

广西政府采购云平台合同编号：12N73999700520268

南宁市政府采购

通用重点传染病监测相关试剂耗材合同

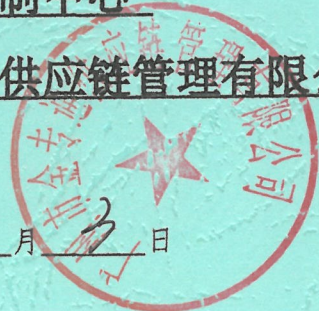
项目编号：NNZC2026-G1-990055-YTGC

计划编号：NNZC[2026]204号-001、
NNZC[2026]204号-002、
NNZC[2026]204号-003、
NNZC[2026]204号-004

采购人：南宁市疾病预防控制中心

中标供应商：广州市金专通供应链管理有限公司

签订日期：2026年4月3日



合同目录

第一部分 合同书	1
第二部分 合同一般条款	5
第三部分 合同专用条款	10
第四部分 合同附件	13
4.1 中标通知书	13
4.2 招标文件货物需求一览表	14
4.3 投标函	31
4.4 开标一览表	33
4.5 投标货物技术资料表	37
4.6 商务条款偏离表	54
4.7 售后服务承诺	58

第一部分 合同书

2026年3月23日，南宁市疾病预防控制中心以公开招标方式对通用重点传染病监测相关试剂耗材项目进行了采购。经评标委员会评定，广州市金专通供应链管理有限公司为该项目中标人。现于中标通知书发出之日起25日内，按照采购文件确定的事项签订本合同。

根据《中华人民共和国民法典》、《中华人民共和国政府采购法》等相关法律法规之规定，按照平等、自愿、公平和诚实信用的原则，经南宁市疾病预防控制中心（以下简称：甲方）和广州市金专通供应链管理有限公司（以下简称：乙方）协商一致，约定以下合同条款，以兹共同遵守、全面履行。

1.1 合同组成部分

下列文件为本合同的组成部分，并构成一个整体，需综合解释、相互补充。如果下列文件内容出现不一致的情形，在保证按照采购文件确定的事项的前提下，组成本合同的多个文件的优先适用顺序如下：

- 1.1.1 本合同及其补充合同、变更协议；
- 1.1.2 中标通知书；
- 1.1.3 投标文件及“投标报价”（含澄清或者说明文件）；
- 1.1.4 招标文件（含澄清或者修改文件）；
- 1.1.5 其他相关采购文件。

1.2 标的物

1.2.1 标的物1信息

- 1.2.1.1 名称：通用重点传染病监测相关试剂耗材；
- 1.2.1.2 数量：1批；
- 1.2.1.3 质量：符合现行国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范。

1.3 价款

本合同总价为：人民币1614760.00元（大写：壹佰陆拾壹万肆仟柒佰陆拾元整人民币，含税）。

分项价格：

序号	分项名称	分项价格
1	详见合同附件《开标一览表》	详见合同附件《开标一览表》

总价	1614760.00 元
----	--------------

1.4 付款方式和发票开具方式

1.4.1 付款方式：合同签订后，乙方提供预付款同等价款保函（必须为无条件保函，由银行或保险机构出具）并开具 50%合同款发票，甲方在用款计划得到批复 5 个工作日内，预付 50%合同款；当乙方供货进度达总标的物的 50%以上，甲方可按供货进度支付剩余的合同款，但付款总次数不超过 4 次；乙方按本合同约定的时间将合同标的运至甲方指定交货地点，经甲方验收合格，并向甲方出具本合同约定的发票后，甲方在用款计划得到批复 5 个工作日内向乙方支付剩余所有合同款。

1.4.2 发票开具方式：按甲方要求开具。

1.5 标的物交付期限、地点、方式和货物期限

1.5.1 交付期限：自合同签订之日起 30 日内供货完成，若有急需产品，在接到电话或传真通知后，要求急需产品需在 8 小时内送到，其它产品最长不超过 3 个工作日，急需产品节假日照常配送；

1.5.2 交付地点：采购人指定地点；

1.5.3 交付方式：现场交付；

1.5.4 货物及质保期限：从验收合格之日起计，货物质保期是货物有效期的三分之二期限，3 个月内因质量问题须包换。（若国家和/或生产厂家对本项目所涉及货物的质量保证期的规定高于本项目的要求，按国家和/或生产厂家的规定执行）。如有在质量保证范围和质量保证期内发生非因用户单位正常使用造成的质量问题的，乙方在收到有关通知后 3 天内予以更换。质保期内全部服务费和更换货物的费用由乙方承担。

1.6 违约责任

1.6.1 除不可抗力外，如果乙方没有按照本合同约定的期限、地点和方式交付标的物，甲方可要求乙方支付违约金，违约金按每迟延交付标的物一日的应交付而未交付标的物价格的万分之五计算，最高限额为本合同总价的 20%；迟延超过【30】日的，甲方有权在要求乙方支付违约金的同时，书面通知乙方解除本合同，乙方应退回全部已收取的合同价款并按合同总金额的 20%向甲方支付违约金；

1.6.2 除不可抗力外，如果甲方没有按照本合同约定的付款方式付款，乙方可要求甲方支付违约金，违约金按每迟延付款一日的应付而未付款的万分之五计算，最高限额为欠付金额的 20%；迟延付款的违约金计算数额达到前述最高限额之日起，乙方有权在要求甲

方支付违约金的同时，书面通知甲方解除本合同；

1.6.3 除不可抗力外，任何一方未能履行本合同约定的其他主要义务，经催告后在合理期限内仍未履行的，或者任何一方有其他违约行为致使不能实现合同目的的，或者任何一方有腐败行为（即：提供或给予或接受或索取任何财物或其他好处或者采取其他不正当手段影响对方当事人在合同签订、履行过程中的行为）或者欺诈行为（即：以谎报事实或者隐瞒真相的方法来影响对方当事人在合同签订、履行过程中的行为）的，对方当事人可以书面通知违约方解除本合同；

1.6.4 乙方在质保期内未按承诺提供售后等货物的，每发生一次向甲方支付 2000 元的违约金。

1.6.5 任何一方按照前述约定要求违约方支付违约金的同时，仍有权要求违约方继续履行合同、采取补救措施，并有权按照己方实际损失情况要求违约方赔偿损失；任何一方按照前述约定要求解除本合同的同时，仍有权要求违约方支付违约金和按照己方实际损失情况要求违约方赔偿损失；且守约方行使的任何权利救济方式均不视为其放弃了其他法定或者约定的权利救济方式；

1.6.6 除前述约定外，除不可抗力外，任何一方未能履行本合同约定的义务，对方当事人均有权要求继续履行、采取补救措施或者赔偿损失等，且对方当事人行使的任何权利救济方式均不视为其放弃了其他法定或者约定的权利救济方式；

1.6.7 如果出现政府采购监督管理部门在处理投诉事项期间，书面通知甲方暂停采购活动的情形，或者询问或质疑事项可能影响中标结果的，导致甲方中止履行合同的情形，均不视为甲方违约。

1.7 合同争议的解决

本合同履行过程中发生的任何争议，双方当事人均应通过友好协商的方式和解或者调解解决；不愿和解、调解或者和解、调解不成的，可以选择下列第 1.7.2 种方式解决：

1.7.1 将争议提交 南宁市仲裁委员会 依申请仲裁时其现行有效的仲裁规则裁决；

1.7.2 向 甲方所在地 有管辖权的人民法院起诉。

1.8 合同生效

本合同自双方当事人加盖有效电子公章时生效。

甲方：南宁市疾病预防控制中心
统一社会信用代码：
12450100739997005R
住所：南宁市兴宁区厢竹大道 55 号



法定代表人或

徐斌

授权代表（签字或盖章）：

联系人：陈工

约定送达地址：南宁市兴宁区厢竹大道 55 号

邮政编码：530010

电话：0771-5679469

传真：

电子邮箱：

开户银行：中国银行南宁市朝阳支行

开户名称：南宁市疾病预防控制中心

开户账号：623686924518

乙方：广州市金专通供应链管理有限公司
统一社会信用代码：

91440116MA59BELF9T

住所：广州市黄埔区科研路 2 号自编 4 栋 301 房



法定代表人或

授权代表（签字或盖章）：张慧娟

联系人：张慧娟

约定送达地址：广州市黄埔区科研路 2 号自编 4 栋 301 房

邮政编码：510000

电话：020-89855046

传真：/

电子邮箱：

开户银行：中国银行广州机场路支行

开户名称：广州市金专通供应链管理有限公司

开户账号：660079975055

第二部分 合同一般条款

2.1 定义

本合同中的下列词语应按以下内容进行解释：

2.1.1 “合同”系指采购人和中标人签订的载明双方当事人所达成的协议，并包括所有的附件、附录和构成合同的其他文件。

2.1.2 “合同价”系指根据合同约定，中标人在完全履行合同义务后，采购人应支付给中标人的价格。

2.1.3 “标的物”系指中标人根据合同约定应向采购人交付的一切各种形态和种类的货物、货物和工程，包括但不限于原材料、燃料、设备、机械、仪表、备件、计算机软件、信息化系统、信息化维保、物业货物、产品等，并包括工具、手册等其他相关资料。

2.1.4 “甲方”系指与中标人签署合同的采购人；采购人委托采购机构代表其与乙方签订合同的，采购人的授权委托书作为合同附件。

2.1.5 “乙方”系指根据合同约定交付标的物的中标人；两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个供应商的身份共同参加政府采购的，联合体各方均应为乙方或者与乙方相同地位的合同当事人，并就合同约定的事项对甲方承担连带责任。

2.1.6 “现场”系指合同约定标的物将要运至或者实施或者安装的地点。

2.2 技术规范

标的物所应遵守的技术规范应与采购文件规定的技术规范和技术规范附件(如果有的话)及其技术规范偏差表(如果被甲方接受的话)相一致；如果采购文件中没有技术规范的相关说明，应以国家有关部门最新颁布的相应标准和规范为准。

2.3 知识产权

2.3.1 乙方应保证甲方在使用该标的物或其任何一部分时不受任何第三方提出的侵犯其著作权、商标权、专利权等知识产权方面的起诉；如果任何第三方提出侵权指控，乙方须与该第三方交涉并承担由此发生的一切责任、费用和赔偿；

2.3.2 具有知识产权的计算机软件等标的物的知识产权归属，详见合同专用条款。

2.4 包装和装运

2.4.1 除合同专用条款另有约定外，乙方交付的全部标的物，均应采用本行业通用的方式进行包装，没有通用方式的，应当采取足以保护标的物的包装方式，且该包装应符合国家有关包装的法律、法规的规定。如有必要，包装应适用于远距离运输、防潮、防震、防锈和防粗暴装卸，确保标的物安全无损地运抵现场。由于包装不善所引起的标的物锈蚀、

损坏和损失等一切风险均由乙方承担。

2.4.2 装运标的物的要求和通知，详见合同专用条款。

2.5 履约检查和问题反馈

2.5.1 甲方有权在其认为必要时，对乙方是否能够按照合同约定交付标的物进行履约检查，以确保乙方所交付的标的物能够依约满足甲方之项目需求，但不得因履约检查妨碍乙方的正常工作，乙方应予积极配合；

2.5.2 合同履行期间，甲方有权将履行过程中出现的问题反馈给乙方，双方当事人应以书面形式约定需要完善和改进的内容。

2.6 结算方式和付款条件

详见合同专用条款。

2.7 技术资料和保密义务

2.7.1 乙方有权依据合同约定和项目需要，向甲方了解有关情况，调阅有关资料等，甲方应予积极配合；

2.7.2 乙方有义务妥善保管和保护由甲方提供的前款信息和资料等；

2.7.3 除非依照法律规定或者对方当事人的书面同意，任何一方均应保证不向任何第三方提供或披露有关合同的或者履行合同过程中知悉的对方当事人任何未公开的信息和资料，包括但不限于技术情报、技术资料、商业秘密和商业信息等，并采取一切合理和必要措施及方式防止任何第三方接触到对方当事人的上述保密信息和资料。

2.8 质量保证

2.8.1 乙方应建立和完善履行合同的内部质量保证体系，并提供相关内部规章制度给甲方，以便甲方进行监督检查；

2.8.2 乙方应保证履行合同的人员数量和素质、软件和硬件设备的配置、场地、环境和设施等满足全面履行合同的要求，并应接受甲方的监督检查。

2.8.3 乙方应确保项目技术人员数量和水平与投标文件一致。未经甲方书面同意，乙方不得擅自更换投标文件中注明的项目经理和技术负责人。否则甲方有权放弃或终止合同，并没收履约保证金。

2.8.4 因乙方原因造成甲方其他系统不能正常运行，酿成重大事故（工作日系统中断一天以上）的，乙方应承担全部法律责任，并赔偿经济损失，赔偿金额为项目总价的30%。

2.9 标的物的风险负担

标的物或者在途标的物或者交付给第一承运人后的标的物毁损、灭失的风险负担详见

合同专用条款。

2.10 延迟交货/交付

在合同履行过程中，如果乙方遇到不能按时交付标的物的情况，应及时以书面形式将不能按时交付标的物的理由、预期延误时间通知甲方；甲方收到乙方通知后，认为其理由正当的，可以书面形式酌情同意乙方可以延长交货的具体时间。

2.11 合同变更

2.11.1 双方当事人协商一致，可以签订书面补充合同的形式变更合同，但不得违背采购文件确定的事项。如果系追加与合同标的相同的标的物的，那么需经采购监督管理部门同意，且所有补充合同的采购金额不得超过原合同价的 10%；

2.11.2 合同继续履行将损害国家利益和社会公共利益的，双方当事人应当以书面形式变更合同。有过错的一方应当承担赔偿责任，双方当事人都有过错的，各自承担相应的责任。

2.12 合同转让和分包

合同的权利义务依法不得转让，但经甲方书面同意，乙方可以依法采取分包方式履行合同，即：依法可以将合同项下的部分非主体、非关键性工作分包给他人完成，接受分包的供应商应当具备相应的资格条件，并不得再次分包，且乙方应就分包项目向甲方负责，并与分包供应商就分包项目向甲方承担连带责任。

2.13 不可抗力

2.13.1 如果任何一方遭遇法律规定的不可抗力，致使合同履行受阻时，履行合同的期限应予延长，延长的期限应相当于不可抗力所影响的时间；

2.13.2 受不可抗力影响的一方在不可抗力发生后，应在合同专用条款约定时间内以书面形式通知对方当事人，并在合同专用条款约定时间内，将有关部门出具的证明文件送达对方当事人。

2.13.3 因不可抗力致使不能实现合同目的的，当事人可以解除合同；

2.13.4 因不可抗力致使合同有变更必要的，双方当事人应在合同专用条款约定时间内以书面形式变更合同；

2.14 税费

与合同有关的一切税费，均按照中华人民共和国法律的相关规定执行。

2.15 乙方破产

如果乙方破产导致合同无法履行时，甲方可以书面形式通知乙方终止合同且不给予乙

方任何补偿和赔偿，但合同的终止不损害或不影响甲方已经采取或将要采取的任何要求乙方支付违约金、赔偿损失等的行动或补救措施的权利。

2.16 合同中止、终止

2.16.1 双方当事人不得擅自中止或者终止合同；

2.16.2 合同继续履行将损害国家利益和社会公共利益的，双方当事人应当中止或者终止合同。有过错的一方应当承担赔偿责任，双方当事人都有过错的，各自承担相应的责任。

2.17 检验和验收

2.17.1 标的物交付前，乙方应对标的物的质量、数量等方面进行详细、全面的检验，并向甲方出具证明标的物符合合同约定的文件；标的物交付时，乙方在合同专用条款约定时间内组织验收，并可依法邀请相关方参加，验收应出具验收书。

2.17.2 合同期满或者履行完毕后，甲方有权组织（包括依法邀请国家认可的质量检测机构参加）对乙方履约的验收，即：按照合同约定的技术、货物、安全标准，组织对每一项技术、货物、安全标准的履约情况的验收，并出具验收书。

2.17.3 检验和验收标准、程序等具体内容以及前述验收书的效力详见合同专用条款。

2.18 通知和送达

2.18.1 任何一方因履行合同而以合同第一部分尾部所列明的“约定送达地址”为收件地址的所有通知、文件、材料，均视为已向对方当事人送达；任何一方变更上述送达方式或者地址的，应于7个工作日内书面通知对方当事人，在对方当事人收到有关变更通知之前，变更前的约定送达方式或者地址仍视为有效。

2.18.2 以当面交付方式送达的，交付之时视为送达；以电子邮件方式送达的，发出电子邮件之时视为送达；以传真方式送达的，发出传真之时视为送达；以邮寄方式送达的，邮件挂号寄出或者交邮之日之次日视为送达。

2.19 计量单位

除技术规范中另有规定外，合同的计量单位均使用国家法定计量单位。

2.20 合同使用的文字和适用的法律

2.20.1 合同使用汉语书就、变更和解释；

2.20.2 合同适用中华人民共和国法律。

2.21 履约保证金

本项目不收取履约保证金

2.22 中小企业政策

2.22.1 本合同（是 否）为中小企业“政采贷”可融资合同，关于中小企业信用融资事项见采购文件“投标人须知正文”。

2.22.2 本合同（是 否）为中小企业预留合同。

2.23 合同份数

本合同壹式陆份，甲方执叁份，乙方执贰份，代理公司执壹份。每份均具有同等法律效力。

第三部分 合同专用条款

本部分是对前两部分的补充和修改，如果前两部分和本部分的约定不一致，应以本部分的约定为准。本部分的条款号应与前两部分的条款号保持对应；与前两部分无对应关系的内容可另行编制条款号。

2.3.2 具有知识产权的标的物知识产权归属：

无

2.4.1 包装和装运专用条款（如果有）：

无

2.4.2 装运标的物的要求和通知：

无

2.6 结算方式和付款条件

本次项目合同总价为大写人民币 壹佰陆拾壹万肆仟柒佰陆拾元整（¥：1614760.00元）。本项目采用以下勾选结算方式进行支付：

采用一次性支付方式，付款条件为：_____

采用分期付款方式，付款条件为：合同签订后，乙方提供预付款同等价款保函（必须为无条件保函，由银行或保险机构出具）并开具 50% 合同款发票，甲方在用款计划得到批复 5 个工作日内，预付 50% 合同款；当乙方供货进度达总标的物的 50% 以上，甲方可按供货进度支付剩余的合同款，但付款总次数不超过 4 次；乙方按本合同约定的时间将合同标的运至甲方指定交货地点，经甲方验收合格，并向甲方出具本合同约定的发票后，甲方在用款计划得到批复 5 个工作日内向乙方支付剩余所有合同款。

甲方无故逾期支付货物费用的，按照每逾期一日支付欠付货物费额度的 万分之五 承担违约责任，违约金上限按照《合同书》约定执行。

（温馨提示：根据《广西壮族自治区财政厅关于进一步发挥政府采购政策功能促进企业发展的通知》（桂财采【2022】30号）及《2023年广西优化营商环境行动方案》等规定，政府采购货物和服务的采购人在政府采购合同中约定预付款比例的，采购合同履行期超过30天，对中小企业合同预付款比例应不低于合同金额的30%，不高于合同金额的50%；项目分年度安排预算的，每年预付款比例不低于项目年度计划支付金额的30%；采购项目以人工投入为主的，可降低预付款比例，但不得低于10%。采购文件和采购合同没有约定预付款的，经供应商申请采购人可支付预付款。对于未实行预付款的政府采购项目，鼓励采购人在合同中明确首付款支付比例。）

2.9 标的物的风险负担

标的物或者在途标的物或者交付给第一承运人后的标的物毁损、灭失的风险负担：

乙方

2.13.2 受不可抗力影响的一方在不可抗力发生后，应在5日内以书面形式通知对方当事人，并在5日内，将有关部门出具的证明文件送达对方当事人。

2.13.4 因不可抗力致使合同有变更必要的，双方当事人应在10日内以书面形式变更合同；

2.17.1 标的物交付前，乙方应对标的物的质量、数量等方面进行详细、全面的检验，并向甲方出具证明标的物符合合同约定的文件；标的物交付时，乙方在15日内发起验收，并可依法邀请相关方参加，验收应出具验收书。

2.17.3 检验和验收标准、程序等具体内容以及前述验收书的效力：

符合采购文件要求。

3.1 其他：

项目验收：

1、甲方参照《南宁市政府采购供应商履约验收评价管理办法》（南财采[2019]217号）规定组织对乙方履约的验收。验收方成员应当在验收书上签字，并承担相应的法律责任。如果发现与合同中要求不符，乙方须承担由此发生的一切损失和费用，并接受相应的处理。

2、严格按照采购合同开展履约验收。甲方成立验收小组，按照采购合同的约定对供应商履约情况进行验收，验收时，按照采购合同的约定对每一项技术、货物、安全标准的履约情况进行确认，出具验收报告并经验收小组全体成员签字。甲方根据验收报告形成验收意见并经甲方与乙方签字盖章生效。验收结果与采购合同约定的资金支付条件挂钩。履约验收的各项资料应当存档备查。

3、验收合格的项目，甲方将根据采购合同的约定及时向供应商支付采购资金。验收不合格的项目，甲方将依法及时处理。采购合同的履行、违约责任和解决争议的方式等适用《中华人民共和国民法典》，并按照《合同书》约定执行。

4、验收产生的费用首次验收费用：

首次验收费用由甲方承担，如首次验收不合格，后续验收费用由乙方支付。

5、验收内容及资料要求：

根据采购文件确定的技术指标或者货物要求确定验收指标和标准。未进行相应约定的，应当符合国家强制性规定、政策要求、安全标准、行业或企业有关标准等。

5.1 验收内容

序号	验收内容	验收标准
1	交货产品数量	按项目公开招标文件、投标文件及合同要求执行。
2	交货产品的质量文件	按项目公开招标文件、投标文件及合同要求执行。
3	交货产品技术、性能指标	按项目公开招标文件、投标文件及合同要求执行。
4	售后货物承诺	按项目公开招标文件、投标文件及合同要求执行。
5	其他工作	按项目公开招标文件、投标文件及合同要求执行。

5.2 验收资料要求

验收资料要求包括（不限于）以下内容：

- (1) 采购文件；
- (2) 投标文件；
- (3) 采购合同；
- (4) 到货核验单（需采购核验人、复核人及乙方交货人三方签字盖章）、产品拍照图片、产品说明书、产品合格证、质量保证书原件、三包凭证、产品的检测报告、原厂质保承诺函等；
- (5) 其他需提供的相关材料。

第四部分 合同附件

4.1 中标通知书

南宁市政府采购 中标通知书

广州市金专通供应链管理有限公司：

广西易通工程咨询有限公司受采购人委托，就通用重点传染病监测相关试剂耗材（项目编号：NNZC2026-G1-990055-YTGC）采用公开招标方式进行采购，经评审，采购人确认，贵公司为本项目的中标供应商。

本项目为☑专门面向中小企业采购项目。

你公司未享受中小企业价格评审优惠政策。

你公司政策评审后的价格为___/元。（注：符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库[2020]46号）文规定的，服务和货物类的报价给予20%、工程类给予5%价格扣除；接受联合体或允许分包的，联合体协议或分包意向协议约定小微企业的合同份额占合同总金额30%以上的，服务和货物类的报价给予6%、工程类给与2%的价格扣除。）

中标金额：1614760.00元

请贵公司接此通知后，按采购文件约定的日期凭本通知书与采购人签订合同，并按采购文件要求和相应文件的承诺履行合同。具体事项请及时与采购人联系。

特此通知

采购人：南宁市疾病预防控制中心

联系人：陈工

联系电话：0771-5679469



4.2 招标文件货物需求一览表

南宁市政府采购公开招标文件（项目编号：NNZC2026-G1-990055-YTGC）

货物需求一览表

采购清单及货物参数		序号	货物名称	规格型号	单位	数量	技术参数	预算上限单价(元)	分项预算合计(元)	备注
		1	呼吸道16种病原体预混核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	50T/盒	盒	36	<p>1.本试剂盒用于咽拭子、鼻拭子和鼻咽拭子等样本中，新型冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、偏肺病毒、副流感病毒、普通冠状病毒、博卡病毒、鼻病毒、肠道病毒、肺炎支原体、A 族链球菌、百日咳杆菌、肺炎链球菌和流感嗜血杆菌核酸的定性检测。</p> <p>2.技术原理：采用实时荧光 PCR 技术和水解探针技术在同一反应管中实现一种或多种病原体在核酸水平上的定性检测。</p> <p>3.操作便捷性：操作简单，全程不开盖减少污染，仪器软件系统自动绘制出实时扩增曲线，实现即时结果判断。</p> <p>4.规格：50 反应/盒。</p> <p>▲5.试剂配制：采用 1 管全预混模式，无需配制体系即可完成多种病原体基因型的定性检测。</p> <p>6.试剂盒设置有内标，通过内标对待测样本的采集、运输和提取过程中进行监控，避免检测结果的假阴性。</p> <p>7.储存条件及有效期：避光-20±5℃保存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃保存，对有效期没有影响；冰袋低温运输，温度不超过 4℃；反复冻融 5 次对效期没有影响。</p>	16000	576000	/

8. 探针为 Taqman 探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。

9. 病毒核酸检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5。

10. 最低检测限：500 copies/mL。

11. 线性检测范围： $2 \times 10^1 \sim 1 \times 10^8$ copies/mL。

12. 精密性：检测精密性参考品的变异系数小于5%。

▲ 13. PCR 程序设置：预变性时间 ≤ 1 mins，扩增循环数 ≤ 45 循环，设置时间 < 30 mins；同时根据工作需要，本次采购的呼吸道 16 种病原体预混核酸检测试剂盒须与本次采购的所有单通道、双通道、三通道（具体分别见备注）核酸检测试剂盒、轮状病毒 A 组 G/P 分型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）及蝉传 9 种病原体预混核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）等核酸检测产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。上述所需检测产品均为市场上在售的成熟产品，不接受定制产品，判读标准按各自说明书中要求进行判读（需出具加盖公章的原装试剂盒说明书的照片以证明，均须在拍照前加盖公章）。

▲ 14. PCR 全流程最快反应时长 ≤ 70 mins。

15. 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、肺炎克雷伯菌、耶氏肺孢子菌、结核分枝杆菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。

16. 生产企业具有医疗器械生产企业许可证。

17. 适用仪器：ABI 7500、QuantStudio[™] 5、QuantStudio[™] 7、Roche LightCycler[®] 480 II、Bio-Rad CFX96[™]、上海宏石 SLAN-96P/S 荧光定

2	轮状病毒A组 G/P分型核酸 检测试剂盒（荧 光PCR法）	50T/盒	盒	1	<p>量PCR仪，提供说明书或检验报告等证明材料。</p> <p>九通道</p> <p>▲1、有效期：12个月，反复冻融至少3次对效期没有影响。</p> <p>2、规格：50人份/盒。</p> <p>3、最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>4、线性检测范围：$2 \times 10^3 \sim 1 \times 10^8$ copies/mL。</p> <p>▲5、PCR扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥ 40。</p> <p>▲6、根据工作需要，本次采购的轮状病毒A组G/P分型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）须与本次采购的所有单通道、双通道、三通道（具体分见备注）核酸检测试剂盒、呼吸道16种病原体预混核酸检测试剂盒（荧光PCR法）及扩增9种病原体预混核酸检测试剂盒（荧光PCR法）等核酸检测产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增，上述所需产品均为市场上在售的成熟产品，不接受订制产品，判定标准按各自说明书中要求进行判定（需出具加盖公章的原装试剂盒说明书的照片以证明，均须在拍照前加盖公章）。</p> <p>7、适用仪器：ABI7500、RocheLightCycler480等荧光定量PCR仪。</p> <p>8、生产企业具有医疗器械生产企业许可证，产品性能稳定、质量可靠。</p>	27000	27000	/
3	病毒核酸荧光 PCR检测类试 剂盒(国产单通	50T/盒	盒	160	<p>单通道</p> <p>▲1、有效期：12个月，反复冻融至少3次对效期没有影响。</p>	2500	400000	轮状病毒II组核酸检测试剂盒（荧光PCR法）、星状病毒核酸检测试剂盒（荧光

	道检测试剂)	<p>2、规格：50 人份/盒。</p> <p>3、最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>4、线性检测范围：$2 \times 10^1 \sim 1 \times 10^8$ copies/mL。</p> <p>▲5、PCR 扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥ 40。</p> <p>▲6、根据工作需要，本次采购的所有单通道、双通道、三通道（具体分别见备注）核酸检测试剂盒均须与呼吸道 16 种病原体预混核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、轮状病毒 A 组 G/P 分型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）及蝉传 9 种病原体预混核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）等核酸检测产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增，上述所需产品均为市场上在售的成熟产品，不接受定制产品，判读标准按各自说明书要求进行判读（需出具加盖公章的原装试剂盒说明书的照片以证明，均须在拍照前加盖公章）。</p> <p>7、适用仪器：ABI7500、RocheLightCycler480 等荧光定量 PCR 仪。</p> <p>8、生产企业具有医疗器械生产企业许可证，产品性能稳定、质量可靠。</p>		<p>PCR 法)、肠道腺病毒核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)、札如病毒核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)、柯萨奇病毒 A24 型核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)、肠道病毒 70 型核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)、肠道腺病毒核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)各 1 盒,小计 7 盒。</p> <p>甲型 H1N1 流感病毒(2009)核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法) 5 盒、流感病毒 H3 亚型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法) 5 盒、禽流感病毒 H5、H7、H9 亚型病毒核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法) 各 3 盒、流感病毒核酸检测试剂盒(包括 N1-N9、H2、H4、H6、H8、H10-H16、欧亚类禽猪流感病毒 H1N1 亚型核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)各 1 盒,小计 40 盒;</p> <p>猴痘病毒核酸检测试剂盒 8 盒、人类免疫缺陷病毒 1 型(HIV-1)核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法) 3 盒,人类免疫缺陷病毒 2 型(HIV-2)</p>
--	--------	---	--	--

<p>核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）1 盒、丙型肝炎病毒核酸检测试剂盒 3 盒，小计 15 盒；</p>													
<p>登革病毒通用型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）8 盒、</p>													
<p>登革病毒 1 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、登革病毒 2 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、登革病毒 3 型</p>													
<p>核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、登革病毒 4 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）各</p>													
<p>5 盒，小计 28 盒。</p>													
<p>寨卡病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）10 盒、基孔</p>													
<p>肯雅病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）10 盒，小计</p>													
<p>20 盒。</p>													
<p>辣椒轻斑痘病毒核酸定量检测试剂盒（荧光 PCR 法）</p>													
<p>10 盒。</p>													
<p>B 族链球菌核酸检测试剂盒（荧光 PCR）30 盒。</p>													
<p>小双节 RNA 病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、大别</p>													
<p>班达病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、黄热病</p>													
<p>病毒核酸检测试剂盒（荧光</p>													

4	病毒核酸荧光 PCR 检测类试 剂盒(国产双通 道检测试剂)	50T/盒	盒	13	<p>双通道</p> <p>▲1、有效期：12个月，反复冻融至少3次对效 期没有影响。</p> <p>2、规格：50人份/盒。</p> <p>3、最低检测限：500 copies/ml。</p> <p>4、线性检测范围：$2 \times 10^3 \sim 1 \times 10^8$copies/ml。</p> <p>▲5、PCR 扩增不设预循环，从第一个循环数开始 读取荧光值，扩增循环数≥ 40。</p> <p>▲6、根据工作需要，本次采购的所有单通道、 双通道、三通道（具体分别见备注）核酸检测试 剂盒均须与呼吸道16种病原体预混核酸检测试 剂盒（荧光 PCR 法）、轮状病毒 A 组 G/P 分型核 酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）及哮喘9种病原体 预混核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）等核酸检测 产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同</p>	4750	61750	<p>PCR 法）、埃博拉病毒核酸 检测试剂盒（荧光 PCR 法）、 汉坦病毒核酸检测试剂盒 （荧光 PCR 法）、中东呼吸 综合征冠状病毒核酸检测 试剂盒（荧光 PCR 法）、鹦鹉 热衣原体核酸检测试剂盒 （荧光 PCR 法）、西尼罗病 毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、东部马脑炎病毒 核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、狂犬病毒核酸检测试 剂盒（荧光 PCR 法）各1盒， 小计10盒。</p> <p>肠道腺病毒 40 型、41 型预 混核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）2 盒、乙型流感病 毒 Victoria/Yamagata 核酸 检测试剂盒（荧光 PCR 法） 5 盒、禽流感病毒 H3N8 核酸 检测试剂盒（荧光 PCR 法） 1 盒、诺如病毒 GI/GII 核酸 检测试剂盒（荧光 PCR 法） 5 盒</p>
---	---	-------	---	----	--	------	-------	--



5	病毒核酸荧光 PCR 检测类试 剂盒(国产三通 道检测试剂)	50T/盒	盒	4	<p>步扩增，上述所需产品均为市场上在售的成熟产品，不接受订制产品，判读标准按各自说明书中要求进行判读（需出具加盖公章的原装试剂盒说明书的照片以证明，均须在拍照前加盖公章）。</p> <p>7、适用仪器：ABI7500、RocheLightCycler480 等荧光定量 PCR 仪。</p> <p>8、生产企业具有医疗器械生产企业许可证，产品性能稳定、质量可靠。</p> <p>三通道</p> <p>▲1、有效期：12 个月，反复冻融至少 3 次对效期没有影响。</p> <p>2、规格：50 人份/盒。</p> <p>3、最低检测限：500 copies/ml。</p> <p>4、线性检测范围：$2 \times 10^3 \sim 1 \times 10^8$copies/ml。</p> <p>▲5、PCR 扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥ 40。</p> <p>▲6、根据工作需要，本次采购的所有单通道、双通道、三通道（具体分别见备注）核酸检测试剂盒均须与呼吸道 16 种病原体预混核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、轮状病毒 A 组 G/P 分型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）及蝉传 9 种病原体预混核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）等核酸检测产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增，上述所需产品均为市场上在售的成熟产品，不接受订制产品，判读标准按各自说明书中要求进行判读（需出具加盖公章的原装试剂盒说明书的照片以证明，均须在拍照前加盖公章）。</p> <p>7、适用仪器：ABI7500、RocheLightCycler480 等荧光定量 PCR 仪。</p>	7000	28000	<p>轮状病毒 A/B/C 组核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)2 盒； 猴痘病毒 1/11/1b 型分型检测试剂盒(荧光 PCR 法)2 盒</p>
---	---	-------	---	---	--	------	-------	---

6	呼吸道合胞病毒全基因组捕获建库试剂盒（探针法）	16 人份/盒	2 盒			19723	39446	/				
8、	生产企业具有医疗器械生产企业许可证，产品性能稳定、质量可靠。											
1.	用途：用于呼吸道合胞病毒全基因组序列捕获及建库；											
▲2.	试剂盒组成：文库构建，捕获探针，纯化磁珠，index，阻断序列。核酸起始，可完成测序前所有工作，核酸进文库出，产出文库可直接用于测序；											
3.	制备的文库可适配末端终止法、DNB 技术及三代测序仪；											
▲4.	全基因组覆盖率≥99%；											
▲5.	适用于样本 CT 值≤33；											
6.	包装规格：16T/96T；											
7.	可以提供探针设计方案，包括但不限于探针数量，探针序列位置，探针长度，捕获片段长度等信息；											
8.	试剂有效期自合同签订日起≥10 个月；											
▲9.	可以委派技术支持工程师现场培训，直至熟练操作。											
1.	用途：本试剂盒用于登革病毒全基因组序列捕获											
▲2.	试剂盒组成：文库构建，捕获探针，纯化，接头等。核酸起始，可完成测序前的所有工作，制备合格的文库。											
3.	试剂盒可适配主流二代和三代测序平台。											
4	可用于CT≤35 的样本进行登革病毒全基因组捕获。											
▲5.	全基因组覆盖率≥99%									18400	128800	/

	测试试剂盒（微滴式数字PCR法）					2、耐受抑制剂影响，有效区分浓度差异微小(1.1X)的样品 3、检测下限最低达 70 copies/mL，并且可以直接计算目标序列的拷贝数 4、生产企业具有医疗器械生产企业许可证，产品性能稳定、质量可靠。			
12	HIV 抗体质控品	1ml/支	支	50		1、非定值 2、规格：1ml/支	88	4100	/
13	流行性乙型脑炎 IgM 抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	48T/盒	盒	1		1、规格：48T 2、采用捕获法检测乙脑病毒-IgM 类抗体	1200	1200	/
14	登革病毒抗体类（IgM 等）诊断试剂盒（酶联免疫法）	96 人份/盒	盒	10		1、灵敏度可检出刚发病 3 天的 DEN I 型弱阳性血清所转换的样本 [OD \geq 0.25 (cutoff)]; 特异性 (阳性 30 份, 阴性 40 份) 检出率达 100%; 精密性血清 (n=10) CV 值 < 15%。 2、溶血、高酯血、高血红蛋白或含枸橼酸钠、EDTA-2Na 抗凝剂的样本对检测结果影响不明显; 与黄病毒科的 IICV 病毒和流行性出血热病毒无交叉反应, 但与乙型脑炎病毒交叉反应性很低, 特异性达 95% 以上。 3、规格: 96 人份/盒	2600	26000	/
15	登革病毒抗体类（IgG 等）诊断试剂盒（酶联免疫法）	96 人份/盒	盒	4		1、灵敏度可检出刚发病 7 天的 DEN I 型弱阳性血清所转换的样本 [A \geq 0.2 (cutoff)]; 特异性 (阳性 30 份, 阴性 40 份) 检出率达 100%; 精密性血清 (n=10) CV 值 < 15%。 2、溶血、高酯血、高血红蛋白或含枸橼酸钠、EDTA-2Na 抗凝剂的样本对检测结果影响不明显;	2600	10400	/

			<p>与黄病毒科的 HCV 病毒，其它虫媒病毒的乙型脑炎病毒和流行性出血热病毒无交叉反应。</p> <p>3、规格：96 人份/盒</p> <p>1. 本试剂盒用于人全血和血清、脾虫组织等样本中，大别班达病毒（新布尼亚病毒）、嗜吞噬细胞无形体、斑点热立克次体、回归热螺旋体、埃立克体、森林脑炎病毒、Q 热立克次体、伯氏疏螺旋体、新疆出血热病毒的核酸的定性检测。</p> <p>2. 技术原理：采用实时荧光 PCR 技术和水解探针技术在同一反应管中实现一种或多种病原体在核酸水平上的定性检测。</p> <p>3. 操作便捷性：操作简单，全程不开盖减少污染，仪器软件系统自动绘制出实时扩增曲线，实现即时结果判断。</p> <p>4. 规格：50 反应/盒。</p> <p>▲5. 试剂配制：采用 1 管全预混模式，无需配制体系即可完成多种病原体基因型的定性检测。</p> <p>6. 试剂盒设置有内标，通过对内标对待测样本的采集、运输和提取过程中进行监控，避免检测结果为假阴性。</p> <p>7. 储存条件及有效期：避光-20±5℃保存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃保存，对有效期没有影响；冰袋低温运输，温度不超过 4℃；反复冻融 5 次对效期没有影响。</p> <p>8. 探针为 Taqman 探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。</p> <p>9. 病毒核酸检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5。</p> <p>10. 最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>11. 线性检测范围：2×10¹~1×10⁸ copies/mL。</p>	9000	45000	/			
16	蝉传 9 种病原体预混核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)	50T/盒	盒	5					

					12. 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%。 ▲13. PCR 程序设置：预变性时间≤1mins, 扩增循环数≤45 循环, 设置时间<30mins; 同时根据工作需要, 本次采购的蝉传 9 种病原体预混核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）须与本次采购的所有单通道、双通道、三通道（具体分别见备注）核酸检测试剂盒、轮状病毒 A 组 G/P 分型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）及呼吸道 16 种病原体预混核酸检测试剂盒等核酸检测产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。上述所需检测产品均为市场上在售的成熟产品, 不接受定制产品, 判读标准按各自说明书中要求进行判读（需出具加盖公章的原装试剂盒说明书的照片以证明, 均须在拍照前加盖公章）。 ▲14. PCR 全流程最快反应时长≤70mins。 15. 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、肺炎克雷伯菌、耶氏肺炎杆菌、结核分枝杆菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。 16. 生产企业具有医疗器械生产企业许可证。 17. 适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480 II、Bio-Rad CFX96™、上海宏石 SLAN-96P/S 荧光定量 PCR 仪, 提供说明书或检验报告等证明材料。			
17	胰蛋白酶 (1:250)	100g/瓶	瓶	1	1、规格：100g/瓶 2、用途：细胞培养	708	708	/
18	RNA 酶清除剂	500ml/瓶	瓶	10	1、性状：液体。	300	3000	/

19	胎牛血清(FBS)	优级胎牛血清 100ml/瓶	瓶	6	2、可室温储存，带喷头，无毒，可快速有效的去除空气、固体表面 RNase 的污染 1、优级胎牛血清 2、PH: 7.0~8.5; 血红蛋白: ≤0.02% (w/V); 蛋白含量: 3.5~5.0 (w/V); 细胞倍增时间: ≤20h; 细胞克隆率: ≥85% 3、无菌检验: 阴性; 细菌内毒素: ≤ 10Eu/ml; 支原体: 无支原体污染; 大肠杆菌噬菌体: 无噬菌体污染 4、保存条件: -18℃以下冻存, 有效期: 5年	900	5400	/
20	HEPES 缓冲液 (1M 母液)	1M 溶液; 100ml/瓶	瓶	2	1、浓度: 1M (238.3g/L) 2、除菌方式: 0.22 μm 滤膜过滤除菌 3、储存条件: 2-8℃冷藏保存 4、有效期: 1年	220	440	/
21	青、链霉素母液	青霉素浓度 10000U/m 1, 链霉素 浓度 10000ug/ ml; 100ml/瓶	瓶	6	1、青霉素浓度 10000U/ml, 链霉素浓度 10000ug/ml 2、除菌方式: 0.1 μm 无菌过滤处理 3、储存条件: -20° C 保存 4、有效期: 2年	180	1080	/
22	庆大霉素-两性霉素 B 混合溶液	100ml/瓶	瓶	6	1、庆大霉素 5mg/ml + 两性霉素 B 25 μg/ml 2、过滤: 0.22 μm 无菌过滤	450	2700	/
23	多粘菌素 B	100mg/瓶	瓶	2	1、性状: 白色粉末 2、储存条件: 2-8℃冷藏保存, 避光防潮 3、有效期: 4年	130	260	/

24	胰蛋白酶 EDTA (胰蛋白酶 0.25%, EDTA0.53ml)	胰蛋白酶 0.25%, EDTA0.53 ml; 100ml/瓶	瓶	4	1、胰蛋白酶活性 1:250 (每 mg 酶能消化 250mg 酪蛋白) 2、pH 值: 7.2-7.4 3、渗透压: 280-320 mOsm/kg (符合细胞培养要求) 4、灭菌方式: 0.22 μm 滤膜过滤除菌, 无菌无热源 5、保存条件: -20℃ 冷冻保存, 避免反复冻融 6、有效期: 未开封 12 个月	150	600	/
25	细胞冻存液	100ml/瓶	瓶	1	1、规格: 100ml/瓶 2、即用型含血清细胞冻存液, 无需额外配制 3、无菌处理: 0.22 μm 滤膜过滤, 无菌无支原体、无热源 4、有效期: 未开封自生产之日起 2 年	350	350	/
26	块状石蜡	1000g/份	份	1	1、熔点范围: 58-60℃	90	90	/
27	玻璃珠 (直径 2-3mm)	2000g/份	份	1	1、化学稳定性强, 耐酸碱, 无杂质溶出, 耐磨不易破碎; 抗热冲击 2、适用范围: 细菌涂布培养、菌液振荡混匀	200	200	/
28	无菌硅化离心 管 10ml	100 支/包	包	25	1、医用级聚丙烯 (PP) 2、硅化处理: 内壁均匀硅化涂层, 无脱落 3、伽马射线灭菌 4、温度范围 -80℃ ~ 121℃, 离心耐受最大 RCF 12000-15000 × g	350	8750	/
29	96 孔微量血凝 板 (U 型)	10 片/包	包	600	1、96 孔、聚苯乙烯 (PS)、总容量 360-400 μl 2、透明 U 型 (圆形底部), 便于肉眼观察凝集反应	8	4800	/
30	一次性加样槽	1 个/包, 50ml	包	1500	1、用途: 液体分装 2、规格: 50ml 单渠, v 型底, 独立包装	2	3000	/

31	一次性A类感 染性物质运输 箱	2个/套	套	2	1、适用于UN2814类生物样本的航空、公路运输。 2、尺寸：345×345×285(mm)；重量：1.5kg；包 括防水外包装箱，保温箱，生物安全运输袋，标 签等。 3、附带检验合格报告。	1000	2000	/	
32	一次性B类感 染性物质运输 箱	2个/套	套	2	1、适用于UN3373类生物样本的航空、公路运输。 2、尺寸：345×345×285(mm)；重量：1.5kg；包 括防水外包装箱，保温箱，生物安全运输袋，标 签等。 3、附带检验合格报告。	1000	2000	/	
<p>▲一、合同签订期：自中标通知书发出之日起25日内。</p> <p>二、交货期：自合同签订之日起30日内供货完成，若有急需产品，在接到电话或传真通知后，要求急需产品需在8小时内送到，其它产品最长不超过3个工作日，急需产品节假日照常配送。</p> <p>三、交货地点：采购人指定地点。</p> <p>四、验收标准、规范：符合现行国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范。</p> <p>五、验收要求：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1、验收过程中所产生的一切费用均由中标供应商承担。报价时应考虑相关费用。 2、中标供应商在货物验收时由采购人对照招标文件的功能目标及技术指标全面核对检验，对所有要求出具的证明文件的原件进行核查，如不符合招标文件的技术需求及要求以及提供虚假承诺的，按相关规定做不接收货物处理及违约处理，中标供应商承担所有责任和费用，采购人保留进一步追究责任的权利。 3、采购人可根据工作需要，开展货物的质量验收工作。不符合采购文件上的技术规格要求和国家有关质量标准的，不予签收。 4、合同条款有约定按其约定。 <p>商务条款</p>									

六、售后服务要求：

▲1、质量保质期：从验收合格之日起计，货物质保期不少于货物有效期的三分之二期限，3个月内因质量问题须包换。（若国家和/或生产厂家对本项目所涉及货物的质量保质期的规定高于本项目目的要求，应按国家和/或生产厂家的规定执行。具体由投标人投标文件中承诺）。如有在质量保证范围和质保期内发生非因用户单位正常使用造成的质量问题的，成交供应商在收到有关通知后7天内予以更换。质保期内全部服务费和更换货物的费用由中标供应商承担。

2、中标供应商提供的货物必须原装、全新的、最新生产批号、具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致并可追溯查阅、满足国家及行业强制性标准及规范，并符合采购人提出的有关质量标准的产品。采购人根据采购文件上的技术规格要求和国家有关质量标准进行现场验收，符合采购文件技术要求的，给予签收，初步验收不合格的不予签收。

3、所有货物在开箱检验时必须完好，无破损，配置与装箱单相符。货物外观清洁，标记及字体清晰、明确。

4、中供应商交货时必须随附货物清单，且必须提交如下资料：货物出厂产品合格证、说明书。

5、负责送货上门，产品到货后，供应商和采购人应在现场进行清点；清点过程中如果发现因包装或运输不当引起的仪器外观或内部的损坏，供应商应负责更换；若发现错发/漏发情况，供应商负责更换和补发，上述产生的费用已包含在投标报价中。

6、产品应按有关要求对包装并采用适当的运输方式运抵合同交货地点。

7、如货物不能达到合同约定的质量标准厂家的质量标准，采购人有权退货，并依法追究成交供应商的违约责任。

七、报价要求：

1、报价必须含以下部分，包括：

(1) 货物的价格；

(2) 必要的保险费用和各项税金；

(3) 其他（如运输、装卸、安装、调试、培训、技术支持、售后货物、更新升级等费用，根据项目具体情况填写）；投标人的报价为需方指定地

<p>点的现场交货价，包括：①货物的价格；②货物的标准附件、备品备件、专用工具的价格；③运输、装卸、调试、培训、技术支持、售后服务等费用；④必要的保险费用和各项税费；⑤产品测试费用；⑥安装调试费用。</p> <p>2、付款方式：合同签订后，乙方提供预付款同等价款保函（必须为无条件保函，由银行或保险机构出具）并开具50%合同款发票，甲方在用款计划得到批复5个工作日内，预付50%合同款；当乙方供货进度达总标的物的50%以上，甲方可按供货进度支付剩余的合同款，但付款总次数不超过4次；乙方按本合同约定的时间将合同标的运至甲方指定交货地点，经甲方验收合格，并向甲方出具本合同约定的发票后，甲方在用款计划得到批复5个工作日内向乙方支付剩余所有合同款。</p> <p>3、成交供应商需充分知悉并理解采购人费用的支付依赖于用款计划的批复，可能存在支付延迟的情况。为确保本项目服务活动的顺利进行，成交供应商有义务自筹资金，严格按照合同规定的时间、质量和范围完成全部服务活动，不得以采购人未支付费用为由推迟或中止履约。</p>	<p>一、进口产品说明（根据项目实际情况选择）</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> 本分标所涉及的货物不接受进口产品（即通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品）参与投标，如有进口产品参与投标的作无效标处理。</p> <p>二、核心产品：为序号第14项产品_<u>登革病毒抗体类（IgM等）诊断试剂盒（酶联免疫法）</u>。</p> <p>核心产品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候选人推荐资格；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家投标人获得中标候选人推荐资格，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。</p> <p>▲三、投标产品如为二、三类医疗器械的，投标文件提供投标产品的医疗器械注册证复印件。</p>
<p>其他说明</p>	

4.3 投标函

1、投标函

投标函

致：广西易通工程咨询有限公司（采购代理机构名称）

我方已仔细阅读了贵方组织的通用重点传染病监测相关试剂耗材项目（项目编号：NNZC2026-G1-990055-YTGC）的招标文件的全部内容，授权张慧娟（全权代表姓名）总经理、无（职务、职称）为全权代表，现正式递交下述文件参加贵方组织的本次政府采购活动：

- 一、报价文件电子版一份（包含按投标人须知前附表要求提交的全部文件）；
 - 二、资格文件电子版一份（包含按投标人须知前附表要求提交的全部文件）；
 - 三、技术文件电子版一份（包含按投标人须知前附表要求提交的全部文件）；
 - 四、商务文件电子版一份（包含按投标人须知前附表要求提交的全部文件）；
- 据此函，签字人兹宣布：

1、我方愿意以（大写）人民币壹佰陆拾壹万肆仟柒佰陆拾元（¥1614760.00元）的投标总报价，交货期（无分标时填写）自合同签订之日起30日内供货完成，若有急需产品，在接到电话或传真通知后，要求急需产品需在8小时内送到，其它产品最长不超过3个工作日，急需产品节假日照常配送，提供本项目招标文件第二章“货物需求”中的相应的采购内容。

其中（有分标时填写）：

/ 分标报价为（大写）人民币 / 元（¥ / 元），交货期： / / ；
 / 分标报价为（大写）人民币 / 元（¥ / 元），交货期： / / ；
.....

2、我方同意自本项目招标文件“第三章 投标人须知”第 / 节 投标人须知前附表 第21.2项规定的投标截止时间（开标时间）起遵循本投标函，并承诺在“投标人须知前附表”第17.2项规定的投标有效期内不修改、撤销投标文件。

3、我方所递交的投标文件及有关资料都是内容完整、真实和准确的。

4、如本项目采购内容涉及须符合国家强制规定的，我方承诺我方本次投标（包括资格条件和所投产品）均符合国家有关强制规定。

5、如我方中标，我方承诺在收到中标通知书后，在中标通知书规定的期限内，根据招标文件、我方的投标文件及有关澄清承诺书的要求按第五章“拟签订的合同文本”与采购人订立书面合同，并按照合同约定承担完成合同的责任和义务。

6、我方已详细审核招标文件，我方知道必须放弃提出含糊不清或误解问题的权利。

7、我方同意应贵方要求提供与本投标有关的任何数据或资料。若贵方需要，我方愿意提供我方作出的一切承诺的证明材料。

8、我方完全理解贵方不一定接受投标报价最低的投标人为中标供应商的行为。

9、我方将严格遵守《中华人民共和国政府采购法》第七十七条的规定，即供应商有下列情形之一的，处以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

购活动，有违法所得的，并处没收违法所得，情节严重的，由工商行政管理机关吊销营业执照；构成犯罪的，依法追究刑事责任：

提供虚假材料谋取中标、成交的；

采取不正当手段诋毁、排挤其他供应商的；

与采购人、其他供应商或者采购代理机构恶意串通的；

向采购人、采购代理机构行贿或者提供其他不正当利益的；

在招标采购过程中与采购人进行协商谈判的；

拒绝有关部门监督检查或提供虚假情况的。

10、我方及由本人担任法定代表人的其他机构最近三年内被处罚的违法行为有：_____ / _____

11、以上事项如有虚假或隐瞒，我方愿意承担一切后果，并不再寻求任何旨在减轻或免除法律责任的辩解。

12、与本投标有关的一切正式往来信函请寄：

地址：_____ 广州市黄埔区科研路2号自编4栋301房 _____

电话：_____ 020-89855046 _____

传真：_____ / _____

邮政编码：_____ 510000 _____

开户名称：_____ 广州市金专通供应链管理有限公司 _____

开户银行：_____ 中国银行广州机场路支行 _____

银行账号：_____ 660079975055 _____

投标人名称(电子签章)：_____ 广州市金专通供应链管理有限公司 _____

日期：2020年03月19日



4.4 开标一览表

2、开标一览表

开标一览表(单位均为人民币元)

项目名称：通用重点传染病监测相关试剂耗材 项目编号：NNZC2026-G1-990055-YTGC

投标人名称：广州市金专通供应链管理有限公司

序号	货物名称	规格型号	品牌、制造商及原产地	数量 ①	单价(元) ②	单项合价 (元) ③=①×②	交货期	备注
1	呼吸道16种病原体预混核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	50T/盒	硕世生物/江苏硕世生物科技股份有限公司/中国	36	15850	570600	自合同签订之日起30日内供货完成,若有急需产品,在接到电话或传真通知后,要求急需产品需在8小时内送到,其它产品最长不超过3个工作日,急需产品节假日照常配送。	/
2	轮状病毒A组G/P分型核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	50T/盒	硕世生物/江苏硕世生物科技股份有限公司/中国	1	27000	27000		/
3	病毒核酸荧光PCR检测类试剂盒(国产单通道检测试剂)	50T/盒	硕世生物/江苏硕世生物科技股份有限公司/中国	160	2480	396800		/
4	病毒核酸荧光PCR检测类试剂盒(国产双通道检测试剂)	50T/盒	硕世生物/江苏硕世生物科技股份有限公司/中国			61750		/
5	病毒核酸荧光PCR检测类试剂盒(国产三通道检测试剂)	50T/盒	硕世生物/江苏硕世生物科技股份有限公司/中国	4	7000	28000		/
6	呼吸道合胞病毒全基因组捕获建库试剂盒(探针法)	16人份/盒	艾吉泰康/艾吉泰康生物科技有限公司/中国	2	19720	39440		/
7	登革病毒全基因组捕获建库试剂盒(探针法)	16人份/盒	艾吉泰康/艾吉泰康生物科技有限公司/中国	7	18400	128800		/
8	新型冠状病毒(2019-nCoV)核酸检测试剂盒(微滴式数字PCR法)	50T/盒	硕世生物/江苏硕世生物科技股份有限公司/中国	2	30000	60000		/

9	诺如病毒核酸 检测试剂盒 (微滴式数字 PCR法)	50T/盒	硕世生物/江苏 硕世生物科技股 份有限公司/中 国	2	30000	60000	/
10	肠道病毒核酸 检测试剂盒 (微滴式数字 PCR法)	50T/盒	硕世生物/江苏 硕世生物科技股 份有限公司/中 国	2	30000	60000	/
11	腺病毒核酸检 测试剂盒(微 滴式数字PCR 法)	50T/盒	硕世生物/江苏 硕世生物科技股 份有限公司/中 国	2	30000	60000	/
12	HIV 抗体质控 品	1ml/支	康彻思坦/北京 康彻思坦生物技 术有限公司/中 国	50	88	4400	/
13	流行性乙型脑 炎 IgM 抗体检 测试剂盒(酶 联免疫法)	48T/盒	赛尔生物/深圳 市赛尔生物技术 有限公司/中国	1	1200	1200	/
14	登革病毒抗体 类(IgM等)诊 断试剂盒(酶 联免疫法)	96人份/ 盒	中山生物/达安 基因(中山)有 限公司/中国	1	2600	26000	/
15	登革病毒抗体 类(IgG等)诊 断试剂盒(酶 联免疫法)	96人份/ 盒	中山生物/达安 基因(中山)有 限公司/中国	4	2600	10400	/
16	蝉传9种病原 体预混核酸检 测试剂盒(荧 光PCR法)	50T/盒	硕世生物/江苏 硕世生物科技股 份有限公司/中 国	5	9000	45000	/
17	胰蛋白酶 (1:250)	100g/瓶	麦克林/上海麦 克林生化科技股 份有限公司/中 国	1	700	700	/
18	RNA 酶清除剂	500ml/ 瓶	艾吉泰康/艾吉 泰康生物科技 (北京)有限公 司/中国	10	300	3000	/
19	胎牛血清 (FBS)	优级胎 牛血清 100ml/ 瓶	白骘/北京兰杰 柯科技有限公司 /中国	6	900	5400	/

20	HEPES 缓冲液 (1M 母液)	1M 溶 液 ; 100ml/ 瓶	Solarbio/北京 索莱宝科技有限 公司/中国	2	220	440	/
21	青、链霉素母 液	青霉素 浓度 10000U/ ml, 链霉 素浓度 10000ug /ml; 100ml/ 瓶	gibco/赛默飞世 尔(苏州)仪器 有限公司/中国	6	180	1080	/
22	庆大霉素-两性 霉素 B 混合 溶液	100ml/ 瓶	白鲨/北京兰杰 柯科技有限公司 /中国	6	450	2700	/
23	多粘菌素 B	100mg/ 瓶	Solarbio/北京 索莱宝科技有限 公司/中国	2	130	260	/
24	胰蛋白酶 EDTA (胰蛋白酶 0.25%, EDTA0.53mM)	胰蛋白 酶 0.25%, EDTA0.5 3mM; 100ml/ 瓶	Solarbio/北京 索莱宝科技有限 公司/中国	6	100	600	/
25	细胞冻存液	100ml/ 瓶	Solarbio/北京 索莱宝科技有限 公司/中国	1	350	350	/
26	块状石蜡	1000g/ 份	麦克林/上海麦 克林生化科技股 份有限公司/中 国	1	90	90	/
27	玻璃珠(直径 2-3mm)	2000g/ 份	Solarbio/北京 索莱宝科技有限 公司/中国	1	200	200	/
28	无菌硅化离心 管 10ml	100 支/ 包	TBD/天津市灏洋 生物制品科技有 限责任公司/中 国	25	350	8750	/
29	96 孔微量血凝 板(U 型)	10 片/包	白鲨/北京兰杰 柯科技有限公司 /中国	600	8	4800	/
30	一次性加样槽	1 个/包, 50ml	比克曼/常德比 克曼生物科技有 限公司/中国	150 0	2	3000	/

31	一次性 A 类感 染性物质运输 箱	2 个/套	天津保盛/天津 保盛安全技术有 限公司/中国	2	1000	2000		/
32	一次性 B 类感 染性物质运输 箱	2 个/套	天津保盛/天津 保盛安全技术有 限公司/中国	2	1000	2000		/
报价合计（包含税费等所有费用）：（大写）人民币壹佰陆拾壹万肆仟柒佰陆拾元整（¥1614760.00 元）								
无分标（此处有分标时填写具体分标号，无分标时填写“无”）								
验收标准：符合现行国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范。								
优惠及其它：/								

注：

1、投标人需按本表格式填写，不得自行更改，也不得留空，如有多分标，按分标分别提供开标一览表，必须加盖投标人有效电子公章，否则其投标作无效标处理。

2、本表内容均不能涂改，否则其投标作无效标处理。

3、如为联合体投标，“投标人名称”处必须列明联合体各方名称，并标注联合体牵头人名称，且盖章处须加盖联合体各方公章，否则其投标作无效标处理。

4、特别提示：采购机构将对项目名称和项目编号，中标供应商名称、地址和中标金额，主要中标标的的名称、规格型号、数量、单价、内容要求等予以公示。

5、符合招标文件中列明的可享受中小企业扶持政策的投标人，请填写中小企业声明函。
注：投标人提供的中小企业声明函内容不实的，属于提供虚假材料谋取中标、成交，依照《中华人民共和国政府采购法》等国家有关规定追究相应责任。

投标人名称(电子签章)：广州市金丰通供应链管理有限公司



日期：2020年03月19日

4.5 投标货物技术资料表

1、技术需求偏离表

技术需求偏离表

项号	招标文件需求		投标文件承诺		偏离说明
	货物名称	货物参数	货物名称	所提供货物的内容	
1	呼吸道 16种 病原体 预混核 酸检测 试剂盒 (荧光 PCR 法)	1. 本试剂盒用于咽拭子、鼻拭子和鼻咽拭子等样本中，新型冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、偏肺病毒、副流感病毒、普通冠状病毒、博卡病毒、鼻病毒、肠道病毒、肺炎支原体、A 族链球菌、百日咳杆菌、肺炎链球菌和流感嗜血杆菌核酸的定性检测。	呼吸道 16种病 原体预 混核酸 检测试 剂盒 (荧光 PCR法)	1. 本试剂盒用于咽拭子、鼻拭子和鼻咽拭子等样本中，新型冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、偏肺病毒、副流感病毒、普通冠状病毒、博卡病毒、鼻病毒、肠道病毒、肺炎支原体、A 族链球菌、百日咳杆菌、肺炎链球菌和流感嗜血杆菌核酸的定性检测。	无偏离
		2. 技术原理：采用实时荧光 PCR 技术和水解探针技术在同一反应管中实现一种或多种病原体在核酸水平上的定性检测。		2. 技术原理：采用实时荧光 PCR 技术和水解探针技术在同一反应管中实现一种或多种病原体在核酸水平上的定性检测。	无偏离
		3. 操作便捷性：操作简单，全程不开盖减少污染，仪器软件系统自动绘制出实时扩增曲线，实现即时结果判断。		3. 操作便捷性：操作简单，全程不开盖减少污染，仪器软件系统自动绘制出实时扩增曲线，实现即时结果判断。	无偏离
		4. 规格：50 反应/盒。		4. 规格：50 反应/盒。	无偏离
		▲5. 试剂配制：采用 1 管全预混模式，无需配制体系即可完成多种病原体基因型的定性检测。		▲5. 试剂配制：采用 1 管全预混模式，无需配制体系即可完成多种病原体基因型的定性检测。	无偏离
		6. 试剂盒设置有内标，通过内标对待测样本的采集、运输和提取过程中进行监控，避免检测结果的假阴性。		6. 试剂盒设置有内标，通过内标对待测样本的采集、运输和提取过程中进行监控，避免检测结果的假阴性。	无偏离
		7. 储存条件及有效期：避光-20±5℃保存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃保存，对有效期没有影响；冰袋低温运输，温度不超过 4℃；反复冻融 5 次对有效期没有		7. 储存条件及有效期：避光-20±5℃保存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃保存，对有效期没有影响；冰袋低温运输，温度不超过 4℃；反复冻融 5 次对有效期没有	无偏离

	<p>影响。</p> <p>8. 探针为 Taqman 探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。</p> <p>9. 病毒核酸检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5。</p> <p>10. 最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>11. 线性检测范围：$2 \times 10^1 \sim 1 \times 10^8$ copies/ml。</p> <p>12. 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。</p> <p>▲13. PCR 程序设置：预变性时间 ≤ 1 mins，扩增循环数 ≤ 45 循环，设置时间 < 30 mins；同时根据工作需要，本次采购的呼吸道 16 种病原体预混核酸检测试剂盒须与本次采购的所有单通道、双通道、三通道（具体分别见备注）核酸检测试剂盒、轮状病毒 A 组 G 分型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）及蝉传 9 种病原体预混核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）等核酸检测产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。上述所需检测产品均为市场上在售的成熟产品，不接受定制产品，判读标准按各自说明书中要求进行判读（需出具加盖公章的原装试剂盒说明书的照片以证明，均须在拍照前加盖公章）。</p> <p>▲14. PCR 全流程最快反应时长 ≤ 70 mins。</p> <p>15. 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、肺炎克雷伯菌、耶氏肺孢子菌、结核分枝杆菌）和人类白细胞的总核</p>	<p>有影响。</p> <p>8. 探针为 Taqman 探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。</p> <p>9. 病毒核酸检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5。</p> <p>10. 最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>11. 线性检测范围：$2 \times 10^1 \sim 1 \times 10^8$ copies/ml。</p> <p>12. 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。</p> <p>▲13. PCR 程序设置：预变性时间 ≤ 1 mins，扩增循环数 ≤ 45 循环，设置时间 < 30 mins；同时根据工作需要，本次采购的呼吸道 16 种病原体预混核酸检测试剂盒须与本次采购的所有单通道、双通道、三通道（具体分别见备注）核酸检测试剂盒、轮状病毒 A 组 G/P 分型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）及蝉传 9 种病原体预混核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）等核酸检测产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。上述所需检测产品均为市场上在售的成熟产品，不接受定制产品，判读标准按各自说明书中要求进行判读（已出具加盖公章的原装试剂盒说明书的照片以证明，均已在拍照前加盖公章）。</p> <p>▲14. PCR 全流程最快反应时长 ≤ 70 mins。</p> <p>15. 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、肺炎克雷伯菌、耶氏肺孢子菌、结核分枝杆菌）和人类白细胞的总核</p>	<p>无偏离</p> <p>无偏离</p> <p>无偏离</p> <p>无偏离</p> <p>无偏离</p> <p>无偏离</p> <p>无偏离</p> <p>无偏离</p>
--	---	--	---

		酸无交叉反应。		酸无交叉反应。	
		16. 生产企业具有医疗器械生产企业许可证。		16. 生产企业具有医疗器械生产企业许可证。	无偏离
		17. 适用仪器: ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480 II、Bio-Rad CFX96™、上海宏石 SLAN-96P/S 荧光定量 PCR 仪, 提供说明书或检验报告等证明材料。		17. 适用仪器: ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480 II、Bio-Rad CFX96™、上海宏石 SLAN-96P/S 荧光定量 PCR 仪, 已提供说明书或检验报告等证明材料。	无偏离
2	轮状病毒 A 组 G/P 分型核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)	九通道		九通道	无偏离
		▲1、有效期: 12 个月, 反复冻融至少 3 次对效期没有影响。		▲1、有效期: 12 个月, 反复冻融至少 5 次对效期没有影响。	正偏离
		2、规格: 50 人份/盒。		2、规格: 50 人份/盒。	无偏离
		3、最低检测限: 500 copies/mL。		3、最低检测限: 500 copies/mL。	无偏离
		4、线性检测范围: $2 \times 10^3 \sim 1 \times 10^8$ copies/mL。		4、线性检测范围: $2 \times 10^3 \sim 1 \times 10^8$ copies/mL。	无偏离
		▲5、PCR 扩增不设预循环, 从第一个循环数开始读取荧光值, 扩增循环数 ≥ 40 。		▲5、PCR 扩增不设预循环, 从第一个循环数开始读取荧光值, 扩增循环数 ≥ 40 。	无偏离
		▲6、根据工作需要, 本次采购的轮状病毒 A 组 G/P 分型核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法) 须与本次采购的所有单通道、双通道、三通道 (具体分别见备注) 核酸检测试剂盒、呼吸道 16 种病原体预混核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法) 及蝉传 9 种病原体预混核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法) 等核酸检测产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增, 上述所需产品均为市场上在售的成熟产品, 不接受定制产品, 判读标准按各自说明书中要求进行判读 (需出具加盖公章的原装试剂盒说明书的照片以证明, 均须		▲6、根据工作需要, 本次采购的轮状病毒 A 组 G/P 分型核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法) 须与本次采购的所有单通道、双通道、三通道 (具体分别见备注) 核酸检测试剂盒、呼吸道 16 种病原体预混核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法) 及蝉传 9 种病原体预混核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法) 等核酸检测产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增, 上述所需产品均为市场上在售的成熟产品, 不接受定制产品, 判读标准按各自说明书中要求进行判读 (已出具加盖公章的原装试剂盒说明书的照片以证明, 均已	无偏离

		在拍照前加盖公章)。		在拍照前加盖公章)。	
		7、适用仪器: ABI7500、RocheLightCycler480 等荧光定量 PCR 仪。		7、适用仪器: ABI7500、RocheLightCycler480 等荧光定量 PCR 仪。	无偏离
		8、生产企业具有医疗器械生产企业许可证, 产品性能稳定、质量可靠。		8、生产企业具有医疗器械生产企业许可证, 产品性能稳定、质量可靠。	无偏离
3	病毒核酸荧光 PCR 检测试剂盒 (国产单通道检测试剂)	单通道		单通道	无偏离
		▲1、有效期: 12 个月, 反复冻融至少 3 次对效期没有影响。		▲1、有效期: 12 个月, 反复冻融至少 5 次对效期没有影响。	正偏离
		2、规格: 50 人份/盒。		2、规格: 50 人份/盒。	无偏离
		3、最低检测限: 500 copies/mL。		3、最低检测限: 500 copies/mL。	无偏离
		4、线性检测范围: $2 \times 10^4 \sim 1 \times 10^8$ copies/mL。		4、线性检测范围: $2 \times 10^4 \sim 1 \times 10^8$ copies/mL。	无偏离
		▲5、PCR 扩增不设预循环, 从第一个循环数开始读取荧光值, 扩增循环数 ≥ 40 。		▲5、PCR 扩增不设预循环, 从第一个循环数开始读取荧光值, 扩增循环数 ≥ 40 。	无偏离
		▲6、根据工作需要, 本次采购的所有单通道、双通道、三通道 (具体分别见备注) 核酸检测试剂盒均须与呼吸道 16 种病原体预混核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)、轮状病毒 A 组 G/P 分型核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法) 及蝉传 9 种病原体预混核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法) 等核酸检测产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增, 上述所需产品均为市场上在售的成熟产品, 不接受订制产品, 判读标准按各自说明书中要求进行判读 (需出具加盖公章的原装试剂盒说明书的照片以证明, 均须在拍照前加盖公章)。		▲6、根据工作需要, 本次采购的所有单通道、双通道、三通道 (具体分别见备注) 核酸检测试剂盒均须与呼吸道 16 种病原体预混核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)、轮状病毒 A 组 G/P 分型核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法) 及蝉传 9 种病原体预混核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法) 等核酸检测产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增, 上述所需产品均为市场上在售的成熟产品, 不接受订制产品, 判读标准按各自说明书中要求进行判读 (已出具加盖公章的原装试剂盒说明书的照片以证明, 均已在拍照前加盖公章)。	无偏离

	<p>7、适用仪器：ABI7500、RocheLightCycler480 等荧光定量 PCR 仪。</p>		<p>7、适用仪器：ABI7500、RocheLightCycler480 等荧光定量 PCR 仪。</p>	<p>无偏离</p>
	<p>8、生产企业具有医疗器械生产企业许可证，产品性能稳定、质量可靠。</p>		<p>8、生产企业具有医疗器械生产企业许可证，产品性能稳定、质量可靠。</p>	<p>无偏离</p>
	<p>备注：轮状病毒 H 组核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、星状病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、肠道腺病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、札如病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、柯萨奇病毒 A24 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、肠道病毒 70 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、肠道腺病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）各 1 盒，小计 7 盒。 甲型 H1N1 流感病毒（2009）核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）5 盒、流感病毒 H3 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）1 盒、禽流感病毒 H5、H7、H9 亚型病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）各 3 盒、流感病毒核酸检测试剂盒（包括 N1-N9、H2、H4、H6、H8、H10-H16、欧亚类禽猪流感病毒 H1N1 亚型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）各 1 盒，小计 40 盒；猴痘病毒核酸检测试剂盒 8 盒、人类免疫缺陷病毒 1 型（HIV-1）核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）3 盒，人类免疫缺陷病毒 2 型（HIV-2）核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）1 盒、丙型肝炎病毒核酸检测试剂盒 3 盒，小计 15 盒；</p>		<p>备注：轮状病毒 H 组核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、星状病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、肠道腺病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、札如病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、柯萨奇病毒 A24 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、肠道病毒 70 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、肠道腺病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）各 1 盒，小计 7 盒。 甲型 H1N1 流感病毒（2009）核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）5 盒、流感病毒 H3 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）5 盒、禽流感病毒 H5、H7、H9 亚型病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）各 3 盒、流感病毒核酸检测试剂盒（包括 N1-N9、H2、H4、H6、H8、H10-H16、欧亚类禽猪流感病毒 H1N1 亚型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）各 1 盒，小计 40 盒；猴痘病毒核酸检测试剂盒 8 盒、人类免疫缺陷病毒 1 型（HIV-1）核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）3 盒，人类免疫缺陷病毒 2 型（HIV-2）核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）1 盒、丙型肝炎病毒核酸检测试剂盒 3 盒，小计 15 盒；</p>	<p>无偏离</p>

		<p>登革病毒通用型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）8 盒、登革病毒 1 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、登革病毒 2 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、登革病毒 3 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、登革病毒 4 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）各 5 盒，小计 28 盒。</p> <p>寨卡病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）10 盒、基孔肯雅病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）10 盒，小计 20 盒。</p> <p>辣椒轻斑驳病毒核酸定量检测试剂盒（荧光 PCR 法）10 盒。</p> <p>B 族链球菌核酸检测试剂盒（荧光 PCR）30 盒。</p> <p>小双节 RNA 病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、大别班达病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、黄热病病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、埃博拉病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、汉坦病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、中东呼吸综合征冠状病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、鹦鹉热衣原体核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、西尼罗病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、东部马脑炎病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、狂犬病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）各 1 盒，小计 10 盒。</p>		<p>登革病毒通用型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）8 盒、登革病毒 1 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、登革病毒 2 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、登革病毒 3 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、登革病毒 4 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）各 5 盒，小计 28 盒。</p> <p>寨卡病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）10 盒、基孔肯雅病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）10 盒，小计 20 盒。</p> <p>辣椒轻斑驳病毒核酸定量检测试剂盒（荧光 PCR 法）10 盒。</p> <p>B 族链球菌核酸检测试剂盒（荧光 PCR）30 盒。</p> <p>小双节 RNA 病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、大别班达病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、黄热病病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、埃博拉病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、汉坦病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、中东呼吸综合征冠状病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、鹦鹉热衣原体核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、西尼罗病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、东部马脑炎病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、狂犬病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）各 1 盒，小计 10 盒。</p>	
4	病毒核酸荧光	<p>双通道</p> <p>▲1、有效期：12 个月，反复冻融</p>	病毒核酸荧光	<p>双通道</p> <p>▲1、有效期：12 个月，反复冻融</p>	<p>无偏离</p> <p>正偏离</p>

PCR 检测类试剂盒 (国产双通道检测试剂)	至少 3 次对效期没有影响。	PCR 检测类试剂盒 (国产双通道检测试剂)	至少 5 次对效期没有影响。	
	2、规格：50 人份/盒。		2、规格：50 人份/盒。	无偏离
	3、最低检测限：500 copies/mL。		3、最低检测限：500 copies/mL。	无偏离
	4、线性检测范围：2×10 ³ ~1×10 ⁸ copies/mL。		4、线性检测范围：2×10 ³ ~1×10 ⁸ copies/mL。	无偏离
	▲5、PCR 扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥40。		▲5、PCR 扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取荧光值，扩增循环数≥40。	无偏离
	▲6、根据工作需要，本次采购的所有单通道、双通道、三通道（具体分别见备注）核酸检测试剂盒均须与呼吸道 16 种病原体预混核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、轮状病毒 A 组 G/P 分型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）及蝉传 9 种病原体预混核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）等核酸检测产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。上述所需产品均为市场上在售的成熟产品，不接受定制产品，判读标准按各自说明书中要求进行判读（需出具加盖公章的原装试剂盒说明书的照片以证明，均须在拍照前加盖公章）。		▲6、根据工作需要，本次采购的所有单通道、双通道、三通道（具体分别见备注）核酸检测试剂盒均须与呼吸道 16 种病原体预混核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）、轮状病毒 A 组 G/P 分型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）及蝉传 9 种病原体预混核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）等核酸检测产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。上述所需产品均为市场上在售的成熟产品，不接受定制产品，判读标准按各自说明书中要求进行判读（已出具加盖公章的原装试剂盒说明书的照片以证明，均已在拍照前加盖公章）。	无偏离
	7、适用仪器：ABI7500、RocheLightCycler480 等荧光定量 PCR 仪。		7、适用仪器：ABI7500、RocheLightCycler480 等荧光定量 PCR 仪。	无偏离
	8、生产企业具有医疗器械生产企业许可证，产品性能稳定、质量可靠。		8、生产企业具有医疗器械生产企业许可证，产品性能稳定、质量可靠。	无偏离
备注：肠道腺病毒 40 型、41 型预混核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）2 盒、乙型流感病毒 Victoria/Yamagata 核酸检测试剂	备注：肠道腺病毒 40 型、41 型预混核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）2 盒、乙型流感病毒 Victoria/Yamagata 核酸检测试剂	无偏离		

		剂盒(荧光PCR法)5盒、禽流感病毒H3N8核酸检测试剂盒(荧光PCR法)1盒、诺如病毒GI/GII核酸检测试剂盒(荧光PCR法)5盒		剂盒(荧光PCR法)5盒、禽流感病毒H3N8核酸检测试剂盒(荧光PCR法)1盒、诺如病毒GI/GII核酸检测试剂盒(荧光PCR法)5盒	
5	病毒核酸荧光PCR检测类试剂盒(国产三通道检测试剂)	三通道		三通道	无偏离
		▲1、有效期:12个月,反复冻融至少3次对效期没有影响。		▲1、有效期:12个月,反复冻融至少5次对效期没有影响。	正偏离
		2、规格:50人份/盒。		2、规格:50人份/盒。	无偏离
		3、最低检测限:500copies/ml。		3、最低检测限:500copies/ml。	无偏离
		4、线性检测范围:2×10 ³ ~1×10 ⁸ copies/ml。		4、线性检测范围:2×10 ³ ~1×10 ⁸ copies/ml。	无偏离
		▲5、PCR扩增不设预循环,从第一个循环数开始读取荧光值,扩增循环数≥40。		▲5、PCR扩增不设预循环,从第一个循环数开始读取荧光值,扩增循环数≥40。	无偏离
		▲6、根据工作需要,本次采购的所有单通道、双通道、三通道(具体分别见备注)核酸检测试剂盒均须与呼吸道16种病原体预混核酸检测试剂盒(荧光PCR法)、轮状病毒A组G/P分型核酸检测试剂盒(荧光PCR法)及蛭传9种病原体预混核酸检测试剂盒(荧光PCR法)等核酸检测产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增,上述所需产品均为市场上在售的成熟产品,不接受订制产品,判读标准按各自说明书中要求进行判读(需出具加盖公章的原装试剂盒说明书的照片以证明,均须在拍照前加盖公章)。	病毒核酸荧光PCR检测类试剂盒(国产三通道检测试剂)	▲6、根据工作需要,本次采购的所有单通道、双通道、三通道(具体分别见备注)核酸检测试剂盒均须与呼吸道16种病原体预混核酸检测试剂盒(荧光PCR法)、轮状病毒A组G/P分型核酸检测试剂盒(荧光PCR法)及蛭传9种病原体预混核酸检测试剂盒(荧光PCR法)等核酸检测产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增,上述所需产品均为市场上在售的成熟产品,不接受订制产品,判读标准按各自说明书中要求进行判读(已出具加盖公章的原装试剂盒说明书的照片以证明,均已在拍照前加盖公章)。	无偏离
7、适用仪器:ABI7500、RocheLightCycler480等荧光定量PCR仪。		7、适用仪器:ABI7500、RocheLightCycler480等荧光定量PCR仪。	无偏离		

		8、生产企业具有医疗器械生产企业许可证，产品性能稳定、质量可靠。		8、生产企业具有医疗器械生产企业许可证，产品性能稳定、质量可靠。	无偏离
		备注：轮状病毒 A/B/C 组核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）2 盒；猴痘病毒 I/II/Ib 型分型检测试剂盒（荧光 PCR 法）2 盒		备注：轮状病毒 A/B/C 组核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）2 盒；猴痘病毒 I/II/Ib 型分型检测试剂盒（荧光 PCR 法）2 盒	无偏离
6	呼吸道合胞病毒全基因组捕获建库试剂盒（探针法）	1. 用途：用于呼吸道合胞病毒全基因组序列捕获及建库；	呼吸道合胞病毒全基因组捕获建库试剂盒（探针法）	1. 用途：用于呼吸道合胞病毒全基因组序列捕获及建库；	无偏离
		▲2. 试剂盒组成：文库构建，捕获探针，纯化磁珠，index，阻断序列。核酸起始，可完成测序前所有工作，核酸进文库出，产出文库可直至用于测序；		▲2. 试剂盒组成：文库构建，捕获探针，纯化磁珠，index，阻断序列。核酸起始，可完成测序前所有工作，核酸进文库出，产出文库可直至用于测序；	无偏离
		3. 制备的文库可适配末端终止法、DNB 技术及三代测序仪；		3. 制备的文库可适配末端终止法、DNB 技术及三代测序仪；	无偏离
		▲4. 全基因组覆盖率≥99%；		▲4. 全基因组覆盖率≥99%；	无偏离
		▲5. 适用于样本 CT 值≤33；		▲5. 适用于样本 CT 值≤33；	无偏离
		6. 包装规格：16T/96T；		6. 包装规格：16T/96T；	无偏离
		7. 可以提供探针设计方案，包括但不限于探针数量，探针序列位置，探针长度，捕获片段长度等信息；		7. 可以提供探针设计方案，包括但不限于探针数量，探针序列位置，探针长度，捕获片段长度等信息；	无偏离
		8. 试剂有效期自合同签订日起≥10 个月；		8. 试剂有效期自合同签订日起≥10 个月；	无偏离
		▲9. 可以委派技术支持工程师现场培训，直至熟练操作。		▲9. 可以委派技术支持工程师现场培训，直至熟练操作。	无偏离
7	登革病毒全基因组捕获建库试剂盒（探针法）	1. 用途：本试剂盒用于登革病毒全基因组序列捕获	登革病毒全基因组捕获建库试剂盒（探针法）	1. 用途：本试剂盒用于登革病毒全基因组序列捕获	无偏离
		▲2. 试剂盒组成：文库构建，捕获探针，纯化，接头等。核酸起始，可以完成测序前的所有工作，制备合格的文库。		▲2. 试剂盒组成：文库构建，捕获探针，纯化，接头等。核酸起始，可以完成测序前的所有工作，制备合格的文库。	无偏离
		3. 试剂盒可适配主流二代和三代测序平台。		3. 试剂盒可适配主流二代和三代测序平台。	无偏离

		4 可用于 CT≤35 的样本进行登革病毒全基因组捕获。		4 可用于 CT≤35 的样本进行登革病毒全基因组捕获。	无偏离
		▲5. 全基因组覆盖率≥99%		▲5. 全基因组覆盖率≥99%	无偏离
		6. 包装规格: 可选 16 人份/96 人份		6. 包装规格: 可选 16 人份/96 人份	无偏离
		▲7. 可以提供探针设计方案, 包括探针数量, 探针序列等信息		▲7. 可以提供探针设计方案, 包括探针数量, 探针序列等信息	无偏离
		8. 试剂有效期自签订合同日起, ≥10 个月。		8. 试剂有效期自签订合同日起, ≥10 个月。	无偏离
		9. 可以委派技术支持工程师现场培训, 直至可熟练操作。		9. 可以委派技术支持工程师现场培训, 直至可熟练操作。	无偏离
8	新型冠状病毒 (2019-nCoV) 核酸检测试剂盒 (微滴式数字 PCR 法)	▲1、适用伯乐数字 PCR 仪	新型冠状病毒 (2019-nCoV) 核酸检测试剂盒 (微滴式数字 PCR 法)	▲1、适用伯乐数字 PCR 仪	无偏离
		2、耐受抑制剂影响, 有效区分浓度差异微小(1.1X)的样品		2、耐受抑制剂影响, 有效区分浓度差异微小(1.1X)的样品	无偏离
		3、检测下限最低达 70 copies/mL, 并且可以直接计算目标序列的拷贝数		3、检测下限最低达 70 copies/mL, 并且可以直接计算目标序列的拷贝数	无偏离
		4、生产企业具有医疗器械生产企业许可证, 产品性能稳定、质量可靠。		4、生产企业具有医疗器械生产企业许可证, 产品性能稳定、质量可靠。	无偏离
9	诺如病毒核酸 检测试剂盒 (微滴式数字 PCR 法)	▲1、适用伯乐数字 PCR 仪	诺如病毒核酸 检测试剂盒 (微滴式数字 PCR 法)	▲1、适用伯乐数字 PCR 仪	无偏离
		2、耐受抑制剂影响, 有效区分浓度差异微小(1.1X)的样品		2、耐受抑制剂影响, 有效区分浓度差异微小(1.1X)的样品	无偏离
		3、检测下限最低达 70 copies/mL, 并且可以直接计算目标序列的拷贝数		3、检测下限最低达 70 copies/mL, 并且可以直接计算目标序列的拷贝数	无偏离
		4、生产企业具有医疗器械生产企业许可证, 产品性能稳定、质量可靠。		4、生产企业具有医疗器械生产企业许可证, 产品性能稳定、质量可靠。	无偏离
10	肠道病毒核酸 检测试剂盒 (微滴式数字	▲1、适用伯乐数字 PCR 仪	肠道病毒核酸 检测试剂盒 (微滴式数字	▲1、适用伯乐数字 PCR 仪	无偏离
		2、耐受抑制剂影响, 有效区分浓度差异微小(1.1X)的样品		2、耐受抑制剂影响, 有效区分浓度差异微小(1.1X)的样品	无偏离
		3、检测下限最低达 70 copies/mL, 并且可以直接计算目标序列的拷贝数		3、检测下限最低达 70 copies/mL, 并且可以直接计算目标序列的拷贝数	无偏离

	PCR法)	4、生产企业具有医疗器械生产企业许可证,产品性能稳定、质量可靠。	PCR法)	4、生产企业具有医疗器械生产企业许可证,产品性能稳定、质量可靠。	无偏离
11	腺病毒核酸检测试剂盒(微滴式数字PCR法)	▲1、适用伯乐数字PCR仪	腺病毒核酸检测试剂盒(微滴式数字PCR法)	▲1、适用伯乐数字PCR仪	无偏离
		2、耐受抑制剂影响,有效区分浓度差异微小(1.1X)的样品		2、耐受抑制剂影响,有效区分浓度差异微小(1.1X)的样品	无偏离
		3、检测下限最低达70 copies/mL,并且可以直接计算目标序列的拷贝数		3、检测下限最低达70 copies/mL,并且可以直接计算目标序列的拷贝数	无偏离
		4、生产企业具有医疗器械生产企业许可证,产品性能稳定、质量可靠。		4、生产企业具有医疗器械生产企业许可证,产品性能稳定、质量可靠。	无偏离
12	HIV 抗体质控品	1、非定值	HIV 抗体质控品	1、非定值	无偏离
		2、规格:1ml/支		2、规格:1ml/支	无偏离
13	流行性乙型脑炎IgM抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	1、规格:48T	流行性乙型脑炎IgM抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	1、规格:48T	无偏离
		2、采用捕获法检测乙脑病毒-IgM类抗体		2、采用捕获法检测乙脑病毒-IgM类抗体	
14	登革病毒抗体类(IgM等)诊断试剂盒(酶联免疫法)	1、灵敏度可检出刚发病3天的DEN I型弱阳性血清所转换的样本[OD ≥ 0.25 (cutoff)];特异性(阳性30份,阴性40份)检出率达100%;精密性血清(n=10)CV值<15%。	登革病毒抗体类(IgM等)诊断试剂盒(酶联免疫法)	1、灵敏度可检出刚发病3天的DEN I型弱阳性血清所转换的样本[OD ≥ 0.25 (cutoff)];特异性(阳性30份,阴性40份)检出率达100%;精密性血清(n=10)CV值<15%。	无偏离
		2、溶血、高酯血、高血红蛋白或含枸橼酸钠、EDTA-2Na抗凝剂的样本对检测结果影响不明显;与黄病毒科的HCV病毒和流行性出血热病毒无交叉反应,但与乙型脑炎病毒交叉反应性很低,特异性达95%以上。		2、溶血、高酯血、高血红蛋白或含枸橼酸钠、EDTA-2Na抗凝剂的样本对检测结果影响不明显;与黄病毒科的HCV病毒和流行性出血热病毒无交叉反应,但与乙型脑炎病毒交叉反应性很低,特异性达95%以上。	

		3、规格：96 人份/盒		3、规格：96 人份/盒	无偏离
15	登革病毒抗体类(IgG等)诊断试剂盒(酶联免疫法)	1、灵敏度可检出刚发病 7 天的 DEN I 型弱阳性血清所转换的样本[A≥0.2(cutoff)];特异性(阳性 30 份, 阴性 40 份)检出率达 100%;精密性血清(n=10)CV 值<15%。	登革病毒抗体类(IgG等)诊断试剂盒(酶联免疫法)	1、灵敏度可检出刚发病 7 天的 DEN I 型弱阳性血清所转换的样本[A≥0.2(cutoff)];特异性(阳性 30 份, 阴性 40 份)检出率达 100%;精密性血清(n=10)CV 值<15%。	无偏离
		2、溶血、高酯血、高血红蛋白或含枸橼酸钠、EDTA-2Na 抗凝剂的样本对检测结果影响不明显;与黄病毒科的 HCV 病毒,其它虫媒病毒的乙型脑炎病毒和流行性出血热病毒无交叉反应。		2、溶血、高酯血、高血红蛋白或含枸橼酸钠、EDTA-2Na 抗凝剂的样本对检测结果影响不明显;与黄病毒科的 HCV 病毒,其它虫媒病毒的乙型脑炎病毒和流行性出血热病毒无交叉反应。	无偏离
		3、规格：96 人份/盒		3、规格：96 人份/盒	无偏离
16	蝉传 9 种病原体预混核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)	1. 本试剂盒用于人全血和血清、蝉虫组织等样本中,大别班达病毒(新布尼亚病毒)、嗜吞噬细胞无形体、斑点热立克次体、回归热螺旋体、埃立克体、森林脑炎病毒、Q 热立克次体、伯氏疏螺旋体、新疆出血热病毒的核酸的定性检测。	蝉传 9 种病原体预混核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)	1. 本试剂盒用于人全血和血清、蝉虫组织等样本中,大别班达病毒(新布尼亚病毒)、嗜吞噬细胞无形体、斑点热立克次体、回归热螺旋体、埃立克体、森林脑炎病毒、Q 热立克次体、伯氏疏螺旋体、新疆出血热病毒的核酸的定性检测。	无偏离
		2. 技术原理:采用实时荧光 PCR 技术和水解探针技术在同一反应管中实现一种或多种病原体在核酸水平上的定性检测。		2. 技术原理:采用实时荧光 PCR 技术和水解探针技术在同一反应管中实现一种或多种病原体在核酸水平上的定性检测。	无偏离
		3. 操作便捷性:操作简单,全程不开盖减少污染,仪器软件系统自动绘制出实时扩增曲线,实现即时结果判断。		3. 操作便捷性:操作简单,全程不开盖减少污染,仪器软件系统自动绘制出实时扩增曲线,实现即时结果判断。	无偏离
		4. 规格:50 反应/盒。		4. 规格:50 反应/盒。	无偏离
		▲5. 试剂配制:采用 1 管全预混模式,无需配制体系即可完成多种病原体基因型的定性检测。		▲5. 试剂配制:采用 1 管全预混模式,无需配制体系即可完成多种病原体基因型的定性检测。	无偏离
		6. 试剂盒设置有内标,通过内标对待测样本的采集、运输和提取过程中进行监控,避免检测结果的假阴		6. 试剂盒设置有内标,通过内标对待测样本的采集、运输和提取过程中进行监控,避免检测结果的假阴	无偏离

性。	性。
7. 储存条件及有效期：避光-20±5℃保存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃保存，对有效期没有影响；冰袋低温运输，温度不超过 4℃；反复冻融 5 次对效期没有影响。	7. 储存条件及有效期：避光-20±5℃保存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃保存，对有效期没有影响；冰袋低温运输，温度不超过 4℃；反复冻融 5 次对效期没有影响。
8. 探针为 Taqman 探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。	8. 探针为 Taqman 探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。
9. 病毒核酸检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5。	9. 病毒核酸检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5。
10. 最低检测限：500 copies/mL。	10. 最低检测限：500 copies/mL。
11. 线性检测范围：2×10 ³ ~1×10 ⁸ copies/ml。	11. 线性检测范围：2×10 ³ ~1×10 ⁸ copies/ml。
12. 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。	12. 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于 5%。
<p>▲13. PCR 程序设置：预变性时间≤1mins，扩增循环数≤38 循环，设置时间<30mins。同时根据工作需要，本次采购的蝉传 9 种病原体预混核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）须与本次采购的所有单通道、双通道、三通道（具体分别见备注）核酸检测试剂盒、轮状病毒 A 组 G/P 分型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）及呼吸道 16 种病原体预混核酸检测试剂盒等核酸检测产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。上述所需检测产品均为市场上在售的成熟产品，不接受订制产品，判读标准按各自说明书中要求进行判读（需出具加盖公章的原装试剂盒说明书的照片以证明，均须在拍照前加盖公章）。</p>	<p>▲13. PCR 程序设置：预变性时间≤1mins，扩增循环数≤45 循环，设置时间<30mins；同时根据工作需要，本次采购的蝉传 9 种病原体预混核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）须与本次采购的所有单通道、双通道、三通道（具体分别见备注）核酸检测试剂盒、轮状病毒 A 组 G/P 分型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）及呼吸道 16 种病原体预混核酸检测试剂盒等核酸检测产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。上述所需检测产品均为市场上在售的成熟产品，不接受订制产品，判读标准按各自说明书中要求进行判读（已出具加盖公章的原装试剂盒说明书的照片以证明，均已在拍照前加盖公章）。</p>

无偏离

无偏离

无偏离

无偏离

无偏离

无偏离

无偏离

		▲14. PCR 全流程最快反应时长≤70mins。		▲14. PCR 全流程最快反应时长≤70mins。	无偏离
		15. 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、肺炎克雷伯菌、耶氏肺孢子菌、结核分枝杆菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。		15. 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、肺炎克雷伯菌、耶氏肺孢子菌、结核分枝杆菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。	无偏离
		16. 生产企业具有医疗器械生产企业许可证。		16. 生产企业具有医疗器械生产企业许可证。	无偏离
		17. 适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480 II、Bio-Rad CFX96™、上海宏石 SLAN-96P/S 荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。		17. 适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480 II、Bio-Rad CFX96™、上海宏石 SLAN-96P/S 荧光定量 PCR 仪，已提供说明书或检验报告等证明材料。	无偏离
17	胰蛋白酶 (1:250)	1、规格：100g/瓶	胰蛋白酶 (1:250)	1、规格：100g/瓶	无偏离
		2、用途：细胞培养		2、用途：细胞培养	无偏离
18	RNA 酶清除剂	1、性状：液体。	RNA 酶清除剂	1、性状：液体。	无偏离
		2、可室温储存，带喷头，无毒，可快速有效的去除空气、固体表面 RNase 的污染		2、可室温储存，带喷头，无毒，可快速有效的去除空气、固体表面 RNase 的污染	无偏离
19	胎牛血清 (FBS)	1、优级胎牛血清	胎牛血清 (FBS)	1、优级胎牛血清	无偏离
		2、PH：7.0~8.5；血红蛋白：≤0.02%（w/V）；蛋白含量：3.5~5.0（w/V）；细胞倍增时间：≤20h；细胞克隆率：≥85%		2、PH：7.0~8.5；血红蛋白：≤0.02%（w/V）；蛋白含量：3.5~5.0（w/V）；细胞倍增时间：≤20h；细胞克隆率：≥85%	无偏离
		3、无菌检验：阴性；细菌内毒素：≤10Eu/ml；支原体：无支原体污染；大肠杆菌噬菌体：无噬菌体污染		3、无菌检验：阴性；细菌内毒素：≤10Eu/ml；支原体：无支原体污染；大肠杆菌噬菌体：无噬菌体污染	无偏离
		4、保存条件：-18℃以下冻存，有		4、保存条件：-18℃以下冻存，有	无偏离

		效期: 5 年		效期: 5 年	
20	HEPES 缓冲液 (1M 母液)	1、浓度: 1M (238.3g/L)	HEPES 缓冲液 (1M母 液)	1、浓度: 1M (238.3g/L)	无偏离
		2、除菌方式: 0.22 μm 滤膜过滤 除菌		2、除菌方式: 0.22 μm 滤膜过滤 除菌	无偏离
		3、储存条件: 2-8℃冷藏保存		3、储存条件: 2-8℃冷藏保存	无偏离
		4、有效期: 1 年		4、有效期: 1 年	无偏离
21	青、链 霉素母 液	1、青霉素浓度 10000U/ml, 链霉素 浓度 10000ug/ml	青、链 霉素母 液	1、青霉素浓度 10000U/ml, 链霉 素浓度 10000ug/ml	无偏离
		2、除菌方式: 0.1 μm 无菌过滤处 理		2、除菌方式: 0.1 μm 无菌过滤处 理	无偏离
		3、储存条件: -20° C 保存		3、储存条件: -20° C 保存	无偏离
		4、有效期: 2 年		4、有效期: 2 年	无偏离
22	庆大霉 素-两 性霉素 B 混合 溶液	1、庆大霉素 5mg/ml + 两性霉素 B 25 μg/ml	庆大霉 素-两 性霉素 B 混合 溶液	1、庆大霉素 5mg/ml + 两性霉素 B 25 μg/ml	无偏离
		2、过滤: 0.22 μm 无菌过滤		2、过滤: 0.22 μm 无菌过滤	无偏离
23	多粘菌 素 B	1、性状: 白色粉末	多粘菌 素 B	1、性状: 白色粉末	无偏离
		2、储存条件: 2-8℃冷藏保存, 避 光防潮		2、储存条件: 2-8℃冷藏保存, 避 光防潮	无偏离
		3、有效期: 4 年		3、有效期: 4 年	无偏离
24	胰蛋白 酶 EDTA (胰蛋 白酶 0.25%, EDTA0. 53mM)	1、胰蛋白酶活性 1:250(每 mg 酶 能消化 250mg 酪蛋白)	胰蛋白 酶EDTA (胰蛋 白酶 0.25%, EDTA0. 53mM)	1、胰蛋白酶活性 1:250(每 mg 酶 能消化 250mg 酪蛋白)	无偏离
		2、pH 值: 7.2 - 7.4		2、pH 值: 7.2 - 7.4	无偏离
		3、渗透压: 280 - 320 mOsm/kg (符 合细胞培养要求)		3、渗透压: 280 - 320 mOsm/kg (符 合细胞培养要求)	无偏离
		4、灭菌方式: 0.22 μm 滤膜过滤 除菌, 无菌无热源		4、灭菌方式: 0.22 μm 滤膜过滤 除菌, 无菌无热源	无偏离
		5、保存条件: -20℃冷冻保存, 避 免反复冻融		5、保存条件: -20℃冷冻保存, 避 免反复冻融	无偏离
		6、有效期: 未开封 12 个月		6、有效期: 未开封 12 个月	无偏离
25	细胞冻 存液	1、规格: 100ml/瓶	细胞冻 存液	1、规格: 100ml/瓶	无偏离
		2、即用型含血清细胞冻存液, 无 需额外配制		2、即用型含血清细胞冻存液, 无 需额外配制	无偏离

		3、无菌处理：0.22 μm 滤膜过滤， 无菌无支原体、无热源		3、无菌处理：0.22 μm 滤膜过滤， 无菌无支原体、无热源	无偏离
		4、有效期：未开封自生产之日起2 年		4、有效期：未开封自生产之日起 2年	无偏离
26	块状石 蜡	1、熔点范围：58-60℃	块状石 蜡	1、熔点范围：58-60℃	无偏离
27	玻璃珠 (直径 2-3mm)	1、化学稳定性强，耐酸碱，无杂 质溶出，耐磨不易破碎；抗热冲击	玻璃珠 (直径 2-3mm)	1、化学稳定性强，耐酸碱，无杂 质溶出，耐磨不易破碎；抗热冲击	无偏离
		2、适用范围：细菌涂布培养、菌 液振荡混匀		2、适用范围：细菌涂布培养、菌 液振荡混匀	无偏离
28	无菌硅 化离心 管 10ml	1、医用级聚丙烯 (PP)	无菌硅 化离心 管 10ml	1、医用级聚丙烯 (PP)	无偏离
		2、硅化处理：内壁均匀硅化涂层， 无脱落		2、硅化处理：内壁均匀硅化涂层， 无脱落	无偏离
		3、伽马射线灭菌		3、伽马射线灭菌	无偏离
		4、温度范围 -80℃ ~ 121℃，离 心耐受最大 RCF 12000-15000×g		4、温度范围 -80℃ ~ 121℃，离 心耐受最大 RCF 12000-15000×g	无偏离
29	96 孔 微量血 凝板(U 型)	1、96 孔、聚苯乙烯 (PS)、总容 量 360-400 μl	96 孔微 量血凝 板(U 型)	1、96 孔、聚苯乙烯 (PS)、总容 量 360-400 μl	无偏离
		2、透明 U 型 (圆形底部)，便于 肉眼观察凝集反应		2、透明 U 型 (圆形底部)，便于 肉眼观察凝集反应	无偏离
30	一次性 加样槽	1、用途：液体分装	一次性 加样槽	1、用途：液体分装	无偏离
		2、规格：50ml 单渠，v 型底，独立 包装		2、规格：50ml 单渠，v 型底，独立 包装	无偏离
31	一次性 A 类感 染性物 质运输 箱	1、适用于 UN2814 类生物样本的航 空、公路运输。	一次性 A 类感 染性物 质运输 箱	1、适用于 UN2814 类生物样本的航 空、公路运输。	无偏离
		2、尺寸：345×345×285(mm)；重 量：1.5Kg；包括防水外包纸箱，保 温箱，生物安全运输袋，标签等。		2、尺寸：345×345×285(mm)；重 量：1.5Kg；包括防水外包纸箱，保 温箱，生物安全运输袋，标签等。	无偏离
		3、附带检验合格报告。		3、附带检验合格报告。	无偏离
32	一次性 B 类感 染性物 质运输 箱	1、适用于 UN3373 类生物样本的航 空、公路运输。	一次性 B 类感 染性物 质运输 箱	1、适用于 UN3373 类生物样本的航 空、公路运输。	无偏离
		2、尺寸：345×345×285(mm)；重 量：1.5Kg；包括防水外包纸箱，保 温箱，生物安全运输袋，标签等。		2、尺寸：345×345×285(mm)；重 量：1.5Kg；包括防水外包纸箱，保 温箱，生物安全运输袋，标签等。	无偏离
		3、附带检验合格报告。		3、附带检验合格报告。	无偏离

无分标（此处有分标时填写具体分标号，无分标时填写“无”）

注：

1. 表格内容均需按要求填写并盖章。
2. 当投标文件的货物内容低于招标文件要求时，投标人应当如实写明“负偏离”，否则视为虚假应标。
3. 采购需求中带“▲”及“★”的条款，也要分别在本表“货物参数”、“所提供货物的内容”中标记。

投标人名称(电子签章)：广州真金专通供应链管理有限公司



日期：2026年03月19日

4.6 商务条款偏离表

4、商务条款偏离表

商务条款偏离表

项号	招标文件的商务需求	投标文件承诺的商务条款	偏离说明
一	▲一、 合同签订期 ：自中标通知书发出之日起 25 日内。	▲一、 合同签订期 ：自中标通知书发出之日起 25 日内。	无偏离
二	二、 交货期 ：自合同签订之日起 30 日内供货完成，若有急需产品，在接到电话或传真通知后，要求急需产品需在 8 小时内送到，其它产品最长不超过 3 个工作日，急需产品节假日照常配送。	二、 交货期 ：自合同签订之日起 30 日内供货完成，若有急需产品，在接到电话或传真通知后，要求急需产品在 8 小时内送到，其它产品最长不超过 3 个工作日，急需产品节假日照常配送。	无偏离
三	三、 交货地点 ：采购人指定地点。	三、 交货地点 ：采购人指定地点。	无偏离
四	四、 验收标准、规范 ：符合现行国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范。	四、 验收标准、规范 ：符合现行国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范。	无偏离
五	五、 验收要求 ：	五、 验收要求 ：	无偏离
	1、验收过程中产生的一切费用均由中标供应商承担。报价时应考虑相关费用。	1、验收过程中产生的一切费用均由我司承担。报价时已考虑相关费用。	无偏离
	2、中标供应商在货物验收时由采购人对照招标文件的功能目标及技术指标全面核对检验，对所有要求出具的证明文件的原件进行核查，如不符合招标文件的技术需求及要求以及提供虚假承诺的，按相关规定做不接收货物处理及违约处理，中标供应商承担所有责任和费用，采购人保留进一步追究责任的权利。	2、我司在货物验收时由采购人对照招标文件的功能目标及技术指标全面核对检验，对所有要求出具的证明文件的原件进行核查，如不符合招标文件的技术需求及要求以及提供虚假承诺的，按相关规定做不接收货物处理及违约处理，我司承担所有责任和费用，采购人保留进一步追究责任的权利。	无偏离
	3、采购人可根据工作需要，开展货物的质量验收工作。不符合采购文件上的技术规格要求和国家有关质量标准的，不予签收。	3、采购人可根据工作需要，开展货物的质量验收工作。不符合采购文件上的技术规格要求和国家有关质量标准的，不予签收。	无偏离
4、合同条款有约定按其约定。	4、合同条款有约定按其约定。	无偏离	
六	六、 售后服务要求 ：	六、 售后服务要求 ：	无偏离

<p>▲1、质量保证期：从验收合格之日起计，货物质保期不少于货物有效期的三分之二期限，3个月内因质量问题须包换。（若国家和/或生产厂家对本项目所涉及货物的质量保证期的规定高于本项目的要求，应按国家和/或生产厂家的规定执行。具体由投标人投标文件中承诺）。如有在质量保证范围和质保期内发生非因用户单位正常使用造成的质量问题的，成交供应商在收到有关通知后7天内予以更换。质保期内全部服务费和更换货物的费用由中标供应商承担。</p>	<p>▲1、质量保证期：从验收合格之日起计，货物质保期是货物有效期的三分之二期限，3个月内因质量问题须包换。（若国家和/或生产厂家对本项目所涉及货物的质量保证期的规定高于本项目的要求，按国家和/或生产厂家的规定执行）。如有在质量保证范围和质保期内发生非因用户单位正常使用造成的质量问题的，我司在收到有关通知后3天内予以更换。质保期内全部服务费和更换货物的费用由我司承担。</p>	<p>无偏离</p>
<p>2、中标供应商提供的货物必须原装、全新的、最新生产批号、具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致并可追查查阅、满足国家及行业强制性标准及规范，并符合采购人提出的有关质量标准的产品。采购人根据采购文件上的技术规格要求和国家有关质量标准进行现场验收，符合采购文件技术要求的，给予签收，初步验收不合格的不予签收。</p>	<p>2、我司提供的货物为原装、全新的、最新生产批号、具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致并可追查查阅、满足国家及行业强制性标准及规范，并符合采购人提出的有关质量标准的产品。采购人根据采购文件上的技术规格要求和国家有关质量标准进行现场验收，符合采购文件技术要求的，给予签收，初步验收不合格的不予签收。</p>	<p>无偏离</p>
<p>3、所有货物在开箱检验时必须完好，无破损，配置与装箱单相符。货物外观清洁，标记及字体清晰、明确。</p>	<p>3、所有货物在开箱检验时必须完好，无破损，配置与装箱单相符。货物外观清洁，标记及字体清晰、明确。</p>	<p>无偏离</p>
<p>4、中供应商交货时须随附货物清单，且必须提交如下资料：货物出厂产品合格证、说明书。</p>	<p>4、我可交货时随附货物清单，且提交如下资料：货物出厂产品合格证、说明书。</p>	<p>无偏离</p>
<p>5、负责送货上门，产品到货后，供应商和采购人应在现场进行清点；清点过程中如果发现因包装或运输不当引起的仪器外观或内部的损坏，供应商应负责更换；若发现错发/漏发情况，供应商应负责更换和补发，上述产生的费用已包含在投标报价中。</p>	<p>5、负责送货上门，产品到货后，我方和采购人在现场进行清点；清点过程中如果发现因包装或运输不当引起的仪器外观或内部的损坏，我方负责更换；若发现错发/漏发情况，我方负责更换和补发，上述产生的费用已包含在投标报价中。</p>	<p>无偏离</p>

	6、产品应按有关要求进行包装并采用适当的运输方式运抵合同交货地点。	6、产品应按有关要求进行包装并采用适当的运输方式运抵合同交货地点。	无偏离
	7、如货物不能达到合同约定的质量标准和质量标准，采购人有权退货，并依法追究成交供应商的违约责任。	7、如货物不能达到合同约定的质量标准和质量标准，采购人有权退货，并依法追究我方的违约责任。	无偏离
	七、报价要求：	七、报价要求：	无偏离
	1、报价必须含以下部分，包括：	1、报价含以下部分，包括：	无偏离
	(1) 货物的价格；	(1) 货物的价格；	无偏离
	(2) 必要的保险费用和各项税金；	(2) 必要的保险费用和各项税金；	无偏离
	(3) 其他（如运输、装卸、安装、调试、培训、技术支持、售后货物、更新升级等费用，根据项目具体情况填写）；投标人的报价为需方指定地点的现场交货价，包括：①货物的价格；②货物的标准附件、备品备件、专用工具的价格；③运输、装卸、调试、培训、技术支持、售后服务等费用；④必要的保险费用和各项税费；⑤产品测试费用；⑥安装调试费用。	(3) 其他（如运输、装卸、安装、调试、培训、技术支持、售后货物、更新升级等费用，根据项目具体情况填写）；投标人的报价为需方指定地点的现场交货价，包括：①货物的价格；②货物的标准附件、备品备件、专用工具的价格；③运输、装卸、调试、培训、技术支持、售后服务等费用；④必要的保险费用和各项税费；⑤产品测试费用；⑥安装调试费用。	无偏离
七	2、付款方式：合同签订后，乙方提供预付款同等价款保函（必须为无条件保函，由银行或保险机构出具）并开具 50%合同款发票，甲方在用款计划得到批复 5 个工作日内，预付 50% 合同款；当乙方供货进度达总标的物的 50% 以上，甲方可按供货进度支付剩余的合同款，但付款总次数不超过 4 次；乙方按本合同约定的时间将合同标的运至甲方指定交货地点，经甲方验收合格，并向甲方出具本合同约定的发票后，甲方在用款计划得到批复 5 个工作日内向乙方支付剩余所有合同款。	2、付款方式：合同签订后，乙方提供预付款同等价款保函（必须为无条件保函，由银行或保险机构出具）并开具 50%合同款发票，甲方在用款计划得到批复 5 个工作日内，预付 50% 合同款；当乙方供货进度达总标的物的 50% 以上，甲方可按供货进度支付剩余的合同款，但付款总次数不超过 4 次；乙方按本合同约定的时间将合同标的运至甲方指定交货地点，经甲方验收合格，并向甲方出具本合同约定的发票后，甲方在用款计划得到批复 5 个工作日内向乙方支付剩余所有合同款。	无偏离
	3、成交供应商需充分知悉并理解采购人费用的支付依赖于用款计划的	3、我司充分知悉并理解采购人费用的支付依赖于用款计划的批复，可能	无偏离

批复,可能存在支付延迟的情况。为确保本项目服务活动的顺利进行,成交供应商有义务自筹资金,严格按照合同规定的时间、质量和范围完成全部服务活动,不得以采购人未支付费用为由推迟或中止履约。	存在支付延迟的情况。为确保本项目服务活动的顺利进行,我司有义务自筹资金,严格按照合同规定的时间、质量和范围完成全部服务活动,不以采购人未支付费用为由推迟或中止履约。	
无 分标 (此处有分标时填写具体分标号,无分标时填写“无”)		

注:

1. 表格内容均需按要求填写并盖章。
2. 如果招标文件需求为小于或大于某个数值标准时,投标文件承诺不得直接复制招标文件需求,投标文件承诺内容应当写明投标货物具体参数或商务响应承诺的具体数值,否则按投标无效处理。
3. 当投标文件的商务内容低于招标文件要求时,投标人应当如实写明“负偏离”,否则视为虚假应标。
4. 采购需求中带“▲”及“★”的条款,也要分别在本表“投标文件的商务需求”、“投标文件承诺的商务条款”中标记。

投标人名称(电子签章): 广州市金专通供应链管理有限公司

日期: 2026 年 03 月 19 日



4.7 售后服务承诺

7、售后服务方案

7.1 售后服务承诺书

▲1、质量保证期：从验收合格之日起计，货物质保期是货物有效期的三分之二期限，3个月内因质量问题包换。（若国家和/或生产厂家对本项目所涉及货物的质量保证期的规定高于本项目的要求，按国家和/或生产厂家的规定执行）。如有在质量保证范围和质量保证期内发生非因用户单位正常使用造成的质量问题的，我司在收到有关通知后3天内予以更换。质保期内全部服务费和更换货物的费用由我司承担。

2、我司提供的货物为原装、全新的、最新生产批号、具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致并可追溯查阅、满足国家及行业强制性标准及规范，并符合采购人提出的有关质量标准的产品。采购人根据采购文件上的技术规格要求和国家有关质量标准进行现场验收，符合采购文件技术要求的，给予签收，初步验收不合格的不予签收。

3、所有货物在开箱检验时必须完好，无破损，配置与装箱单相符。货物外观清洁，标记及字体清晰、明确。

4、我司交货时随附货物清单，且提交如下资料：货物出厂产品合格证、说明书。

5、负责送货上门，产品到货后，我方和采购人在现场进行清点；清点过程中如果发现因包装或运输不当引起的仪器外观或内部的损坏，我方负责更换；若发现错发/漏发情况，我方负责更换和补发，上述产生的费用已包含在投标报价中。

6、产品按有关要求包装并采用适当的运输方式运抵合同交货地点。

7、如货物不能达到合同约定的质量标准和厂家的质量标准，采购人有权退货，并依法追究成交供应商的违约责任。