36,365.00	工业	详见附表七十一
72		诊断用生物试剂盒	干化学尿液分析试纸条	筒	10.00	164.00	16,400.00	工业	详见附表七十二

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
73		诊断用生物试剂盒	尿微量白蛋白 (mALB) 检测试剂盒 (散射比浊法)	盒	4.00	500.00	2,000.00	工业	详见附表七十三
74		诊断用生物试剂盒	乙型肝炎病毒表面抗原诊断试剂盒 (酶联免疫法)	盒	8.00	60.00	480.00	工业	详见附表七十四
75		诊断用生物试剂盒	乙型肝炎病毒表面抗体检测试剂盒 (酶联免疫法)	盒	8.00	60.00	480.00	工业	详见附表七十五
76		诊断用生物试剂盒	乙型肝炎病毒e抗原检测试剂盒 (酶联免疫法)	盒	5.00	60.00	300.00	工业	详见附表七十六
77		诊断用生物试剂盒	乙型肝炎病毒e抗体检测试剂盒 (酶联免疫法)	盒	8.00	60.00	480.00	工业	详见附表七十七
78		诊断用生物试剂盒	乙型肝炎病毒核心抗体检测试剂盒 (酶联免疫法)	盒	8.00	60.00	480.00	工业	详见附表七十八
79		诊断用生物试剂盒	甲型肝炎病毒IgM抗体检测试剂盒 (酶联免疫法)	盒	50.00	216.00	10,800.00	工业	详见附表七十九
80		诊断用生物试剂盒	戊型肝炎病毒IgM抗体检测试剂盒 (酶联免疫法)	盒	30.00	833.00	24,990.00	工业	详见附表八十
81		诊断用生物试剂盒	梅毒甲苯胺红不加热血清试验诊断试剂 (TRUST)	盒	40.00	67.00	2,680.00	工业	详见附表八十一
82		诊断用生物试剂盒	肺炎支原体IgM抗体检测试剂 (胶体金法)	盒	10.00	270.00	2,700.00	工业	详见附表八十二
83		诊断用生物试剂盒	乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂盒 (化学发光法)	盒	5.00	2,934.00	14,670.00	工业	详见附表八十三
84		诊断用生物试剂盒	乙型肝炎病毒表面抗体检测试剂盒 (化学发光法)	盒	5.00	2,633.00	13,165.00	工业	详见附表八十四

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
85		诊断用生物试剂盒	乙型肝炎病毒e抗原检测试剂盒(化学发光法)	盒	5.00	2,633.00	13,165.00	工业	详见附表八十五
86		诊断用生物试剂盒	乙型肝炎病毒e抗体检测试剂盒(化学发光法)	盒	5.00	2,633.00	13,165.00	工业	详见附表八十六
87		诊断用生物试剂盒	乙型肝炎病毒核心抗体检测试剂盒(化学发光法)	盒	5.00	2,633.00	13,165.00	工业	详见附表八十七
88		诊断用生物试剂盒	丙型肝炎病毒抗体检测试剂盒(化学发光法)	盒	5.00	8,064.00	40,320.00	工业	详见附表八十八
89		诊断用生物试剂盒	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒(化学发光法)	盒	5.00	3,618.00	18,090.00	工业	详见附表八十九
90		诊断用生物试剂盒	人类免疫缺陷病毒抗原抗体检测试剂盒(化学发光法)	盒	5.00	5,598.00	27,990.00	工业	详见附表九十
91		诊断用生物试剂盒	通用底物	盒	1.00	915.00	915.00	工业	详见附表九十一
92		诊断用生物试剂盒	三碘甲状腺原氨酸检测试剂盒	盒	3.00	2,559.00	7,677.00	工业	详见附表九十二
93		诊断用生物试剂盒	甲状腺素检测试剂盒	盒	3.00	2,559.00	7,677.00	工业	详见附表九十三
94		诊断用生物试剂盒	游离三碘甲状腺原氨酸检测试剂盒	盒	10.0	2,559.00	25,590.00	工业	详见附表九十四
95		诊断用生物试剂盒	游离甲状腺素检测试剂盒	盒	10.0	2,559.00	25,590.00	工业	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		诊断用生物试剂盒	促甲状腺激素检测试剂盒	盒	10.00	2,559.00	25,590.00	工业	详见附表九十六
97		诊断用生物试剂盒	抗甲状腺过氧化物酶抗体检测试剂盒	盒	8.00	1,584.00	12,672.00	工业	详见附表九十七
98		诊断用生物试剂盒	甲状腺球蛋白抗体检测试剂盒	盒	8.00	1,927.00	15,416.00	工业	详见附表九十八
99		诊断用生物试剂盒	促甲状腺素受体抗体检测试剂盒	盒	8.00	3,531.00	28,248.00	工业	详见附表九十九
100		诊断用生物试剂盒	雌二醇检测试剂盒	盒	3.00	1,861.00	5,583.00	工业	详见附表一百
101		诊断用生物试剂盒	促卵泡成熟激素检测试剂盒	盒	3.00	1,861.00	5,583.00	工业	详见附表一百零一
102		诊断用生物试剂盒	睾酮检测试剂盒	盒	3.00	1,861.00	5,583.00	工业	详见附表一百零二
103		诊断用生物试剂盒	催乳素检测试剂盒	盒	8.00	1,861.00	14,888.00	工业	详见附表一百零三
104		诊断用生物试剂盒	孕酮检测试剂盒	盒	5.00	1,861.00	9,305.00	工业	详见附表一百零四
105		诊断用生物试剂盒	黄体生成激素检测试剂盒	盒	3.00	1,861.00	5,583.00	工业	详见附表一百零五
106		诊断用生物试剂盒	特异β人绒毛膜促性腺激素β-HCG	盒	3.00	1,942.00	5,826.00	工业	详见附表一百零六
107		诊断用生物试剂盒	甲胎蛋白检测试剂盒	盒	16.00	1,861.00	29,776.00	工业	详见附表一百零七

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
108		诊断用生物试剂盒	癌胚抗原定量测定试剂盒	盒	20.00	1,861.00	37,220.00	工业	详见附表一百零八
109		诊断用生物试剂盒	糖类抗原125定量测定试剂盒	盒	14.00	3,875.00	54,250.00	工业	详见附表一百零九
110		诊断用生物试剂盒	糖类抗原15-3测定试剂盒	盒	10.00	3,338.00	33,380.00	工业	详见附表一百一十
111		诊断用生物试剂盒	糖类抗原19-9定量测定试剂盒	盒	12.00	3,875.00	46,500.00	工业	详见附表一百一十一
112		诊断用生物试剂盒	神经元特异性烯醇化酶测定试剂盒	盒	10.00	3,875.00	38,750.00	工业	详见附表一百一十二
113		诊断用生物试剂盒	铁蛋白检测试剂盒	盒	10.00	1,861.00	18,610.00	工业	详见附表一百一十三
114		诊断用生物试剂盒	非小细胞肺癌相关抗原 21-1定量测定试剂盒(CYFRS21-1)	盒	10.00	4,927.00	49,270.00	工业	详见附表一百一十四
115		诊断用生物试剂盒	人附睾蛋白4检测试剂盒	盒	6.00	4,583.00	27,498.00	工业	详见附表一百一十五
116		诊断用生物试剂盒	糖类抗原72-4检测试剂盒	盒	16.00	4,172.00	66,752.00	工业	详见附表一百一十六
117		诊断用生物试剂盒	总前列腺特异性抗原检测试剂盒	盒	8.00	3,788.00	30,304.00	工业	详见附表一百一十七
118		诊断用生物试剂盒	游离前列腺特异抗原检测试剂盒	盒	10.00	4,268.00	42,680.00	工业	详见附表一百一十八

序号	核心产品 (“△”)	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价 (元)	分项预算总价 (元)	所属行业	招标技术要求
119		诊断用生物试剂盒	C肽检测试剂盒	盒	4.00	2,244.00	8,976.00	工业	详见附表一百一十九
120		诊断用生物试剂盒	胰岛素检测试剂盒	盒	4.00	1,941.00	7,764.00	工业	详见附表一百二十
121		诊断用生物试剂盒	四碘甲状腺素定量检测试剂盒	盒	5.00	2,520.00	12,600.00	工业	详见附表一百二十一
122		诊断用生物试剂盒	游离四碘甲状腺素定量检测试剂盒	盒	5.00	2,520.00	12,600.00	工业	详见附表一百二十二
123		诊断用生物试剂盒	抗甲状腺球蛋白抗体	盒	5.00	810.00	4,050.00	工业	详见附表一百二十三
124		诊断用生物试剂盒	甲型肝炎病毒IgM抗体检测试剂盒	盒	4.00	1,575.00	6,300.00	工业	详见附表一百二十四
125		诊断用生物试剂盒	戊型肝炎病毒IgM抗体检测试剂盒	盒	4.00	1,530.00	6,120.00	工业	详见附表一百二十五
126		诊断用生物试剂盒	戊型肝炎病毒IgG抗体检测试剂盒	盒	3.00	1,530.00	4,590.00	工业	详见附表一百二十六
127		诊断用生物试剂盒	风疹病毒IgM抗体	盒	2.00	1,800.00	3,600.00	工业	详见附表一百二十七
128		诊断用生物试剂盒	风疹病毒IgG抗体	盒	2.00	1,800.00	3,600.00	工业	详见附表一百二十八
129		诊断用生物试剂盒	单纯疱疹病毒1型IgM抗体	盒	2.00	1,890.00	3,780.00	工业	详见附表一百二十九
130		诊断用生物试剂盒	单纯疱疹病毒1型IgG抗体	盒	2.00	1,890.00	3,780.00	工业	详见附表一百三十

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
131		诊断用生物试剂盒	单纯疱疹病毒2型IgM抗体	盒	2.00	1,890.00	3,780.00	工业	详见附表一百三十一
132		诊断用生物试剂盒	单纯疱疹病毒2型IgG抗体	盒	2.00	1,890.00	3,780.00	工业	详见附表一百三十二
133		诊断用生物试剂盒	醛固酮检测试剂盒	盒	7.00	1,215.00	8,505.00	工业	详见附表一百三十三
134		诊断用生物试剂盒	促肾上腺皮质激素定量检测试剂盒	盒	7.00	1,665.00	11,655.00	工业	详见附表一百三十四
135		诊断用生物试剂盒	肾素检测试剂盒	盒	7.00	1,665.00	11,655.00	工业	详见附表一百三十五
136		诊断用生物试剂盒	血管紧张素II检测试剂盒	盒	6.00	1,215.00	7,290.00	工业	详见附表一百三十六
137		诊断用生物试剂盒	人皮质醇检测试剂盒	盒	7.00	1,215.00	8,505.00	工业	详见附表一百三十七
138		诊断用生物试剂盒	全自动免疫检验系统底物液	盒	3.00	1,890.00	5,670.00	工业	详见附表一百三十八
139		诊断用生物试剂盒	肺炎支原体IgM抗体检测试剂盒	盒	30.0	1,530.00	45,900.00	工业	详见附表一百三十九
140		诊断用生物试剂盒	肺炎衣原体IgM抗体检测试剂盒	盒	30.0	1,530.00	45,900.00	工业	详见附表一百四十
141		诊断用生物试剂盒	阴道炎联合检测试剂盒	盒	6.00	1,975.00	11,850.00	工业	详见附表一百四十一
142		诊断用生物试剂盒	染色液-抗酸染色液	盒	1.00	196.00	196.00	工业	详见附表一百四十二

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
143		诊断用生物试剂盒	染色液-快速革兰氏染色液	盒	1.00	196.00	196.00	工业	详见附表一百四十三
144		诊断用生物试剂盒	细菌测定系统随机体外诊断试剂板(非发酵)	盒	10.00	333.00	3,330.00	工业	详见附表一百四十四
145		诊断用生物试剂盒	细菌测定系统随机体外诊断试剂板(肠杆)	盒	10.00	333.00	3,330.00	工业	详见附表一百四十五
146		诊断用生物试剂盒	细菌测定系统随机体外诊断试剂板(链球)	盒	10.00	333.00	3,330.00	工业	详见附表一百四十六
147		诊断用生物试剂盒	细菌测定系统随机体外诊断试剂板(葡萄)	盒	10.00	333.00	3,330.00	工业	详见附表一百四十七
148		诊断用生物试剂盒	甲型/乙型流感病毒抗原检测试剂盒	盒	1.00	1,080.00	1,080.00	工业	详见附表一百四十八
149		诊断用生物试剂盒	A型流感IgM抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	盒	1.00	2,700.00	2,700.00	工业	详见附表一百四十九
150		诊断用生物试剂盒	B型流感IgM抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	盒	1.00	2,700.00	2,700.00	工业	详见附表一百五十
151		诊断用生物试剂盒	人副流感病毒IgM抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	盒	1.00	1,170.00	1,170.00	工业	详见附表一百五十一
152		诊断用生物试剂盒	人呼吸道合胞病毒IgM抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	盒	1.00	1,440.00	1,440.00	工业	详见附表一百五十二
153		诊断用生物试剂盒	腺病毒IgM抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	盒	2.00	1,260.00	2,520.00	工业	详见附表一百五十三
154		诊断用生物试剂盒	柯萨奇B组病毒IgM抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	盒	2.00	1,170.00	2,340.00	工业	详见附表一百五十四

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
155		诊断用生物试剂盒	埃可病毒IgM抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	盒	2.00	1,170.00	2,340.00	工业	详见附表一百五十五
156		诊断用生物试剂盒	EB病毒衣壳抗原IgM抗体(VCA)-IgM检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	盒	2.00	1,530.00	3,060.00	工业	详见附表一百五十六
157		诊断用生物试剂盒	EB病毒衣壳抗原IgG抗体(VCA)-IgG检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	盒	2.00	1,530.00	3,060.00	工业	详见附表一百五十七
158		诊断用生物试剂盒	EB病毒早期抗原IgG抗体(EA)-IgG检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	盒	2.00	1,530.00	3,060.00	工业	详见附表一百五十八
159		诊断用生物试剂盒	EB病毒核心抗原IgG抗体(EBNA)-IgG检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	盒	2.00	1,530.00	3,060.00	工业	详见附表一百五十九
160		诊断用生物试剂盒	EB病毒衣壳抗原IgA抗体(VCA)-IgA检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	盒	2.00	1,530.00	3,060.00	工业	详见附表一百六十
161		诊断用生物试剂盒	EB病毒早期抗原IgA抗体(EA)-IgA检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	盒	2.00	1,530.00	3,060.00	工业	详见附表一百六十一
162		诊断用生物试剂盒	EB病毒核心抗原IgA抗体(EBNA)-IgA检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	盒	2.00	1,530.00	3,060.00	工业	详见附表一百六十二
163		诊断用生物试剂盒	细菌性阴道病六项联合检测试剂盒	盒	1.00	1,975.00	1,975.00	工业	详见附表一百六十三
164		诊断用生物试剂盒	弓形虫IgM抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	盒	2.00	1,800.00	3,600.00	工业	详见附表一百六十四
165		诊断用生物试剂盒	弓形虫IgG抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	盒	2.00	1,800.00	3,600.00	工业	详见附表一百六十五
166		诊断用生物试剂盒	人类巨细胞病毒IgM抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	盒	2.00	1,800.00	3,600.00	工业	详见附表一百六十六

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
167		诊断用生物试剂盒	人类巨细胞病毒IgG抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	盒	2.00	1,800.00	3,600.00	工业	详见附表一百六十七
168		诊断用生物试剂盒	革兰氏阴性杆菌药敏试剂盒(扩散法): 头孢唑林	瓶	1.00	17.00	17.00	工业	详见附表一百六十八
169		诊断用生物试剂盒	革兰氏阴性杆菌药敏试剂盒(扩散法): 头孢噻肟	瓶	1.00	17.00	17.00	工业	详见附表一百六十九
170		诊断用生物试剂盒	革兰氏阳性球菌药敏试剂盒(扩散法): 苯唑西林	瓶	1.00	17.00	17.00	工业	详见附表一百七十
171		诊断用生物试剂盒	革兰氏阳性球菌药敏试剂盒(扩散法): 万古霉素	瓶	1.00	17.00	17.00	工业	详见附表一百七十一
172		诊断用生物试剂盒	糖化血红蛋白测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)	盒	1.00	1,496.00	1,496.00	工业	详见附表一百七十二
173		诊断用生物试剂盒	抗A抗B血型定型试剂(单克隆抗体)	盒	1.00	55.00	55.00	工业	详见附表一百七十三
174		诊断用生物试剂盒	RhD(IgM)血型定型试剂(单克隆抗体)	盒	1.00	110.00	110.00	工业	详见附表一百七十四
175		诊断用生物试剂盒	幽门螺旋杆菌IgG抗体检测试剂盒(乳胶法)	盒	1.00	614.00	614.00	工业	详见附表一百七十五
176		诊断用生物试剂盒	结核分枝杆菌IgG抗体检测试剂盒(胶体金法)	盒	1.00	446.00	446.00	工业	详见附表一百七十六
177		诊断用生物试剂盒	样本释放剂	盒	1.00	1,100.00	1,100.00	工业	详见附表一百七十七

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
178		诊断用生物试剂盒	样本保存液	盒	1.00	275.00	275.00	工业	详见附表一百七十八
179		诊断用生物试剂盒	样本保存液	盒	1.00	237.50	237.50	工业	详见附表一百七十九
180		药房设备及器具	清洗液	箱	1.00	2,462.00	2,462.00	工业	详见附表一百八十
181		药房设备及器具	电解质参比液	箱	1.00	8,388.00	8,388.00	工业	详见附表一百八十一
182		药房设备及器具	电解质内标液	箱	1.00	12,101.00	12,101.00	工业	详见附表一百八十二
183		药房设备及器具	电解质缓冲液	箱	1.00	9,610.00	9,610.00	工业	详见附表一百八十三
184		药房设备及器具	生化多项质控品	盒	1.00	2,700.00	2,700.00	工业	详见附表一百八十四
185		药房设备及器具	生化多项质控品	盒	1.00	2,700.00	2,700.00	工业	详见附表一百八十五
186		药房设备及器具	多项目定标液	盒	1.00	2,736.00	2,736.00	工业	详见附表一百八十六
187		药房设备及器具	血清定标液高值	盒	1.00	5,235.00	5,235.00	工业	详见附表一百八十七
188		药房设备及器具	血清定标液低值	盒	1.00	6,530.00	6,530.00	工业	详见附表一百八十八

序号	核心产品 (“△”)	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价 (元)	分项预算总价 (元)	所属行业	招标技术要求
189		药房设备及器具	K电极	个	1.00	8,600.00	8,600.00	工业	详见附表一百八十九
190		药房设备及器具	Na电极	个	1.00	8,600.00	8,600.00	工业	详见附表一百九十
191		药房设备及器具	Cl电极	个	1.00	8,600.00	8,600.00	工业	详见附表一百九十一
192		药房设备及器具	生化分析仪灯泡	个	1.00	3,000.00	3,000.00	工业	详见附表一百九十二
193		药房设备及器具	酸性清洗液	瓶	1.00	83.00	83.00	工业	详见附表一百九十三
194		药房设备及器具	糖化血红蛋白非定值质控	盒	1.00	720.00	720.00	工业	详见附表一百九十四
195		药房设备及器具	糖化血红蛋白层析柱	盒	1.00	37,412.00	37,412.00	工业	详见附表一百九十五
196		药房设备及器具	糖化血红蛋白层析柱套件	盒	1.00	13,600.00	13,600.00	工业	详见附表一百九十六
197		药房设备及器具	过滤片	包	1.00	2,000.00	2,000.00	工业	详见附表一百九十七
198		药房设备及器具	糖化血红蛋白校准品	盒	1.00	196.00	196.00	工业	详见附表一百九十八
199		药房设备及器具	清洗液	盒	1.00	1,829.00	1,829.00	工业	详见附表一百九十九
200		药房设备及器具	血细胞分析仪用质控品	盒	1.00	770.00	770.00	工业	详见附表二百

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
2001		药房设备及器具	血细胞分析仪用校准品	盒	1.00	1,980.00	1,980.00	工业	详见附表二百零一
2002		药房设备及器具	校准品	盒	1.00	1,391.00	1,391.00	工业	详见附表二百零二
2003		药房设备及器具	D二聚体质控	盒	1.00	2,550.00	2,550.00	工业	详见附表二百零三
2004		药房设备及器具	质控品	盒	1.00	565.00	565.00	工业	详见附表二百零四
2005		药房设备及器具	全自动血液凝固分析装置用反应杯	盒	1.00	2,782.00	2,782.00	工业	详见附表二百零五
2006		药房设备及器具	全自动血液凝固分析装置清洁液	盒	1.00	371.00	371.00	工业	详见附表二百零六
2007		药房设备及器具	全自动血液凝固分析装置清洁液II	箱	1.00	3,500.00	3,500.00	工业	详见附表二百零七
2008		药房设备及器具	定标气瓶	盒	1.00	1,188.00	1,188.00	工业	详见附表二百零八
2009		药房设备及器具	浓缩清洗液A	盒	1.00	982.00	982.00	工业	详见附表二百零九
2100		药房设备及器具	探针清洗液	盒	1.00	200.00	200.00	工业	详见附表二百一十
2111		药房设备及器具	清洗液	桶	1.00	250.00	250.00	工业	详见附表二百一十一
2112		药房设备及器具	探针清洗液	盒	1.00	1,628.00	1,628.00	工业	详见附表二百一十二

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
213		药房设备及器具	管路清洗液	盒	1.00	533.00	533.00	工业	详见附表二百一十三
214		药房设备及器具	清洗液	盒	1.00	419.00	419.00	工业	详见附表二百一十四
215		药房设备及器具	一次性吸样头	盒	1.00	3,506.00	3,506.00	工业	详见附表二百一十五
216		药房设备及器具	发光反应杯	盒	1.00	3,506.00	3,506.00	工业	详见附表二百一十六
217		药房设备及器具	乙型肝炎病毒表面抗原校准品	盒	1.00	1,823.00	1,823.00	工业	详见附表二百一十七
218		药房设备及器具	乙型肝炎病毒表面抗体校准品	盒	1.00	1,481.00	1,481.00	工业	详见附表二百一十八
219		药房设备及器具	乙型肝炎病毒e抗原校准品	盒	1.00	1,559.00	1,559.00	工业	详见附表二百一十九
220		药房设备及器具	乙型肝炎病毒e抗体校准品	盒	1.00	1,559.00	1,559.00	工业	详见附表二百二十
221		药房设备及器具	乙型肝炎病毒核心抗体校准品	盒	1.00	1,559.00	1,559.00	工业	详见附表二百二十一
222		药房设备及器具	丙型肝炎病毒抗体校准品	盒	1.00	2,599.00	2,599.00	工业	详见附表二百二十二
223		药房设备及器具	梅毒螺旋体抗体校准品	盒	1.00	1,642.00	1,642.00	工业	详见附表二百二十三
224		药房设备及器具	人类免疫缺陷病毒抗原抗体校准品	盒	1.00	1,559.00	1,559.00	工业	详见附表二百二十四

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
225		药房设备及器具	样本稀释液	盒	1.00	585.00	585.00	工业	详见附表二百二十五
226		药房设备及器具	多项质控品	盒	1.00	1,782.00	1,782.00	工业	详见附表二百二十六
227		药房设备及器具	乙型肝炎病毒多项质控品	盒	1.00	1,782.00	1,782.00	工业	详见附表二百二十七
228		药房设备及器具	三碘甲状腺原氨酸定标液	盒	1.00	1,641.00	1,641.00	工业	详见附表二百二十八
229		药房设备及器具	甲状腺素定标液	盒	1.00	1,641.00	1,641.00	工业	详见附表二百二十九
230		药房设备及器具	游离三碘甲状腺原氨酸定标液	盒	1.00	1,641.00	1,641.00	工业	详见附表二百三十
231		药房设备及器具	游离甲状腺素定标液	盒	1.00	1,641.00	1,641.00	工业	详见附表二百三十一
232		药房设备及器具	促甲状腺激素定标液	盒	1.00	1,641.00	1,641.00	工业	详见附表二百三十二
233		药房设备及器具	抗甲状腺过氧化物酶抗体定标液	盒	1.00	1,220.00	1,220.00	工业	详见附表二百三十三
234		药房设备及器具	甲状腺球蛋白抗体定标液	盒	1.00	1,313.00	1,313.00	工业	详见附表二百三十四
235		药房设备及器具	促甲状腺素受体抗体定标液	盒	1.00	781.00	781.00	工业	详见附表二百三十五
236		药房设备及器具	雌二醇定标液	盒	1.00	1,223.00	1,223.00	工业	详见附表二百三十六

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
237		药房设备及器具	卵泡刺激素定标液	盒	1.00	1,718.00	1,718.00	工业	详见附表二百三十七
238		药房设备及器具	睾酮定标液	盒	1.00	1,317.00	1,317.00	工业	详见附表二百三十八
239		药房设备及器具	催乳素定标液	盒	1.00	1,317.00	1,317.00	工业	详见附表二百三十九
240		药房设备及器具	孕酮定标液	盒	1.00	1,317.00	1,317.00	工业	详见附表二百四十
241		药房设备及器具	黄体生成素定标液	盒	1.00	1,315.00	1,315.00	工业	详见附表二百四十一
242		药房设备及器具	特异β人绒毛膜促性腺激素定标液	盒	1.00	1,319.00	1,319.00	工业	详见附表二百四十二
243		药房设备及器具	甲胎蛋白定标液	盒	1.00	1,641.00	1,641.00	工业	详见附表二百四十三
244		药房设备及器具	癌胚抗原定标液	盒	1.00	1,641.00	1,641.00	工业	详见附表二百四十四
245		药房设备及器具	糖类抗原125定标液	盒	1.00	2,337.00	2,337.00	工业	详见附表二百四十五
246		药房设备及器具	糖类抗原15-3定标液	盒	1.00	2,339.00	2,339.00	工业	详见附表二百四十六
247		药房设备及器具	糖类抗原19-9定标液	盒	1.00	2,337.00	2,337.00	工业	详见附表二百四十七

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
248		药房设备及器具	神经元特异性烯醇化酶定标液	盒	1.00	2,337.00	2,337.00	工业	详见附表二百四十八
249		药房设备及器具	铁蛋白定标液	盒	1.00	1,163.00	1,163.00	工业	详见附表二百四十九
250		药房设备及器具	非小细胞肺癌相关抗原 21-1定标液	盒	1.00	1,634.00	1,634.00	工业	详见附表二百五十
251		药房设备及器具	人附睾蛋白4定标液	盒	1.00	3,380.00	3,380.00	工业	详见附表二百五十一
252		药房设备及器具	糖类抗原72-4定标液	盒	1.00	2,466.00	2,466.00	工业	详见附表二百五十二
253		药房设备及器具	前列腺特异性抗原定标液	盒	1.00	1,732.00	1,732.00	工业	详见附表二百五十三
254		药房设备及器具	游离前列腺特异性抗原定标液	盒	1.00	1,391.00	1,391.00	工业	详见附表二百五十四
255		药房设备及器具	C-肽定标液	盒	1.00	1,418.00	1,418.00	工业	详见附表二百五十五
256		药房设备及器具	胰岛素定标液	盒	1.00	1,290.00	1,290.00	工业	详见附表二百五十六
257		药房设备及器具	通用稀释液	盒	1.00	223.00	223.00	工业	详见附表二百五十七
258		药房设备及器具	清洗缓冲液	盒	1.00	756.00	756.00	工业	详见附表二百五十八
259		药房设备及器具	三丙胺清洗液	盒	1.00	756.00	756.00	工业	详见附表二百五十九

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
260		药房设备及器具	清洗液	瓶	1.00	936.00	936.00	工业	详见附表二百六十
261		药房设备及器具	清洗液 (ISE)	盒	1.00	2,082.00	2,082.00	工业	详见附表二百六十一
262		药房设备及器具	免疫通用质控品	盒	1.00	1,000.00	1,000.00	工业	详见附表二百六十二
263		药房设备及器具	甲状腺自身相关抗体质控	盒	1.00	3,914.00	3,914.00	工业	详见附表二百六十三
264		药房设备及器具	肿瘤标志物质控品	盒	1.00	3,600.00	3,600.00	工业	详见附表二百六十四
265		药房设备及器具	测试杯	盒	1.00	1,619.00	1,619.00	工业	详见附表二百六十五
266		药房设备及器具	测试吸头	盒	1.00	1,902.00	1,902.00	工业	详见附表二百六十六
267		药房设备及器具	清洗液	瓶	1.00	308.00	308.00	工业	详见附表二百六十七
268		药房设备及器具	激发液	箱	1.00	1,120.00	1,120.00	工业	详见附表二百六十八
269		药房设备及器具	预激发液	箱	1.00	544.00	544.00	工业	详见附表二百六十九
270		药房设备及器具	反应杯	包	1.00	1,000.00	1,000.00	工业	详见附表二百七十
271		药房设备及器具	清洗液	盒	1.00	1,890.00	1,890.00	工业	详见附表二百七十一

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
272		药房设备及器具	反应杯	盒	1.00	468.00	468.00	工业	详见附表二百七十二
273		药房设备及器具	系统清洗液	盒	1.00	1,890.00	1,890.00	工业	详见附表二百七十三
274		药房设备及器具	样本稀释液	盒	1.00	990.00	990.00	工业	详见附表二百七十四
275		药房设备及器具	血琼脂平板	包	1.00	44.00	44.00	工业	详见附表二百七十五
276		药房设备及器具	需氧培养瓶 (比色法)	盒	1.00	1,440.00	1,440.00	工业	详见附表二百七十六
277		药房设备及器具	厌氧培养瓶 (比色法)	盒	1.00	1,440.00	1,440.00	工业	详见附表二百七十七
278		药房设备及器具	儿童培养瓶 (比色法)	盒	1.00	1,440.00	1,440.00	工业	详见附表二百七十八
279		药房设备及器具	灭菌吸头	包	1.00	86.00	86.00	工业	详见附表二百七十九
280		药房设备及器具	营养琼脂培养基	瓶	1.00	115.00	115.00	工业	详见附表二百八十
281		药房设备及器具	细菌干粉培养基: 中国蓝玫瑰红琼脂培养基	瓶	1.00	203.00	203.00	工业	详见附表二百八十一
282		药房设备及器具	细菌干粉培养基: 琼脂培养基	瓶	1.00	119.00	119.00	工业	详见附表二百八十二
283		药房设备及器具	细菌微量生化反应管系列	盒	1.00	23.00	23.00	工业	详见附表二百八十三

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
284		药房设备及器具	细菌生化鉴别试剂 (氧化酶)	瓶	1.00	29.00	29.00	工业	详见附表二百八十四
285		药房设备及器具	中和剂肉汤培养基	支	1.00	7.00	7.00	工业	详见附表二百八十五
286		药房设备及器具	洗脱液肉汤培养基	支	1.00	5.00	5.00	工业	详见附表二百八十六
287		药房设备及器具	硫代硫酸钠肉汤培养基	支	1.00	5.00	5.00	工业	详见附表二百八十七
288		药房设备及器具	一次性使用样品杯1	箱	1.00	532.00	532.00	工业	详见附表二百八十八
289		药房设备及器具	一次性使用样品杯2	箱	1.00	982.00	982.00	工业	详见附表二百八十九
290		药房设备及器具	一次性使用样品杯3	箱	1.00	771.00	771.00	工业	详见附表二百九十
291		药房设备及器具	一次性使用吸管	箱	1.00	540.00	540.00	工业	详见附表二百九十一
292		药房设备及器具	一次性使用试管	箱	1.00	982.00	982.00	工业	详见附表二百九十二
293		药房设备及器具	一次性使用试管	箱	1.00	663.00	663.00	工业	详见附表二百九十三
294		药房设备及器具	一次性使用培养皿	箱	1.00	450.00	450.00	工业	详见附表二百九十四
295		药房设备及器具	一次性使用标本杯	箱	1.00	648.00	648.00	工业	详见附表二百九十五

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
296		药房设备及器具	一次性使用标本杯	箱	1.00	551.00	551.00	工业	详见附表二百九十六
297		药房设备及器具	离心管	箱	1.00	3,640.00	3,640.00	工业	详见附表二百九十七
298		药房设备及器具	离心管	箱	1.00	500.00	500.00	工业	详见附表二百九十八
299		药房设备及器具	一次性尿液标本杯	箱	1.00	618.00	618.00	工业	详见附表二百九十九
300		药房设备及器具	一次性使用吸头	包	1.00	16.00	16.00	工业	详见附表三百
301		药房设备及器具	一次性使用吸头	箱	1.00	1,260.00	1,260.00	工业	详见附表三百零一
302		药房设备及器具	一次性使用吸头	包	1.00	5.90	5.90	工业	详见附表三百零二
303		药房设备及器具	一次性使用吸头	箱	1.00	764.00	764.00	工业	详见附表三百零三
304		药房设备及器具	热敏打印纸	卷	1.00	4.00	4.00	工业	详见附表三百零四
305		药房设备及器具	滤芯	盒	1.00	30.00	30.00	工业	详见附表三百零五
306		药房设备及器具	活性炭滤料	盒	1.00	1,600.00	1,600.00	工业	详见附表三百零六
307		药房设备及器具	混床树脂柱	盒	1.00	4,200.00	4,200.00	工业	详见附表三百零七

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
308		药房设备及器具	滤芯	套	1.00	150.00	150.00	工业	详见附表三百零八
309		药房设备及器具	熔喷滤芯	支	1.00	50.00	50.00	工业	详见附表三百零九
310		药房设备及器具	熔喷滤芯	支	1.00	50.00	50.00	工业	详见附表三百一十
311		药房设备及器具	反渗透膜	支	1.00	4,500.00	4,500.00	工业	详见附表三百一十一
312		药房设备及器具	血凝仪灯泡	盒	1.00	3,600.00	3,600.00	工业	详见附表三百一十二
313		药房设备及器具	穿刺针	盒	1.00	14,080.00	14,080.00	工业	详见附表三百一十三
314		药房设备及器具	试剂注射器	盒	1.00	5,000.00	5,000.00	工业	详见附表三百一十四
315		药房设备及器具	手动单道可调式移液器	支	1.00	192.00	192.00	工业	详见附表三百一十五
316		药房设备及器具	手动单道可调式移液器	支	1.00	200.00	200.00	工业	详见附表三百一十六
317		药房设备及器具	手动8道可调式移液器	支	1.00	1,200.00	1,200.00	工业	详见附表三百一十七
318		药房设备及器具	手动单道可调式移液器	支	1.00	192.00	192.00	工业	详见附表三百一十八
319		药房设备及器具	手动单道可调式移液器	支	1.00	192.00	192.00	工业	详见附表三百一十九

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
320		药房设备及器具	细菌干粉培养基：沙包罗氏琼脂	瓶	1.00	119.00	119.00	工业	详见附表三百二十
321		药房设备及器具	细菌干粉培养基：琼脂培养基	瓶	1.00	119.00	119.00	工业	详见附表三百二十一
322		药房设备及器具	细菌微量反应管：木糖	盒	1.00	23.00	23.00	工业	详见附表三百二十二
323		药房设备及器具	细菌微量反应管：葡萄糖	盒	1.00	17.00	17.00	工业	详见附表三百二十三
324		药房设备及器具	细菌微量反应管：蔗糖	盒	1.00	17.00	17.00	工业	详见附表三百二十四
325		药房设备及器具	细菌微量反应管：水杨素	盒	1.00	34.00	34.00	工业	详见附表三百二十五
326		药房设备及器具	细菌微量反应管：七叶苷	盒	1.00	23.00	23.00	工业	详见附表三百二十六
327		药房设备及器具	细菌微量反应管：氧化发酵培养基OF	盒	1.00	23.00	23.00	工业	详见附表三百二十七
328		药房设备及器具	细菌微量反应管：麦芽糖	盒	1.00	17.00	17.00	工业	详见附表三百二十八
329		药房设备及器具	细菌微量反应管：乳糖	盒	1.00	17.00	17.00	工业	详见附表三百二十九
330		药房设备及器具	细菌微量反应管：硝酸盐还原	盒	1.00	45.00	45.00	工业	详见附表三百三十
331		药房设备及器具	胆汁溶菌肉汤培养基	盒	1.00	34.00	34.00	工业	详见附表三百三十一

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
332		药房设备及器具	肉汤培养基：胆汁溶菌肉汤对照培养基	支	1.00	0.90	0.90	工业	详见附表三百三十二
333		药房设备及器具	脑心浸液琼脂培养基：OF培养基	支	1.00	1.00	1.00	工业	详见附表三百三十三
334		药房设备及器具	肉汤培养基：普通肉汤琼脂培养基	支	1.00	2.00	2.00	工业	详见附表三百三十四
335		药房设备及器具	样本释放剂：吡咯烷酮释放剂	瓶	1.00	169.00	169.00	工业	详见附表三百三十五
336		药房设备及器具	显色指示剂	瓶	1.00	180.00	180.00	工业	详见附表三百三十六
337		药房设备及器具	0.5麦氏单位比浊管	盒	1.00	57.00	57.00	工业	详见附表三百三十七
338		药房设备及器具	肠杆菌细菌生化鉴定编码册	本	1.00	6.00	6.00	工业	详见附表三百三十八
339		药房设备及器具	弧菌科编码册	本	1.00	6.00	6.00	工业	详见附表三百三十九
340		药房设备及器具	非发酵细菌生化鉴定编码册	本	1.00	6.00	6.00	工业	详见附表三百四十
341		药房设备及器具	葡萄球菌属细菌生化鉴定编码册	本	1.00	11.00	11.00	工业	详见附表三百四十一
342		药房设备及器具	Genex 单道可调移液器	支	1.00	350.00	350.00	工业	详见附表三百四十二
343		药房设备及器具	Genex 单道可调移液器	支	1.00	350.00	350.00	工业	详见附表三百四十三

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
344		药房设备及器具	Genex 单道可调移液器	支	1.00	350.00	350.00	工业	详见附表三百四十四
345		药房设备及器具	移液器三角支架	个	1.00	167.00	167.00	工业	详见附表三百四十五
346		药房设备及器具	离心管架	个	1.00	19.00	19.00	工业	详见附表三百四十六
347		药房设备及器具	PCR管架	个	1.00	19.00	19.00	工业	详见附表三百四十七
348		药房设备及器具	离心管	包	1.00	124.00	124.00	工业	详见附表三百四十八
349		药房设备及器具	无RNAase10微升带滤芯枪头	盒	1.00	41.00	41.00	工业	详见附表三百四十九
350		药房设备及器具	无RNAase200微升带滤芯枪头	盒	1.00	47.00	47.00	工业	详见附表三百五十
351		药房设备及器具	无RNAase1000微升带滤芯枪头	盒	1.00	67.00	67.00	工业	详见附表三百五十一
352		药房设备及器具	枪头盒	个	1.00	32.00	32.00	工业	详见附表三百五十二
353		药房设备及器具	枪头盒	个	1.00	32.00	32.00	工业	详见附表三百五十三
354		药房设备及器具	枪头盒	个	1.00	32.00	32.00	工业	详见附表三百五十四

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
355		药房设备及器具	样本管架	个	1.00	25.00	25.00	工业	详见附表三百五十五
356		药房设备及器具	实验服	件	1.00	158.00	158.00	工业	详见附表三百五十六
357		药房设备及器具	锐器盒	个	1.00	12.00	12.00	工业	详见附表三百五十七
358		药房设备及器具	无RNAase10微升带滤芯枪头	箱	1.00	310.00	310.00	工业	详见附表三百五十八
359		药房设备及器具	无RNAase200微升带滤芯枪头	箱	1.00	315.00	315.00	工业	详见附表三百五十九
360		药房设备及器具	无RNAase100微升带滤芯枪头	箱	1.00	315.00	315.00	工业	详见附表三百六十

附表一：全自动生化分析流水线 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

	<p>一、仪器类型：双台相同模块级联</p> <p>二、单个生化模块基本参数</p> <p>★处理能力：生化测试单、双试剂项目综合恒速≥2000测试/小时；ISE测试≥600测试/小时（选配）；</p> <p>样本容量：同时最大上机样本量≥460个</p> <p>生化分析方法：终点法，速率法，固定时间法等检测方法</p> <p>模块化设计，可通过样本轨道与同型号全自动生化分析仪双台级联</p> <p>试剂系统：≥100个试剂位；具备24小时不间断冷藏功能</p> <p>最小试剂量：≤13μL；</p> <p>具有试剂在线装载功能</p> <p>同时支持在线分析项目数：≥61个项目；</p> <p>最小样本量：≤1.6μL</p> <p>1 质量分析：可定量分析脂血、溶血、黄疸的指数</p> <p>样本针携带污染率≤0.1ppm</p> <p>样本探针功能：具有液面检测、气泡检测、空吸检测及横、纵向防撞保护功能及堵针检测功能；</p> <p>具备样本稀释重测功能：支持稀释重测时预设多档稀释倍数，针对不同样本智能选择不同稀释倍数；</p> <p>具备前带检测功能；</p> <p>最大反应体积：≤300μL；</p> <p>最大反应时间：≥16min；</p> <p>比色杯：≥400个永久石英比色杯，支持比色杯单个更换；</p> <p>★光学系统：光栅后分光，≥16个波长，340~850nm；</p> <p>吸光度线性范围：0-3.5 Abs</p> <p>★温控系统：非水浴温控系统，温度控制37°C±0.1°C</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：全自动生化分析仪 是否进口：否

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

1	<p>一、仪器类型：单台设备</p> <p>二、单个生化模块基本参数</p> <p>1、★处理能力：生化测试单、双试剂项目综合恒速≥2000测试/小时；ISE测试≥600测试/小时（选配）；</p> <p>2、样本容量：同时最大上机样本量≥460个</p> <p>3、生化分析方法：终点法，速率法，固定时间法</p> <p>4、模块化设计，可通过样本轨道与同型号全自动生化分析仪双台级联</p> <p>5、试剂系统：≥100个试剂位；具备24小时不间断冷藏功能</p> <p>6、最小试剂量：≤13μL；</p> <p>7、具有试剂在线装载功能</p> <p>8、同时支持在线分析项目数：≥61个项目；</p> <p>9、最小样本量：≤1.6μL</p> <p>10、质量分析：可定量分析脂血、溶血、黄疸的指数</p> <p>11、样本针携带污染率≤0.1ppm</p> <p>12、样本探针功能：具有液面检测、气泡检测、空吸检测及横、纵向防撞保护功能及堵针检测功能；</p> <p>13、具备样本稀释重测功能；支持稀释重测时预设多档稀释倍数，针对不同样本智能选择不同稀释倍数；</p> <p>14、具备前带检测功能；</p> <p>15、最大反应体积：≤300μL；</p> <p>16、最大反应时间：≥16min；</p> <p>17、比色杯：≥400个永久石英比色杯，支持比色杯单个更换；</p> <p>18、★光学系统：光栅后分光，≥16个波长，340~850nm；</p> <p>19、吸光度线性范围：0-3.5 Abs</p> <p>20、★温控系统：非水浴温控系统，温度控制37°C±0.1°C</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：全自动化学发光免疫分析流水线 是否进口：否

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

	1	<p>★1 综合测试速度≥800T/H</p> <p>2 进样轨道：多条轨道通道，随时连续进样，支持自动重测，急诊可随时插入</p> <p>3 单模块样本装载：样本放入区可同时装载≥280个样本</p> <p>4 样本转运：在样本转运过程中，可盛装样本且直接上机，能有效防止样本倾倒或脱落</p> <p>5 样本针携带污染率：<10PPM</p> <p>6 样本管规格：能支持至少三种不同的样本管</p> <p>7 试剂针：具备防撞功能、试管液面探测技术、自动跟踪、空吸等功能</p> <p>8 反应杯：反应单元为一次性反应杯，一次性加载≥1000个,散装反应杯进样</p> <p>9 反应温度控制在37°C±0.1°C</p> <p>10 混匀方式：采用无接触式涡旋混匀技术和超声混匀两种技术，避免交叉污染同时保证混匀充分。</p> <p>★11 生物防风险设置，可进行反应后物质固体和液体分离技术。</p> <p>12 校准方式：配套校准品校正，具有二维码识别，便捷操作。</p> <p>13 耗材：除必要的试剂、质控品、校准品、清洗液、反应杯、底物液等无其它耗材降低成本</p> <p>14 测试申请模式：有至少三种测试申请模式,具有门诊样本优先功能。</p> <p>★15 拓展功能：具有模块化拓展功能，可以免疫双模块级联；也可以与同品牌全自动生化仪联机；也可以接入同品牌自动化流水线TLA</p> <p>16 检测套餐：具有甲状腺、性腺激素、肿瘤标记物、传染病、肝纤维、心标记、炎症、骨代谢等检测</p> <p>17 全部检测项目要≥65项</p> <p>18 肿瘤标准物检测能力：可进行CA50，CA242项目检测</p> <p>19 校准质控要求:采用原厂质控品和校准品，满足溯源性要求，并可提供溯源性文件。要求提供原厂校准品和质控品的注册证</p> <p>★20 能够支持带条码的校准品和质控品上机直接检测</p> <p>21 急诊通道：具有独立急诊通道，并且有优先处理样本的特急检测能力</p> <p>22 试剂更换：有液晶触摸显示器，更换试剂更便捷</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：全自动凝血分析仪 是否进口：否

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

	<p>1 检测原理:可以对凝血凝固法、发色底物法、免疫比浊法项目进行检测。</p> <p>2 测试项目:PT、APTT、FIB、TT、D-Dimer、FDP、AT III等。</p> <p>3★ 单机最大速度:检测速度PT≥450 T/h。</p> <p>4★ 单机综合速度:PT、APTT、FIB、TT、D-Dimer五项组合综合检测速度≥450 T/h，即开展五项检测一小时可以测试90管患者血清。</p> <p>5 检测通道:检测通道≥18个，并且同时适用凝固法、发色底物法、免疫比浊法项目。</p> <p>6 样本位:样本位≥192个，采用自动进样器连续加载进样。</p> <p>7 样本扫描:具有内置条码扫描装置，可以实时扫描样本的条码信息；样本支持随意放入，旋转扫码。</p> <p>8 试剂配方:PT试剂使用重组组织因子方式且说明书上有标准。</p> <p>9 样本质量核查:对每个样本进行HIL质量核查；独立的预检池，不额外消耗反应杯。</p> <p>10 试剂位 冷藏试剂腔位≥52个，常温试剂腔位≥19个；冷藏位具有全盘混匀功能。</p> <p>11 封闭试剂仓:试剂仓封闭设计，避免试剂使用过程中直接暴露在空气中，减少挥发。</p> <p>12 加样针温控:加样针双级变速温控技术且有专利或说明书等证明文件。</p> <p>13 加样针:加样针（包含样本针和试剂针）≥5根；综合针及试剂针具有立体防撞、液面感应以及温度自动补偿功能。</p> <p>14 闭盖穿刺:样本针具有液位感应和优化的闭盖穿刺功能；适应不同采血管。</p> <p>15 加样针清洗方式:加样针清洗方式使用真空清洗方式</p> <p>16 自动复检:独立自动缓存区，支持自动复检；不额外消耗存储复检样本用反应杯。</p> <p>17 反应杯:反应杯容量≥1100个，倾倒式随时加载；双层废杯收纳盒，支持不停机倾倒废杯。</p> <p>18 APTT纠正试验:支持APTT纠正实验7步检测全自动化，且满足2h在机自动孵育。检测流程及结果报告完全遵循专家共识。</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：全自动凝血仪 是否进口：否

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

1	<p>1 检测原理：可以对凝血凝固法、发色底物法、免疫比浊法项目进行检测</p> <p>2 测试项目：PT、APTT、FIB、TT、D-Dimer、FDP、AT III等</p> <p>3★ 单机最大速度：检测速度PT≥400 T/h</p> <p>4★ 单机综合速度：四项≥175T/h，五项≥150 T/h，六项≥150 T/h</p> <p>5 检测通道：检测通道≥7个，并且同时适用凝固法、发色底物法、免疫比浊法项目。</p> <p>6 样本位：样本位≥60个，采用自动进样器连续加载进样。</p> <p>7 样本量预检：自定义样本量范围，对样本量进行自动检查。</p> <p>8 试剂位：冷藏试剂腔位≥28个，冷藏位具有旋转混匀功能。</p> <p>9★ 试剂溯源：每个联杯试剂上配置RFID（射频识别），实现使用全流程的溯源管理。</p> <p>10 占地面积：占地面积≤0.56平方米。</p> <p>11 加样针：样本针及试剂针具有立体防撞、液面感应以及温度自动补偿功能。</p> <p>12 闭盖穿刺：样本针具有液位感应和优化的闭盖穿刺功能；适应不同真空采血管。</p> <p>13 专家解读系统:仪器软件搭载专家解读系统，对样本状态进行分析，对异常结果自动进行分析，提供处理建议。</p> <p>14 自动复检：独立自动缓存区，支持自动复检；不额外消耗存储复检样本用反应杯。</p> <p>15 光源：LED持久光源，无需定期更换。</p> <p>16 预约开关机 预设时间，自动完成开机及自检，节省时间，提前进入备测状态。</p> <p>17 质控体系：具有L-J及Westgard 质控功能。</p> <p>18 在线室间质控功能:仪器软件搭载在线质控功能，支持使用此款仪器的所有用户向云端发送质控数据，数据库统计计算云端数据，为用户提供在线室间质控分析。</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表六：全自动血细胞分析仪 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		<p>全自动血液分析系统基本功能及要求</p> <p>全自动血液分析系统由2台全自动五分类血液细胞分析仪、1台糖化血红蛋白分析仪通过轨道连接组成。</p> <p>★具有血常规五分类、有核红细胞、网织红细胞、CRP、SAA、体液常规检测、糖化检测等功能。全血细胞计数+五分类+NRBC检测速度≥220个样本/小时，全血细胞计数+五分类+NRBC+CRP检测速度≥200个样本/小时，全血细胞计数+五分类+NRBC+SAA检测速度≥200个样本/小时，糖化检测速度≥50样本/小时。</p> <p>可随时插入急诊标本。</p> <p>质量控制：支持自动室内、室间质控程序，可存储所有质控结果，绘制质控图，可随时查阅、打印统计图。</p> <p>提供有溯源性的校准物，并有配套质控物。</p> <p>各功能模块基本功能及要求</p> <p>五分类血液细胞分析仪</p> <p>检测方法及原理：血液分析采用半导体激光法、鞘流电阻抗法、荧光染色法和流式细胞技术原理，CRP、SAA检测采用胶乳增强免疫散射比浊法。</p> <p>★报告参数：血液分析报告参数≥33个，体液分析报告参数≥6个；</p> <p>直方图散点图：直方图≥2个；二维散点图≥3个；三维散点图≥2个</p> <p>单机检测速度：CBC+DIFF+NRBC ≥100个样本/小时；CRP ≥60样本/小时；SAA ≥60样本/小时。</p> <p>全血模式最低用量：≤30μL</p> <p>末梢全血自动批量检测模式支持以下功能：自动扫码进样、自动混匀、异常标本自动回退复检；自动混匀功能可适配主</p>

流末梢全血采血管。

标配自动进样器，自动进样器内轨标配回退功能；有封闭进样急诊位，支持静脉血和末梢全血、末梢预稀释血急诊进样。

末梢血自动批量检测模式支持以下功能：自动扫码进样、自动混匀、异常标本自动回退复检。

末梢血预稀释模式也能进行白细胞五分类、有核红细胞、网织红细胞和CRP、SAA检测，有急诊插入功能。

具有全自动体液（含胸水、腹水、脑脊液和浆膜液等体液）细胞计数和对体液中的白细胞进行分类的功能；具有通过高荧光体液细胞参数对肿瘤细胞进行提示功能。

使用荧光染料和半导体激光检测WBC五分类，并具有有核红细胞检测功能，能自动进行对白细胞计数的校正。

具有全自动网织红细胞检测功能，可对网织红进行分型，提供网织红成熟度指数，网织红细胞检测无需机外染色处理。

具有检测网织红细胞血红蛋白含量的功能，以帮助判断贫血的类型。

血小板检测采用鞘流阻抗法和荧光染色法两种方法，并可转换。

具有低值血小板检测功能，如遇血小板低值时通过自动增加计数颗粒数量来保证血小板检测精度。

针对EDTA依赖性血小板聚集标本有特殊处理功能，如遇血小板聚集时可自动加测光学血小板，光学血小板对聚集血小板的解聚率 $\geq 78\%$ （需提供数据证明材料）。

具有低值白细胞检测功能，如遇白细胞低值时自动增加计数颗粒数量来保证检测结果的准确性，无需二次折返检测。

血液分析仪主机自带大屏幕彩色液晶触摸屏。

血液分析线性范围（静脉血）：白细胞： $(0-400) \times 10^9/L$ ，红细胞： $(0-8.6) \times 10^{12}/L$ ，血小板： $(0-3000) \times 10^9/L$ 。

血液模式空白计数要求：白细胞 $\leq 0.1 \times 10^9/L$ ，红细胞 $\leq 0.02 \times 10^{12}/L$ ，血红蛋白 $\leq 1g/L$ ，阻抗法血小板 $\leq 5 \times 10^9/L$ 。

CRP线性范围：0.3~310mg/L，SAA线性范围：5~350mg/L。

全血CRP检测时可校正红细胞、白细胞、血小板体积的干扰（提供证明文件）。

具有高值SAA自动稀释重测功能，如遇样本SAA结果超出线性范围，无需人工干预，可自动回退稀释重测。

糖化血红蛋白分析仪

分析原理：离子交换HPLC

检测方法：双波长吸光度法

检测参数：总糖化血红蛋白（HbA1）、血红蛋白F（HbF）、平均血糖（eAG）等

通过认证：通过IFCC/NGSP认证

溯源体系：可溯源至IFCC参考物质

可预约开关机

HbA1c线性范围：3.0-20%

支持不停机更换试剂

★检测速度： ≥ 45 样本/小时

★混匀方式：样本颠倒混匀

自动进样样本容量： ≥ 35 个

质控：提供原厂高低值质控

★重复性CV%： $CV \leq 1\%$

精密度CV%：日间变异系数 $CV\% \leq 2.0\%$

携带污染率： $\leq 1.5\%$

自动化功能：标本自动颠倒混匀、不停机更换试剂、无需更换过滤网

1

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。
----	-------------------------------------

附表七：自动微生物培养系统 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	<p>1.检测原理：采用显色测量技术，支持瓶外非侵入式、多种菌群的培养和实时检测</p> <p>★2.检测容量：≥120瓶位，独立抽屉式箱体</p> <p>3.培养方式：一体式设计、抽屉式分区孵育，恒温、振荡培养；每个抽屉可自由设定温度、振荡方式</p> <p>4.培养温度：每个抽屉的温度可在25℃-45℃范围内设定</p> <p>5.组合培养：支持组合培养，可以独立设定真菌培养、细菌培养</p> <p>★6.检测菌种：支持检测细菌(含放线菌、人心杆菌、布鲁杆菌、艾肯菌等)、真菌</p> <p>7.检测孔位：箱体的每个孔需有独立光学检测器，24小时不间断监测，且可根据用户需求自行设置检测频率</p> <p>8.检测方法：多种检测运算方法，缩短报阳时间，降低误报率</p> <p>9.培养周期：支持每个培养瓶孔位自由设定培养周期</p> <p>10.状态显示：信息显示屏，可实时显示培养温度、阳性/阴性培养瓶及空闲瓶数量，以及门状态</p> <p>11.结果提示：对阴、阳性结果自动检测和提示；能提供远距离可视化，以及声音、图形等相关报警信号提示；支持手工输入结果，且仪器智能提示</p> <p>12.结果显示：图形化，可提供细菌生长曲线，试验结果报告清晰</p> <p>13.预报阴功能：支持阶段性的阴性结果预报；可自由设定阶段报告时间</p> <p>14.报警功能：具有温度失控、系统故障、误操作、错置瓶位等报警；具有声、光、色报警功能</p> <p>15.放瓶方式：免触屏、直接条码扫描进样，可随意放瓶，同时支持批量放瓶</p> <p>16.延迟放瓶：支持培养瓶延迟放入功能</p> <p>17.扩容能力：支持通过仅增加孵育箱来扩充容量</p> <p>18.培养瓶种类：配套培养瓶需包括标准需氧瓶、树脂需氧瓶、标准儿童瓶、树脂儿童瓶、标准厌氧瓶、树脂厌氧瓶、L型增菌培养基等</p> <p>19.培养瓶材质：采用塑料瓶，有效防止摔碎造成的生物危害</p> <p>20.吸附剂：多种树脂吸附剂，可有效吸附抗生素及其他影响因子，有效提高阳性率，同时可排除对染色干扰</p> <p>21.培养瓶重置：支持培养瓶的重新放置；可自由设定重新检测或延续检测方式和时间</p> <p>22.孔位校准：支持人工双模式校准</p> <p>★23.数据录入：配备内置条码扫描设备，支持条码扫描、手工输入或信息系统数据导入</p> <p>24.数据管理：数据管理系统；支持对数据进行存储、备份、查询和统计分析；支持自定义组合查询方式</p> <p>25.远程控制：支持RS232接口、网口、USB接口，支持远程控制，支持各种联网管理系统，如LIS、HIS系统</p> <p>★26.操作系统：彩色液晶触摸屏，WINDOWS操作系统，中文操作界面</p>
说明		打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表八：全自动微生物鉴定药敏分析系统 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

1	<p>一、系统工作原理及覆盖范围</p> <p>1、测试方法：比色法和透射比浊法。</p> <p>2、鉴定细菌种类：检测 500 余种细菌，范围覆盖了人、动物及环境，满足科研、流行病学、公共卫生等多领域。</p> <p>3、标本容量：可同时进行≥60 块测试卡测定。</p> <p>二、系统性能及特点</p> <p>1、自动化检测流程：每 20min 自动检测，动态判读；自动温控；自动归集；自动自检等。</p> <p>2、检测波长：≥4 波长，保障检测灵敏度。</p> <p>★3、测试性能：鉴定准确性≥95%，药敏准确性 CA≥95%，药敏重现性≥95%。</p> <p>4、孵育温度准确度:35±1℃。</p> <p>三、配套试验卡特点</p> <p>1、试验卡组合多元化：提供生化鉴定/药敏复合测试卡与全药敏测试卡，覆盖肠杆、非发酵、葡萄、链球、奈瑟/嗜血、酵母样真菌、棒状杆菌等微生物检测，满足临床在常见菌、苛养菌及少见菌中的检测需求。</p> <p>★2、每种抗菌药物多个浓度梯度，完全符合定性或定量 MIC 测试的要求。</p> <p>3、试验板卡可允许微生物工作者在仪器故障或停电时进行肉眼判读。独特的锥台型试验孔结构，更有助于细菌生长聚集，便于结果观察。</p> <p>四、软件特点</p> <p>1、全新中文细菌鉴定分析管理系统，更符合国内临床工作者的使用习惯，直观易用。</p> <p>2、鉴定辅助系统：对易混淆菌种，列出非典型试验及补充试验；提供菌种百科功能，提供细菌知识补充。</p> <p>3、药敏专家系统：具备 CLSI、EUCAST 等多套专家系统，可切换选择使用。</p> <p>4、多重耐药机制检测及提示：覆盖有β-lac、ICR、HLAR、CRAB、CRPA、MRS、MRSA、MRCNS、VRE、VRS A、VISA、PRSP、BLNAR 等耐药表型检测与提示。</p> <p>5、支持 HL7，与 LIS 系统的双向交互，方便处理数据。</p> <p>6、细菌鉴定药敏数据可直接导出提交 WHONET 分析，无需使用其他软件转化数据格式。</p> <p>7、院感管理：涵盖物体表面、医护人员手、空气、消毒液、一次性医疗用品及其它自定义的细菌监测。</p> <p>8、数据统计：自有的多种统计方式，包含细菌检出率、药物耐药率及多种耐药表型等统计。</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表九：全自动化学发光免疫分析仪 是否进口：否

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

1	<p>1、方法学：磁微粒载体ALP酶促化学发光</p> <p>2、主机尺寸：约1000mm（长）*670mm（宽）*640mm（高）</p> <p>3、屏幕显示器：≥15英寸彩色触摸</p> <p>4、检测速度：≥200T/H</p> <p>5、检测模式：一步法，两步法一次分离，两步法两次分离</p> <p>6、样本类型：血清、血浆、全血、尿液</p> <p>7、上样本方式：原始管开盖自动上样</p> <p>8、接口：3个USB接口；1个网口；1个扫码枪接口</p> <p>9、打印：支持USB打印机</p> <p>10、储存条件：-20℃-55℃</p> <p>11、批内重复性：CV≤8%</p> <p>12、发光值稳定性：发光值的变化不超过±10%；发光值重复性：变异系数（CV）不超过5%</p> <p>13、加样准确性：对10ul允许误差±5%，变异系数不超过2%；对200ul允许误差±3%，变异系数不超过1%</p> <p>14、线性相关性：线性相关系数（r）≥0.99</p> <p>15、温度准确度：孵育盘控制37±0.3℃</p> <p>16、携带污染率：≤5*10⁻⁶</p> <p>17、★样本位数量：≥60个样本位</p> <p>18、★试剂位数量：≥25个试剂位</p> <p>19、★反应杯：可容纳≥500个，支持散装反应杯上机</p> <p>20、★制冷模式：风冷模式</p> <p>21、试剂冷藏：24小时不间断冷藏，试剂盘冷藏温度2℃~8℃</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：全自动白带分析仪 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		<p>一、工作原理</p> <p>采用深度学习大数据AI技术、全自动镜检和理化学分析一体式自动检测白带标本</p> <p>二、核心技术</p> <p>1.细胞识别算法：多层深度卷积神经网络技术、全国海量数据支撑的深度学习AI识别技术，单一细胞的海量数据大于5万以上，</p> <p>2.检测过程全自动化：一体化自动完成形态学和理化学项目检测，无需人工干预；</p> <p>3.标本上机后自动完成混匀、加样、图像采集、自动分析并出具报告；</p> <p>4.采用人工智能AI识别软件，阳性筛查率100%，对有成份自动分类计数，联检卡自动判读；</p> <p>5.多达25层的细胞多层扫描技术，自动计算出清晰的目标细胞层，实现自动聚焦、采集细胞图片，确保图片清晰，对有成份自动分类计数。</p> <p>6.采用人工智能AI识别技术对念珠菌感染进行分型分类；</p> <p>7.经典的一次性载玻片计数板，成像清晰度高、没有交叉污染、携带污染、永不堵孔，计数板可保存复检；</p> <p>8.图像采集软件具有实时的呈现细胞图像采集过程，可以动态的观察到结果的准确性；具有动态的图像录播功能，有利于滴虫的人工复审；</p> <p>9.测试结果自动保存细胞的原始图像，结果具有溯源性；</p>

1	<p>三、全自动送样与进样装置：</p> <p>1.采用国际通用5X10排管进样方式：放入试管架，自动移动试管架，自动判断有无标本，无标本自动跳过，试管架充满后提示报警；</p> <p>2.三维吸样机构，自动混匀标本，光电感应式进样；</p> <p>3.高精度液流控制技术，样品匀速、准确加样、涂片。</p> <p>四、检验项目</p> <p>1.形态学检测：对标本中白细胞、红细胞、球菌、霉菌、上皮细胞、线索细胞、滴虫、杆菌、纤毛菌等有形成份进行自动分析，并可模拟人工视野判读清洁度，同时对念珠菌进行分型分类。</p> <p>2.理化学检测：阴道PH值、过氧化氢、白细胞酯酶、唾液酸苷酶、脯氨酸氨基肽酶、氨基葡萄糖苷酶（可根据不同要求使用不同项目规格联检卡）</p> <p>3.可根据检测结果对生殖道微生态健康状况进行评价</p> <p>五、形态学每种成份均可在显示器上单独和按种类显示其形态，并可任意选取可疑的成份进行人工复核；</p> <p>六、计数板一次性装载100块可做200份标本，联检卡槽可装载20块，避免受潮失效</p> <p>七、样本量：最小2ml，最小吸入量0.8ml。</p> <p>八、标本处理：标本液化直接上机操作。</p> <p>九、项目选择：形态学与理化学项目可任意选择可单独检测也可合并检测。</p> <p>十、报告方式：形态学与理化学相结合综合报告，图文并茂。</p> <p>十一、检测速度：形态学80标本/小时,理化学60标本/小时，并发出综合报告。</p> <p>十二、检测灵敏度：<1个目标/μl，无漏检。</p> <p>十三、重复性测试：CV%\leq5%。</p> <p>十四、携带污染率：分析仪的携带污染率\leq0.1%。</p> <p>十五、主机体积：572 mm（长）\times513 mm（宽）\times562 mm（高）。</p> <p>十六、图像采集：CCD数字图像成像系统。</p> <p>十七、打印机：彩色打印机。</p> <p>十八、数据接口：双向通讯接口。</p> <p>十九、网络功能：可与医院计算机网络连接（LIS），实现分析报告无纸化传输。</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表一十一：血气生化分析仪 是否进口：否

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

1	<p>1.设备名称：血气生化分析仪</p> <p>2.方法学：干式电化学法、交流阻抗</p> <p>3.电极测量方式：免维护微电极技术</p> <p>4.进样方式：自动平行进样</p> <p>5.测试时间：吸样到显示结果≤60秒</p> <p>6.测试参数：PH、PO₂、PCO₂、Na⁺、K⁺、CL⁻、Ca⁺⁺、Hct、Lac、Glu，一张测试卡可同时检测最多10项实测参数</p> <p>7.至少可提供两种9项试剂盒</p> <p>8.计算参数：cH⁺、HCO₃^{-act}、HCO₃^{-std}、BE(ecf)、BE(B)、BB(B)、ctCO₂、sO₂(est)、Ca⁺⁺(7.4)、AnGap等,实测和计算参数≥34项</p> <p>9.标本类型：可适用于动脉血、静脉血、毛细血管血、混合动静脉血等≥6种</p> <p>10.定标方式：液体定标，测量前单点定标</p> <p>★11.试剂盒：试剂盒单人份设计，独立包装，常温或冷藏保存，即取即用</p> <p>12.质量控制：提供原厂配套三级液体质控品</p> <p>13.运输存储：试剂盒运输条件可达-10~37℃；试剂盒存储最低可到2℃，最高可达30℃</p> <p>14.操作界面：≥7英寸彩色触摸屏操作,中英文语言自由切换，内置多媒体操作教程</p> <p>15.内置大容量充电电池，断电后仍可待机时间≥24h或可连续测量样本数≥50个</p> <p>16.小巧便携，重量< 5Kg(含电池)</p> <p>17.仪器内置二维条码扫描仪及热敏打印机</p> <p>18.数据接口：串口、网络接口、USB口，有线、无线网络链接，可直接连接LIS、HIS系统</p> <p>数据管理：仪器可自动存储≥10000个病人结果，连接POCT数据管理系统，同时可以与产网连接，规范病例数据的管理</p> <p>19.检测参数的升级：院内联网升级软件，使用新的试剂盒即可完成，无需增加模块</p> <p>20.使用环境要求：10-31℃</p> <p>21.全国三级医院装机量≥100家</p> <p>22.获得FDA认证</p> <p>23.获得CE认证</p> <p>24.试剂盒种类≥40种</p> <p>25.配套耗材：包含质控液耗材≤2种</p> <p>26.用量：仪器最低用量为80ul</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表一十二：化学发光分析仪 是否进口：否

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

	<p>(一) 功能要求</p> <p>主要用于对人体血清/血浆进行免疫项目的定性/定量分析，通过系统设定的正常值参数识别出健康人群，并识别出需进一步检测的患者及对疾病的诊断、鉴别诊断及治疗提供重要的实验室数据。</p> <p>(二) 技术参数及要求</p> <p>检测原理：磁微粒直接化学发光技术。</p> <p>测试项目：≥130项。</p> <p>★自身免疫项目：需具备包含系统性红斑狼疮、抗磷脂综合征、自免肝、I型糖尿病、血管炎、类风湿关节炎相关测试项目。</p> <p>★感染类项目：需具备包含术前项目、ToRCH、肺炎检测相关测试项目。</p> <p>★其他项目要求：可检测AMH、抑制素A、PCT项目。</p> <p>仪器系统后续可采用模块组合式设计，连接同品牌免疫模块，具有模块拓展可能。</p> <p>最小检测模块试剂位≥30个，支持在线更换试剂。</p> <p>搭配进样单元，样本位≥140个，支持原始管上机及随时加载。</p> <p>★检测速度：≥300测试/小时。</p> <p>★急诊项目首个出结果时间：最快≤12分钟。</p> <p>反应杯：最小检测模块可一次性装载≥2000个反应杯，支持随时倾倒式装载，具备反应杯不足报警提醒功能。</p> <p>急诊功能：具备急诊功能，急诊样本随时插入，优先处理。</p> <p>试剂系统：具备试剂冷藏装置（2-8℃），试剂可在机冷藏存储，具备试剂不足报警提醒功能。</p> <p>加样系统：加样（样本添加和试剂添加）系统具备液面、气泡、空吸、堵针检测及防撞功能。</p> <p>★无需一次性Tip头吸取样本。</p> <p>混匀技术：非接触式混匀。</p> <p>携带污染率：<5PPM，保证结果精确性。</p> <p>通讯功能：可与LIS系统双向通讯。</p> <p>标准曲线稳定，稳定时间≥28天。</p> <p>设备可24小时待机。</p> <p>设备对仪器状态、测试状态、试剂耗材可进行实时监测。</p> <p>设备具有实时故障报警、反馈日志记录功能。</p> <p>★试剂盒内包含校准品，无需额外购买，且校准品满足溯源要求。</p> <p>由厂商及代理商提供双重售后服务及技术支援。</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：医用冷藏箱 是否进口：否

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

	<p>工作条件：220V，50Hz；</p> <p>样式：立式，双门；</p> <p>制冷方式：风冷；</p> <p>保温材料：无氟聚氨酯发泡，保温效果好；</p> <p>容积：≥1006升；</p> <p>使用温度：2-8℃</p> <p>使用离线镀膜钢化LOE玻璃门；防凝露设计，75%相对湿度环境下门体不凝露。</p> <p>竖梁电加热防凝露设计。</p> <p>内设LED照明灯。</p> <p>安全报警：高温报警、低温报警、传感器故障报警、断电报警、电池欠电压报警、开门报警、风扇电机及电池更换提醒报警。</p> <p>1 报警方式：声光报警、可接远程报警。</p> <p>翅片铜管冷凝器，节能防腐，换热效率高。</p> <p>双翅片铜管蒸发器，制冷迅速；双风道设计，箱内温度均匀稳定。</p> <p>六路传感器设计。</p> <p>风机：EBM蒸发、冷凝风机</p> <p>压缩机：全封闭高效进口品牌压缩机；</p> <p>控温方式：7寸彩色液晶触摸屏，显示分辨率0.1℃</p> <p>管理权限：用户密码及管理者密码权限分离，确保使用安全</p> <p>其它：USB导出功能、温度曲线显示功能、显示24小时箱内最高、最低温度。</p> <p>环保安全：无氟环保制冷剂；</p> <p>资格证明和技术文件具有医疗器械生产许可证；ISO9001质量管理体系认证；ISO14001环境管理体系认证；OHSAS18001职业健康体系认证、ISO13485认证；产品具有医疗器械注册证。</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：医用冷藏箱 是否进口：否

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

	1	<p>工作条件：220V，50Hz；</p> <p>样式：立式；</p> <p>制冷方式：直冷；</p> <p>保温材料：无氟聚氨酯发泡，保温效果好；</p> <p>容积：≥330升；</p> <p>使用温度：2-8℃</p> <p>使用离线镀膜钢化LOE玻璃门；防凝露设计，75%相对湿度环境下门体不凝露。</p> <p>内设LED照明灯。</p> <p>箱内强制风冷系统，箱内温度均匀稳定。</p> <p>后背式冷凝器，静音运行。</p> <p>安全报警：高温报警、低温报警、传感器故障报警、断电报警、电池欠电压报警、开门报警。</p> <p>六路传感器设计。</p> <p>风机：箱内EBM灌流风机</p> <p>压缩机：全封闭高效进口品牌压缩机；</p> <p>控温方式：2.5寸彩色液晶触摸屏，显示分辨率0.1℃</p> <p>管理权限：用户密码及管理者密码权限分离，确保安全</p> <p>其它：USB导出功能、温度曲线显示功能、显示24小时箱内最高、最低温度。</p> <p>环保安全：无氟环保制冷剂；</p> <p>资格证明和技术文件具有医疗器械生产许可证；ISO9001质量管理体系认证；ISO14001环境管理体系认证；OHSAS18001职业健康体系认证、ISO13485认证；产品具有医疗器械注册证。</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：酶标分析仪 是否进口：否

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

1	<p>操作方式：外接电脑全面控制，鼠标、键盘操作。</p> <p>测试方法：速率法、两点法、终点法</p> <p>测量范围：0-4.000Abs。</p> <p>重复性：<0.5%</p> <p>稳定性：±0.005</p> <p>滤光片：标准配置405、450、492和630nm四片，最多可装载8片。</p> <p>振板功能：具备，速度和时间可调。</p> <p>项目设置：在同一块板上可同时设置12个及以上不同的项目。</p> <p>对照设置：可在任意位置设置5对及以上的阴阳性对照。</p> <p>存 储：可存储100组以上程序，10万个以上测试结果。</p> <p>质 控：可做Westguard多规则质控和即刻法质控，可存储不少于3年的质控图，可做三水平质控。</p> <p>权限管理：具有多种权限分级保护，防止未经授权使用。</p> <p>打印：外接打印机，可打印中文报告。</p> <p>计算方法：软件支持多种计算方式，至少包括吸光度模式、Cut-Off定性计算、单点定标、折线回归、多点百分比、线性回归、指数回归、对数回归、幂回归、百分比对数回归、四参数回归。</p> <p>测试方法：具备单波长法、双波长法、多孔空白法、行空白法、列空白法等测试方法。</p> <p>软件功能：内置科室数据库、医生数据库、系统日志、试剂管理、工作量统计等功能。</p> <p>报告格式：软件支持多种格式的综合中文报告输出。</p> <p>对照品：软件支持临界对照品的检测，也可以通过阴性对照和阳性对照的结果计算临界值。</p> <p>阈值判断：可利用双阈值法判断样本的结果，尤其对临界样本的检测更准确。</p> <p>指示灯：具备电源、运行、报警、光路电源4种指示灯，随时了解仪器运行状态。</p> <p>工作环境： 0℃~40℃；相对湿度≤85%</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：洗板机 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
1	1	<p>显示屏幕： 4英寸以上液晶显示屏</p> <p>可洗板条： 适用于平底、U和V型底酶标板或条。</p> <p>冲 洗 头： 8或12针冲洗头，分配针和抽吸针独立。</p> <p>注液精度： ≤2%</p> <p>清洗液量： 10-3000ul/孔，1ul递增。</p> <p>清洗次数： 0-99次可调。</p> <p>清洗条数： 1-12排可调。</p> <p>浸泡时间： 0-24小时可调。</p> <p>振板时间： 0-24小时可调。</p> <p>洗液通道： 可选配增加到3个</p> <p>存 储： 100组以上程序。</p> <p>孵 育： 可选配酶标板孵育功能。</p> <p>压 力 泵： 内置式压力泵</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：全自动血沉分析仪 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	<p>(一) 功能要求： 适用于测量人体红细胞的沉降率，辅助一些疾病诊断，和实现对患者血沉变化的监控。</p> <p>(二) 技术参数及要求</p> <ol style="list-style-type: none"> 1、检测原理：红外阻挡法； 2、扫描精度：≤0.25mm； 3、测试管：直径为12/13mm血常规紫头管（EDTA抗凝管），无特定型号与品牌要求 4、样本位：≥16，即插即用模式支持随时加载样本 5、测量时间：≤20min 6、采样频率：≤10s/次 7、样本量：≥1.5ml 8、检测速度：≥48测试/小时； 9、急诊功能：随时急诊插入； 10、结果温度修正：具备结果温度修正功能 11、温度校准：具备温度校准功能 12、ESR曲线显示功能：具备动态ESR曲线显示功能； 13、检测范围：1~140mm/h 14、批量模式具备样本自动混匀功能，180度颠倒混匀 15、通讯要求：与LIS通讯 16、操作系统：仪器内置电脑及显示屏（7英寸触摸屏） 17、条码管理：测试管可贴条码，支持样本条码管理 18、结果打印：自带热敏打印机，也可导出到LIS打印 19、耗材：无其他耗材 20、由厂商及代理商提供双重售后服务及技术支援。

说明	打“★”号条款为实质性条款，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：离心机 是否进口：否

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

	<p>金属机箱，不锈钢离心腔，钢制保护套；</p> <p>★电子门锁，可轻松打开或关闭上盖；可设定自动/手动开盖方式；</p> <p>微机控制，LCD液晶显示，薄膜按键操作，快捷方便、显示直观；</p> <p>具有超速、不平衡、开盖自动停机等多项保护功能；</p> <p>采用大功率交流变频电机，配有高精度测速系统；</p> <p>到达设定转速计时模式，具有瞬时离心功能；</p> <p>★9档升速曲线，10种减速曲线选择，可根据样本不同进行设置；</p> <p>采用软启动控制技术，可保证样本在升速过程中平稳的运行；</p> <p>停机防回荡技术，减速时分离面平整清晰；无二次悬沉现象；</p> <p>★运行中可随时更改转速、离心力、时间参数，无需停机。</p> <p>1 可装载采血管脱帽转子、500ml生物安全转子及750ml生物安全转子，能一机多用；</p> <p>99个程序储存，转速/离心力一键转换，断电可记忆最后一次的运行参数。</p> <p>★最高转速：水平转子≥4000r/min</p> <p>转速偏差：±1%</p> <p>★最大相对离心力：水平转子4070×g</p> <p>定时范围：1-99min</p> <p>加/减速曲线：1/0-9档</p> <p>整机噪音：≤65dB（A）</p> <p>电源：AC220V 50HZ</p> <p>输入功率：≥1.5KW</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表一十九：离心机 是否进口：否

参数性质	序号 具体技术(参数)要求
1	<p>1、★本机采用金属机箱，电动自吸门锁，交流变频电机、运行平稳、安全可靠；</p> <p>2、微机控制，LCD液晶显示，性能稳定，操作简单快捷；</p> <p>3、具有开盖自动停机及多种保护功能及停机选择自动/手动开盖功能；</p> <p>4、到达设定转速计时模式,有瞬时离心功能；</p> <p>5、★15档加速16档减速曲线选择，并可设定自由停机模式；</p> <p>6、采用软启动控制技术，可保证样本在升速过程中平稳的运行；</p> <p>7、停机采用防回荡技术，减速时样品分离面平整清晰；不会出现二次悬沉现象；</p> <p>8、20组程序储存功能，并有5个快捷程序键，可随时保存及调用常用的离心程序；</p> <p>9、运行中可随时更改转速、离心力、时间参数，无需停机。</p> <p>10、★最高转速：≥5000r/min</p> <p>11、转速偏差：±1%</p> <p>12★、最大相对离心力：4470×g</p> <p>13、定时范围：1-99min</p> <p>14、整机噪音：≤65dB（A）</p> <p>15、电源：AC220V 50HZ</p> <p>16、输入功率：≥600W</p>

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。
----	-------------------------------------

附表二十：尿液沉渣分析仪 是否进口：否

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

	<p>1.检测项目：红细胞、白细胞、管型、上皮细胞、酵母菌、细菌、结晶、精子、粘液丝等尿液中的有形成分；</p> <p>2.基本原理：基于形态学,采用机器视觉成像技术对尿液中的有形成分进行自动定位、聚焦，识别、分类和计数；</p> <p>3.连续测试速度： 90-150标本/小时；</p> <p>4.标本处理：全自动进样，一次上机50个标本，具有急诊插入功能；</p> <p>5.最小样本量： 2ml，吸入量≤0.2ml</p> <p>※6. 图形处理： LED冷光源， 300万像素彩色相机；</p> <p>7.储存功能： ≥100000个结果；</p> <p>8.检出率： ≥95% 重复性： CV<7% 准确性： ≥95% 携带污染率<0.05%；</p> <p>9.数据接口： USB接口、网络接口、多个RS232双向通信接口（可同时连USB打印、LIS系统、 HIS系统、干化学分析仪），两台仪器只需一个LIS端口，支持LIS双向连接；</p> <p>10.报告格式： 使用XX个/ul国际通用规范化定量单位，可打印综合报告（干化学、有形成分）；</p> <p>11.计算机配置： 英特尔酷睿系列处理器， 21寸液晶显示器；</p> <p>12.【产品特点】</p> <p>※用一次性16通道定量玻片，最大程度接近镜检，杜绝交叉污染；</p> <p>※对每个样本高低倍自动调焦，确保视图高度清晰；</p> <p>全视野扫描，阴性过筛，确保样本检测无漏检；</p> <p>低倍镜对大目标进行识别，分类计数，对小目标进行定位；</p> <p>高倍镜自动追踪小目标，进行识别、分类计数；</p> <p>红细胞位相分析及异常红细胞比率，可判断红细胞来源；</p> <p>人工复核时，可在结果查询界面切割图上复核修改，也可调取原始图片溯源修改；</p> <p>使用深度学习、形态学、SVM等技术，细胞识别准确率高。</p> <p>国际认证：企业通过ISO9001：2015、ISO13485：2016认证。</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十一：尿液化学分析仪 是否进口：否

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

	<p>★仪器可检测PH值、胆红素、葡萄糖、维生素C、蛋白、尿胆素原、潜血、亚硝酸盐、白细胞、酮体、尿比重共11个项目</p> <p>自动化程度高，操作者只需装入试纸条、放置样本、按“进标本”键，仪器便可完成无限量标本连续测定</p> <p>★测试系统采用三波长高亮度冷光源，独特的多波长独立扫描技术，避免光源相互影响及减少环境的干扰，减少环境光干扰，光源使用寿命长，提高仪器的灵敏度、准确度、稳定性</p> <p>样本架容量：一次上机50个样本（可选配110个样本）</p> <p>自动修正环境温度、试纸非特异性、尿液酸碱度、比重、颜色对测试结果的影响</p> <p>1 触摸式大屏幕液晶显示，全中文视窗操作界面800*600彩色薄膜显示器</p> <p>★储存功能：仪器可储存20万个标本数据，并可随时调出显示及打印</p> <p>★自动完成11项试纸测定，连续测试：240个测试/小时；反应时间：60秒</p> <p>自动输送样本、吸样、点样、清洗、试纸条进给、收集废条</p> <p>需样本量：2ml；使用样本量：0.2ml</p> <p>精确定量滴样，避免测试项间交叉污染</p> <p>急诊插入功能，可进行单个或成组样本的急诊测试</p> <p>13.可配条码阅读器，采用标准RS232接口,可内置或外置打印机</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十二：尿液沉渣分析仪 是否进口：否

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

1	<p>1.工作原理利用机器视觉技术，以自动形态学方法对尿中有形成份进行自动识别与分类计数</p> <p>2.仪器技术：</p> <p>（1）对阴阳性标本仪器自动分析判断，进行快速阴性过筛检测。</p> <p>（2）仪器对尿中有形成分全自动进行高、低倍镜识别，高低倍物镜自动转换。</p> <p>3.检验项目：</p> <p>1、对尿中所有有形成分标准化分类及定量计数，对红细胞、白细胞、上皮细胞、管型、结晶等有形成分进行细分并自动识别</p> <p>2、异形红细胞形态学（红细胞位相）自动分析，可显示并打印所分析图像；</p> <p>3、理学指标，可检测或接收输入标本颜色、浊度、电导率等项目；</p> <p>4.样品量：最小2ml，吸入量0.5ml。</p> <p>5.急诊功能：可随时插入急诊样品检测</p> <p>6.报告方式：可综合报告干化、理学、有形成分计数结果，红细胞形态学曲线图和散点图，高低倍下实景图，图文并茂。</p> <p>7.质控功能：原厂的质控物，通过SFDA认证，分高浓度、中浓度、低浓度、灵敏度四个浓度</p> <p>8.检测速度：每小时120-240个样品检验，并发出综合报告</p> <p>9.计数池：六通道高精度定量流动计数池。</p> <p>10.计数池清洗：反向清洗，避免清洗不干净造成的交叉污染，保证检测结果的准确性</p> <p>11.检出率：浓度为5个/μL左右的样品检出率98%以上</p> <p>12.重复性：$CV \leq 7\%$（500~1000个/μL）</p> <p>13.交叉污染：浓度（4600~5400）个/μL：≤ 1个/μL；浓度（9200~10800）个/μL：≤ 2个/μL。</p> <p>14.数据接口：双向通讯接口，方便数据传输</p> <p>15.网络功能：可联机科室及医院计算机网络，实现分析报告无纸化传输。</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十三：葡萄糖测定试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	150ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：尿素测定试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	200ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：尿酸测定试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	160ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：肌酸激酶测定试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	120ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：**α-羟丁酸脱氢酶测定试剂盒** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	120ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：**α-淀粉酶测定试剂盒** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	200ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：**钙测定试剂盒** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	240ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十：**磷测定试剂盒** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	480ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：**镁测定试剂盒** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	160ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：**铁测定试剂盒** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	120ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：**载脂蛋白A1 (APOA1) 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	240ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：载脂蛋白B（APOB）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	240ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：脂蛋白(a)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	150ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：肌酐测定试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	240ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：胱氨酸蛋白酶抑制剂C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	180ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：肌酸激酶同工酶（CKMB）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	150ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：抗链球菌溶血素O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	100ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十：类风湿因子测定试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：超敏C-反应蛋白测定试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	240ml

说明	打“★”号条款为实质性条款，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：同型半胱氨酸测定试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	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。	

附表四十三：小而密低密度脂蛋白胆固醇检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	240ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：锌离子检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	150ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：糖化血红蛋白溶血剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10000ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十六：二氧化碳（酶）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	180ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：降钙素原测定试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	24T/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。	

附表四十八：N-末端脑钠肽前体测定试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	24T/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。	

附表四十九：肌酸激酶同工酶测定试剂盒 是否进口：否

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

	1	24T/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：肌钙蛋白I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	24T/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：肌红蛋白测定试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	24T/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：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	20L
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：溶血剂1 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	8L
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：白细胞分类用染液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	80ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：溶血剂2 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	8L
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：白细胞计数用染液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	160ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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	3L
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：网织红细胞染色液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	120ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：瑞氏-姬母萨染色液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1L
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十：清洗液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	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。	

附表六十一：凝血酶原时间测定试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：活化部分凝血活酶时间测定试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：氯化钙溶液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	150ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：凝血酶时间测定试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：纤维蛋白原测定试剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	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。	

附表六十六：缓冲液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	150ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：D-二聚体 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	90ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：轮状病毒、腺病毒抗原检测试剂盒（乳胶法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	25T/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。	

附表六十九：便隐血（FOB）检测试剂（胶体金法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	50T/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。	

附表七十：血气分析仪专用测试片（光学法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	25T/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。	

附表七十一：尿液有形成分分析仪试剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	5800ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：干化学尿液分析试纸条 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100条/筒

说明	打“★”号条款为实质性条款，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：尿微量白蛋白（mALB）检测试剂盒（散射比浊法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	50T/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。	

附表七十四：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	96T/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。	

附表七十五：乙型肝炎病毒表面抗体检测试剂盒（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	96T/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。	

附表七十六：乙型肝炎病毒e抗原检测试剂盒（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	96T/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。	

附表七十七：乙型肝炎病毒e抗体检测试剂盒（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	96T/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。	

附表七十八：乙型肝炎病毒核心抗体检测试剂盒（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	96T/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。	

附表七十九：甲型肝炎病毒IgM抗体检测试剂盒（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	96T/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。	

附表八十：戊型肝炎病毒IgM抗体检测试剂盒(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	96T/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。	

附表八十一：梅毒甲苯胺红不加热血清试验诊断试剂（TRUST） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	120T/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。	

附表八十二：肺炎支原体IgM抗体检测试剂（胶体金法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20T
说明	打“★”号条款为实质性条款，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：乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂盒（化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	200测试/盒
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表八十四：乙型肝炎病毒表面抗体检测试剂盒（化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	200测试/盒
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表八十五：乙型肝炎病毒e抗原检测试剂盒(化学发光法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	200测试/盒
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表八十六：乙型肝炎病毒e抗体检测试剂盒（化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	200测试/盒
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表八十七：乙型肝炎病毒核心抗体检测试剂盒（化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	200测试/盒
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表八十八：丙型肝炎病毒抗体检测试剂盒（化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	200测试/盒
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表八十九：梅毒螺旋体抗体检测试剂盒（化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	200测试/盒
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表九十：人类免疫缺陷病毒抗原抗体检测试剂盒（化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	200测试/盒
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表九十一：通用底物 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	110ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表九十二：三碘甲状腺原氨酸检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	200T/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。	

附表九十三：甲状腺素检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	200T/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。	

附表九十四：游离三碘甲状腺原氨酸检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	200T/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。	

附表九十五：游离甲状腺素检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	200T/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。	

附表九十六：促甲状腺激素检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	200T/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。	

附表九十七：抗甲状腺过氧化物酶抗体检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表九十八：甲状腺球蛋白抗体检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表九十九：促甲状腺素受体抗体检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百：雌二醇检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百零一：促卵泡成熟激素检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百零二：睾酮检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百零三：催乳素检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。
----	-------------------------------------

附表一百零四：孕酮检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百零五：黄体生成激素检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百零六：特异β人绒毛膜促性腺激素β-HCG 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百零七：甲胎蛋白检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百零八：癌胚抗原定量测定试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百零九：糖类抗原125定量测定试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百一十：糖类抗原15-3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	100T/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。	

附表一百一十一：糖类抗原19-9定量测定试剂盒 是否进口：否

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

	1	100T/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。	

附表一百一十二：神经元特异性烯醇化酶测定试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百一十三：铁蛋白检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百一十四：非小细胞肺癌相关抗原 21-1定量测定试剂盒(CYFRS21-1) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百一十五：人附睾蛋白4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	100T/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。	

附表一百一十六：糖类抗原72-4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	100T/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。	

附表一百一十七：总前列腺特异性抗原检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百一十八：游离前列腺特异抗原检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百一十九：C肽检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百二十：胰岛素检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百二十一：四碘甲状腺素定量检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	2×100T/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。	

附表一百二十二：游离四碘甲状腺素定量检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	2×100T/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。	

附表一百二十三：抗甲状腺球蛋白抗体 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	2×25T/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。	

附表一百二十四：甲型肝炎病毒IgM抗体检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百二十五：戊型肝炎病毒IgM抗体检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百二十六：戊型肝炎病毒IgG抗体检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百二十七：风疹病毒IgM抗体 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百二十八：风疹病毒IgG抗体 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百二十九：单纯疱疹病毒1型IgM抗体 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百三十：单纯疱疹病毒1型IgG抗体 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百三十一：单纯疱疹病毒2型IgM抗体 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百三十二：单纯疱疹病毒2型IgG抗体 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百三十三：醛固酮检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百三十四：促肾上腺皮质激素定量检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。
----	-------------------------------------

附表一百三十五：肾素检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百三十六：血管紧张素II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	100T/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。	

附表一百三十七：人皮质醇检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百三十八：全自动免疫检验系统底物液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	220ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百三十九：肺炎支原体IgM抗体检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百四十：肺炎衣原体IgM抗体检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百四十一：阴道炎联合检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	50T/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。	

附表一百四十二：染色液-抗酸染色液 是否进口：否

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

	1	400ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百四十三：染色液-快速革兰氏染色液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	400ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百四十四：细菌测定系统随机体外诊断试剂板（非发酵） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10T/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。	

附表一百四十五：细菌测定系统随机体外诊断试剂板（肠杆） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10T/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。	

附表一百四十六：细菌测定系统随机体外诊断试剂板（链球） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10T/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。	

附表一百四十七：细菌测定系统随机体外诊断试剂板（葡萄） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10T/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。	

附表一百四十八：甲型/乙型流感病毒抗原检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20T/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。	

附表一百四十九：A型流感IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百五十：B型流感IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百五十一：人副流感病毒IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百五十二：人呼吸道合胞病毒IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百五十三：腺病毒IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百五十四：柯萨奇B组病毒IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百五十五：埃可病毒IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百五十六：EB病毒衣壳抗原IgM抗体(VCA)-IgM检测试剂盒（磁微粒化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百五十七：EB病毒衣壳抗原IgG抗体(VCA)-IgG检测试剂盒（磁微粒化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百五十八：**EB病毒早期抗原IgG抗体(EA)-IgG检测试剂盒（磁微粒化学发光法）** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百五十九：**EB病毒核心抗原IgG抗体(EBNA)-IgG检测试剂盒（磁微粒化学发光法）** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百六十：**EB病毒衣壳抗原IgA抗体(VCA)-IgA检测试剂盒（磁微粒化学发光法）** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百六十一：**EB病毒早期抗原IgA抗体(EA)-IgA检测试剂盒（磁微粒化学发光法）** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百六十二：**EB病毒核心抗原IgA抗体(EBNA)-IgA检测试剂盒（磁微粒化学发光法）** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百六十三：**细菌性阴道病六项联合检测试剂盒** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	50T/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。	

附表一百六十四：**弓形虫IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百六十五：**弓形虫IgG抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。
----	-------------------------------------

附表一百六十六：人类巨细胞病毒IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百六十七：人类巨细胞病毒IgG抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百六十八：革兰氏阴性杆菌药敏试剂盒(扩散法)：头孢唑林 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20片/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。	

附表一百六十九：革兰氏阴性杆菌药敏试剂盒(扩散法)：头孢噻肟 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20片/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。	

附表一百七十：革兰氏阳性球菌药敏试剂盒(扩散法)：苯唑西林 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20片/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。	

附表一百七十一：革兰氏阳性球菌药敏试剂盒(扩散法)：万古霉素 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20片/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。	

附表一百七十二：糖化血红蛋白测定试剂盒（胶乳免疫比浊法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	140ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百七十三：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	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。	

附表一百七十四: **RhD (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	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。	

附表一百七十五: **幽门螺旋杆菌IgG抗体检测试剂盒 (乳胶法)** 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	40T
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百七十六: **结核分枝杆菌IgG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	40T/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。	

附表一百七十七: **样本释放剂** 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100T/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。	

附表一百七十八: **样本保存液** 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100测试
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百七十九: **样本保存液** 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	50测试
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百八十: **清洗液** 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	12000ml
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百八十一: **电解质参比液** 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4L
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百八十二：电解质内标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	8L
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百八十三：电解质缓冲液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	8L
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百八十四：生化多项质控品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百八十五：生化多项质控品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百八十六：多项目定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百八十七：血清定标液高值 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	400ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百八十八：血清定标液低值 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	400ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百八十九：**K电极** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1个
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百九十：**Na电极** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1个
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百九十一：**Cl电极** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1个
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百九十二：**生化分析仪灯泡** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1个
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百九十三：**酸性清洗液** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	250ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百九十四：**糖化血红蛋白非定值质控** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	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。	

附表一百九十五：**糖化血红蛋白层析柱** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	3000测试
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百九十六：**糖化血红蛋白层析柱套件** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	/

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。
----	-------------------------------------

附表一百九十七：过滤片 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	6片/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。	

附表一百九十八：糖化血红蛋白校准品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	/
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一百九十九：清洗液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	80ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百：血细胞分析仪用质控品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	3ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百零一：血细胞分析仪用校准品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	3ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百零二：校准品 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。	

附表二百零三：D二聚体质控 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。	

附表二百零四：质控品 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。	

附表二百零五：全自动血液凝固分析装置用反应杯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	3000
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百零六：全自动血液凝固分析装置清洁液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	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。	

附表二百零七：全自动血液凝固分析装置清洁液II 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	5L
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百零八：定标气瓶 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1瓶/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。	

附表二百零九：浓缩清洗液A 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1000ml/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。	

附表二百一十：探针清洗液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10ml/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。	

附表二百一十一：清洗液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10L/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。	

附表二百一十二：探针清洗液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	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。	

附表二百一十三：管路清洗液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10L
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百一十四：清洗液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10L
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百一十五：一次性吸样头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	5000个
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百一十六：发光反应杯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	5000个
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百一十七：乙型肝炎病毒表面抗原校准品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	6ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百一十八：乙型肝炎病毒表面抗体校准品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百一十九：乙型肝炎病毒e抗原校准品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	2ml

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。
----	-------------------------------------

附表二百二十：乙型肝炎病毒e抗体校准品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	2ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百二十一：乙型肝炎病毒核心抗体校准品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	2ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百二十二：丙型肝炎病毒抗体校准品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	2ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百二十三：梅毒螺旋体抗体校准品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	2ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百二十四：人类免疫缺陷病毒抗原抗体校准品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	2ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百二十五：样本稀释液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	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。	

附表二百二十六：多项质控品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	18ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百二十七：乙型肝炎病毒多项质控品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	24ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百二十八：三碘甲状腺原氨酸定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百二十九：甲状腺素定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百三十：游离三碘甲状腺原氨酸定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百三十一：游离甲状腺素定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百三十二：促甲状腺激素定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百三十三：抗甲状腺过氧化物酶抗体定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	6ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百三十四：甲状腺球蛋白抗体定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	6ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百三十五：促甲状腺素受体抗体定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	8ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百三十六：雌二醇定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百三十七：卵泡刺激素定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百三十八：睾酮定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百三十九：催乳素定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百四十：孕酮定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百四十一：黄体生成素定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百四十二：特异 β 人绒毛膜促性腺激素定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。
----	-------------------------------------

附表二百四十三：甲胎蛋白定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百四十四：癌胚抗原定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百四十五：糖类抗原125定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百四十六：糖类抗原15-3定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百四十七：糖类抗原19-9定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百四十八：神经元特异性烯醇化酶定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百四十九：铁蛋白定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百五十：非小细胞肺癌相关抗原 21-1定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百五十一：人附睾蛋白4定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百五十二：糖类抗原72-4定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百五十三：前列腺特异性抗原定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百五十四：游离前列腺特异性抗原定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百五十五：C-肽定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百五十六：胰岛素定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	4ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百五十七：通用稀释液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	32ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百五十八：清洗缓冲液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	2.2L
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。	

附表二百五十九：三丙胺清洗液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	2.2L
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。	

附表二百六十：清洗液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	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。	

附表二百六十一：清洗液（ISE） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	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。	

附表二百六十二：免疫通用质控品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	12ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百六十三：甲状腺自身相关抗体质控 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	8ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百六十四：肿瘤标志物质控品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	12ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百六十五：测试杯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	3600个

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。
----	-------------------------------------

附表二百六十六：测试吸头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	3600个
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百六十七：清洗液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10L
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百六十八：激发液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	(900ml*4)
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百六十九：预激发液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	(900ml*4)
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百七十：反应杯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1000个
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百七十一：清洗液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	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。	

附表二百七十二：反应杯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1000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。	

附表二百七十三：系统清洗液 是否进口：否

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

	1	120ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百七十四：样本稀释液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1L
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百七十五：血琼脂平板 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	90mm×10块/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。	

附表二百七十六：需氧培养瓶（比色法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	40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。	

附表二百七十七：厌氧培养瓶（比色法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	40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。	

附表二百七十八：儿童培养瓶（比色法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	40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。	

附表二百七十九：灭菌吸头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100支
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百八十：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	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。	

附表二百八十一：细菌干粉培养基：中国蓝玫瑰红琼脂培养基 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	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。	

附表二百八十二：细菌干粉培养基：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	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。	

附表二百八十三：细菌微量生化反应管系列 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20支
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百八十四：细菌生化鉴别试剂（氧化酶） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20支
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百八十五：中和剂肉汤培养基 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	200ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百八十六：洗脱液肉汤培养基 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	200ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百八十七：硫代硫酸钠肉汤培养基 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	200ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二百八十八：一次性使用样品杯1 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	16×38mm×500只/袋×10袋/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。	

附表二百八十九：一次性使用样品杯**2** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	(Φ13×24mm)×1000只/袋×10袋/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。	

附表二百九十：一次性使用样品杯**3** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	Φ14×25mm×1000只/袋×10袋/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。	

附表二百九十一：一次性使用吸管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1ml×500只/盒×12盒/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。	

附表二百九十二：一次性使用试管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	12ml尿沉渣管×200支/袋×10袋/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。	

附表二百九十三：一次性使用试管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	(Φ13×78mm)×250支/袋×18袋/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。	

附表二百九十四：一次性使用培养皿 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	Φ90mm×10块/袋×50袋/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。	

附表二百九十五：一次性使用标本杯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	40ml痰杯×40只/袋×20袋/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。	

附表二百九十六：一次性使用标本杯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	30ml大便杯（手掀盖）×100只×12袋/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。
----	-------------------------------------

附表二百九十七：离心管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1.5ml×500只/袋×20袋/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。	

附表二百九十八：离心管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1.5ml×500只/袋×20袋/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。	

附表二百九十九：一次性尿液标本杯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	40ml×500只/袋×20袋/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。	

附表三百：一次性使用吸头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	Φ4×49mm×400只/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。	

附表三百零一：一次性使用吸头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	Φ6×52mm×500只/袋×110袋/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。	

附表三百零二：一次性使用吸头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	Φ7.4×70mm×100只/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。	

附表三百零三：一次性使用吸头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	Φ8×71mm×100只/包×120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。	

附表三百零四：热敏打印纸 是否进口：否

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

	1	57mm×Φ50 (30m)
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百零五：滤芯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	5英寸，5微米线绕
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百零六：活性炭滤料 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	0844 16-25目
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百零七：混床树脂柱 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	844
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百零八：滤芯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	/
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百零九：熔喷滤芯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20英寸1微米
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百一十：熔喷滤芯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20英寸5微米
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百一十一：反渗透膜 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	/
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百一十二：血凝仪灯泡 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1个
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百一十三：穿刺针 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1个
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百一十四：试剂注射器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1个
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百一十五：手动单道可调式移液器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	5-50ul
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百一十六：手动单道可调式移液器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20-200ul
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百一十七：手动8道可调式移液器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	0.5-10ul
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百一十八：手动单道可调式移液器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100-1000ul
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百一十九：手动单道可调式移液器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	0.5-10ul
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百二十：细菌干粉培养基：沙包罗氏琼脂 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。	

附表三百二十一：细菌干粉培养基：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	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。	

附表三百二十二：细菌微量反应管：木糖 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20支
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百二十三：细菌微量反应管：葡萄糖 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20支
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百二十四：细菌微量反应管：蔗糖 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20支
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百二十五：细菌微量反应管：水杨素 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20支
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百二十六：细菌微量反应管：七叶苷 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20支
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百二十七：细菌微量反应管：氧化发酵培养基OF 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20支

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。
----	-------------------------------------

附表三百二十八：细菌微量反应管：麦芽糖 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20支
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百二十九：细菌微量反应管：乳糖 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20支
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百三十：细菌微量反应管：硝酸盐还原 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20支
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百三十一：胆汁溶菌肉汤培养基 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20支
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百三十二：肉汤培养基：胆汁溶菌肉汤对照培养基 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	0.25ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百三十三：脑心浸液琼脂培养基：OF培养基 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	0.25ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百三十四：肉汤培养基：普通肉汤琼脂培养基 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	0.25ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百三十五：样本释放剂：吡咯烷酮释放剂 是否进口：否

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

	1	10片/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。	

附表三百三十六：显色指示剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10ml10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。	

附表三百三十七：0.5麦氏单位比浊管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1支/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。	

附表三百三十八：肠杆菌细菌生化鉴定编码册 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1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。	

附表三百三十九：弧菌科编码册 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1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。	

附表三百四十：非发酵细菌生化鉴定编码册 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1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。	

附表三百四十一：葡萄球菌属细菌生化鉴定编码册 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1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。	

附表三百四十二：Genex 单道可调移液器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	0.5-10
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。	

附表三百四十三：Genex 单道可调移液器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	100-1000
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百四十四：**Genex** 单道可调移液器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	20-200
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。	

附表三百四十五：移液器三角支架 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1个
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百四十六：离心管架 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1.5ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百四十七：**PCR**管架 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	0.2ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百四十八：离心管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1.5ml,500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。	

附表三百四十九：无**RNAase10**微升带滤芯枪头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	96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。	

附表三百五十：无**RNAase200**微升带滤芯枪头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	96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。	

附表三百五十一：无RNAase1000微升带滤芯枪头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	96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。	

附表三百五十二：枪头盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10微升
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。	

附表三百五十三：枪头盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	200微升
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。	

附表三百五十四：枪头盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1000微升
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。	

附表三百五十五：样本管架 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	5ml, 36格
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百五十六：实验服 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1件
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百五十七：锐器盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	8L圆形
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百五十八：无RNAase10微升带滤芯枪头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10×96个

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。
----	-------------------------------------

附表三百五十九：无RNAase200微升带滤芯枪头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10×96个
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三百六十：无RNAase100微升带滤芯枪头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	10×96个
说明	打“★”号条款为实质性条款，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通则》（以下简称《民法通则》）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

检验设备及试剂采购：综合评分法，是指投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人的评标方法。（最低报价不是中标的唯一依据。）

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，由投标人自行承担责任。

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，具体按照本招标文件相关要求执行

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为小、微企业）

合同包1（检验设备及试剂采购）

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。				

3.价格扣除相关要求

3.1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。

3.2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。

3.3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。

3.4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（检验设备及试剂采购）

(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）
--------------------------------	--------------------------------------

<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	拟参加本项目供应商如为所报商品的制造商，则须提供有效期内的《医疗器械生产许可证》；如为代理商或经销商，所报商品属于医疗器械第二类管理产品的，则须提供有效期内的第二类医疗器械经营备案凭证，所报商品属于医疗器械第三类管理的产品，则须提供有效期内的《医疗器械经营许可证》。所投商品为一类器械须提供有效的医疗器械备案凭证，所投商品为二、三类器械须提供有效的《医疗器械注册证》
------	---

表二符合性审查表：

合同包1（检验设备及试剂采购）

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。
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、规格型号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。
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：

检验设备及试剂采购

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分30.0分 商务部分40.0分 报价得分30.0分	
技术部分	技术参数响应程度 (30.0分)	星号★条款需全部满足，否则其投标无效。一般技术指标、参数低于招标文件规定的相应技术指标、参数的，每有一项扣2分，最多扣30分，扣完为止。
	项目业绩 (2.0分)	标人提供2020年1月1日以来（以合同签订时间为准）的同类项目业绩，每提供1项得1分，最高2分。【注：须提供该业绩项目的中标（成交）公告、中标（成交）通知书复印件、采购合同文本复印件，以及能够证明该业绩项目已经由采购人验收合格的相关证明文件复印件，提供不全不得分】，没有不得分。
	供货方案 (10.0分)	有产品外包装保护方案的得2分；拥有物流运货人员>40人，得2分，需提供运货人员近3个月社保；投标企业运输车数量>25台，得2分，需提供购车发票或车辆租赁合同；冷链运输车>15台，得2分，需提供购车发票或车辆租赁合同；拥有中国物流采购联合会国家级4A级综合性物流企业证书，提供相应证明材料得2分；没有或不满足不得分。

商务部分	质量保证措施 (3.0分)	有建立质量保证管理体系并明确质量保障目标的得1分；有质量控制节点措施的得1分；在保证质量前提下有降低成本措施方案的得1分；没有不得分。所提供的方案措施中每有一处具有缺陷（缺陷是指：凭空编造、内容前后不一致、前后逻辑错误、涉及的规范及标准错误、地点区域错误、内容缺失）的扣0.5分，扣完为止。
	履约能力 (3.0分)	根据投标人提供的履约能力评审：投标企业冷库库房>2000m ³ ，得1分，需提供相应证明材料；投标人提供项目测试、运输、安装调试等方案的，得2分；没有不得分。所提供的方案措施中每有一处具有缺陷（缺陷是指：凭空编造、内容前后不一致、前后逻辑错误、涉及的规范及标准错误、地点区域错误、内容缺失）的扣1分，扣完为止。没有或不满足不得分。
	培训方案 (2.0分)	1、有培训计划方案明确培训方式的得1分；2、有培训人员技术服务方案的得1分；没有不得分。所提供的方案措施中每有一处具有缺陷（缺陷是指：凭空编造、内容前后不一致、前后逻辑错误、涉及的规范及标准错误、地点区域错误、内容缺失）的扣1分，扣完为止。
	售后服务 (10.0分)	1、黑龙江省内厂家售后服务工程师大于10名得2分；2、黑龙江省内有设备配件库得2分；3、有售后问题处理方案的得2分；4、有售后服务人员配备方案的得2分；5、提供六个月厂家售后人员社保与维修资质证明得2分。每缺一项扣2分；未提供或提供非厂家人员社保不得分。所提供的方案措施中每有一处具有缺陷（缺陷是指：凭空编造、内容前后不一致、前后逻辑错误、涉及的规范及标准错误、地点区域错误、内容缺失）的扣1分，扣完为止。
	产品质量 (6.0分)	1、生产企业ESG评分A级及以上得3分；2、生产企业连续IFCC-RELA国际能力验证，并提供RELA比对结果或成绩报告得3分；没有或无法提供相关证明不得分。
	先进技术 (4.0分)	1、仪器关键技术获得国家科技进步奖得2分；2、生产企业或是所投产品同系列产品具有获得国家该类产品重大课题奖项得2分；没有或无法提供相关证明不得分。
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。

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：**[230701]MCCG[GK]20240001-1**

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、黑龙江明成项目管理有限公司：

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):

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

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（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）；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）；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：

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）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）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：

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：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。

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。