

黑龙江省运成工程项目管理有限公司

单一来源采购文件

项目名称：北安市第一人民医院 采购 检验试剂采购（一）

项目编号：**[231181]YCXMGL[DY]20240002**

第一章 北安市第一人民医院检验试剂采购（一）单一来源项目

黑龙江省运成工程项目管理有限公司受北安市第一人民医院委托，采用单一来源方式组织采购检验试剂采购（一）。

一.项目概述

1.名称与编号

项目名称：检验试剂采购（一）

批准文件编号：北政采计划[2024]00454

采购文件编号：[231181]YCXMGL[DY]20240002

2.内容及分包情况

包号	货物、服务和工程名称	数量	采购需求	预算金额（元）
1	试剂耗材采购1	1	详见采购文件	250,000.00
2	试剂耗材采购2	1	详见采购文件	290,000.00
3	试剂耗材采购3	1	详见采购文件	506,000.00
4	试剂耗材采购4	1	详见采购文件	2,610,000.00
5	试剂耗材采购5	1	详见采购文件	4,696,000.00
6	试剂耗材采购6	1	详见采购文件	4,000,000.00
7	试剂耗材采购7	1	详见采购文件	20,000.00
8	试剂耗材采购8	1	详见采购文件	130,000.00
9	试剂耗材采购9	1	详见采购文件	150,000.00
10	试剂耗材采购10	1	详见采购文件	1,700,000.00

二.供应商的资格要求

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

2.拟定 合同包1（试剂耗材采购1）：哈尔滨优特亿美医疗器械有限公司 合同包2（试剂耗材采购2）：哈尔滨优特亿美医疗器械有限公司 合同包3（试剂耗材采购3）：黑龙江省港银健泰医疗器械有限公司 合同包4（试剂耗材采购4）：黑龙江省港银健泰医疗器械有限公司 合同包5（试剂耗材采购5）：黑龙江省港银健泰医疗器械有限公司 合同包6（试剂耗材采购6）：黑龙江霏霖医疗科技有限公司 合同包7（试剂耗材采购7）：黑龙江巴迪泰供应链管理有限公司 合同包8（试剂耗材采购8）：黑龙江巴迪泰供应链管理有限公司 合同包9（试剂耗材采购9）：黑龙江巴迪泰供应链管理有限公司 合同包10（试剂耗材采购10）：黑龙江巴迪泰供应链管理有限公司 参与本项目采购活动。

三.获取单一来源的时间、地点、方式

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

1、获取单一来源采购文件网址：

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

2.特别说明

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

上传电子响应文件，并按照相关要求参加开标。

其他要求

1.采用“现场网上开标”模式进行开标，投标人需到达开标现场。

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

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

注：开标模式详见供应商须知-开标方式

四.单一来源采购文件售价

本次单一来源采购文件的售价为 无 元人民币。

五.递交投标（响应）文件截止时间、协商时间及地点

递交响应文件截止时间：详见单一来源采购公告

协商地点：详见单一来源采购公告

协商时间：详见单一来源采购公告

协商地点：详见单一来源采购公告

六.询问提起与受理

供应商对政府采购活动有疑问或有异议的，可通过以下方式进行咨询：

1.对采购文件的询问

项目经办人：黑龙江省运成工程项目管理有限公司 电话： 0451-84816346

2.对评审过程和结果的询问

项目经办人：黑龙江省运成工程项目管理有限公司 电话： 0451-84816346

七.质疑提起与受理：

1.对采购文件的质疑按要求以书面形式提供纸质材料：

项目经办人：黑龙江省运成工程项目管理有限公司 电话： 0451-84816346

2.对评审过程和结果的质疑按要求以书面形式提供纸质材料：

质疑经办人： 马先生电话： 0451-84816346

八.联系方式：

1. 采购代理机构

采购代理机构名称：黑龙江省运成工程项目管理有限公司

地址：哈尔滨市道里区群力大道与朗江路交口星光耀办公楼二期B座20层

邮政编码：

联系人： 黑龙江省运成工程项目管理有限公司

联系电话： 0451-84816346

2. 采购人信息

采购单位名称：北安市第一人民医院

地址： 龙江路222号

联系人： 张菡容

邮政编码:

联系电话: 19904562449

黑龙江省运成工程项目管理有限公司

第二章 供应商须知

一、前附表：

序号	条款名称	内容及要求
1	采购人	见单一来源采购公告
2	采购代理机构	见单一来源采购公告
3	项目内容及要求	见单一来源采购文件第四章“采购内容与技术要求”
4	采购预算	14,352,000.00元
5	开标方式	不见面开标
6	评标方式	现场网上评标
7	报价形式	合同包1（试剂耗材采购1）:报价下浮 合同包2（试剂耗材采购2）:报价下浮 合同包3（试剂耗材采购3）:报价下浮 合同包4（试剂耗材采购4）:报价下浮 合同包5（试剂耗材采购5）:报价下浮 合同包6（试剂耗材采购6）:报价下浮 合同包7（试剂耗材采购7）:报价下浮 合同包8（试剂耗材采购8）:报价下浮 合同包9（试剂耗材采购9）:报价下浮 合同包10（试剂耗材采购10）:报价下浮

8	是否专门面向中小企业采购	<p>采购包1：非专门面向中小企业</p> <p>采购包2：非专门面向中小企业</p> <p>采购包3：非专门面向中小企业</p> <p>采购包4：非专门面向中小企业</p> <p>采购包5：非专门面向中小企业</p> <p>采购包6：非专门面向中小企业</p> <p>采购包7：非专门面向中小企业</p> <p>采购包8：非专门面向中小企业</p> <p>采购包9：非专门面向中小企业</p> <p>采购包10：非专门面向中小企业</p>
9	单一来源采购人员组成	由采购人代表和具有相关经验的专业人员组成，成员人数为3人或3人以上单数。
10	响应文件有效期	<p>合同包1（试剂耗材采购1）：从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天</p> <p>合同包2（试剂耗材采购2）：从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天</p> <p>合同包3（试剂耗材采购3）：从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天</p> <p>合同包4（试剂耗材采购4）：从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天</p> <p>合同包5（试剂耗材采购5）：从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天</p> <p>合同包6（试剂耗材采购6）：从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天</p> <p>合同包7（试剂耗材采购7）：从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天</p> <p>合同包8（试剂耗材采购8）：从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天</p> <p>合同包9（试剂耗材采购9）：从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天</p> <p>合同包10（试剂耗材采购10）：从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天</p>
11	响应文件递交时间	同协商时间
12	协商时间	见单一来源采购公告
13	协商地点（响应文件提交地点）	见单一来源采购公告

14	响应文件数量	(1) 加密的电子投标文件 1 份 (需在投标截止时间前上传至“黑龙江省政府采购网--黑龙江省政府采购管理平台”)
15	代理费用收取方式	<p>向中标/成交供应商收取</p> <p>采购机构代理服务收费标准: (1) 本项目合同期三年(1+1+1), 故招标代理服务费参照国家发展计划委员会文件计价格[2002]1980号《招标代理服务收费管理暂行办法》和发改办价格【2003】857号文标准, 招标代理费第一包1.1300万元, 第二包1.3100万元, 第三包2.2800万元, 第四包9.8200万元, 第五包16.7000万元, 第六包14.4000万元, 第七包0.7000万元, 第八包0.7000万元, 第九包0.7000万元, 第十包6.8100万元; (2) 由各包中标(成交)人支付; (3) 中标(成交)人须在领取中标通知书时一次性缴纳。</p>
16	投标保证金	<p>本项目允许投标供应商按照相关法律法规自主选择以支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式缴纳保证金。</p> <p>试剂耗材采购1: 保证金人民币: 2,500.00元整。</p> <p>试剂耗材采购2: 保证金人民币: 2,900.00元整。</p> <p>试剂耗材采购3: 保证金人民币: 5,060.00元整。</p> <p>试剂耗材采购4: 保证金人民币: 26,000.00元整。</p> <p>试剂耗材采购5: 保证金人民币: 46,000.00元整。</p> <p>试剂耗材采购6: 保证金人民币: 40,000.00元整。</p> <p>试剂耗材采购7: 保证金人民币: 200.00元整。</p> <p>试剂耗材采购8: 保证金人民币: 1,300.00元整。</p> <p>试剂耗材采购9: 保证金人民币: 1,500.00元整。</p> <p>试剂耗材采购10: 保证金人民币: 17,000.00元整。</p> <p>开户单位:</p> <p>开户银行:</p> <p>银行账号:</p> <p>特别提示:</p> <p>1、响应供应商应认真核对账户信息, 将响应保证金足额汇入以上账户, 并自行承担因汇错投标保证金而产生的一切后果。响应保证金到账(保函提交)的截止时间与响应截止时间一致, 逾期不交者, 响应文件将作无效处理。</p> <p>2、响应供应商在转账或电汇的凭证上应按照以下格式注明, 以便核对: “(项目编号: ***)、包组: ***)的响应保证金”。</p>

17	电 子 招 投 标	<p>各投标人应当在投标截止时间前上传加密的电子投标文件至“黑龙江省政府采购网”未在投标截止时间前上传电子投标文件的，视为自动放弃投标。投标人因系统或网络问题无法上传电子投标文件时，请在工作时间及时拨打联系电话4009985566按5转1号键。</p> <p>不见面协商（远程协商）：</p> <p>1. 项目采用不见面协商（网上协商），如在协商过程中出现意外情况导致无法继续进行电子协商时，将会由协商负责人视情况来决定是否允许供应商导入非加密电子响应文件继续协商。本项目采用电子评标（网上评标），只对通过协商环节验证的电子响应文件进行评审。</p> <p>2. 电子响应文件是指通过投标客户端编制，在电子响应文件中，涉及“加盖公章”的内容应使用单位电子公章完成。加密后，成功上传至黑龙江省政府采购网的最终版指定格式电子响应文件。</p> <p>3. 使用投标客户端，经过编制、签章，在生成加密响应文件时，会同时生成非加密响应文件，供应商请自行留存。</p> <p>4. 供应商的法定代表人或其授权代表应当按照本单一来源采购公告载明的时间和模式等要求参加协商，在协商时间前30分钟，应当提前登录协商系统进行签到，填写联系人姓名与联系号码。</p> <p>5. 协商时供应商应当使用 CA 证书在开始解密后30分钟内完成响应文件在线解密，若出现系统异常情况，工作人员可适当延长解密时长。（请各供应商在参加协商以前自行对使用电脑的网络环境、驱动安装、客户端安装以及CA证书的有效性等进行检测，保证可以正常使用。具体环境要求详见操作手册）</p> <p>6. 协商时出现下列情况的，将视为逾期送达或者未按照单一来源采购文件要求密封的响应文件，采购人、采购代理机构应当视为投标无效处理。</p> <p>（1） 供应商未按单一来源采购文件要求参加远程协商会的；</p> <p>（2） 供应商未在规定时间内完成电子响应文件在线解密；</p> <p>（3） 经检查数字证书无效的响应文件；</p> <p>（4） 供应商自身原因造成电子响应文件未能解密的。</p> <p>7. 供应商必须保证在规定时间内完成已投项目的电子响应文件解密，并在规定时间内进行签章确认，未在规定时间内签章的，视同接受开标结果。</p> <p>8. 本项目采用远程协商的方式进行协商。协商小组或工作人员按照供应商所登记的联系人和联系电话通知协商时间或协商的有关事项，若无法取得联系或未在规定时间内进行应答或报价的，将视为其自动放弃，按无效投标处理。（请供应商在参加协商和报价以前自行对使用电脑的网络环境、驱动安装、客户端安装以及CA证书的有效性等进行检测，保证可以正式使用。具体环境要求详见操作手册）</p>
18	电 子 响 应 文 件 签 字 、 盖 章 要 求	<p>应按照第六章“投标文件格式”要求，使用单位电子签章（CA）进行签字、盖章。</p> <p>说明：若涉及到委托代理人签字的可将文件签字页先进行签字、扫描后导入加密电子投标文件或签字处使用电脑打字输入。</p>
19	投 标 客 户 端	<p>投标客户端需要自行登录“黑龙江省政府采购网”下载。</p>

20	其他	投标保证金，按照《黑龙江省政府采购供应商信用评价管理暂行办法》规定，信用评价等级为“A”级的供应商，可按应收额度的50%缴纳投标保证金。
21	项目 兼投 兼中 规则	兼投不兼中： /

二、说明

1.总则

本单一来源采购文件依据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国政府采购法实施条例》和《政府采购非招标采购方式管理办法》（财政部令第74号）等有关法律、法规和规章制度编制。

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

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

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

2.适用范围

本单一来源采购文件仅适用于本次单一来源采购公告中所涉及的项目和内容。

3.投标费用

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

4.当事人

1.“采购人”是指依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织。本单一来源文件的采购人特指本项目采购单位。

2.“采购代理机构”是指本次招标采购项目活动组织方。本单一来源采购文件的采购代理机构特指黑龙江省运成工程项目管理有限公司。

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

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

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

5.语言文字以及度量衡单位

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

2.所有计量均采用中国法定的计量单位。

3.所有报价一律使用人民币，货币单位：元。

6.其他条款

无论成交与否供应商递交的响应文件均不予退还。

三、单一来源采购文件的构成

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

四、响应文件

1.响应文件的构成

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

2. 供应商报价

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

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

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

4. 供应商应按单一来源采购文件《报价一览表》要求的统一格式填写。

5. 对报价的计算错误按以下原则修正：

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

（2）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

（3）单价金额之和与总价不符的，应以“报价一览表”的总价为准，修改单价。

3. 响应文件的编制要求

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

4. 响应文件的有效期

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

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

5. 响应文件的修改和撤回

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

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

五. 协商

1. 协商时间：协商时间与响应文件递交截止时间为同一时间。

2. 协商地点：为单一来源采购公告规定的地点。

3. 采购代理机构对供应商未按规定时间、地点参加协商概不负责。

4. 单一来源采购人员成员有下列情形之一的，应当回避：

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

4.2 与供应商的法定代表人或者负责人有夫妻、直系血亲、三代以内旁系血亲或者近姻亲关系。

4.3 与供应商有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系。

5. 单一来源采购原则

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

六.采购文件终止的情形

出现下列情形之一的，采购人或者采购代理机构应当终止采购活动：

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

七.定标

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

八.成交结果公告

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

九.成交通知书发放

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

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

十.其他说明事项

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

第三章 合同与验收

一、合同要求

1.一般要求

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

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

3.采购人与成交供应商应当根据合同的约定依法履行合同义务。

政府采购合同的履行、违约责任和解决争议的方法等适用《中华人民共和国民法典》。

政府采购合同的双方当事人不得擅自变更、中止或者终止合同。

4.拒绝签订采购合同的按照相关规定处理，并承担相应法律责任。

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

2.合同格式及内容

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

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

二、验收

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

政府采购合同（合同文本）

甲方：***（填写采购单位）

地址（详细地址）：

乙方：***（填写成交供应商）

地址（详细地址）：

合同号：（填写签订合同一次性告知书中合同号）

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

一、合同文件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分：

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

二、本合同所提供的标的物、数量及规格等详见成交结果公告及后附清单。

三、合同金额

合同金额为人民币 万元，大写：

四、付款方式及时间

***（见单一来源采购文件第四章）

五、交货安装

交货（服务）时间：

交货（服务）地点：

六、质量

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

七、包装

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

八、运输要求

- （一）运输方式及线路：
- （二）运输及相关费用由乙方承担。

九、知识产权

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

十、验收

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

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

明确质量保证期的，适用质量保证期。

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

十一、售后服务

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

(二) 其他售后服务内容： (响应文件售后承诺等)

十二、违约条款

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

(二) 其他违约责任以相关法律法规规定为准，无相关规定的，双方协商解决。

十三、不可抗力条款

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

十四、争议的解决方式

合同发生纠纷时，双方应协商解决，协商不成可以采用下列方式解决：

(一) 提交 仲裁委员会仲裁。

(二) 向 人民法院起诉。

十五、合同保存

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

十六、合同未尽事宜，双方另行签订补充协议，补充协议是合同的组成部分。

甲方： (章) 乙方： (章)

采购方法人代表： (签字) 供应商法人代表： (签字)

开户银行： 开户银行：

帐号： 帐号：

联系电话： 联系电话：

签订时间 年 月 日

附表：标的物清单（主要技术参数需与响应文件相一致）

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

第四章 采购内容与技术要求

一. 项目概况：

试剂耗材采购1

序号	货物名称	规格（人份/盒）	预算单价（人份/元）
1	血清淀粉样蛋白A（SAA）测定试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	60人份/盒	22
2	降钙素原（PCT）测定试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	60人份/盒	66
3	尿微量白蛋白（mALB）测定试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	60人份/盒	9.35
4	肌酐（CREA）测定试剂盒（肌氨酸氧化酶法）	60人份/盒	11
5	中性粒细胞明胶酶相关脂质运载蛋白（NGAL）测定试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	60人份/盒	55
6	α1—微球蛋白（α1-MG）测定试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	60人份/盒	27.5
7	抗环瓜氨酸肽抗体（CCP）测定试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	60人份/盒	38.5
8	抗链球菌溶血素"O"测定试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	60人份/盒	14.08
9	类风湿因子测定试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	60人份/盒	11.44
10	全程C反应蛋白(超敏CRP+常规CRP)测定试剂盒（免疫散射比浊法）	60人份/盒	15.05

试剂耗材采购2

序号	货物名称	规格	预算单价（元）
1	尿素14C呼气试验药盒	含尿素（14C）胶囊40粒 1人份	46.2

试剂耗材采购3

序号	货物名称	规格（人份/盒）	预算单价（元）
1	血细胞分析用稀释液	20L	346.06
2	血细胞分析用溶血剂	500mL	522.5
3		1L	1045
4	血细胞分析用溶血剂	1L	836
5		4L	3344
6	血细胞分析用溶血剂	1L	368.5
7		4L	1474
8	血细胞分析用染色液	22 mL	1815
9		42mL	3448.5

10	血细胞分析用染色液	12 mL	1045
11		22 mL	1914
12	血细胞分析用染色液	12 mL	3630
13	血细胞分析用稀释液	500mL	495
14		1L	990
15	血细胞分析用染色液	12mL	1941.5
16	清洁液	2*100mL/盒	264
17		4mL*10支	132
18		50mL	66

试剂耗材采购4

序号	货物名称	规格（人份/盒）	预算单价（元）
1	心肌肌钙蛋白I/肌酸激酶同工酶/肌红蛋白检测试剂	20人份/盒	93.5
2	N-端脑利钠肽前体检测试剂盒	20人份/盒	93.5
3	降钙素原检测试剂盒	20人份/盒	41.8

试剂耗材采购5

序号	货物名称	规格	预算单价
1	丙氨酸氨基转移酶检测试剂盒	200mL（R1:2×65mL+R2:1×70mL）	0.27元/毫升
2	天门冬氨酸氨基转移酶检测试剂盒	200mL（R1:2×65mL+R2:1×70mL）	0.27元/毫升
3	碱性磷酸酶检测试剂盒	150mL（R1:2×60mL+R2:1×30mL）	0.35元/毫升
4	γ-谷氨酰基转移酶检测试剂盒	150mL（R1:2×60mL+R2:1×30mL）	0.49元/毫升
5	总蛋白检测试剂盒	210mL（3×70mL）；校准品1×1mL	0.14元/毫升
6	白蛋白检测试剂盒	210mL（3×70mL）；校准品1×1mL	0.13元/毫升
7	直接胆红素检测试剂盒	150mL（R1:2×60mL+R2:1×30mL）	0.46元/毫升
8	总胆红素检测试剂盒	150mL（R1:2×60mL+R2:1×30mL）	0.40元/毫升
9	胆碱酯酶检测试剂盒	150mL（R1:2×60mL+R2:1×30mL）	1.35元/毫升
10	总胆汁酸检测试剂盒	320mL（R1:4×60mL+R2:2×40mL）；校准品1×1mL	4.00元/毫升
11	α-L-岩藻糖苷酶检测试剂盒	100mL（2×50mL）	27.50元/毫升
12	腺苷脱氨酶检测试剂盒	150mL（R1:2×50mL+R2:1×50mL）	3.95元/毫升

13	5'-核苷酸酶检测试剂盒	150mL (R1:2×50mL+R2:1×50mL)	19.80元/毫升
14	甘氨酸脯氨酸二肽氨基肽酶检测试剂盒	150mL (R1:2×60mL+R2:2×15mL)	16.50元/毫升
15	甲胎蛋白检测试剂盒	150mL (R1:2×60mL+R2:1×30mL);校准品:1×1mL;质控品:1×0.5mL	66.00元/毫升
16	前白蛋白检测试剂盒	160mL (R1:2×60mL+R2:1×40mL);校准品4×0.5mL	11.00元/毫升
17	氨检测试剂盒	360mL(6×60mL);校准品1mL	13.20元/毫升
18	亮氨酸氨基肽酶检测试剂盒	150mL(R1: 2X60mL+R2:1X30mL)	8.80元/毫升
19	单胺氧化酶检测试剂盒	150ml(3×50ml)	13.20元/毫升
20	甘氨酸检测试剂盒	100mL(R1:2×40mL+R2:2×10mL)	66.00元/毫升
21	肌酐检测试剂盒	160mL (R1:2×60mL+R2:1×40mL);校准品1×1mL	9.90元/毫升
22	尿素检测试剂盒	200mL(试剂1:4×40mL+试剂2:2×20mL);校准品:1×1mL	1.32元/毫升
23	尿酸检测试剂盒	240mL(试剂1:4×40mL+试剂2:4×20mL);校准品:1×1mL	1.21元/毫升
24	β2微球蛋白检测试剂盒	200mL (R1:3×54mL+R2:2×20mL);校准品1×1mL	33.00元/毫升
25	胱抑素C检测试剂盒	120mL (R1:2×50mL+R2:2×10mL);校准品5×0.3mL	66.00元/毫升
26	视黄醇结合蛋白检测试剂盒	120mL(R1: 2X45mL+R2:2X15mL)校准品:1mL	41.80元/毫升
27	α1微球蛋白检测试剂盒	150mL (R1:2×60mL+R2:1×30mL);校准品:1mL	49.50元/毫升
28	N-乙酰-β-D-氨基葡萄糖苷酶检测试剂盒	干粉: 50mL (R1:5×10mL+R2:干粉5×8mg)	16.50元/毫升
29	N-乙酰-β-D-氨基葡萄糖苷酶检测试剂盒	液体: 60mL(R1:1×45mL+R2:1×15mL)	22.00元/毫升
30	脑脊液与尿总蛋白检测试剂盒	210mL (3×70mL);校准品1×1mL	5.50元/毫升
31	尿微量白蛋白检测试剂盒	240mL (R1:3×67mL+R2:2×20mL)	19.80元/毫升
32	尿转铁蛋白检测试剂盒	160ml(R1:2×60mL+R2:2×20mL)	22.00元/毫升
33	尿视黄醇结合蛋白检测试剂盒	100ml(R1:2×40ml+R2:2×10ml);校准品1X1ml	38.50元/毫升

34	中性粒细胞明胶酶相关脂质运载蛋白检测试剂盒	160mL(R1:2×60mL+R2:2×20mL)	132.00元/毫升
35	肌酸激酶检测试剂盒	200mL(试剂1:4×40mL+试剂2:2×20mL)	4.62元/毫升
36	肌酸激酶MB同工酶检测试剂盒	100mL(试剂1:4×20mL+试剂2:1×20mL)	15.40元/毫升
37	肌酸激酶MB同工酶检测试剂盒	80mL(试剂1:1×60mL+试剂2:1×20mL)	66.00元/毫升
38	乳酸脱氢酶检测试剂盒	240mL(试剂1:4×40mL+试剂2:4×20mL)	0.47元/毫升
39	乳酸脱氢酶同工酶1检测试剂盒	150mL(R1:2×60mL+R2:1×30mL)	11.00元/毫升
40	α-羟丁酸脱氢酶检测试剂盒	150mL(试剂1:2×50mL+试剂2:1×50mL)	1.49元/毫升
41	血管紧张素转换酶检测试剂盒	150mL(3×50mL)	27.50元/毫升
42	超敏C反应蛋白检测试剂盒	50mL(R1:1×40mL+R2:1×10mL)	33.00元/毫升
43	肌红蛋白检测试剂盒	80mL(R1:2×32mL+R2:2×8mL)	88.00元/毫升
44	心肌肌钙蛋白I检测试剂盒	80mL(R1:1×64mL+R2:1×16mL) 校准品6×0.5mL	173.80元/毫升
45	缺血修饰白蛋白检测试剂盒	180mL(R1:2×60mL+R2:1×60mL)	60.50元/毫升
46	天门冬氨酸氨基转移酶线粒体同工酶检测试剂盒	150mL(R1:2×60mL+R2:1×30mL)	33.00元/毫升
47	髓过氧化物酶检测试剂盒	160mL(R1:2×60mL+R2:2×20mL)	132.00元/毫升
48	心型脂肪酸结合蛋白检测试剂盒	120mL(R1:1×60mL+R2:1×60mL)	352.00元/毫升
49	同型半胱氨酸检测试剂盒	45mL(试剂1:1×35mL+试剂2:1×10mL);校准品:6×0.3mL	132.00元/毫升
50	葡萄糖检测试剂盒	240mL(试剂1:4×40mL+试剂2:4×20mL);校准品:1×1mL	1.43元/毫升
51	葡萄糖检测试剂盒	300mL(试剂1:4×50mL+试剂2:2×50mL);校准品:1×1mL	0.66元/毫升
52	果糖胺检测试剂盒	150mL(R1:2×60mL+R2:1×30mL)	4.62元/毫升
53	β-羟丁酸检测试剂盒	120mL(R1:2×45mL+R2:2×15mL);校准品1×1mL	22.00元/毫升

54	糖化血红蛋白检测试剂盒	40ml(R1:1×30ml+R2:1×10ml;附 ：溶血液：2×50ml)	66.00元/毫升
55	糖化血红蛋白检测试剂盒	118ml(R1a:2×14.7ml+R1b:2×6 .3ml+R2:2×9ml+THB试剂:2×29 ml)	44.75元/毫升
56	糖化白蛋白检测试剂盒	220ml(R1:2×40ml+R2:2×10ml +R3:3×40ml);校准品2×1ml	54.00元/毫升
57	游离脂肪酸检测试剂盒	150ml(R1: 2×60ml+R2:1×30m L);校准品1ml	35.20元/毫升
58	1, 5-脱水葡萄糖醇检测试剂盒	160ml(R1:2×60ml+R2:2×20ml)	88.00元/毫升
59	胰岛素检测试剂盒	60ml(R1:1×50ml+R2:1×10ml)	198.00元/毫升
60	甘油三酯检测试剂盒	200ml (R1:2×65ml+R2:1×70m L);校准品1×1ml	0.72元/毫升
61	总胆固醇检测试剂盒	200ml (R1:2×65ml+R2:1×70m L);校准品1×1ml	0.39元/毫升
62	高密度脂蛋白胆固醇检测试剂盒	160ml (R1:2×60ml+R2:1×40m L)	2.20元/毫升
63	低密度脂蛋白胆固醇检测试剂盒	160ml (R1:2×60ml+R2:1×40m L)	3.30元/毫升
64	载脂蛋白A-I检测试剂盒	160ml (R1:2×60ml+R2:1×40m L)	9.90元/毫升
65	载脂蛋白B检测试剂盒	160ml (R1:2×60ml+R2:1×40m L)	9.90元/毫升
66	脂蛋白(a)检测试剂盒	150ml (R1:2×60ml+R2:2×15m L)	33.00元/毫升
67	载脂蛋白E检测试剂盒	160ml (R1:2×60ml+R2:1×40m L)	44.00元/毫升
68	α-淀粉酶检测试剂盒	100ml(试剂1:2×40ml+试剂2:1× 20ml)	11.00元/毫升
69	脂肪酶检测试剂盒	120ml(试剂1:2×40ml+试剂2:2× 20ml);校准品:1ml	24.20元/毫升
70	胰淀粉酶检测试剂盒	150ml(R1: 2×60ml+R2:1×30m L);校准品1ml	20.90元/毫升
71	抗链球菌溶血素O检测试剂盒	100ml (R1:2×40ml+R2:2×10m L)	27.50元/毫升
72	C反应蛋白检测试剂盒	100ml (R1:2×40ml+R2:2×10m L)	13.20元/毫升
73	类风湿因子检测试剂盒	100ml (R1:2×40ml+R2:2×10m L)	16.50元/毫升
74	抗环瓜氨酸肽抗体检测试剂盒	160ml(R1:2×60ml+R2:2×20ml)	148.50元/毫升

75	补体C3检测试剂盒	60mL(R1:1×45mL+R2:1×15mL))	11.00元/毫升
76	补体C4检测试剂盒	60mL(R1:1×45mL+R2:1×15mL))	11.00元/毫升
77	免疫球蛋白IgA检测试剂盒	60mL(试剂1:1×45mL+试剂2:1×15mL)	11.00元/毫升
78	免疫球蛋白IgG检测试剂盒	60mL(试剂1:1×45mL+试剂2:1×15mL)	11.00元/毫升
79	免疫球蛋白IgM检测试剂盒	60mL(试剂1:1×45mL+试剂2:1×15mL)	11.00元/毫升
80	免疫球蛋白IgE检测试剂盒	150ml(试剂1: 2×50mL+试剂2: 2×25mL)	11.00元/毫升
81	二氧化碳检测试剂盒	200mL(10×20mL);校准品1×1mL	4.95元/毫升
82	二氧化碳检测试剂盒	200mL(10×20mL);校准品1×3mL	8.80元/毫升
83	二氧化碳检测试剂盒	20ml;校准品1*3ml	44.00元/毫升
84	二氧化碳检测试剂盒	3*20ml; 校准品1*3ml	44.00元/毫升
85	钙离子检测试剂盒	100mL(2×50mL);校准品:1×1mL	0.44元/毫升
86	镁离子检测试剂盒	150mL(3×50mL);校准品:1×1mL	1.10元/毫升
87	无机磷检测试剂盒	150mL(试剂1:2×50mL+试剂2:1×50mL);校准品:1×1mL	0.55元/毫升
88	铜离子检测试剂盒	50mL (R1:1×40mL+R2:1×10mL)) ;校准品1×1mL	12.10元/毫升
89	锌离子检测试剂盒	50mL (R1:1×40mL+R2:1×10mL)) ;校准品1×1mL	12.10元/毫升
90	钾检测试剂盒	120mL(试剂1:2×45mL+试剂2:1×30mL);校准品:2×1mL	16.50元/毫升
91	钠检测试剂盒	120mL(试剂1:2×45mL+试剂2:1×30mL);校准品:2×1mL	10.45元/毫升
92	氯检测试剂盒	150mL(3×50mL);校准品:1mL	0.66元/毫升
93	C反应蛋白检测试剂盒	120mL (R1:1×60mL+R2:1×60mL)	33.00元/毫升
94	降钙素原检测试剂盒	120mL(R1:2×45mL+R2:2×15mL))	220.00元/毫升
95	D-二聚体检测试剂盒	48mL (R1:1×36mL+R2:1×12mL))	110.00元/毫升
96	纤维蛋白(原)降解产物检测试剂盒	160mL(R1:2×60mL+R2:2×20mL))	137.50元/毫升
97	纤维蛋白原检测试剂盒	160mL(R1:2×60mL+R2:1×40mL))	11.00元/毫升
98	纤维结合蛋白检测试剂盒	100ml(R1:2×40ml+R2:2×10ml)	27.50元/毫升

99	唾液酸检测试剂盒	160mL(R1: 2×60mL+R2:2×20mL);校准品1mL	33.00元/毫升
100	超氧化物歧化酶检测试剂盒	120mL(2×50/1×20)	33.00元/毫升
101	胃蛋白酶原I检测试剂盒	64mL(R1:1×54mL+R2:1×10mL)	198.00元/毫升
102	胃蛋白酶原II检测试剂盒	64mL(R1:1×54mL+R2:1×10mL)	198.00元/毫升
103	转铁蛋白检测试剂盒	120mL(R1:2×45mL+R2:2×15mL)	66.00元/毫升
104	25-羟基维生素D检测试剂盒	200T(R1:2×18mL+R2:2×9mL)+ 稀释液: 2×10mL+缓冲液: 2×10mL	165.00元/毫升
105	铁检测试剂盒	150mL(试剂1:2×50mL+试剂2:1×50mL);校准品:1mL	2.2.00元/毫升
106	转铁蛋白检测试剂盒	60mL(试剂1:1×45mL+试剂2:1×15mL)	16.50元/毫升
107	总铁结合力检测试剂盒	108mL(R1:1×40mL+R2:1×20mL+R3:1×40mL+R4:1×8mL)Fe校准品和UIBC校准品: 1X1mL	3.30元/毫升
108	触珠蛋白检测试剂盒	100ml(R1:2×40ml+R2:2×10ml)	24.20元/毫升
109	乳酸检测试剂盒	150mL(R1:2×60mL+R2:1×30mL);校准品1mL	8.80元/毫升
110	乙醇检测试剂盒	150mL(R1:2×60mL+R2:1×30mL);校准品1mL	16.50元/毫升
111	葡萄糖-6-磷酸脱氢酶检测试剂盒	69mL(R1:1×60mL+R2:1×9mL+溶解液4×100mL);校准品:1mL	22.00元/毫升
112	α1-酸性糖蛋白检测试剂盒	60mL(试剂1:1×45mL+试剂2:1×15mL)	60.50元/毫升
113	补体C1q检测试剂盒	100mL(试剂1:2×40mL+试剂2:2×10mL)	38.50元/毫升
114	谷氨酸脱氢酶检测试剂盒	80mL(试剂1:1×60mL+试剂2:1×20mL)	27.50元/毫升
115	血清淀粉样蛋白A检测试剂盒	100mL(试剂1:2×40mL+试剂2:2×10mL)	49.50元/毫升
116	小而密低密度脂蛋白胆固醇检测试剂盒	60mL(试剂1:1×45mL+试剂2:1×15mL)	82.50元/毫升
117	谷胱甘肽还原酶检测试剂盒	120mL(试剂1:2×50mL+试剂2:2×10mL)	44.00元/毫升
118	脂蛋白相关磷脂酶A2检测试剂盒	50mL(试剂1:1×40mL+试剂2a:1×9.5mL+试剂2b:1×0.5mL)	440.00元/毫升
119	总抗氧化状态检测试剂盒	60mL(试剂1:1×50mL+试剂2:1×10mL)	110.00元/毫升

120	磷脂检测试剂盒	150mL(试剂1:2×60mL+试剂2:1×30mL)	8.80元/毫升
121	酸性清洗剂	500ml	605.00元
122	碱性清洗剂	2L	550.00元
123	抗菌无磷清洗剂	500ML	660.00元
124	铁蛋白检测试剂盒	100人份	1705.00元
125	甲胎蛋白(AFP)检测试剂盒	100人份	1518.00元
126	癌胚抗原检测试剂盒	100人份	1518.00元
127	总前列腺特异性抗原(tPSA)检测试剂盒	100人份	2178.00元
128	结合前列腺特异性抗原(cPSA)检测试剂盒	100人份	2178.00元
129	游离前列腺特异性抗原(fPSA)检测试剂盒	100人份	2178.00元
130	糖类抗原125检测试剂盒	100人份	2574.00元
131	糖类抗原15-3检测试剂盒	100人份	2574.00元
132	糖类抗原19-9检测试剂盒	100人份	4628.80元
133	糖类抗原50检测试剂盒	100人份	3080.00元
134	细胞角蛋白19片段检测试剂盒	100人份	2867.70元
135	糖类抗原242检测试剂盒	100人份	3080.00元
136	糖类抗原72-4检测试剂盒	100人份	3017.30元
137	神经元特异性烯醇化酶检测试剂盒	100人份	3017.30元
138	S100蛋白检测试剂盒	100人份	9702.00元
139	鳞状上皮细胞癌抗原检测试剂盒	100人份	3017.30元
140	胃泌素释放肽前体检测试剂盒	100人份	4851.00元
141	胃蛋白酶原I检测试剂盒	100人份	2937.00元
142	胃蛋白酶原II检测试剂盒	100人份	2937.00元
143	胃泌素-17检测试剂盒	100人份	3850.00元
144	人附睾蛋白4检测试剂盒	100人份	3459.50元
145	C肽检测试剂盒	100人份	1809.50元
146	胰岛素检测试剂盒	100人份	1809.50元
147	脂联素检测试剂盒	100人份	5390.00元
148	胰岛素自身抗体检测试剂盒	50人份	2772.00元
149	胰岛细胞抗体检测试剂盒	50人份	2772.00元
150	谷氨酸脱羧酶抗体检测试剂盒	50人份	2772.00元
151	胰岛素样生长因子-I检测试剂盒	50人份	4840.00元
152	生长激素检测试剂盒	50人份	1650.00元
153	胰岛素样生长因子结合蛋白3检测试剂盒	50人份	5280.00元
154	流感病毒A型/B型/副流感	40人份盒	1489.18元
155	超敏肌钙蛋白I检测试剂盒	50人份	2331.45元
156	肌酸激酶MB同工酶检测试剂盒	50人份	1395.90元
157	肌红蛋白检测试剂盒	50人份	1306.80元

158	N末端脑利钠肽前体检测试剂盒	50人份	4620.00元
159	醛固酮检测试剂盒	100人份	1892.00元
160	肾素检测试剂盒	100人份	1892.00元
161	促肾上腺皮质激素检测试剂盒	100人份	1892.00元
162	皮质醇检测试剂盒	50人份	836.00元
163	透明质酸检测试剂盒	100人份	1776.50元
164	Ⅲ型前胶原N端肽检测试剂盒	100人份	1776.50元
165	Ⅳ型胶原检测试剂盒	100人份	1776.50元
166	层粘连蛋白检测试剂盒	100人份	1776.50元
167	壳多糖酶3样蛋白1检测试剂盒	50人份	9900.00元
168	全段甲状旁腺激素检测试剂盒	50人份	1485.00元
169	总I型胶原氨基端延长肽检测试剂盒	50人份	4037.00元
170	叶酸检测试剂盒	100人份	1685.20元
171	维生素B12检测试剂盒	100人份	1773.20元
172	25-羟基维生素D检测试剂盒	100人份	2750.00元
173	降钙素原检测试剂盒	50人份	2116.13元
174	白介素6检测试剂盒	50人份	940.50元
175	抗环瓜氨酸肽抗体检测试剂盒	50人份	1870.00元
176	胎盘生长因子检测试剂盒	50人份	8085.00元
177	可溶性血管内皮生长因子受体-1检测试剂盒	50人份	20020.00元
178	反应管	1000支/包	440.00元
179	清洗液	3升/桶 (1:9兑水)	737.00元
180	激发液	640ML(A:320ML+B:320 ML)	1478.40元

试剂耗材采购6

序号	产品名称	规格	预算单价(元)
1	乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	100测试/盒	1129
2	乙型肝炎病毒表面抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	100测试/盒	1129
3	乙型肝炎病毒e抗原检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	100测试/盒	1129
4	乙型肝炎病毒e抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	100测试/盒	1129
5	乙型肝炎病毒核心抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	100测试/盒	1129
6	乙型肝炎病毒核心抗体IgM检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	100测试/盒	1628
7	乙型肝炎病毒前S1抗原检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	100测试/盒	1628

8	人类免疫缺陷病毒抗体和抗原（p24）联合检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	3190
9	人类免疫缺陷病毒抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	2822
10	丙型肝炎病毒IgG抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	3762
11	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	2728
12	甲型肝炎病毒IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	1693
13	戊型肝炎病毒IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	1693
14	戊型肝炎病毒IgG抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	1693
15	结核分枝杆菌特异性细胞免疫反应检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	28测试/盒	13200
16	肺炎支原体IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	1471
17	肺炎衣原体IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	1471
18	呼吸道合胞病毒IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	1471
19	肺炎支原体IgG抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	1471
20	腺病毒IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	1471
21	柯萨奇病毒B组IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	1471
22	甲型流感病毒IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	1650
23	乙型流感病毒IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	1650
24	三碘甲状腺原氨酸检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	1320
25	甲状腺素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	1320
26	游离三碘甲状腺原氨酸检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	1271
27	游离甲状腺素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	1271
28	促甲状腺激素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	1574
29	反三碘甲状腺原氨酸检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100测试/盒	2310

30	甲状腺球蛋白检测试剂盒 (磁微粒化学发光法)	100测试/盒	2310
31	甲状腺球蛋白抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	100测试/盒	1976
32	甲状腺过氧化物酶抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	100测试/盒	1976
33	促甲状腺激素受体抗体检测试剂盒 (磁微粒化学发光法)	100测试/盒	3260
34	抗缪勒管激素检测试剂盒 (磁微粒化学发光法)	100测试/盒	14672
35	人促卵泡生成素检测试剂盒 (磁微粒化学发光法)	100测试/盒	2228
36	人促黄体生成素检测试剂盒 (磁微粒化学发光法)	100测试/盒	2228
37	催乳素检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	100测试/盒	2228
38	睾酮检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	100测试/盒	2228
39	孕酮检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	100测试/盒	2228
40	雌二醇检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	100测试/盒	2228
41	β 人绒毛膜促性腺激素检测试剂盒 (磁微粒化学发光法)	100测试/盒	1693
42	性激素结合球蛋白检测试剂盒 (磁微粒化学发光法)	100测试/盒	2420
43	硫酸脱氢表雄酮检测试剂盒 (磁微粒化学发光法)	100测试/盒	2420
44	17 α -羟孕酮检测试剂盒 (磁微粒化学发光法)	100测试/盒	2420
45	内分泌质控品II	3 \times 6 mL瓶/盒	1980
46	甲状腺功能非定值质控品	3 \times 6 mL瓶/盒	3234
47	清洗液	500ml*4瓶/盒	1881
48	样本稀释液	250ml*4瓶/盒	941
49	1号反应杯	1000只/包	418
50	全自动免疫检验系统用底物液	110ml*2套/盒	1881
51	样本杯	500只/包	264

试剂耗材采购7

序号	产品名称	规格	预算单价(元)
1	微量白蛋白(mALB)测定试剂盒(散射比浊法)	50测试/盒	532
	微量白蛋白(mALB)质控品	2*0.5ml/盒	
	微量白蛋白(mALB)校准品	2*0.5ml/盒	

	清洗液	1*5.0L	
	肌酐（CREA）校准品	2*0.5ml/盒	
	肌酐（CREA）质控品	2*0.5ml/盒	
2	肌酐（CREA）测定试剂盒（肌氨酸氧化酶法）	50测试/盒	64

试剂耗材采购8

序号	产品名称	规格	预算单价（元）
1	P990pro用超敏C反应蛋白测定试剂盒	800T/盒	10000
	PA990pro SAA、CRP检测用样本稀释液	10L/桶（1200T）	
	PA990pro SAA、CRP检测用清洗液	10L/桶（2000T）	
	PA990pro专用反应杯	100个反应杯/盒（12000T）	
	C反应蛋白（CRP）质控品	2x1.0ml/支（2个水平）	

试剂耗材采购9

序号	产品名称	规格	预算单价（元）
1	糖化血红蛋白（HbA1c）测定试剂盒	400测试	7200
	糖化血红蛋白（HbA1c）校准品	2*0.1ml	
	糖化血红蛋白（HbA1c）质控品	2*0.1ml	
	糖化血红蛋白层析柱	4套试剂盒配1个/盒	

试剂耗材采购10

序号	产品名称	规格	预算单价（元）
1	N-端脑力钠肽前体检测试剂盒	100人份/盒	7750
2	N-端脑力钠肽前体质控品	2水平*1mL	500
3	降钙素原检测试剂盒	100人份/盒	6960
4	降钙素原检测质控品	2水平*1mL	500
5	心肌肌钙蛋白I/肌酸激酶同工酶/肌红蛋白三项联合检测试剂盒	100人份/盒	7750
6	心肌肌钙蛋白I质控品	2水平*1mL	500
7	肌酸激酶同工酶质控品	2水平*1mL	500
8	肌红蛋白质控品	2水平*0.5mL	500

合同包1（试剂耗材采购1）

1.主要商务要求

标的提供的时间	按甲方提出供货需求24小时内供货到甲方指定地点
标的提供的地点	采购人指定地点
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例100%，按照实际使用量*中标单价三个月内支付货款。
验收要求	1期：不低于生产厂家提供的出厂标准，经国家有关部门批准的技术标准和验收方法。

履约保证金	收取比例： 10% ，说明：履约保函形式。以预算价格*（1-报价下浮）为基数计算。中标（成交）供应商签订合同前，应向采购人提交履约保证金；按照《黑龙江省政府采购供应商信用评价管理暂行办法》规定，信用评价等级为“A”级的供应商，可按应收额度的 80% 缴纳履约保证金；合同履行验收合格并办理资金结算后，采购人应退回履约保证金。
合同履行期限	三年（采用 1+1+1 的方式）
其他	其他要求： 1、属于《肝功生化类检测试剂省际联盟集中带量采购文件（JX-HC2022-01）》内的商品执行相关文件要求，不参与本次下浮报价。2、为了保证价格的准确性和资金结算的可行性，签订合同时货物单价精确到小数点后两位，舍掉剩余数字。

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）	权重%	所属行业	招标技术要求
1		其他非病人用诊断检验、实验用试剂	试剂耗材采购1	批	1.00	250,000.00	250,000.00	100.0	工业	详见附表一

备注：最终综合总报价=（各产品报价×各项产品权重）的相加值

附表一：试剂耗材采购1 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	血清淀粉样蛋白A（SAA）测定试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）：1、包装规格 30人份/盒、50人份/盒、60人份/盒、100人份/盒、180人份/盒、250人份/盒、500人份/盒；校准品(选配):0.5mLx6;质控品(选配):0.5mLx2;1.0mLx2。2、预期用途 本品用于体外定量检测人血清、血浆、全血样本中血清淀粉样蛋白A(SAA)的浓度。3、主要组成成分 本产品由R1试剂、R2试剂、校准品(选配)、质控品(选配)组成。R1:0.05mol/L的磷酸盐缓冲液和0.1%表面活性剂;R2:0.17%抗人血清淀粉样蛋白 A抗体致敏胶乳、0.2 mol/L甘氨酸缓冲液和0.1%表面活性剂;校准品(选配):血清淀粉样蛋白A溶于20mmol/L磷酸盐缓冲液;质控品(选配):血清淀粉样蛋白A溶于20mmol/L磷酸盐缓冲液。4、产品储存条件及有效期 未开瓶试剂盒于2℃~8℃密闭避光保存有效期为12个月，开瓶后2℃~8℃避光保存可稳定28天运输和保存均应在2℃~8℃低温条件下进行。
	2	降钙素原（PCT）测定试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）：1、包装规格 30人份/盒、50人份/盒、60人份/盒、100人份/盒、180人份/盒、250人份/盒、500人份/盒。校准品(选配):0.5mLx6;质控品(选配):0.5 mLx2、1.0mLx2。2、预期用途 本品用于体外定量检测人血清、血浆、全血样本中降钙素原(PCT)的浓度。3、主要组成成分 本产品由R1试剂、R2试剂、校准品(选配)、质控品(选配)组成。R1:0.05mol/L的磷酸盐缓冲液和0.1%表面活性剂;R2:0.067%抗人降钙素原抗体致敏胶乳、0.2mol/L甘氨酸缓冲液和0.1%表面活性剂;校准品(选配):降钙素原溶于20mmol/L磷酸盐缓冲液;质控品(选配):降钙素原溶于20 mmol/L磷酸盐缓冲液。4、产品储存条件及有效期 未开瓶试剂盒于2℃~8℃密闭避光保存有效期为12个月，开瓶后2℃~8℃避光保存可稳定28天。运输和保存均应在:2℃~8℃低温条件下进行，

3	<p>尿微量白蛋白 (mALB) 测定试剂盒 (胶乳增强免疫比浊法) :1、包装规格 30人份/盒、50人份/盒、60人份/盒、100人份/盒、180人份/盒、250人份/盒、500人份/盒。校准品(选配):0.5mLx6;质控品(选配):0.5mLx2、1.0mLx2。 2、预期用途 本品用于体外定量检测人尿液中尿微量白蛋白的浓度。 3、主要组成成分 本产品由R1试剂、R2试剂、校准品(选配)质控品(选配)组成。R1:0.05mol/L的磷酸盐缓冲液和0.1%表面活性剂;R2:0.067%抗人尿微量白蛋白抗体致敏胶乳、0.2mol/L甘氨酸缓冲液和0.1%表面活性剂;校准品(选配):人白蛋白溶于20mmol/L磷酸盐缓冲液;质控品(选配) :人白蛋白溶于20mmol/L磷酸盐缓冲液。 4、产品储存条件及有效期 未开瓶试剂盒于2℃~8℃密闭避光保存有效期为12个月, 开瓶后2℃~8℃避光保存可稳定28天运输和保存均应在2℃~8℃低温条件下进行</p>
4	<p>肌酐 (CREA) 测定试剂盒 (肌氨酸氧化酶法) :1、包装规格 30人份/盒、50人份/盒、60人份/盒、100人份/盒、180人份/盒、250人份/盒、500人份/盒。校准品(选配):0.5mLx1;质控品(选配):0.5mLx2、1.0mLx2。 2、预期用途 本试剂盒用于体外定量检测人血清、血浆或尿液样本中肌酐(CREA)的浓度。 3、主要组成成分 本产品由R1试剂、R2试剂、校准品(选配)、质控品(选配)组成。R1:肌氨酸氧化酶10.0KU/L、肌酸脒基水解酶 50.0KU/L、3-(N-吗啉)丙磺酸(MOPS)5.232g/L;R2:肌酐脒基水解酶 300.0KU/L、过氧化物酶10.0KU/L、4-氨基安替比杯6g/L;校准品(选配):肌酸酐溶于20mmol/L磷酸盐缓冲液;质控品(选配):肌酸酐溶于20mmol/L磷酸盐缓冲液。 4、产品储存条件及有效期 未开瓶试剂盒于2℃~8℃密闭避光保存有效期为12个月, 开瓶后2℃~8℃避光保存可稳定28天运输和保存均应在2℃~8℃低温条件下进行。</p>
5	<p>中性粒细胞明胶酶相关脂质运载蛋白 (NGAL) 测定试剂盒 (胶乳增强免疫比浊法) :1、包装规格 30人份/盒、50人份/盒、60人份/盒、100人份/盒、180人份/盒、250人份/盒、500人份/盒;校准品(选配):0.5mLx6;质控品(选配):0.5mLx2、1.0mLx2。 2、预期用途 本品用于体外定量检测人血清、血浆样本中中性粒细胞明胶酶相关脂质运载蛋白(NGAL)的浓度。 3、主要组成成分 本产品由R1试剂、R2试剂、校准品(选配)、质控品(选配)组成。R1:0.05mol/L的磷酸盐缓冲液和0.1%表面活性剂;R2:0.067%抗人中性粒细胞明胶酶相关脂质运载蛋白抗体致敏胶乳、0.2mol/L甘氨酸缓冲液和0.1%表面活性剂;校准品(选配) :中性粒细胞明胶酶相关脂质运载蛋白溶于20mmol/L磷酸盐缓冲液;质控品(选配):中性粒细胞明胶酶相关脂质运载蛋白溶于20mmol/L磷酸盐缓冲液。 4、产品储存条件及有效期 未开瓶试剂盒于2℃~8℃密闭避光保存有效期为12个月, 开瓶后2℃~8℃避光保存可稳定28天运输和保存均应在2℃~8℃低温条件下进行。</p>
6	<p>α1-微球蛋白 (α1-MG) 测定试剂盒 (胶乳增强免疫比浊法) :1、包装规格 30人份/盒、50人份/盒、60人份/盒、100人份/盒、180人份/盒、250人份/盒、500人份/盒。校准品(选配):0.5mLx6;质控品(选配):0.5mLx2、1.0mLx2。 2、预期用途 本品用于体外定量检测人血清、血浆样本中α1-微球蛋白(α1-MG)的浓度。 3、主要组成成分 本产品由R1试剂、R2试剂、校准品(选配)、质控品(选配)组成。R1:0.05mol/L的磷酸盐缓冲液和0.1%表面活性剂;R2:0.067%抗人α1-微球蛋白抗体致敏胶乳、0.2mol/L甘氨酸缓冲液和0.1%表面活性剂;校准品(选配):α1微球蛋白抗原溶于20mmol/L磷酸盐缓冲液;质控品(选配):α1微球蛋白抗原溶于20mmol/L磷酸盐缓冲液。 4、产品储存条件及有效期 未开瓶试剂盒于2℃~8℃密闭避光保存有效期为12个月, 开瓶后2℃~8℃避光保存可稳定28天运输和保存均应在2℃~8℃低温条件下进行。</p>

7	<p>抗环瓜氨酸肽抗体（CCP）测定试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）：1、包装规格 30人份/盒、50人份/盒、60人份/盒、100人份/盒、1180人份/盒、250人份/盒、500人份/盒。校准品(选配):0.5mLx6;质控品(选配):0.5mLx2、1.0mLx2。 2、预期用途 本试剂盒用于体外定量检测人血清、血浆中抗环瓜氨酸肽抗体(CCP)的浓度。 3、本产品由R1试剂、R2试剂、校准品(选配)、质控品(选配)组成。R1：0.05mol/的磷酸盐缓冲液和0.1%表面活性剂;R2:0.05%环瓜氨酸肽抗原致敏胶乳、0.2mol/L甘氨酸缓冲液和0.1%表面活性剂;校准品(选配)：抗环瓜氨酸肽抗体溶于20mmol/L磷酸盐缓冲液；质控品（选配）：抗环瓜氨酸肽抗体溶于20mmol/L磷酸盐缓冲液 4、产品储存条件及有效期 未开瓶试剂盒于2℃~8℃密闭避光保存有效期为12个月，开瓶后2℃~8℃避光保存可稳定28天运输和保存均应在2℃~8℃低温条件下进行</p>
8	<p>抗链球菌溶血素"O"测定试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）：1、包装规格 R1:40mLx1,R2:10mLx1;校准品(选配):1x1mL; 质控品(选配):1x1mL R1:40mLx2,R2:20mLx1;校准品(选配):1x1mL; 质控品(选配):1x1mL R1:60mLx1,R2:15mLx1;校准品(选配):1x1mL; 质控品(选配):1x1mL R1:40mLx4,R2:20mLx2;校准品(选配):1x1mL; 质控品(选配):1x1mL R1:60mLx2,R2:15mLx2;校准品(选配):1x1mL; 质控品(选配):1x1mL R1:18mLx1,R2:6mLx1,校准品(选配):1x1mL; 质控品(选配):1x1mL R1:27mLx2,R2:18mLx1,校准品(选配):1x1mL; 质控品(选配):1x1mL 2、预期用途 适用于体外定量测定人血清中抗链球菌溶血素“O”的含量。 3、主要组成成分 试剂盒由R1、R2、校准品、质控品组成，主要成分如下：试剂1(R1);由50mM磷酸盐缓冲液组成。试剂2(R2):由0.1%抗人ASO-1gG的致敏乳胶颗粒悬液组成。校准品(选配):ASO、0.5%防腐剂。质控品(选配):ASO、0.5%防腐剂。 4、产品储存条件及有效期 2℃~8℃避光存放，勿冰冻，试剂有效期为12个月，校准品和质控品有效期为18个月;开瓶后2℃-8℃储存，试剂可稳定30天，校准品和质控品可稳定7天。</p>
9	<p>类风湿因子测定试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）：1、包装规格 R1:40mLx1,R2:10mLx1,校准品(选配):1x1mL.质控品(选配):1x1mL;R1:40mLx2,R2:20mLx1校准品(选配):1x1ml,质控品(选配):1x1mL;R1:60mL.x1,R2:15mLx1,校准品(选配):1x1ml,质控品(选配):1x1mL;R1:40ml.X4,R2:20mL.X2,校准品(选配):1x1ml,质控品(选配):1x1mL;R1:60mLX2,R2:15mLX2,校准品(选配) :1x1ml,质控品(选配):1x1mL;R1:18mLX1,R2:6mLX1,校准品(选配):1x1mL,质控品(选配):R1:27mLX2,R2:18mLX1,校准品(选配):1x1mL,质控品(选配) :1x1ml。 2、预期用途 适用于体外定量测定人血清中类风湿因子的含量。 3、主要组成成分 试剂盒由R1、R2、校准品、质控品组成，主要成分如下:试剂1(R1):由40mM磷酸盐缓冲液组成。试剂2(R2):由0.25%抗人RF-IgG的致敏乳胶颗粒悬液组成。校准品(选配):类风湿因子、0.5%防腐剂。质控品(选配):类风湿因子、0.5%防腐剂。 4、产品储存条件及有效期 2℃~8℃避光存放，勿冰冻，试剂有效期为12个月，校准品和质控品有效期为18个月;开瓶后2℃~8℃储存，试剂可稳定30天，校准品和质控品可稳定7天。</p>

10	<p>全程C反应蛋白(超敏CRP+常规CRP)测定试剂盒(免疫散射比浊法):1、包装规格 50测试/盒、60测试/盒、100测试/盒、180测试/盒、200测试/盒、250测试/盒、500测试/盒 2、预期用途 适用于体外定量测定人全血中C-反应蛋白的含量。 3、主要组成成分 试剂盒由R1、R2、质控品、RFID卡组成,主要成分如下:1.试剂1(R1):溶血素、缓冲液。2.试剂2(R2):免抗人CRP抗体胶乳颗粒。3质控品:C-反应蛋白、防腐剂、缓冲液。4.CRP RFID卡。 4、储存条件及有效期 50测试/盒、100测试/盒、200测试/盒、250测试/盒、500测试/盒:试剂1室温(10℃~30℃)储存,试剂2和质控品在2℃-8℃储存,勿冰冻,未开封有效期为12个月,开瓶后试剂1室温储存,试剂2在2℃-8℃储存,开瓶有效期为30天。质控品开瓶后2℃--8℃储存,开瓶有效期为7天。60测试/盒,180测试/盒:试剂1、试剂2和质控品在2℃-8℃储存,勿冰冻,未开封有效期为12个月。开瓶后试剂1、试剂2在2℃-8℃储存,开瓶有效期为30天。质控品开瓶后2℃-8℃储存,开瓶有效期为7天。</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款,若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

合同包2(试剂耗材采购2)

1.主要商务要求

标的提供的时间	按甲方提出供货需求24小时内供货到甲方指定地点
标的提供的地点	采购人指定地点
投标有效期	从提交投标(响应)文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期:支付比例100%,按照实际使用量*中标单价三个月内支付货款。
验收要求	1期:不低于生产厂家提供的出厂标准,经国家有关部门批准的技术标准和验收方法。
履约保证金	收取比例:10%,说明:履约保函形式。以预算价格*(1-报价下浮)为基数计算。中标(成交)供应商签订合同前,应向采购人提交履约保证金;按照《黑龙江省政府采购供应商信用评价管理暂行办法》规定,信用评价等级为“A”级的供应商,可按应收额度的80%缴纳履约保证金;合同履行验收合格并办理资金结算后,采购人应退回履约保证金。
合同履行期限	三年(采用1+1+1的方式)
其他	其他要求:1、属于《肝功生化类检测试剂省际联盟集中带量采购文件(JX-HC2022-01)》内的商品执行相关文件要求,不参与本次下浮报价。2、为了保证价格的准确性和资金结算的可行性,签订合同时货物单价精确到小数点后两位,舍掉剩余数字。

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)	权重%	所属行业	招标技术要求
1		其他非病人用诊断检验、实验用试剂	试剂耗材采购2	批	100	290,000.00	290,000.00	100.0	工业	详见附件一

备注:最终综合总报价=(各产品报价×各项产品权重)的相加值

附表一:试剂耗材采购2 是否进口:否

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

1	<p>尿素14C呼气试验药盒:1、包装规格 呼气样本采集卡40片； 呼气样本采集卡使用说明书一份；幽门螺旋杆菌测定仪授权使用RFID卡一张； 2、原理 受试者通过呼气套嘴往卡体里吹气，卡体里二氧化碳吸收片吸收受试者呼出的二氧化碳气体，规定时间内完成采样，终点指示剂变色，采集完成的样本插入幽门螺旋杆菌测定仪内进行检测。 3、成分及组成 呼气样本采集卡的氢氧化物含量200mg±20mg。 呼气样本采集卡卡体，吸收片(涂覆二氧化碳吸收剂的无纺布),指示片(涂覆终点指示剂的无纺布),呼气套嘴和标签组成 4、贮存及有效期 室温存储，24个月</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

合同包3（试剂耗材采购3）

1.主要商务要求

标的提供的时间	按甲方提出供货需求24小时内供货到甲方指定地点
标的提供的地点	采购人指定地点
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例100%，按照实际使用量*中标单价三个月内支付货款。
验收要求	1期：不低于生产厂家提供的出厂标准，经国家有关部门批准的技术标准和验收方法。
履约保证金	收取比例：10%，说明：履约保函形式。以预算价格*（1-报价下浮）为基数计算。中标（成交）供应商签订合同前，应向采购人提交履约保证金；按照《黑龙江省政府采购供应商信用评价管理暂行办法》规定，信用评价等级为“A”级的供应商，可按应收额度的80%缴纳履约保证金；合同履约验收合格并办理资金结算后，采购人应退回履约保证金。
合同履行期限	三年（采用1+1+1的方式）
其他	其他要求：1、属于《肝功生化类检测试剂省际联盟集中带量采购文件（JX-HC2022-01）》内的商品执行相关文件要求，不参与本次下浮报价。2、为了保证价格的准确性和资金结算的可行性，签订合同时货物单价精确到小数点后两位，舍掉剩余数字。

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）	权重%	所属行业	招标技术要求
1		其他非病人用诊断检验、实验用试剂	试剂耗材采购3	批	1.00	506,000.00	506,000.00	100.0	工业	详见附表一

备注：最终综合总报价=（各产品报价×各项产品权重）的相加值

附表一：试剂耗材采购3 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	血细胞分析用稀释液:1、储存条件：常温2-30℃ 2、样本要求：人抗凝全血 3、预期用途：用于血细胞分析前，样本的稀释，制备细胞悬液 4、pH值：7.30±0.20 5、准确度：HGB相对偏差在±3.5%范围内，RBC相对偏差在±3.0%范围内，PLT相对偏差在±12.5%范围内 6、批间差：pH值批间差≤0.4

2	血细胞分析用溶血剂:1、储存条件: 常温2-30℃ 2、样本要求: 人抗凝全血 3、预期用途: 用于血细胞分析前破坏红细胞、溶出血红蛋白、维持所需分析细胞的形态, 从而测定血红蛋白含量 4、pH值: 7.20±0.20 5、空白计数: HGB≤1g/L 6、准确度: HGB相对偏差在±3.5%范围内
3	血细胞分析用溶血剂:1、储存条件: 常温2-30℃ 2、样本要求: 人抗凝全血 3、预期用途: 用于血细胞分析前破坏红细胞、溶出血红蛋白、维持所需分析细胞的形态, 从而测定血红蛋白含量 4、pH值: 7.20±0.20 5、空白计数: HGB≤1g/L 6、准确度: HGB相对偏差在±3.5%范围内
4	血细胞分析用溶血剂:1、储存条件: 常温2-30℃ 2、样本要求: 人抗凝全血 3、预期用途: 用于血细胞分析前破坏红细胞, 维持细胞分析所需要的形态, 便于细胞分类计数 4、pH值: 6.00±0.20 5、白细胞分类散点图: ≥4个, 异常白细胞群、正常白细胞群具备显著可区分特征 6、批间差: pH值批间差≤0.4
5	血细胞分析用溶血剂:1、储存条件: 常温2-30℃ 2、样本要求: 人抗凝全血 3、预期用途: 用于血细胞分析前破坏红细胞, 维持细胞分析所需要的形态, 便于细胞分类计数 4、pH值: 6.00±0.20 5、白细胞分类散点图: ≥4个, 异常白细胞群、正常白细胞群具备显著可区分特征 6、批间差: pH值批间差≤0.4
6	血细胞分析用溶血剂:1、储存条件: 常温2-30℃ 2、样本要求: 人抗凝全血 3、预期用途: 用于血细胞分析前破坏红细胞, 维持细胞分析所需要的形态, 便于细胞分类计数 4、pH值: 3.00±0.20 5、空白计数: WBC≤0.1×10 ⁹ /L, NRBC#≤0.02×10 ⁹ /L 6、批间差: pH值批间差≤0.4
7	血细胞分析用溶血剂:1、储存条件: 常温2-30℃ 2、样本要求: 人抗凝全血 3、预期用途: 用于血细胞分析前破坏红细胞, 维持细胞分析所需要的形态, 便于细胞分类计数 4、pH值: 3.00±0.20 5、空白计数: WBC≤0.1×10 ⁹ /L, NRBC#≤0.02×10 ⁹ /L 6、批间差: pH值批间差≤0.4
8	血细胞分析用染色液:1、储存条件: 常温2-30℃ 2、样本要求: 人抗凝全血 3、预期用途: 用于对血细胞进行染色, 从而观察其形态和结构, 以便于血液分析仪器进行血细胞分类计数 4、吸光度值: 0.509±0.0509 5、白细胞分类散点图: ≥4个, 异常白细胞群、正常白细胞群具备显著可区分特征
9	血细胞分析用染色液:1、储存条件: 常温2-30℃ 2、样本要求: 人抗凝全血 3、预期用途: 用于对血细胞进行染色, 从而观察其形态和结构, 以便于血液分析仪器进行血细胞分类计数 4、吸光度值: 0.509±0.0509 5、白细胞分类散点图: ≥4个, 异常白细胞群、正常白细胞群具备显著可区分特征
10	血细胞分析用染色液:1、储存条件: 常温2-30℃ 2、样本要求: 人抗凝全血 3、预期用途: 用于对血细胞进行染色, 从而观察其形态和结构, 以便于血液分析仪器进行血细胞分类计数 4、吸光度值: 0.783±0.0783 5、空白计数: NRBC#≤0.02×10 ⁹ /L 6、重复性: WBC≥3.50×10 ⁹ /L, NRBC#≥11%, CV≤20.0%
11	血细胞分析用染色液:1、储存条件: 常温2-30℃ 2、样本要求: 人抗凝全血 3、预期用途: 用于对血细胞进行染色, 从而观察其形态和结构, 以便于血液分析仪器进行血细胞分类计数 4、吸光度值: 0.783±0.0783 5、空白计数: NRBC#≤0.02×10 ⁹ /L 6、重复性: WBC≥3.50×10 ⁹ /L, NRBC#≥11%, CV≤20.0%
12	血细胞分析用染色液:1、储存条件: 常温2-30℃ 2、样本要求: 人抗凝全血 3、预期用途: 用于对血细胞进行染色, 从而观察其形态与结构, 以便于血液分析仪器进行血细胞分类计数 4、吸光度值: 0.484±0.0484 5、空白计数: RET#≤0.01×10 ¹² /L 6、重复性: RBC≥3.00×10 ¹² /L, RET%: (1.00-4.00)%, CV≤15.0%
13	血细胞分析用稀释液:1、储存条件: 常温2-30℃ 2、样本要求: 人抗凝全血 3、预期用途: 用于血细胞分析前样本的稀释, 制备细胞悬液 4、pH值: 9.45±0.20 5、批间差: pH值批间差≤0.4 6、重复性: RBC≥3.00×10 ¹² /L, RET%: (1.00-4.00)%, CV≤15.0%

14	血细胞分析用稀释液:1、储存条件: 常温2-30℃ 2、样本要求: 人抗凝全血 3、预期用途: 用于血细胞分析前样本的稀释, 制备细胞悬液 4、pH值: 9.45±0.20 5、批间差: pH值批间差≤0.4 6、重复性: RBC≥3.00×10 ¹² /L, RET%: (1.00-4.00)%, CV≤15.0%
15	血细胞分析用染色液:1、储存条件: 常温2-30℃ 2、样本要求: 人抗凝全血 3、预期用途: 用于对血细胞进行染色, 从而观察其形态与结构, 以便于血液分析仪器进行血细胞检测 4、吸光度值: 0.638±0.0638 5、特征吸收峰波长批间差≤10nm
16	清洁液:1、储存条件: 常温2-30℃ 2、空白计数: WBC≤0.2×10 ⁹ /L, RBC#≤0.02×10 ⁹ /L, HGB≤1g/L, PLT≤10×10 ⁹ /L
17	清洁液:1、储存条件: 常温2-30℃ 2、空白计数: WBC≤0.2×10 ⁹ /L, RBC#≤0.02×10 ⁹ /L, HGB≤1g/L, PLT≤10×10 ⁹ /L
18	清洁液:1、储存条件: 常温2-30℃ 2、空白计数: WBC≤0.2×10 ⁹ /L, RBC#≤0.02×10 ⁹ /L, HGB≤1g/L, PLT≤10×10 ⁹ /L
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

合同包4 (试剂耗材采购4)

1.主要商务要求

标的提供的时间	按甲方提出供货需求24小时内供货到甲方指定地点
标的提供的地点	采购人指定地点
投标有效期	从提交投标(响应)文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期: 支付比例100%, 按照实际使用量*中标单价三个月内支付货款。
验收要求	1期: 不低于生产厂家提供的出厂标准, 经国家有关部门批准的技术标准和验收方法。
履约保证金	收取比例: 10%, 说明: 履约保函形式。以预算价格*(1-报价下浮)为基数计算。中标(成交)供应商签订合同前, 应向采购人提交履约保证金; 按照《黑龙江省政府采购供应商信用评价管理暂行办法》规定, 信用评价等级为“A”级的供应商, 可按应收额度的80%缴纳履约保证金; 合同履行验收合格并办理资金结算后, 采购人应退回履约保证金。
合同履行期限	三年(采用1+1+1的方式)
其他	其他要求: 1、属于《肝功生化类检测试剂省际联盟集中带量采购文件(JX-HC2022-01)》内的商品执行相关文件要求, 不参与本次下浮报价。2、为了保证价格的准确性和资金结算的可行性, 签订合同时货物单价精确到小数点后两位, 舍掉剩余数字。

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)	权重%	所属行业	招标技术要求
1		其他非病人用诊断检验、实验用试剂	试剂耗材采购4	批	1.000	2,610,000.00	2,610,000.00	10.0	工业	详见附表一

备注: 最终综合总报价=(各产品报价×各项产品权重)的相加值

附表一：试剂耗材采购4 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	心肌肌钙蛋白I/肌酸激酶同工酶/肌红蛋白检测试剂:【包装规格】10人份/盒,20人份/盒,25人份/盒,30人份/盒,40人份/盒,50人份/盒,100人份/盒,200人份/盒。【预期用途】心肌肌钙蛋白I/肌酸激酶同工酶/肌红蛋白测定试剂盒(干式荧光免疫层析法)用于体外定量测定人静脉全血/血清/血浆中的心肌损伤标志物——心肌肌钙蛋白I、肌酸激酶同工酶、肌红蛋白的浓度。临床上主要用于心肌梗死的辅助诊断。【储存条件及有效期】2~30℃避光干燥处保存,有效期24个月。
	2	N-端脑利钠肽前体检测试剂盒:【包装规格】10人份/盒,20人份/盒,25人份/盒,30人份/盒,40人份/盒,50人份/盒,100人份/盒,200人份/盒。【预期用途】用于定量检测人静脉全血、血清或血浆样本中氨基末端脑利钠肽前体(NT-proBNP)的浓度,临床上主要用于心力衰竭的辅助诊断。临床上主要用于心肌梗死的辅助诊断。【储存条件及有效期】2~30℃避光干燥处保存,有效期24个月。
	3	降钙素原检测试剂盒:【包装规格】10人份/盒,20人份/盒,25人份/盒,30人份/盒,40人份/盒,50人份/盒,100人份/盒,200人份/盒。【预期用途】本试剂盒用于体外定量检测人静脉全血/血清/血浆样本中降钙素原(PCT)的含量,临床上主要用于细菌感染性疾病的辅助诊断。【储存条件及有效期】2~30℃避光干燥处保存,有效期24个月。
说明	打“★”号条款为实质性条款,若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

合同包5(试剂耗材采购5)

1.主要商务要求

标的提供的时间	按甲方提出供货需求24小时内供货到甲方指定地点
标的提供的地点	采购人指定地点
投标有效期	从提交投标(响应)文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期:支付比例100%,按照实际使用量*中标单价三个月内支付货款。
验收要求	1期:不低于生产厂家提供的出厂标准,经国家有关部门批准的技术标准和验收方法。
履约保证金	收取比例:10%,说明:履约保函形式。以预算价格*(1-报价下浮)为基数计算。中标(成交)供应商签订合同前,应向采购人提交履约保证金;按照《黑龙江省政府采购供应商信用评价管理暂行办法》规定,信用评价等级为“A”级的供应商,可按应收额度的80%缴纳履约保证金;合同履约验收合格并办理资金结算后,采购人应退回履约保证金。
合同履行期限	三年(采用1+1+1的方式)
其他	其他要求:1、属于《肝功生化类检测试剂省际联盟集中带量采购文件(JX-HC2022-01)》内的商品执行相关文件要求,不参与本次下浮报价。2、为了保证价格的准确性和资金结算的可行性,签订合同时货物单价精确到小数点后两位,舍掉剩余数字。

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)	权重%	所属行业	招标技术要求
----	-----------	------	------	----	----	-----------	-----------	-----	------	--------

序号	核心产品 (“△”)	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价 (元)	分项预算总价 (元)	权重 %	所属行业	招标技术要求
1		其他非病人用诊断检验、实验用试剂	试剂耗材采购5	批	1.00	4,696,000.00	4,696,000.00	100.0	工业	详见附表一

备注：最终综合总报价=（各产品报价×各项产品权重）的相加值

附表一：试剂耗材采购5 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	丙氨酸氨基转移酶检测试剂盒:1样本要求：血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度：37℃。4参考区间：≤20U/mL。5存储条件和有效期：2~8℃，12个月。6开盖有效期：2~8℃ 28天。7是否进口：否。
	2	天门冬氨酸氨基转移酶检测试剂盒:1样本要求：血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度：37℃。4参考区间：≤15U/mL。5存储条件和有效期：2~8℃，12个月。6开盖有效期：2~8℃ 28天。8是否进口：否。
	3	碱性磷酸酶检测试剂盒:1样本要求：血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度：37℃。4参考区间：≤16U/mL。5存储条件和有效期：2~8℃，12个月。6开盖有效期：2~8℃ 28天。9是否进口：否。
	4	γ-谷氨酰基转移酶检测试剂盒:1样本要求：血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度：37℃。4参考区间：≤20U/mL。5存储条件和有效期：2~8℃，12个月。6开盖有效期：2~8℃ 28天。10是否进口：否。
	5	总蛋白检测试剂盒:1样本要求：血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度：37℃。4参考区间：≤27U/mL。5存储条件和有效期：2~8℃，12个月。6开盖有效期：2~8℃ 28天。11是否进口：否。
	6	白蛋白检测试剂盒:1样本要求：血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度：37℃。4参考区间：≤20U/mL。5存储条件和有效期：2~8℃，12个月。6开盖有效期：2~8℃ 28天。12是否进口：否。
	7	直接胆红素检测试剂盒:1样本要求：血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度：37℃。4参考区间：≤20U/mL。5存储条件和有效期：2~8℃，12个月。6开盖有效期：2~8℃ 28天。13是否进口：否。
	8	总胆红素检测试剂盒:1样本要求：血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度：37℃。4参考区间：≤20U/mL。5存储条件和有效期：2~8℃，12个月。6开盖有效期：2~8℃ 28天。14是否进口：否。
	9	胆碱酯酶检测试剂盒:1样本要求：血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度：37℃。4参考区间：≤27U/mL。5存储条件和有效期：2~8℃，12个月。6开盖有效期：2~8℃ 28天。15是否进口：否。
	10	总胆汁酸检测试剂盒:1样本要求：血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度：37℃。4参考区间：≤20U/mL。5存储条件和有效期：2~8℃，12个月。6开盖有效期：2~8℃ 28天。16是否进口：否。

11	<p>α-L-岩藻糖苷酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。17是否进口: 否。</p>
12	<p>腺苷脱氨酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。18是否进口: 否。</p>
13	<p>5'-核苷酸酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。19是否进口: 否。</p>
14	<p>甘氨酸脯氨酸二肽氨基肽酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤17U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。20是否进口: 否。</p>
15	<p>甲胎蛋白检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤60U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。21是否进口: 否。</p>
16	<p>前白蛋白检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。22是否进口: 否。</p>
17	<p>氨检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。23是否进口: 否。</p>
18	<p>亮氨酸氨基肽酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。24是否进口: 否。</p>
19	<p>单胺氧化酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。25是否进口: 否。</p>
20	<p>甘胆酸检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。26是否进口: 否。</p>
21	<p>肌酐检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。27是否进口: 否。</p>
22	<p>尿素检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。28是否进口: 否。</p>
23	<p>尿酸检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。29是否进口: 否。</p>

24	β2微球蛋白检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。30是否进口: 否。
25	胱抑素C检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。31是否进口: 否。
26	视黄醇结合蛋白检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。32是否进口: 否。
27	α1微球蛋白检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。33是否进口: 否。
28	N-乙酰-β-D-氨基葡萄糖苷酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。34是否进口: 否。
29	N-乙酰-β-D-氨基葡萄糖苷酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。35是否进口: 否。
30	脑脊液与尿总蛋白检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。36是否进口: 否。
31	尿微量白蛋白检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。37是否进口: 否。
32	尿转铁蛋白检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。38是否进口: 否。
33	尿视黄醇结合蛋白检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。39是否进口: 否。
34	中性粒细胞明胶酶相关脂质运载蛋白检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。40是否进口: 否。
35	肌酸激酶检测试剂盒:样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。41是否进口: 否。
36	肌酸激酶MB同工酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。42是否进口: 否。

37	肌酸激酶MB同工酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。43是否进口: 否。
38	乳酸脱氢酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。44是否进口: 否。
39	乳酸脱氢酶同工酶1检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。45是否进口: 否。
40	α-羟丁酸脱氢酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。46是否进口: 否。
41	血管紧张素转换酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤50U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。47是否进口: 否。
42	超敏C反应蛋白检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤30U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。48是否进口: 否。
43	肌红蛋白检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。49是否进口: 否。
44	心肌肌钙蛋白I检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。50是否进口: 否。
45	缺血修饰白蛋白检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。51是否进口: 否。
46	天门冬氨酸氨基转移酶线粒体同工酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。52是否进口: 否。
47	髓过氧化物酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤4U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。53是否进口: 否。
48	心型脂肪酸结合蛋白测试试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。54是否进口: 否。
49	同型半胱氨酸检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。54是否进口: 否。

50	葡萄糖检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。56是否进口:否。
51	葡萄糖检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。57是否进口:否。
52	果糖胺检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤17U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。58是否进口:否。
53	β-羟丁酸检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。59是否进口:否。
54	糖化血红蛋白检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。60是否进口:否。
55	糖化血红蛋白检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。61是否进口:否。
56	糖化白蛋白检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。62是否进口:否。
57	游离脂肪酸检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。63是否进口:否。
58	1,5-脱水葡萄糖醇检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。64是否进口:否。
59	胰岛素检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。65是否进口:否。
60	甘油三酯检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。66是否进口:否。
61	总胆固醇检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。67是否进口:否。
62	高密度脂蛋白胆固醇检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。68是否进口:否。

63	低密度脂蛋白胆固醇检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。68是否进口: 否。
64	载脂蛋白A-I检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。70是否进口: 否。
65	载脂蛋白B检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。71是否进口: 否。
66	脂蛋白(a)检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。72是否进口: 否。
67	载脂蛋白E检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。73是否进口: 否。
68	α-淀粉酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。74是否进口: 否。
69	脂肪酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。75是否进口: 否。
70	胰淀粉酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。76是否进口: 否。
71	抗链球菌溶血素O检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。77是否进口: 否。
72	C反应蛋白检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。78是否进口: 否。
73	类风湿因子检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。79是否进口: 否。
74	抗环瓜氨酸肽抗体检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。80是否进口: 否。
75	补体C3检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28天。81是否进口: 否。

76	补体C4检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。82是否进口:否。
77	免疫球蛋白IgA检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。83是否进口:否。
78	免疫球蛋白IgG检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。84是否进口:否。
79	免疫球蛋白IgM检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。85是否进口:否。
80	免疫球蛋白IgE检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。86是否进口:否。
81	二氧化碳检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。87是否进口:否。
82	二氧化碳检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。88是否进口:否。
83	二氧化碳检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。89是否进口:否。
84	二氧化碳检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。90是否进口:否。
85	钙离子检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。91是否进口:否。
86	镁离子检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。92是否进口:否。
87	无机磷检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。93是否进口:否。
88	铜离子检测试剂盒:1样本要求:血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度:37℃。4参考区间:≤20U/mL。5存储条件和有效期:2~8℃,12个月。6开盖有效期:2~8℃28天。94是否进口:否。

89	锌离子检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28 天。95是否进口: 否。
90	钾检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28 天。96是否进口: 否。
91	钠检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28 天。97是否进口: 否。
92	氯检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28 天。98是否进口: 否。
93	C反应蛋白检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28 天。99是否进口: 否。
94	降钙素原检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28 天。100是否进口: 否。
95	D-二聚体检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28 天。101是否进口: 否。
96	纤维蛋白(原)降解产物检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28 天。102是否进口: 否。
97	纤维蛋白原检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28 天。103是否进口: 否。
98	纤维结合蛋白检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28 天。104是否进口: 否。
99	唾液酸检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28 天。105是否进口: 否。
100	超氧化物歧化酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28 天。106是否进口: 否。
101	胃蛋白酶原I检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37℃。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8℃, 12个月。6开盖有效期: 2~8℃ 28 天。107是否进口: 否。

10 2	胃蛋白酶原II检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。108是否进口: 否。
10 3	转铁蛋白检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。109是否进口: 否。
10 4	25-羟基维生素D检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。110是否进口: 否。
10 5	铁检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。111是否进口: 否。
10 6	转铁蛋白检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。112是否进口: 否。
10 7	总铁结合力检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。113是否进口: 否。
10 8	触珠蛋白检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。114是否进口: 否。
10 9	乳酸检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。115是否进口: 否。
11 0	乙醇检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。116是否进口: 否。
11 1	葡萄糖-6-磷酸脱氢酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。117是否进口: 否。
11 2	α1-酸性糖蛋白检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。118是否进口: 否。
11 3	补体C1q检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。119是否进口: 否。
11 4	谷氨酸脱氢酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: ≤20U/mL。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。120是否进口: 否。

115	血清淀粉样蛋白A检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: $\leq 20\text{U/mL}$ 。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。121是否进口: 否。
116	小而密低密度脂蛋白胆固醇检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: $\leq 20\text{U/mL}$ 。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。122是否进口: 否。
117	谷胱甘肽还原酶检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: $\leq 20\text{U/mL}$ 。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。123是否进口: 否。
118	脂蛋白相关磷脂酶A2检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: $\leq 20\text{U/mL}$ 。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。124是否进口: 否。
119	总抗氧化状态检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: $\leq 20\text{U/mL}$ 。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。125是否进口: 否。
120	磷脂检测试剂盒:1样本要求: 血清或血浆。2试剂配置液体可直接使用。3反应温度: 37°C。4参考区间: $\leq 20\text{U/mL}$ 。5存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。6开盖有效期: 2~8°C 28天。126是否进口: 否。
121	酸性清洗剂:1.存储条件和有效期: 在2~30°C贮存, 避免高温与强光直射, 12个月。2.是否进口: 否。
122	碱性清洗剂:1.存储条件和有效期: 在2~30°C贮存, 避免高温与强光直射, 12个月。2.是否进口: 否。
123	抗菌无磷清洗剂:1.存储条件和有效期: 在2~30°C贮存, 避免高温与强光直射, 12个月。2.是否进口: 否。
124	铁蛋白检测试剂盒:1.样本类型: 血清。2定量。3参考区间 $\leq 25\text{U/mL}$ 。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28天6是否进口: 否。
125	甲胎蛋白(AFP)检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间 $< 35\text{U/mL}$ 。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28天6是否进口: 否。
126	癌胚抗原检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间 $< 35\text{U/mL}$ 。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28天6是否进口: 否。
127	总前列腺特异性抗原(tPSA)检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间 $< 35\text{U/mL}$ 。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28天6是否进口: 否。
128	结合前列腺特异性抗原(cPSA)检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间 $< 35\text{U/mL}$ 。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28天6是否进口: 否。
129	游离前列腺特异性抗原(fPSA)检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间 $\leq 39\text{U/mL}$ 。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28天6是否进口: 否。
130	糖类抗原125检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间 $< 35\text{U/mL}$ 。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28天6是否进口: 否。

13 1	糖类抗原15-3检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28 天6是否进口: 否。
13 2	糖类抗原19-9检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28 天6是否进口: 否。
13 3	糖类抗原50检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间≤2.7 ng/mL。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28 天6是否进口: 否。
13 4	细胞角蛋白19片段检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28 天6是否进口: 否。
13 5	糖类抗原242检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间≤2.7 ng/mL。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28 天6是否进口: 否。
13 6	糖类抗原72-4检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28 天6是否进口: 否。
13 7	神经元特异性烯醇化酶检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28 天6是否进口: 否。
13 8	S100蛋白检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28 天6是否进口: 否。
13 9	鳞状上皮细胞癌抗原检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28 天6是否进口: 否。
14 0	胃泌素释放肽前体检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28 天6是否进口: 否。
14 1	胃蛋白酶原I检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28 天6是否进口: 否。
14 2	胃蛋白酶原II检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28 天6是否进口: 否。
14 3	胃泌素-17检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28 天6是否进口: 否。
14 4	人附睾蛋白4检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28 天6是否进口: 否。
14 5	C肽检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28 天6是否进口: 否。
14 6	胰岛素检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28 天6是否进口: 否。
14 7	脂联素检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28 天6是否进口: 否。
14 8	胰岛素自身抗体检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28 天6是否进口: 否。
14 9	胰岛细胞抗体检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28 天6是否进口: 否。
15 0	谷氨酸脱羧酶抗体检测试剂盒:1.样本类型: 血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期: 2~8°C, 12个月。5开盖有效期: 2~8°C 28 天6是否进口: 否。

15 1	胰岛素样生长因子-I检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8℃,12个月。5开盖有效期:2~8℃ 28天6是否进口:否。
15 2	生长激素检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8℃,12个月。5开盖有效期:2~8℃ 28天6是否进口:否。
15 3	胰岛素样生长因子结合蛋白3检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8℃,12个月。5开盖有效期:2~8℃ 28天6是否进口:否。
15 4	流感病毒A型/B型/副流感:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8℃,12个月。5开盖有效期:2~8℃ 28天6是否进口:否。
15 5	超敏肌钙蛋白I检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8℃,12个月。5开盖有效期:2~8℃ 28天6是否进口:否。
15 6	肌酸激酶MB同工酶检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8℃,12个月。5开盖有效期:2~8℃ 28天6是否进口:否。
15 7	肌红蛋白检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8℃,12个月。5开盖有效期:2~8℃ 28天6是否进口:否。
15 8	N末端脑利钠肽前体检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8℃,12个月。5开盖有效期:2~8℃ 28天6是否进口:否。
15 9	醛固酮检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8℃,12个月。5开盖有效期:2~8℃ 28天6是否进口:否。
16 0	肾素检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间≤5 ng/mL。4存储条件和有效期:2~8℃,12个月。5开盖有效期:2~8℃ 28天6是否进口:否。
16 1	促肾上腺皮质激素检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8℃,12个月。5开盖有效期:2~8℃ 28天6是否进口:否。
16 2	皮质醇检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8℃,12个月。5开盖有效期:2~8℃ 28天6是否进口:否。
16 3	透明质酸检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间≤2.7 ng/mL。4存储条件和有效期:2~8℃,12个月。5开盖有效期:2~8℃ 28天6是否进口:否。
16 4	Ⅲ型前胶原N端肽检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间≤5 ng/mL。4存储条件和有效期:2~8℃,12个月。5开盖有效期:2~8℃ 28天6是否进口:否。
16 5	Ⅳ型胶原检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8℃,12个月。5开盖有效期:2~8℃ 28天6是否进口:否。
16 6	层粘连蛋白检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8℃,12个月。5开盖有效期:2~8℃ 28天6是否进口:否。
16 7	壳多糖酶3样蛋白1检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8℃,12个月。5开盖有效期:2~8℃ 28天6是否进口:否。
16 8	全段甲状旁腺激素检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8℃,12个月。5开盖有效期:2~8℃ 28天6是否进口:否。
16 9	总I型胶原氨基端延长肽检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8℃,12个月。5开盖有效期:2~8℃ 28天6是否进口:否。

170	叶酸检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8°C, 12个月。5开盖有效期:2~8°C 28天6是否进口:否。
171	维生素B12检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8°C, 12个月。5开盖有效期:2~8°C 28天6是否进口:否。
172	25-羟基维生素D检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8°C, 12个月。5开盖有效期:2~8°C 28天6是否进口:否。
173	降钙素原检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8°C, 12个月。5开盖有效期:2~8°C 28天6是否进口:否。
174	白介素6检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间≤5 ng/mL。4存储条件和有效期:2~8°C, 12个月。5开盖有效期:2~8°C 28天6是否进口:否。
175	抗环瓜氨酸肽抗体检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8°C, 12个月。5开盖有效期:2~8°C 28天6是否进口:否。
176	胎盘生长因子检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8°C, 12个月。5开盖有效期:2~8°C 28天6是否进口:否。
177	可溶性血管内皮生长因子受体-1检测试剂盒:1.样本类型:血清 2定量。3参考区间<35U/mL。4存储条件和有效期:2~8°C, 12个月。5开盖有效期:2~8°C 28天6是否进口:否。
178	反应管:1.存储条件和有效期:在2~30°C贮存,避免高温与强光直射,12个月。2.是否进口:否。
179	清洗液:1.存储条件和有效期:在2~30°C贮存,避免高温与强光直射,12个月。2.是否进口:否。
180	激发液:1.存储条件和有效期:在2~30°C贮存,避免高温与强光直射,远离火源,12个月。2.开盖有效期:30天3.是否进口:否。
说明	打“★”号条款为实质性条款,若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

合同包6(试剂耗材采购6)

1.主要商务要求

标的提供的时间	按甲方提出供货需求24小时内供货到甲方指定地点
标的提供的地点	采购人指定地点
投标有效期	从提交投标(响应)文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期:支付比例100%,按照实际使用量*中标单价三个月内支付货款。
验收要求	1期:不低于生产厂家提供的出厂标准,经国家有关部门批准的技术标准和验收方法。
履约保证金	收取比例:10%,说明:履约保函形式。以预算价格*(1-报价下浮)为基数计算。中标(成交)供应商签订合同前,应向采购人提交履约保证金;按照《黑龙江省政府采购供应商信用评价管理暂行办法》规定,信用评价等级为“A”级的供应商,可按应收额度的80%缴纳履约保证金;合同履约验收合格并办理资金结算后,采购人应退回履约保证金。
合同履行期限	三年(采用1+1+1的方式)

其他	其他要求：1、属于《肝功生化类检测试剂省际联盟集中带量采购文件（JX-HC2022-01）》内的商品执行相关文件要求，不参与本次下浮报价。2、为了保证价格的准确性和资金结算的可行性，签订合同时货物单价精确到小数点后两位，舍掉剩余数字。
----	---

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）	权重%	所属行业	招标技术要求
1		其他非病人用诊断检验、实验用试剂	试剂耗材采购6	批	1.00	4,000,000.00	4,000,000.00	100.0	工业	详见附表一

备注：最终综合总报价=（各产品报价×各项产品权重）的相加值

附表一：试剂耗材采购6 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:主要用途：用于定量检测人血清或血浆中乙型肝炎病毒表面抗原的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：双抗体夹心法。检测时间：总体检测时间≤30分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理
	2	乙型肝炎病毒表面抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:主要用途：用于定量检测人血清或血浆中乙型肝炎病毒表面抗体的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：双抗体夹心法。检测时间：总体检测时间≤30分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理
	3	乙型肝炎病毒e抗原检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:主要用途：用于定量检测人血清或血浆中乙型肝炎病毒e抗原的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：双抗体夹心法。检测时间：总体检测时间≤30分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理
	4	乙型肝炎病毒e抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:主要用途：用于定量检测人血清或血浆中乙型肝炎病毒e抗体的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：竞争法。检测时间：总体检测时间≤30分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理
	5	乙型肝炎病毒核心抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:主要用途：用于定量检测人血清或血浆中乙型肝炎病毒核心抗体的特异性IgM抗体的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：竞争法。检测时间：总体检测时间≤30分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理
	6	乙型肝炎病毒核心抗体IgM检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：用于定量检测人血清或血浆中乙型肝炎病毒核心抗体的特异性IgM抗体的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。

7	乙型肝炎病毒前S1抗原检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于定性检测人血清或血浆中的乙型肝炎病毒前S1抗原。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
8	人类免疫缺陷病毒抗体和抗原（p24）联合检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：用于定性检测人血清或血浆中的人类免疫缺陷病毒1型(包括0组)、2型抗体以及1型p24抗原。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
9	人类免疫缺陷病毒抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:主要用途：用于定量检测人血清或血浆中人类免疫缺陷病毒1型和2型抗体。标本类型：血清、血浆。检测原理：双抗体夹心法。检测时间：总体检测时间≤30分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理
10	丙型肝炎病毒IgG抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:主要用途：用于定量检测人血清或血浆中丙型肝炎病毒IgG抗体（HCV IgG）。标本类型：血清、血浆。检测原理：间接法。检测时间：总体检测时间≤30分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理
11	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:主要用途：用于定量检测人血清或血浆中的梅毒螺旋体抗体。标本类型：血清、血浆。检测原理：双抗体夹心法。检测时间：总体检测时间≤30分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理
12	甲型肝炎病毒IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于定性检测人血清或血浆中的甲型肝炎病毒的特异性IgM抗体。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
13	戊型肝炎病毒IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于定性检测人血清或血浆中的戊型肝炎病毒的特异性IgM抗体。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
14	戊型肝炎病毒IgG抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于定性检测人血清或血浆中的成型肝炎病毒(HEV)IgG抗体。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
15	结核分枝杆菌特异性细胞免疫反应检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于体外定性检测人新鲜外周静脉抗凝血中结核分枝杆菌特异性的T细胞免疫反应。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用双抗体夹心法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
16	肺炎支原体IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于体外定性检测人血清或血浆中的肺炎支原体特异性IgM抗体(MP-IgM)。标本类型：血清或血浆（EDTA、肝素、枸橼酸钠）检测原理：本产品采用间接法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。

17	肺炎衣原体IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于体外定性检测人血清或血浆中的肺炎衣原体特异性IgM抗体。标本类型：血清或血浆（EDTA、肝素、枸橼酸钠）检测原理：本产品采用间接法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
18	呼吸道合胞病毒IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于定性检测人血清或血浆中的呼吸道合胞病毒IgM抗体。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
19	肺炎支原体IgG抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于体外定性检测人血清或血浆中的肺炎支原体特异性IgG抗体(MP-IgM)。标本类型：血清或血浆（EDTA、肝素、枸橼酸钠）检测原理：本产品采用间接法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
20	腺病毒IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：用于定性检测人血清或血浆中的腺病毒IgM抗体。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
21	柯萨奇病毒B组IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：用于定性检测人血清中的柯萨奇病毒B组IgM抗体。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
22	甲型流感病毒IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于体外定性检测人血清或血浆中的甲型流感病毒特异性IgM抗体。标本类型：血清或血浆（EDTA、肝素、枸橼酸钠）检测原理：本产品采用捕获法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
23	乙型流感病毒IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于体外定性检测人血清或血浆中的乙型流感病毒特异性IgM抗体。标本类型：血清或血浆（EDTA、肝素、枸橼酸钠）检测原理：本产品采用捕获法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
24	三碘甲状腺原氨酸检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本试剂盒用于定量检测人血清中三碘甲状腺原氨酸的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
25	甲状腺素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于定量检测人血清或血浆中甲状腺素的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。

26	游离三碘甲状腺原氨酸检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本试剂盒用于定量检测人血清中游离三碘甲状腺原氨酸的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
27	游离甲状腺素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于定量检测人血清中游离甲状腺素的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
28	促甲状腺激素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本试剂盒用于定量检测人血清中促甲状腺激素(TSH)的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
29	反三碘甲状腺原氨酸检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：用于定量检测人血清中反三碘甲状腺原氨酸的含量。标本类型：血清。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
30	甲状腺球蛋白检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于定量检测人血清中甲状腺球蛋白的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
31	甲状腺球蛋白抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本试剂盒用于定量检测人血清中甲状腺球蛋白抗体的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
32	甲状腺过氧化物酶抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本试剂盒用于定量检测人血清中甲状腺过氧化物酶抗体的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
33	促甲状腺激素受体抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于体外定量检测人血清中促甲状腺激素受体抗体的含量。标本类型：血清。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
34	抗缪勒管激素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于定量检测人血清中抗缪勒管激素的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
35	人促卵泡生成素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于定量检测人血清中人促卵泡生成素的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。

36	人促黄体生成素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于定量检测人血清中促黄体生成素的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
37	催乳素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于定量检测人血清中催乳素的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
38	睾酮检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于定量检测人血清中睾酮的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
39	孕酮检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于定量检测人血清中孕酮的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
40	雌二醇检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本试剂盒用于定量检测人血清中雌二醇的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
41	β人绒毛膜促性腺激素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于定量检测人血清中B-人绒毛膜促性腺激素(B-HCG)的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
42	性激素结合球蛋白检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：本产品用于定量检测人血清中性激素结合球蛋白(SHBG)的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
43	硫酸脱氢表雄酮检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：用于定量检测人血清中的硫酸脱氢表雄酮(DHEA-S)的含量。标本类型：血清、血浆。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。
44	17α-羟孕酮检测试剂盒（磁微粒化学发光法）:预期用途：用于定量检测人血清中17a-孕酮(17a-OHP)的含量。标本类型：血清。检测原理：本产品采用竞争法原理进行检测。检测时间：检测时间<40分钟。储存及稳定性：开封试剂，存放于2-8℃，稳定期≥12个月。试剂处理：即用型,无需处理，上机即可用。

45	内分泌质控品II: 性状: 冻干粉 规格: 3×6 mL 效期: 质控品在2-8°C条件下储存有效期为36个月; 复溶后在2-8°C可保存14天。注册证: 豫械注准20182400553 包含项目: 催乳素 (PRL)、人促黄体生成素 (LH)、人促卵泡生成素 (FSH)、孕酮 (P)、睾酮 (T)、雌二醇 (E2)、促甲状腺激素 (TSH)、三碘甲状腺原氨酸 (T3)、甲状腺素 (T4)、甲状腺球蛋白(Tg)、游离三碘甲状腺原氨酸(FT3)、游离甲状腺素(FT4)、人C-肽(C-P)、人胰岛素(INS)、胰岛素样生长因子-1(IGF-1)、人生长激素(HGH)、β-人绒毛膜促性腺激素(β-HCG)、促肾上腺皮质激素(ACTH)、醛固酮(ALD)、人皮质醇 (Cortisol)、17α-羟孕酮 (17α-OHP)、硫酸脱氢表雄酮 (DHEA-S)、维生素B12 (VB12)、叶酸 (FA)、25-羟总维生素D(25-OH-VD)。
46	甲状腺功能非定值质控品: 性状: 冻干粉 规格: 3×6 mL 效期: 质控品在2-8°C条件下储存有效期为36个月; 复溶后在2-8°C可保存14天。包含项目: 甲状腺球蛋白抗体 (TgAb)、甲状腺过氧化物酶抗体 (TPOAb)、反三碘甲状腺原氨酸 (rT3)、促甲状腺激素受体抗体 (TRAb)、三碘甲状腺原氨酸 (T3)、游离三碘甲状腺原氨酸 (ft3)、甲状腺素 (T4)、游离甲状腺素 (ft4)、促甲状腺素 (TSH)、甲状旁腺激素 (PTH)。
47	清洗液:1、包装规格500ml*4瓶/盒。2、2-30°C保存, 产品有效期24个月。3、试剂盒开启使用后, 室温环境保存可使用1个月。4、可配合化学发光配套试剂完成实验使用。
48	样本稀释液:1、包装规格250ml×4瓶/盒。2、2-30°C保存, 产品有效期24个月。3、试剂盒开启使用后, 室温环境保存可使用1个月。4、可配合安图生物生产的化学发光配套试剂完成实验使用。
49	1号反应杯:1、1×1000个/包。2、可配合化学发光配套试剂完成实验使用。
50	全自动免疫检验系统用底物液:1、包装规格110ml×2套/盒。2、2-30°C保存, 产品有效期24个月。3、试剂盒开启使用后, 室温环境保存可使用1个月。4、可配合化学发光配套试剂完成实验使用。
51	样本杯:1、1×500只/包。2、可配合化学发光配套试剂完成实验使用。
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

合同包7 (试剂耗材采购7)

1.主要商务要求

标的提供的时间	按甲方提出供货需求24小时内供货到甲方指定地点
标的提供的地点	采购人指定地点
投标有效期	从提交投标 (响应) 文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期: 支付比例100%, 按照实际使用量*中标单价三个月内支付货款。
验收要求	1期: 不低于生产厂家提供的出厂标准, 经国家有关部门批准的技术标准和验收方法。
履约保证金	收取比例: 10%,说明: 履约保函形式。以预算价格*(1-报价下浮)为基数计算。中标 (成交) 供应商签订合同前, 应向采购人提交履约保证金; 按照《黑龙江省政府采购供应商信用评价管理暂行办法》规定, 信用评价等级为“A”级的供应商, 可按应收额度的80%缴纳履约保证金; 合同履约验收合格并办理资金结算后, 采购人应退回履约保证金。
合同履行期限	三年 (采用1+1+1的方式)
其他	其他要求: 1、属于《肝功生化类检测试剂省际联盟集中带量采购文件 (JX-HC2022-01)》内的商品执行相关文件要求, 不参与本次下浮报价。2、为了保证价格的准确性和资金结算的可行性, 签订合同时货物单价精确到小数点后两位, 舍掉剩余数字。

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）	权重%	所属行业	招标技术要求
1		其他非病人用诊断检验、实验用试剂	试剂耗材采购7	批	1.00	20,000.00	20,000.00	100.0	工业	详见附表一

备注：最终综合总报价=（各产品报价×各项产品权重）的相加值

附表一：试剂耗材采购7 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	微量白蛋白（mALB）测定试剂盒（散射比浊法）：1、最低检测限：本品最低检测限≤5.00mg/L。2、准确性：对已知浓度的mALB校准品进行检测，实测浓度与校准品标定浓度的相对偏差(B)在±10%的范围之内。3、线性范围：mALB(5.00~200.00mg/L)浓度范围的相关系数(r)≥0.9900。4、批内精密度的：CV≤10%。5、批间精密度的：CV≤10%。
	2	微量白蛋白（mALB）质控品：1、外观和性状 无色透明，应无杂质、絮状物或沉淀析出。2、装量 实际装量应不小于标示量。3、准确性 实测浓度与靶值的相对偏差(B)在±10%的范围之内。4、均一性 瓶内、瓶间均一性测试的变异系数CV≤10%。
	3	微量白蛋白（mALB）校准品：1、外观和性状 无色透明，应无杂质、絮状物或沉淀析出。2、装量 实际装量应不小于标示量。3、准确性 实测浓度与标定值的相对偏差(B)在±10%的范围之内。4、均一性 瓶内、瓶间均一性测试的变异系数CV≤10%。
	4	清洗液：1、本试剂仅用于体外诊断。2、本品在使用过程中，操作人员应严格按实验室规程进行操作并佩戴手套和口罩。若不慎接触皮肤或粘膜，应使用大量清水冲洗。
	5	肌酐（CREA）校准品：1、准确性 实测浓度与标定值的相对偏差(B)在±8%的范围之内。2、均一性 瓶内、瓶间均一性测试的变异系数CV均≤8%。
	6	肌酐（CREA）质控品：1、准确性 实测浓度与靶值的相对偏差(B)在±8%的范围之内。2、均一性 瓶内、瓶间均一性测试的变异系数CV均≤8%。
	7	肌酐（CREA）测定试剂盒（肌氨酸氧化酶法）：1、试剂空白吸光度≤0.1A；2、分析灵敏度：测试4mmol/L的样本时，吸光度变化≥0.05A；3、准确度：相对偏差(B)应在±10%范围内；4、精密度的：重复性CV不超过5%；批间差相对极差不超过10%；5、线性范围：a)线性相关系数r≥0.9900；b)试剂盒在0.4~60mmol/L区间内，肌酐浓度 ≤10mmol/L时绝对偏差不得超过±1mmol/L，[10~60mmol/L]相对偏差应不超过±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。

合同包8（试剂耗材采购8）

1.主要商务要求

标的提供的时间	按甲方提出供货需求24小时内供货到甲方指定地点
标的提供的地点	采购人指定地点
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例100%，按照实际使用量*中标单价三个月内支付货款。

验收要求	1期：不低于生产厂家提供的出厂标准，经国家有关部门批准的技术标准和验收方法。
履约保证金	收取比例： 10% ，说明：履约保函形式。以预算价格*（1-报价下浮）为基数计算。中标（成交）供应商签订合同前，应向采购人提交履约保证金；按照《黑龙江省政府采购供应商信用评价管理暂行办法》规定，信用评价等级为“A”级的供应商，可按应收额度的 80% 缴纳履约保证金；合同履行验收合格并办理资金结算后，采购人应退回履约保证金。
合同履行期限	三年（采用 1+1+1 的方式）
其他	其他要求： 1、属于《肝功生化类检测试剂省际联盟集中带量采购文件（JX-HC2022-01）》内的商品执行相关文件要求，不参与本次下浮报价。2、为了保证价格的准确性和资金结算的可行性，签订合同时货物单价精确到小数点后两位，舍掉剩余数字。

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）	权重%	所属行业	招标技术要求
1		其他非病人用诊断检验、实验用试剂	试剂耗材采购8	批	1.00	130,000.00	130,000.00	10.0	工业	详见附表一

备注：最终综合总价=（各产品报价×各项产品权重）的相加值

附表一：**试剂耗材采购8** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	P990pro用超敏C反应蛋白测定试剂盒:1、分析灵敏度:本品最低检测限均<0.5 mg/L。2、测量范围:0.5~370 mg/L。3、准确性:对已知浓度的CRP标准品进行检测，实测浓度与标准品浓度的相对偏差(Bias%)在±5%的范围之内。4、批内精密性:CV≤10% 5、批间精密性:CVS10%
	2	PA990pro SAA、CRP检测用样本稀释液:用于对待测样本进行稀释，以便于使用体外诊断试剂或仪器对待测物进行检测，其本身并不直接参与检测
	3	PA990pro SAA、CRP检测用清洗液:用于检测过程中反应体系的清洗，以便对待测物质进行体外检测
	4	PA990pro专用反应杯:用于测试过程中反应和储存的容器
	5	C反应蛋白（CRP）质控品:用于C反应蛋白项目检测时的室内质量控制
说明		打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

合同包9（试剂耗材采购9）

1.主要商务要求

标的提供的时间	按甲方提出供货需求 24 小时内供货到甲方指定地点
标的提供的地点	采购人指定地点
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起 90 日历天
付款方式	1期： 支付比例 100% ，按照实际使用量*中标单价三个月内支付货款。
验收要求	1期： 不低于生产厂家提供的出厂标准，经国家有关部门批准的技术标准和验收方法。

履约保证金	收取比例： 10% ，说明：履约保函形式。以预算价格*（1-报价下浮）为基数计算。中标（成交）供应商签订合同前，应向采购人提交履约保证金；按照《黑龙江省政府采购供应商信用评价管理暂行办法》规定，信用评价等级为“A”级的供应商，可按应收额度的 80% 缴纳履约保证金；合同履约验收合格并办理资金结算后，采购人应退回履约保证金。
合同履行期限	三年（采用 1+1+1 的方式）
其他	其他要求： 1、属于《肝功生化类检测试剂省际联盟集中带量采购文件（JX-HC2022-01）》内的商品执行相关文件要求，不参与本次下浮报价。2、为了保证价格的准确性和资金结算的可行性，签订合同时货物单价精确到小数点后两位，舍掉剩余数字。

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）	权重%	所属行业	招标技术要求
1		其他非病人用诊断检验、实验用试剂	试剂耗材采购9	批	1.00	150,000.00	150,000.00	100.0	工业	详见附表一

备注：最终综合总报价=（各产品报价×各项产品权重）的相加值

附表一：试剂耗材采购9 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	糖化血红蛋白（HbA1c）测定试剂盒:1、准确性：相对偏差(B)在±8%的范围之内。2、线性范围：3.0%~18.0%。3、批内精密性：CV≤3%。4、批间精密性：CV≤3%。
	2	糖化血红蛋白（HbA1c）校准品:1、准确性 实测浓度与靶值的相对偏差(B)在±6%的范围之内。2、均一性 瓶内、瓶间均一性测试的变异系数CV均不大于3%。
	3	糖化血红蛋白（HbA1c）质控品:1、准确性 实测浓度与靶值的相对偏差(B)在±6%的范围之内。2、均一性 瓶内、瓶间均一性测试的变异系数CV均不大于±3%。
	4	糖化血红蛋白层析柱:用于全血样本中糖化血红蛋白的分离
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

合同包10（试剂耗材采购10）

1.主要商务要求

标的提供的时间	按甲方提出供货需求 24 小时内供货到甲方指定地点
标的提供的地点	采购人指定地点
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起 90 日历天
付款方式	1 期：支付比例 100% ，按照实际使用量*中标单价三个月内支付货款。
验收要求	1 期：不低于生产厂家提供的出厂标准，经国家有关部门批准的技术标准和验收方法。

履约保证金	收取比例： 10% ，说明：履约保函形式。以预算价格*（1-报价下浮）为基数计算。中标（成交）供应商签订合同前，应向采购人提交履约保证金；按照《黑龙江省政府采购供应商信用评价管理暂行办法》规定，信用评价等级为“A”级的供应商，可按应收额度的 80% 缴纳履约保证金；合同履行验收合格并办理资金结算后，采购人应退回履约保证金。
合同履行期限	三年（采用 1+1+1 的方式）
其他	其他要求： 1、属于《肝功生化类检测试剂省际联盟集中带量采购文件（JX-HC2022-01）》内的商品执行相关文件要求，不参与本次下浮报价。2、为了保证价格的准确性和资金结算的可行性，签订合同时货物单价精确到小数点后两位，舍掉剩余数字。

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）	权重%	所属行业	招标技术要求
1		其他非病人用诊断检验、实验用试剂	试剂耗材采购 10	批	1.00	1,700,000.00	1,700,000.00	10.0	工业	详见附表一

备注：最终综合总报价=（各产品报价×各项产品权重）的相加值

附表一：试剂耗材采购**10** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	N-端脑力钠肽前体检测试剂盒: 1. 产品名称：N-端脑利钠肽前体检测试剂盒（免疫荧光干式定量法） 2. 检测方法：免疫荧光干式定量法 3. 样本类型：全血、血清、血浆 4. *检测范围：10-30000pg/mL 5. 样本用量：≤10μL 6. 检测时间：≤12分钟 7. 试剂有效期≥20个月 8. *试剂盒：试剂盒中附带相关数据芯片，芯片中具备厂家定制好的相关曲线信息，避免医院使用中再进行每日定标等工作 9. 储存温度：常温储存（2-30℃） 10. *质量控制：具备原厂生产的质控品 11. 检出限：≤10.00pg/ml 12.批内CV值≤10%
	2	N-端脑力钠肽前体质控品: 1. 用于B型钠尿肽检测试剂盒产品检测时的质量控制 2. 预期结果：检测值应在其标定的允许范围内 3. 均一性：瓶间CV应≤5%
	3	降钙素原检测试剂盒: 1. 产品名称：降钙素原检测试剂盒（免疫荧光干式定量法） 2. 检测方法：免疫荧光干式定量法 3. 样本类型：全血、血清、血浆、末梢血 4. *检测范围：0.1-100 ng/mL 5. 样本用量：≤150μL 6. 检测时间：≤12分钟 7. 试剂有效期≥20个月 8. *试剂盒：试剂盒中附带相关数据芯片，芯片中具备厂家定制好的相关曲线信息，避免医院使用中再进行每日定标等工作 9. 储存温度：常温储存（2-30℃） 10. *质量控制：具备原厂生产的质控品 11. 可使用采血管：EDTA、柠檬酸钠、肝素
	4	降钙素原检测质控品: 1. 用于降钙素原（PCT）体外诊断试剂产品检测时的质量控制 2. 准确度：检测值应在其标定的允许范围内 3. 均一性：瓶间CV应≤5%

5	<p>心肌肌钙蛋白I/肌酸激酶同工酶/肌红蛋白三项联合检测试剂盒:1. 产品名称: 心肌肌钙蛋白I/肌酸激酶同工酶/肌红蛋白三项联合检测试剂盒(时间分辨荧光免疫分析法) 2. 检测方法: 免疫荧光干式定量法 3. 样本类型: 全血、血清、血浆 4. *检测范围: CK-MB:3.0-100.0ng/ml;Tn-I: 0.01-100ng/mL; Myo: 5.0-500.0ng/mL 5. 样本用量: ≤75μL 6. 检测时间: ≤12分钟 7. 试剂有效期≥20个月 8. *试剂盒: 试剂盒中附带相关数据芯片, 芯片中具备厂家定制好的相关曲线信息, 避免医院使用中再进行每日定标等工作 9. 储存温度: 常温储存(2-30℃) 10. *质量控制: 具备原厂生产的质控品 11. 相对偏差: ≤10% 12.批内CV值≤10%</p>
6	<p>心肌肌钙蛋白I质控品:1. 用于心肌肌钙蛋白I(Tn-I)体外诊断试剂产品检测时的质量控制 2. 准确度: 检测值应在其标定的允许范围内 3. 均一性: 瓶间CV应≤5%</p>
7	<p>肌酸激酶同工酶质控品:1. 用于肌酸激酶同工酶(CK-MB)体外诊断试剂产品检测时的质量控制 2. 准确度: 检测值应在其标定的允许范围内 3. 均一性: 瓶间CV应≤5%</p>
8	<p>肌红蛋白质控品:1. 用于肌红蛋白(Myoglobin)体外诊断试剂产品检测时的质量控制 2. 准确度: 检测值应在其标定的允许范围内 3. 均一性: 瓶间CV应≤5%</p>
说明	<p>打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。</p>

第五章 采购程序及方法

一、单一来源采购协商原则

协商应遵循公开、公平、公正、择优的原则进行。

二、单一来源采购人员的组成

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

三、单一来源采购程序

1.确定供应商资格。

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

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

合同包1（试剂耗材采购1）

<p>（一）符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>（二）承诺通过合法渠道，可查证不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。除单一来源采购项目外，为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。”规定的情形。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>（三）承诺通过“全国企业信用信息公示系统”、“中国执行信息公开网”、“中国裁判文书网”、“信用中国”、“中国政府采购网”等合法渠道，可查证在投标截止日期前未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>

<p>(四) 承诺通过“中国执行信息公开网”(http://zxgk.court.gov.cn)等合法渠道,可查证法定代表人和负责人近三年内无行贿犯罪记录。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人(供应商或自然人CA签章)</p>
<p>(五) 承诺通过合法渠道,事业单位或社会团体可查证不属于《政府购买服务管理办法》(财政部令第102号)第八条“公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织,不作为政府购买服务的购买主体和承接主体。”规定的情形。</p>	<p>提供承诺函,承诺“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”。承诺函须加盖公章,格式自拟。</p>
<p>法定代表人授权书</p>	<p>提供标准格式的“法定代表人授权书”并按要求签字、加盖公章(法定代表人参加投标的不提供)</p>
<p>特定资格要求</p>	<p>拟参加本项目的供应商所投产品属于以下品类之一的:一类:提供所投产品的《第一类医疗器械备案凭证》和《第一类医疗器械生产备案凭证》(进口除外)。二类:具备《第二类医疗器械经营备案凭证》(投标人为生产企业除外),并提供所投产品的《医疗器械生产许可证》(进口除外)和《医疗器械注册证》。三类:具备《医疗器械经营许可证》(投标人为生产企业除外),并提供所投产品的《医疗器械生产许可证》(进口除外)和《医疗器械注册证》。提供符合响应品类证件的复印件。不属于医疗器械产品的,无需提供。</p>

合同包2(试剂耗材采购2)

<p>(一) 符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人(供应商或自然人CA签章)</p>
<p>(二) 承诺通过合法渠道,可查证不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商,不得参加同一合同项下的政府采购活动。除单一来源采购项目外,为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商,不得再参加该采购项目的其他采购活动。”规定的情形。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人(供应商或自然人CA签章)</p>

<p>(三) 承诺通过“全国企业信用信息公示系统”、“中国执行信息公开网”、“中国裁判文书网”、“信用中国”、“中国政府采购网”等合法渠道,可查证在投标截止日期前未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人(供应商或自然人CA签章)</p>
<p>(四) 承诺通过“中国执行信息公开网”(http://zxgk.court.gov.cn)等合法渠道,可查证法定代表人和负责人近三年内无行贿犯罪记录。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人(供应商或自然人CA签章)</p>
<p>(五) 承诺通过合法渠道,事业单位或社会团体可查证不属于《政府购买服务管理办法》(财政部令第102号)第八条“公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织,不作为政府购买服务的购买主体和承接主体。”规定的情形。</p>	<p>提供承诺函,承诺“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”。承诺函须加盖公章,格式自拟。</p>
<p>法定代表人授权书</p>	<p>提供标准格式的“法定代表人授权书”并按要求签字、加盖公章(法定代表人参加投标的不提供)</p>
<p>特定资格要求</p>	<p>拟参加本项目的供应商所投产品属于以下品类之一的:一类:提供所投产品的《第一类医疗器械备案凭证》和《第一类医疗器械生产备案凭证》(进口除外)。二类:具备《第二类医疗器械经营备案凭证》(投标人为生产企业除外),并提供所投产品的《医疗器械生产许可证》(进口除外)和《医疗器械注册证》。三类:具备《医疗器械经营许可证》(投标人为生产企业除外),并提供所投产品的《医疗器械生产许可证》(进口除外)和《医疗器械注册证》。提供符合响应品类证件的复印件。不属于医疗器械产品的,无需提供。</p>

合同包3(试剂耗材采购3)

<p>(一) 符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人(供应商或自然人CA签章)</p>
--	---

<p>(二) 承诺通过合法渠道，可查证不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。除单一来源采购项目外，为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。”规定的情形。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>(三) 承诺通过“全国企业信用信息公示系统”、“中国执行信息公开网”、“中国裁判文书网”、“信用中国”、“中国政府采购网”等合法渠道，可查证在投标截止日期前未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>(四) 承诺通过“中国执行信息公开网”（http://zxgk.court.gov.cn）等合法渠道，可查证法定代表人和负责人近三年内无行贿犯罪记录。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>(五) 承诺通过合法渠道，事业单位或社会团体可查证不属于《政府购买服务管理办法》（财政部令第102号）第八条“公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织，不作为政府购买服务的购买主体和承接主体。”规定的情形。</p>	<p>提供承诺函，承诺“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”。承诺函须加盖公章，格式自拟。</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>

特定资格要求	拟参加本项目的供应商所投产品属于以下品类之一的：一类：提供所投产品的《第一类医疗器械备案凭证》和《第一类医疗器械生产备案凭证》（进口除外）。二类：具备《第二类医疗器械经营备案凭证》（投标人为生产企业除外），并提供所投产品的《医疗器械生产许可证》（进口除外）和《医疗器械注册证》。三类：具备《医疗器械经营许可证》（投标人为生产企业除外），并提供所投产品的《医疗器械生产许可证》（进口除外）和《医疗器械注册证》。提供符合响应品类证件的复印件。不属于医疗器械产品的，无需提供。
--------	---

合同包4（试剂耗材采购4）

（一）符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）
（二）承诺通过合法渠道，可查证不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。除单一来源采购项目外，为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。”规定的情形。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）
（三）承诺通过“全国企业信用信息公示系统”、“中国执行信息公开网”、“中国裁判文书网”、“信用中国”、“中国政府采购网”等合法渠道，可查证在投标截止日期前未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）
（四）承诺通过“中国执行信息公开网”（ http://zxgk.court.gov.cn ）等合法渠道，可查证法定代表人和负责人近三年内无行贿犯罪记录。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）

<p>(五) 承诺通过合法渠道，事业单位或社会团体可查证不属于《政府购买服务管理办法》（财政部令第102号）第八条“公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织，不作为政府购买服务的购买主体和承接主体。”规定的情形。</p>	<p>提供承诺函，承诺“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”。承诺函须加盖公章，格式自拟。</p>
<p>法定代表人授权书</p>	<p>提供标准格式的“法定代表人授权书”并按要求签字、加盖公章（法定代表人参加投标的不提供）</p>
<p>特定资格要求</p>	<p>拟参加本项目的供应商所投产品属于以下品类之一的：一类：提供所投产品的《第一类医疗器械备案凭证》和《第一类医疗器械生产备案凭证》（进口除外）。二类：具备《第二类医疗器械经营备案凭证》（投标人为生产企业除外），并提供所投产品的《医疗器械生产许可证》（进口除外）和《医疗器械注册证》。三类：具备《医疗器械经营许可证》（投标人为生产企业除外），并提供所投产品的《医疗器械生产许可证》（进口除外）和《医疗器械注册证》。提供符合响应品类证件的复印件。不属于医疗器械产品的，无需提供。</p>

合同包5（试剂耗材采购5）

<p>(一) 符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>(二) 承诺通过合法渠道，可查证不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。除单一来源采购项目外，为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。”规定的情形。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>

<p>(三) 承诺通过“全国企业信用信息公示系统”、“中国执行信息公开网”、“中国裁判文书网”、“信用中国”、“中国政府采购网”等合法渠道,可查证在投标截止日期前未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人(供应商或自然人CA签章)</p>
<p>(四) 承诺通过“中国执行信息公开网”(http://zxgk.court.gov.cn)等合法渠道,可查证法定代表人和负责人近三年内无行贿犯罪记录。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人(供应商或自然人CA签章)</p>
<p>(五) 承诺通过合法渠道,事业单位或社会团体可查证不属于《政府购买服务管理办法》(财政部令第102号)第八条“公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织,不作为政府购买服务的购买主体和承接主体。”规定的情形。</p>	<p>提供承诺函,承诺“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”。承诺函须加盖公章,格式自拟。</p>
<p>法定代表人授权书</p>	<p>提供标准格式的“法定代表人授权书”并按要求签字、加盖公章(法定代表人参加投标的不提供)</p>
<p>特定资格要求</p>	<p>拟参加本项目的供应商所投产品属于以下品类之一的:一类:提供所投产品的《第一类医疗器械备案凭证》和《第一类医疗器械生产备案凭证》(进口除外)。二类:具备《第二类医疗器械经营备案凭证》(投标人为生产企业除外),并提供所投产品的《医疗器械生产许可证》(进口除外)和《医疗器械注册证》。三类:具备《医疗器械经营许可证》(投标人为生产企业除外),并提供所投产品的《医疗器械生产许可证》(进口除外)和《医疗器械注册证》。提供符合响应品类证件的复印件。不属于医疗器械产品的,无需提供。</p>

合同包6(试剂耗材采购6)

<p>(一) 符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人(供应商或自然人CA签章)</p>
--	---

<p>(二) 承诺通过合法渠道，可查证不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。除单一来源采购项目外，为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。”规定的情形。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>(三) 承诺通过“全国企业信用信息公示系统”、“中国执行信息公开网”、“中国裁判文书网”、“信用中国”、“中国政府采购网”等合法渠道，可查证在投标截止日期前未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>(四) 承诺通过“中国执行信息公开网”（http://zxgk.court.gov.cn）等合法渠道，可查证法定代表人和负责人近三年内无行贿犯罪记录。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>(五) 承诺通过合法渠道，事业单位或社会团体可查证不属于《政府购买服务管理办法》（财政部令第102号）第八条“公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织，不作为政府购买服务的购买主体和承接主体。”规定的情形。</p>	<p>提供承诺函，承诺“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”。承诺函须加盖公章，格式自拟。</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>

特定资格要求	拟参加本项目的供应商所投产品属于以下品类之一的：一类：提供所投产品的《第一类医疗器械备案凭证》和《第一类医疗器械生产备案凭证》（进口除外）。二类：具备《第二类医疗器械经营备案凭证》（投标人为生产企业除外），并提供所投产品的《医疗器械生产许可证》（进口除外）和《医疗器械注册证》。三类：具备《医疗器械经营许可证》（投标人为生产企业除外），并提供所投产品的《医疗器械生产许可证》（进口除外）和《医疗器械注册证》。提供符合响应品类证件的复印件。不属于医疗器械产品的，无需提供。
--------	---

合同包7（试剂耗材采购7）

（一）符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）
（二）承诺通过合法渠道，可查证不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。除单一来源采购项目外，为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。”规定的情形。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）
（三）承诺通过“全国企业信用信息公示系统”、“中国执行信息公开网”、“中国裁判文书网”、“信用中国”、“中国政府采购网”等合法渠道，可查证在投标截止日期前未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）
（四）承诺通过“中国执行信息公开网”（ http://zxgk.court.gov.cn ）等合法渠道，可查证法定代表人和负责人近三年内无行贿犯罪记录。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）

<p>(五) 承诺通过合法渠道，事业单位或社会团体可查证不属于《政府购买服务管理办法》（财政部令第102号）第八条“公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织，不作为政府购买服务的购买主体和承接主体。”规定的情形。</p>	<p>提供承诺函，承诺“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”。承诺函须加盖公章，格式自拟。</p>
<p>法定代表人授权书</p>	<p>提供标准格式的“法定代表人授权书”并按要求签字、加盖公章（法定代表人参加投标的不提供）</p>
<p>特定资格要求</p>	<p>拟参加本项目的供应商所投产品属于以下品类之一的：一类：提供所投产品的《第一类医疗器械备案凭证》和《第一类医疗器械生产备案凭证》（进口除外）。二类：具备《第二类医疗器械经营备案凭证》（投标人为生产企业除外），并提供所投产品的《医疗器械生产许可证》（进口除外）和《医疗器械注册证》。三类：具备《医疗器械经营许可证》（投标人为生产企业除外），并提供所投产品的《医疗器械生产许可证》（进口除外）和《医疗器械注册证》。提供符合响应品类证件的复印件。不属于医疗器械产品的，无需提供。</p>

合同包8（试剂耗材采购8）

<p>(一) 符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>(二) 承诺通过合法渠道，可查证不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。除单一来源采购项目外，为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。”规定的情形。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>

<p>(三) 承诺通过“全国企业信用信息公示系统”、“中国执行信息公开网”、“中国裁判文书网”、“信用中国”、“中国政府采购网”等合法渠道,可查证在投标截止日期前未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人(供应商或自然人CA签章)</p>
<p>(四) 承诺通过“中国执行信息公开网”(http://zxgk.court.gov.cn)等合法渠道,可查证法定代表人和负责人近三年内无行贿犯罪记录。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人(供应商或自然人CA签章)</p>
<p>(五) 承诺通过合法渠道,事业单位或社会团体可查证不属于《政府购买服务管理办法》(财政部令第102号)第八条“公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织,不作为政府购买服务的购买主体和承接主体。”规定的情形。</p>	<p>提供承诺函,承诺“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”。承诺函须加盖公章,格式自拟。</p>
<p>法定代表人授权书</p>	<p>提供标准格式的“法定代表人授权书”并按要求签字、加盖公章(法定代表人参加投标的不提供)</p>
<p>特定资格要求</p>	<p>拟参加本项目的供应商所投产品属于以下品类之一的:一类:提供所投产品的《第一类医疗器械备案凭证》和《第一类医疗器械生产备案凭证》(进口除外)。二类:具备《第二类医疗器械经营备案凭证》(投标人为生产企业除外),并提供所投产品的《医疗器械生产许可证》(进口除外)和《医疗器械注册证》。三类:具备《医疗器械经营许可证》(投标人为生产企业除外),并提供所投产品的《医疗器械生产许可证》(进口除外)和《医疗器械注册证》。提供符合响应品类证件的复印件。不属于医疗器械产品的,无需提供。</p>

合同包9(试剂耗材采购9)

<p>(一) 符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人(供应商或自然人CA签章)</p>
--	---

<p>(二) 承诺通过合法渠道，可查证不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。除单一来源采购项目外，为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。”规定的情形。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>(三) 承诺通过“全国企业信用信息公示系统”、“中国执行信息公开网”、“中国裁判文书网”、“信用中国”、“中国政府采购网”等合法渠道，可查证在投标截止日期前未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>(四) 承诺通过“中国执行信息公开网”（http://zxgk.court.gov.cn）等合法渠道，可查证法定代表人和负责人近三年内无行贿犯罪记录。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>(五) 承诺通过合法渠道，事业单位或社会团体可查证不属于《政府购买服务管理办法》（财政部令第102号）第八条“公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织，不作为政府购买服务的购买主体和承接主体。”规定的情形。</p>	<p>提供承诺函，承诺“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”。承诺函须加盖公章，格式自拟。</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>

特定资格要求	拟参加本项目的供应商所投产品属于以下品类之一的：一类：提供所投产品的《第一类医疗器械备案凭证》和《第一类医疗器械生产备案凭证》（进口除外）。二类：具备《第二类医疗器械经营备案凭证》（投标人为生产企业除外），并提供所投产品的《医疗器械生产许可证》（进口除外）和《医疗器械注册证》。三类：具备《医疗器械经营许可证》（投标人为生产企业除外），并提供所投产品的《医疗器械生产许可证》（进口除外）和《医疗器械注册证》。提供符合响应品类证件的复印件。不属于医疗器械产品的，无需提供。
--------	---

合同包10（试剂耗材采购10）

（一）符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）
（二）承诺通过合法渠道，可查证不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。除单一来源采购项目外，为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。”规定的情形。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）
（三）承诺通过“全国企业信用信息公示系统”、“中国执行信息公开网”、“中国裁判文书网”、“信用中国”、“中国政府采购网”等合法渠道，可查证在投标截止日期前未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）
（四）承诺通过“中国执行信息公开网”（ http://zxgk.court.gov.cn ）等合法渠道，可查证法定代表人和负责人近三年内无行贿犯罪记录。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）

<p>(五) 承诺通过合法渠道, 事业单位或社会团体可查证不属于《政府购买服务管理办法》(财政部令第102号) 第八条“公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织, 不作为政府购买服务的购买主体和承接主体。”规定的情形。</p>	<p>提供承诺函, 承诺“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”。承诺函须加盖公章, 格式自拟。</p>
<p>法定代表人授权书</p>	<p>提供标准格式的“法定代表人授权书”并按要求签字、加盖公章(法定代表人参加投标的不提供)</p>
<p>特定资格要求</p>	<p>拟参加本项目的供应商所投产品属于以下品类之一的: 一类: 提供所投产品的《第一类医疗器械备案凭证》和《第一类医疗器械生产备案凭证》(进口除外)。二类: 具备《第二类医疗器械经营备案凭证》(投标人为生产企业除外), 并提供所投产品的《医疗器械生产许可证》(进口除外)和《医疗器械注册证》。三类: 具备《医疗器械经营许可证》(投标人为生产企业除外), 并提供所投产品的《医疗器械生产许可证》(进口除外)和《医疗器械注册证》。提供符合响应品类证件的复印件。不属于医疗器械产品的, 无需提供。</p>

2.协商

(1) 协商小组集中于供应商就价格及质量进行商定。

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

3、供应商按照采购要求和协商内容进行最后报价。

四、确定成交供应商

通过协商, 最终确定成交价格, 并由单一来源采购人员编写协商情况记录。

第六章 响应文件格式与要求

供应商提供响应文件应当按照以下格式及要求进行编制，且不少于以下内容。

格式一：

响应文件封面

(项目名称)
投标文件
(正本/副本)

项目编号：
包 号： 第 包 (若项目分包时使用)

(供应商名称)

年 月 日

格式二：

响应文件目录

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

格式三：

协商承诺书

黑龙江省运成工程项目管理有限公司：

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

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

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

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

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

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

详细地址：

邮政编码：

电 话：

电子函件：

供应商开户银行：

账号/行号：

供应商法人签字： (盖章)

年 月 日

格式四：

报价一览表

投标总报价（元）
大写：
小写：

说明： 1. 所有价格均系用人民币表示，单位为元。

2. 价格应按照“供应商须知”的要求报价。

3. 格式、内容和签署、盖章必须完整。

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

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

法定代表人或授权委托人（签字）：

加盖公章

年 月 日

格式五：

授权委托书

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

注：本授权委托书需由供应商加盖单位公章并由其法定代表人和授权委托人签字。

投 标 人：_____（加盖公章）

法定代表人：_____（签字）

身份证号码：_____

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

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

_____日

格式六：

分项报价明细表

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

格式七：

标的情况介绍表

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

格式八：

需求响应表

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

说明：

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

格式九：

售后服务承诺及方案

售后服务承诺及方案（自拟）

格式十：

各类证明材料

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