

竞争性谈判文件

项目名称：2026年河池市疾病预防控制中心检验试剂耗材采购

项目编号：HCZC2026-J1-990078-TQGC

采 购 人：河池市疾病预防控制中心

采购代理机构：天勤工程咨询有限公司

2026年6月22日



目 录

第一章 竞争性谈判公告	2
第二章 采购需求	5
第三章 供应商须知	45
第四章 评审程序和评定成交的标准	62
第五章 响应文件格式	68
第六章 合同主要条款	91
第七章 其他参考资料	99

第一章 竞争性谈判公告

项目概况

2026 年河池市疾病预防控制中心检验试剂耗材采购的潜在供应商应在广西政府采购云平台 (<https://www.gcy.zfcg.gxzf.gov.cn/>) 获取采购文件，并于 2026 年 6 月 26 日 10 时 00 分 (北京时间) 前提交响应文件。

一、项目基本情况

项目编号：HCZC2026-J1-990078-TQGC

项目名称：2026 年河池市疾病预防控制中心检验试剂耗材采购

采购方式：竞争性谈判

预算总金额：2113234 元

最高限价：2113234 元

简要规格描述或项目基本情况介绍、用途：采购食品风险监测微生物检测试剂、食品风险监测理化检测试剂、水质监测理化检测试剂、重大传染病监测检测用耗材、重大传染病监测检测用试剂等一批。如需进一步了解详细内容，详见竞争性谈判文件。

合同履行期限：自签订合同之日起 20 日历天内交付。

本项目不接受联合体。

二、供应商的资格条件：

1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；
2. 落实政府采购政策需满足的资格要求：本项目专门面向中小企业采购，竞标产品的生产商必须为中型或小型或微型企业（监狱企业或残疾人福利性单位视同小/微型企业）。
3. 本项目的特定资格要求：具备有效的医疗器械经营企业许可证（三类医疗器械）和二类医疗器械经营备案凭证（二类医疗器械）。

三、获取竞争性谈判文件

时间：2026 年 6 月 22 日至截标时间止

地点：广西政府采购云平台 (<https://www.gcy.zfcg.gxzf.gov.cn/>)

方式：供应商登录广西政府采购云平台 <https://www.gcy.zfcg.gxzf.gov.cn/> 在线申请获取采购文件（进入“项目采购”应用，在获取采购文件菜单中选择项目，申请获取采购文件）。

四、响应文件提交

截止时间：2026 年 6 月 26 日 10 时 00 分（北京时间）

地点：本项目为全流程电子化项目，申请人需要提交电子响应文件，电子响应文件必须用数字证书 CA 锁加密后在响应文件提交截止时间前，通过网络上传至广西政府采购云平台。

五、响应文件开启

开启时间：2026 年 6 月 26 日 10 时 00 分（北京时间）

地点：在广西政府采购云平台电子开标大厅开标

六、公告期限

自本公告发布之日起3个工作日。

七、其他补充事宜

1. 竞标保证金：不收取

2. 网上查询地址：中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）、广西壮族自治区政府采购网（zfcg.gxzf.gov.cn）、全国公共资源交易平台（广西·河池）网（ggzy.jgswj.gxzf.gov.cn/hcggzy/）

3. 本项目需要落实的政府采购政策

- （1）政府采购促进中小企业发展。
- （2）政府采购支持采用本国产品的政策。
- （3）强制采购节能产品；优先采购节能产品、环境标志产品。
- （4）政府采购促进残疾人就业政策。
- （5）政府采购支持监狱企业发展。

4. 在线竞标响应（电子竞标）说明：

（1）本项目通过广西政府采购云平台实行在线竞标响应（电子竞标），供应商需要先安装“广西政府采购云平台新版客户端”，并按照本竞争性谈判文件和广西政府采购云平台的要求，通过“广西政府采购云平台新版客户端”编制并加密响应文件。供应商未按规定编制并加密的响应文件，广西政府采购云平台将予以拒收。

“广西政府采购云平台新版客户端”请自行前往广西政府采购网依次进入“办事服务-下载专区”进行下载并安装；电子竞标具体操作流程可登录广西政府采购云平台，依次进入“服务中心-项目采购-电子招投标”查看；通过广西政府采购云平台参与在线竞标时如遇平台技术问题详询客服热线：95763。

（2）未进行网上注册并办理数字证书（CA认证）的供应商将无法参与本项目政府采购活动，供应商应当在提交响应文件截止时间前，完成电子交易平台上的CA数字证书办理及响应文件的提交（供应商可登录“广西政府采购网”，依次进入“办事服务-下载专区”或者登陆广西政府采购云平台，依次进入“服务中心-入驻与配置”中查看CA数字证书办理操作流程。

（3）供应商应当在响应文件递交截止时间前，将生成的“电子加密响应文件”上传递交至广西政府采购云平台。响应文件递交截止时间前可以补充、修改或者撤回电子响应文件。补充或者修改电子响应文件的，应当先行撤回原文件，补充、修改后重新传输递交，响应文件递交截止时间前未完成传输的，视为撤回响应文件。

（4）本项目不接受未登陆广西政府采购云平台（<https://www.gcy.zfcg.gxzf.gov.cn/>）获取本项目竞争性谈判文件的供应商竞标。

5. 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；

6. 对在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）

等渠道列入失信被执行人、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及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的供应商，不得参与政府采购活动。

7. 监督部门：河池市财政局 联系电话：0778-2270025

八、凡对本次采购提出询问，请按以下方式联系。

1. 采购人信息

名称：河池市疾病预防控制中心

地址：河池市金城江区金城东路4号

联系方式：谭小金 0778-2110910

2. 采购代理机构信息

名称：天勤工程咨询有限公司

地址：河池市金城江区锦城国际6栋16楼

联系方式：黄耀 0778-2786931

天勤工程咨询有限公司

2026年6月22日

第二章 采购需求

采购项目技术规格、参数及要求

说明：

1. 根据《财政部 发展改革委 生态环境部 市场监管总局关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》（财库〔2019〕9号）和《关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕19号）的规定，节能产品政府采购品目清单内标注“★”的品目属于政府强制采购节能产品，如本项目包含的配套货物属于品目清单内标注“★”的产品时，供应商的竞标货物必须使用政府强制采购的节能产品，供应商必须在响应文件中提供所竞标产品的节能产品认证证书复印件（加盖供应商公章），否则响应文件作无效处理。如本项目包含的配套货物属于品目清单内非标注“★”的产品时，应优先采购，具体详见“第四章 评审程序和评定成交的标准”。

2. 技术需求评审中非实质性条款允许负偏离的条款数为 3 项。“实质性要求”是指采购需求中带“▲”的条款或者不能负偏离的条款或者已经指明不满足按响应文件作无效处理的条款。

3. 采购需求中出现的品牌、型号或者生产供应商仅起参考作用，不属于指定品牌、型号或者生产供应商的情形。供应商可参照或者选用其他相当的品牌、型号或者生产供应商替代。

一、采购需求一览表

序号	标的名称	数量	单位	规格、技术参数及性能（配置）要求	备注
1	乳糖蛋白胨培养液	2	瓶	规格：250g	
2	伊红美兰琼脂培养基(EMB)	1	瓶	规格：250g	
3	EC 肉汤	1	瓶	规格：250g	
4	EC-MUG 培养基	1	瓶	规格：100g	
5	乳糖胆盐发酵培养基	2	瓶	规格：250g	
6	SS 琼脂	1	瓶	规格：250g	
7	亚硫酸铋琼脂培养基（BS）	1	瓶	规格：250g	
8	肠道菌增菌肉汤	2	瓶	规格：250g	
9	GN 增菌液培养基	2	瓶	规格：250g	
10	志贺氏菌增菌肉汤基础	1	瓶	规格：250g	
11	志贺氏显色培养基（配增补剂） 106KMJZX1	1	瓶	规格：1000ml 64.7g	

12	月桂基硫酸盐胰蛋白胨肉汤 (LST)	1	瓶	规格: 250g	
13	煌绿乳糖胆盐肉汤培养基 (BGLB)	1	瓶	规格: 250g	
14	结晶紫中性红胆盐琼脂 (VRBA)	1	瓶	规格: 250g	
15	结晶紫中性红胆盐 MUG 琼脂 (VRBA-MUG)	1	瓶	规格: 100g	
16	葡萄糖琼脂	1	瓶	规格: 250g	
17	葡萄糖胰蛋白胨琼脂 (DTA)	1	瓶	规格: 250g	
18	缓冲蛋白胨水 (BPW) 自立袋	10	盒	规格: 225ml/袋*10	
19	亚硒酸盐胱氨酸增菌液 (SC)	1	瓶	规格: 250g	
20	四硫磺酸钠煌绿增菌液培养基 TTB	1	瓶	规格: 250g	
21	碘液	2	盒	规格: 2ml/支*20	
22	0.1%煌绿	2	盒	规格: 1ml/支*20	
23	木糖赖氨酸脱氧胆盐琼脂 XLD (做志贺, 沙门)	1	瓶	规格: 250g	
24	沙门氏菌显色培养基平板	4	包	规格: 9cm*10 个/包	
25	三糖铁琼脂培养基 (TSI)	1	瓶	规格: 250g	
26	沙门氏菌属诊断血清 60 种	1	套	规格: 1ml*60 瓶	
27	7.5%氯化钠肉汤培养基	1	瓶	规格: 250g	
28	Baird-Parker 氏培养基	2	瓶	规格: 250g	
29	亚碲酸钾卵黄增菌液	4	盒	规格: 5ml×10	
30	血琼脂平板 (BAP)	10	包	规格: 9cm*5 个/包	
31	金黄葡萄球菌显色培养基平板	1	盒	规格: 9cm*10 个/包	
32	脑心浸出液肉汤 (BHI)	1	瓶	规格: 250g	
33	冻干血浆	2	盒	规格: 0.5ml*10	
34	李氏菌增菌肉汤 (Lb1, Lb2) 基础	4	瓶	规格: 250g	
35	萘啶酮酸 (无菌冻干 C1)	20	盒	规格: 5mg/支*5	
36	吡啶黄素 (无菌冻干 C1)	20	盒	规格: 3mg/支*5	

37	吡啶黄素(无菌冻干C2)	5	盒	规格: 5mg*5	
38	萘啶酮酸(无菌冻干C2)	5	盒	规格: 4.0mg*5	
39	PALCAM 培养基基础 (GB 标准)	1	瓶	规格: 250g	
40	PALCAM 琼脂配套试剂	4	盒	规格: 2支/套*5	
41	李斯特氏菌显色培养基平板	4	盒	规格: 10皿/包*2包	
42	改良月桂基硫酸盐胰蛋白胨肉汤 (mLST)	1	瓶	规格: 250g	
43	万古霉素(B)	5	盒	规格: 1mg/支*5	
44	阪崎肠杆菌显色培养基 (CS812)	1	瓶	规格: 1000ml, 30.7g	
45	胰蛋白胨大豆琼脂 (TSA)	1	瓶	规格: 250g	
46	甘露醇卵黄多粘菌素琼脂 MYP	2	瓶	规格: 250g	
47	50%卵黄乳液	5	盒	规格: 5ml*10支	
48	多粘菌素 B(E)	5	盒	规格: 10000IU/支*5	
49	硫代硫酸盐柠檬酸盐胆盐蔗糖琼脂培养基 (TCBS)	1	瓶	规格: 250g	
50	3%氯化钠碱性蛋白胨水 (APW), 保质期六个月	1	盒	规格: 225ml/袋*10	
51	弧菌显色培养基 (VB910)	1	瓶	规格: 74.7g/瓶, 1000ml	
52	3%氯化钠胰蛋白胨大豆琼脂 (TSA)	1	瓶	规格: 250g	
53	氯化钠三糖铁琼脂 (含 3%氯化钠)	1	瓶	规格: 250g	
54	碱性蛋白胨水 (APW)	1	盒	规格: 225ml/袋*10	
55	庆大霉素琼脂 (已添加亚碲酸钾, 多粘菌素 B)	1	瓶	规格: 250g	
56	四号琼脂	1	瓶	规格: 250g	
57	1%亚碲酸钾溶液	1	盒	规格: 5ml*10	
58	O1 群霍乱弧菌诊断血清	1	套	规格: 1ml*11瓶/套	
59	霍乱弧菌 (O139) 诊断血清	1	瓶	规格: 1ml/瓶	
60	孟加拉红 (虎红) 培养基	2	瓶	规格: 250g	
61	营养肉汤培养基	2	瓶	规格: 250g 24瓶/件	

62	麦康凯琼脂培养基 (MAC)	1	瓶	规格: 250g	
63	肠道致病性大肠埃希氏菌诊断血清 15 种 (EPEC)	1	盒	规格: 1ml*18 瓶/盒	
64	五种致泻性大肠杆菌多重核酸检测试剂盒 A 版 (荧光 PCR 法)	1	盒	规格: 24T/盒	
65	改良磷酸盐缓冲液 (PBS)	1	瓶	规格: 250g	
66	CIN-1 培养基	1	瓶	规格: 250g	
67	头孢菌素	5	盒	规格: 10 片/瓶	
68	新生霉素	5	盒	规格: 0.25mg/支*5 2-8 度	
69	10%氯化铋	5	盒	规格: 1ml/支*5	
70	改良 Y 培养基	1	瓶	规格: 250g	
71	改良克氏双糖铁琼脂	1	瓶	规格: 250g	
72	Bolton 肉汤基础	1	瓶	规格: 250g/瓶	
73	抗生素溶液	4	盒	规格: 5 支/盒	
74	新鲜无菌脱纤维羊血, 保质期 15 天	1	瓶	规格: 50ml/瓶	
75	改良 CCDA 培养基基础	1	瓶	规格: 250g	
76	抗生素溶液 (两性霉素 B, 头孢哌酮和利福平)	4	盒	规格: 5 支/盒	
77	哥伦比亚血琼脂平板	2	盒	规格: 9cm*5 个/包	
78	改良 Skirrow 氏琼脂平板 (GB 标准)	2	盒	规格: 9cm*10 个/包	
79	空肠弯曲菌显色培养基 CP572 (配增补剂 2-8℃)	1	瓶	规格: 1000ml, 51.2g	
80	胰胨-亚硫酸盐-环丝氨酸琼脂基础 (TSC)	1	瓶	规格: 250g	
81	D-环丝氨酸	4	盒	规格: 0.2g	
82	液体硫乙醇酸盐培养基 FTG	1	瓶	规格: 250g	
83	0.1%蛋白胨水	1	瓶	规格: 250g	
84	卵黄琼脂基础	1	瓶	规格: 250g	
85	含铁牛奶培养基	1	瓶	规格: 250g	
86	产气荚膜梭菌显色培养基 (增补剂 1+增补剂 2, 避光 2-8℃)	1	瓶	规格: 1000ML/瓶	
87	缓冲动力-硝酸盐	1	盒	规格: 20 支/盒	

88	乳糖-明胶培养基	1	盒	规格：20支/盒	
89	硝酸盐还原甲，乙液试剂	1	套	规格：5ml*4	
90	假单胞菌 CN 选择性培养基基础	1	瓶	规格：250g	
91	萘啶酮酸(无菌冻干 A)	1	盒	规格：5支/盒	
92	金氏 B 培养基	1	瓶	规格：250g	
93	改良纤维二糖多粘菌素 B 多粘菌素 E 琼脂基础 (mCPC)	1	瓶	规格：250g	
94	10%纤维二糖水溶液	2	盒	规格：5ml/支*10	
95	KF 链球菌琼脂	1	瓶	规格：100g	
96	脑心浸液琼脂培养基	1	瓶	规格：250g	
97	脑心浸液液态培养基	1	瓶	规格：250g	
98	半固体琼脂/半固体动力培养基 (GB 标准、SN 标准)	1	瓶	规格：250g	
99	马铃薯葡萄糖琼脂 (PDA)	1	瓶	规格：250g	
100	PCFA 培养基	1	瓶	规格：250g	
101	GVC 增菌液	1	瓶	规格：BR250g	
102	马铃薯葡萄糖半固体琼脂	1	瓶	规格：BR250g	
103	改良马铃薯葡萄糖琼脂培养基 (mPDA)	1	瓶	规格：250g	
104	质谱样本预处理试剂	2	盒	规格：100 测试/盒	
105	GN 革兰阴性菌鉴定卡	1	盒	规格：20T/盒	
106	尿素酶琼脂基础培养基	1	瓶	规格：250g	
107	痢疾志贺氏菌 CMCC (B) 51105	1	支		
108	金黄色葡萄球菌 CMCC (B) 26003 (GDMCC1.221)	1	支		
109	单核细胞增生李斯特氏菌 CMCC (B) 54002	1	支		
110	蜡样芽孢杆菌 CMCC (B) 63301 (广东)	1	支		

111	非 O1 群霍乱弧菌 Vb0	1	支	规格：冻干 2-8°	
112	副溶血性弧菌 ATCC17802	1	支	规格：冻干	
113	铜绿假单胞杆菌 ATCC9027(广东)	1	支		
114	克雷伯肺炎杆菌 (冻)CMCC(B)46117(广东)	1	支		
115	小肠结肠炎耶尔森氏菌 CMCC52204	1	支	规格：冻干	
116	大肠埃希氏菌 ATCC25922	1	支	规格：冻干	
117	产气荚膜梭菌 ATCC13124	1	支		
118	唐菖蒲伯克霍尔德氏菌 GDMCC 1.2670	1	支	规格：1 支/盒	
119	磷酸盐缓冲液(样品稀释用)	20	盒	规格：225ML/袋*10	
120	磷酸盐缓冲液(样品稀释用)	10	盒	规格：9ML/支*20	
121	酶底物法检测试剂(大肠菌群)	1	盒	规格：200 个/盒 Colitech	
122	51 定量检测盘/孔板	1	箱	规格：51 孔，100 个/箱	
123	定量瓶/取样瓶	1	箱	规格：100ml，100 个/箱	
124	灭菌微孔滤膜(有网格)	1	盒	规格：φ47mm*0.45um，200 张/盒，混纤	
125	一次性培养皿(灭菌)	3	件	规格：9cm，1.5cm，10 套/包，500 套/件	
126	革兰氏染色液	1	套	规格：10ml*4	
127	样本释放剂(盐酸二甲基对苯二胺化学释放剂试剂)氧化酶试剂	1	盒	规格：试剂 4 支，滤纸 1 支	
128	触酶有色鉴定试剂 100T (2-8°C)	1	盒	规格：2*5ml 滴瓶	
129	厌氧产气剂 C-01(盒式培养容器专用) 停用不显示批号	2	袋	规格：10 小包/袋,2.5L	
130	微需氧产气袋	2	袋	规格：2.5L,10 包/袋	
131	戊型肝炎(HEV)病毒核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)	1	盒	规格：25T/盒	

132	嗜冷菌计数琼脂 (乳平板计数琼脂 MPC)	1	瓶	规格: 250g	
133	氯化镁孔雀绿大 豆胨 (RVS) 增菌 液	1	瓶	规格: 250g	
134	革兰氏阴性需氧 菌药敏检测板 (A-鲍曼)	2	套	规格: 10 块/盒, (配: 鲍曼药敏培养液+接种水+灭 菌加样槽)	
135	革兰氏阳性菌药 敏检测板 (L-金 葡) (1. 14. 017)	1	套	规格: 10 块/盒 (L 金葡药敏板) 配: 药敏接种培 养液+接种水+灭菌加样槽)	
136	革兰氏阴性需氧 菌药敏检测板, (1. 14. 016) A5	4	盒	规格: 1 人份/块, 10 块/盒 (配: 药敏接种培养液 +接种水+灭菌加样槽)	
137	肠道病原菌及耐 药菌检测套盒	40	盒	规格: 5T/盒	
138	砷标准物质 AS	2	支	50ml, 1000ug/ml	
139	锌标准物质 Zn	2	支	50ml, 1000ug/ml	
140	铁标准物质 Fe	2	支	50ml 1000ug/ml	
141	汞标准物质 Hg	2	支	50ml 1000 μ g/mL	
142	锰单元素溶液标 准物质 Mn	2	支	50ml 1000mg/l	
143	铅标准物质 Pb	2	支	50ml, 1000mg/L	
144	镉标准物质 Cd	2	支	50ml, 1000 μ g/mL	
145	铜标准物质 Cu	2	支	50ml 1000ug/ml	
146	六价铬标准物质	2	支	50ml/瓶 100ug/ml	
147	硒单元素溶液标 准物质 Se	2	支	50ml, 100ug/ml	
148	水中铝成分分析 标准物质 AL	2	瓶	100ml 100ug/ml	
149	4 种阴离子混标 (氟离子 20mg/l, 氯离子 100mg/l, 硝酸根 100mg/l, 硫酸根 100mg/l)	4	瓶	规格: 20ML	
150	标准物质/水中二 氯乙酸	4	支	规格: 2mL, 1000ug/mL	
151	标准物质/水中三 氯乙酸	4	支	规格: 2mL, 1000ug/mL	
152	水中氯酸盐溶液 标准物质, 有证 书	4	瓶	规格: 2mL, 1000mg/L	
153	水中亚氯酸盐溶 液标准物质, 有 证书	4	瓶	规格: 2mL, 1000mg/L	
154	水中挥发酚成分 分析标准物质	2	支	规格: 20ml 1000mg/L	

155	水中氰成分分析标准物质（氰化物标准物质）	2	支	规格：20ml, 50 μg/mL	
156	阴离子表面活性剂（以十二烷基苯磺酸钠计）溶液标准物质	2	瓶	规格：15ml 1000mg/l	
157	水中氨氮成分分析标准物质	2	支	规格：20ml 100mg/L	
158	尿碘测定试剂盒（砷铈催化分光光度法）0-300ug/L	2	盒	规格：100 人份/盒 低	
159	水碘测定试剂盒（砷铈催化分光光度法）	1	盒	规格：0-100ug/L, 100 人份/盒	
160	硫代硫酸钠容量分析用标准物质	4	瓶	规格：100ml/瓶 0.1003mol/L	
161	铅 Pb 标准溶液有证书 介质：1.0mol/LHM03 50ML	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml/瓶	
162	镉 Cd 标准样品有证书 介质：1mol/LHN03, 50ML	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml/瓶	
163	Hg 汞标准物质	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml/瓶	
164	砷标准溶液	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml/瓶	
165	Cr-铬溶液标准样品, 介质:H2O	1	瓶	规格：1000mg/l 50ml/瓶	
166	水中铝成分分析标准物质 AL	1	瓶	规格：80ml 100ug/ml	
167	锰标准样品 Mn	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml/瓶	
168	铜标准物质 Cu	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml/瓶	
169	钡标准样品 (Ba)	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml/瓶	
170	钒元素标品 V (P)	1	瓶	规格：1000ug/ml, 50ml/瓶	
171	Se 硒标准物质	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml/瓶	
172	锑元素标准样品 (Sb)	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml/瓶	
173	镍标准物质 (Ni)	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml/瓶	
174	锡标准样品 (Sn)	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml/瓶	
175	锂标准溶液 Li	1	瓶	规格：1000ug/ml, 50ml	
176	硼标准样品 (B)	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml/瓶	
177	锌 Zn 标准溶液	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml/瓶	
178	钾 K 标准溶液	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml/瓶	
179	钠 Na 标准溶液	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml/瓶	
180	钙 Ca 标准溶液	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml/瓶	

181	镁 Mg 标准溶液	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml/瓶	
182	铁 Fe 标准溶液	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml/瓶	
183	锶标准溶液 Sr	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml/瓶	
184	钼标准物质 (Mo)	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml/瓶	
185	钴标液 Co (P)	1	瓶	规格：1000ug/ml, 50ml/瓶	
186	铷标准溶液	1	瓶	规格：1000ug/ml, 50ml/瓶	
187	标准样品/水中碘	1	瓶	规格：1000ug/ml 50ml	
188	食品防腐剂山梨酸溶液标准物质	2	瓶	规格：5ml 1.00mg/mL	
189	食品防腐剂苯甲酸溶液标准物质	2	瓶	规格：5ml/瓶 1mg/mL	
190	水中糖精钠溶液标准物质，有证书	2	瓶	规格：1000ug/mL, 10mL	
191	水中安赛蜜溶液标准物质，有证书	2	瓶	规格：5mL, 1000ug/mL	
192	水中甜蜜素	4	瓶	规格：5mL, 1000ug/mL	
193	标准品/甲醇中脱氢乙酸	4	支	规格：1ml, 1000 μ g/mL	
194	生物毒素/甲醇中黄曲霉毒素 B1	2	支	规格：1ml, 100 μ g/mL,	
195	标准物质/异辛烷中正十六烷	2	瓶	规格：1mL , 100 μ g/mL	
196	乙醇中甲基对硫磷溶液标准物质	2	瓶	规格：1.2mL , 10 μ g/mL	
197	标准物质/异辛烷中 γ-六六六	2	瓶	规格：1.2mL, 0.1 μ g/mL	
198	标准物质/异辛烷中八氟萘	2	瓶	规格：0.1ng/Ul 1mL	
199	气相色谱/质谱联用仪校准用标准物质（异辛烷中六氯苯溶液）	2	瓶	规格：10ng/ul 1ml/瓶	
200	异辛烷中硬脂酸甲酯标准物质	2	瓶	规格：10 μ g/mL 2ml	
201	液相色谱仪检定用溶液标准物质（萘-甲醇溶液）	1	瓶	规格：3ml、1.00*10 ⁻⁴ g/ml ,4%(k=2)	
202	液相色谱仪检定用溶液标准物质（萘-甲醇溶液）	1	瓶	规格：3ml、1.00*10 ⁻⁷ g/ml ,4%(k=2)	
203	标准品/二硫化碳中5种苯系物混标/GB/T 11737-1989	5	瓶	规格：1000ug/ml , 1ml	
204	标准物质/二硫化碳中三氯乙烯	5	瓶	规格：2mL, 1000ug/ml	

205	无菌采样袋(立式,带压条)	5	包	规格: 20*27cm 100 个/包	
206	50ml 锥形离心管(灭菌)	20	包	规格: 25 个/包, 20 包/箱	
207	15ml 离心管(灭菌)	20	包	规格: 50 支/包, 10 包/箱	
208	一次性医用丁腈橡胶检查手套(中号), 无粉, 蓝色	10	盒	规格: 9 寸, 10 盒/件, 100 只/盒	
209	GC 隔垫	1	包	规格: 5 个/包	
210	不分流衬管, 一端渐细, 带玻璃毛, 4.0*6.3*78.5	5	包	规格: 5 个/包	
211	o 型圈	5	包	规格: 1 个/包	
212	o 型圈	5	包	规格: 1 个/包	
213	刃环, 15/85 石墨 Nespel, 0.1-0.25 Agilent	2	包	规格: 10 个/包	
214	GC/MS 石墨刀环	2	包	规格: 10 个/包	
215	三组分筒式过滤器	1	盒	规格: 1 支	
216	载气过滤器/三相指示剂	1	盒	规格: 1 支	
217	热电气相气质样品瓶	10	盒	规格: 100*2ml, 100 支/盒	
218	普通袋装吸头 100-5000ul (无色)	5	盒	规格: 5*100 个/盒	
219	肉质品中的脱氢乙酸质控品	1	瓶	规格: 15g/瓶	
220	旱芹菜成分分析标准物质	1	瓶	规格: 22g/瓶 59 组分	
221	湖南大米粉无机成分分析标准物质,	1	瓶	规格: 30g, 56 组分	
222	冻干人尿铅标准物质	2	套	规格: 5ml*2/套	
223	冻干人尿中镉标准物质	2	套	规格: 5ml*2/套	
224	冻干人尿中砷标准物质	2	套	规格: 5ml*2/套	
225	冻干牛血铅、镉成分分析标准物质	4	套	规格: 2 支/套	
226	滤膜中铅含量测定质控样品	4	套	规格: 3 片/套	
227	质控样品/滤膜中镉	4	套	规格: 3 片/套, 002-1 30ug/片, 002-2 60ug/片, 002-3 空白	

228	质控样品/活性炭管中5种苯系物混标/GBZ/T 300.66-2017	4	套	规格：2支/套	
229	质控样品/活性炭管中三氯乙烯/GBZ/T 300.78-2017	4	套	规格：2支/套	
230	75CM 2斜颈细胞培养瓶	2	箱	1、有效期：36个月，规格：100个/箱。 2、直角斜颈透气盖，PS材质，灭菌，大包装。	
231	25CM 2斜颈细胞培养瓶	6	箱	1、有效期：36个月，规格：200个/箱。 2、直角斜颈透气盖，PS材质，灭菌，大包装。	
232	病毒采样管	150	盒	1、可用于临床病人流感病毒、手足口病毒、风疹病毒等样本的核酸提取及后期病毒分离。 2、所需装液量一般为3.5ml或5ml。（需配合核酸检测试剂盒、细胞培养基使用）。 3、常温避光保存，保质期：12个月，规格：20支/盒。 ▲4、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。	
233	1.5mlEP管	10	盒	规格：500个/袋1袋/盒，低吸附，无RNA酶，无DNA酶，无热源，有效期：36个月。	
234	100ul滤芯吸头（替换装）	100	盒	1、有效期：36个月，规格：96支/盘，PC材质，高精度-低吸附，带滤芯已消毒盘装，替换装。 2、可适用于不同品牌的移液器。	
235	1000ul滤芯吸头（替换装）	80	盒	1、有效期：36个月，规格：96支/盘，PC材质，高精度-低吸附，带滤芯已消毒盘装，替换装。 2、可适用于不同品牌的移液器。	
236	1200ul加长吸头	50	盒	1、有效期：36个月，规格：96支/盒，PC材质，高精度-低吸附，带滤芯已消毒。 2、可适用于不同品牌的移液器。	
237	200ul滤芯吸头（替换装）	250	盒	1、有效期：36个月，规格：96支/盘，PC材质，高精度-低吸附，带滤芯已消毒盘装，替换装。 2、可适用于不同品牌的移液器。	
238	200ul加长吸头（替换装）	100	盒	1、有效期：36个月，规格：96支/盘，PC材质，高精度-低吸附，带滤芯已消毒盘装，替换装。 2、可适用于不同品牌的移液器。	
239	20ul滤芯吸头（替换装）	100	盒	1、有效期：36个月，规格：96支/盘，PC材质，高精度-低吸附，带滤芯已消毒盘装，替换装。 2、可适用于不同品牌的移液器。	
240	10ul滤芯吸头（替换装）	350	盒	1、有效期：36个月，规格：96支/盘，PC材质，高精度-低吸附，带滤芯已消毒盘装，替换装。 2、可适用于不同品牌的移液器。	
241	10ul滤芯加长吸头（替换装）	350	盒	1、有效期：36个月，规格：96支/盘，PC材质，高精度-低吸附，带滤芯已消毒盘装，替换装。 2、可适用于不同品牌的移液器。	
242	荧光定量8联排（带平盖）	5	盒	1、有效期：36个月，规格：125排/盒。 2、荧光定量PCR仪专用。 3、承受压力大，不变形，防止样品蒸发。	

243	50ml 螺口管	1	箱	锥形底，平盖，聚丙烯材质，灭菌，规格：25 个/包。
244	15ml 螺口管（无菌）	2	箱	1、有效期：36 个月，规格：100 支/包。 2、密封盖，PP 材质，灭菌。
245	15ml 螺口管（普通）	1	包	1、有效期：36 个月，规格：100 支/包。 2、密封盖，PP 材质。
246	N95 口罩	60	盒	1、防护等级：N95，规格：30 个/盒。 2、防致病微生物颗粒 流感病毒细菌霉菌结核杆菌等。 ▲3、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。
247	3ml 独立包装吸管（无菌）	1000	袋	1 支/袋，塑料滴管/塑料吸管/巴氏吸管 3mL(纸塑独立装)（无菌无酶无热原细胞级）
248	无粉手套	2	箱	1、100%天然乳胶制成，具有极强的抗化学性。 2、要求光滑内表面及卷边易于穿戴。 3、要求具有良好的拉力强度和伸长率，避免在穿戴时撕裂。 4、规格：30 双/盒。
249	医用口罩	3500	袋	1、透气性好，舒适度高，无异味，高过滤，规格：10 个/袋。 ▲2、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。
250	一次性使用薄膜手套	30	包	1. 产品主要由聚乙烯为原材料吹塑加工制成。 2. 用于普通卫生隔离和防护。 3. 规格：70 只/包
251	0.22nm 无菌过滤器	2	箱	1、材质：外壳为医用级 PP,内装滤膜为混合纤维滤膜。 2、规格：250 个/箱。
252	20ml 一次性注射器	200	支	1、一次性使用无菌注射器，带针，规格：20ml 1.2*30 ▲2、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。
253	一次性手术帽	10	小包	1、规格：条型 64*14,10 个/包。 2、产品以薄型粘合法非织造布为主要原材料经缝制和机压热合制成。 3、经环氧乙烷灭菌，产品无菌。
254	医用鞋套	20	包	1、耐磨，加厚，防滑，200 双/包
255	一次性防护面罩	100	件	1、头戴式，阻隔体液、血液飞溅或泼溅。由松紧带、不干胶贴纸、海绵及双面胶、四合扣及镜片组成，四合扣及镜片材质为 PET ▲2、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。
256	护目镜	100	包	防雾面，防冲击，防飞溅，独立包装
257	一次性手术衣	100	袋	1、普通型 M 120cm*140cm（灭菌，1 套/袋）

				▲2、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。	
258	医用一次性防护服（连体式）	100	套	1. 产品符合国标 GB 19082-2009《医用一次性防护服技术要求》。 2. 经消毒处理，柔软、轻便、透气性好，透湿量 7154 克/平方米。 3. 表面抗湿性达到 4 级。 ▲4、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。	
259	一次性使用鞋套（长筒）	100	双	长筒型	
260	一次性医用外科口罩	500	包	独立包装，10 个/包	
261	一次性使用外科手套（有粉）	2	箱	6.5 号/7 号，10 盒/箱	
262	一次性使用外科手套（无粉）	8	箱	6.5 号/7 号，10 盒/箱	
263	一次性使用薄膜 PE 手套	20	包	小号/中号/大号，100 支/包	
264	无粉丁晴手套（白色）	20	盒	1. 中号 2. 需采用优质丁晴橡胶。 3. 配以其他助剂精制加工而成，对人体皮肤无过敏反应，无毒无害，结实耐用，贴附性好。	
265	一次性使用吸管（3ml）	5	箱	1. 材质为 PP 料 2. 刻度 3 毫升 3. 规格：100 支/袋 50 袋/箱	
266	一次性加样吸头（250μl）	30	袋	1. 高精度 2. 低吸附，无热源 3. 规格：1000 个/袋	
267	一次性样品冷冻（存）管（2ml）	400	袋	1. 材质为 PP 料 2. 伽马消毒灭菌，无 DNA 酶、无 RNA 酶、无热源，密封性好 3. 耐低温 3. 规格：50 个/袋,450 个/盒,1800 个/箱	
268	一次性乳胶手套	20	盒	1、100%天然乳胶制成，具有极强的抗化学性。 2、要求光滑内表面及卷边易于穿戴。 3、要求具有良好的拉力强度和伸长率，避免在穿戴时撕裂。 4、规格：100 只/盒 10 盒/箱	
269	一次性帽子	100	袋	1、产品以薄型粘合法非织造布为主要原材料经缝制和机压热合制成。 2、经环氧乙烷灭菌，产品无菌。 3、规格：100 个/袋	
270	一次性注射器 2.5ml	200	支	1. 规格：2.5 毫升 2. 无菌. 无热源. 一次性使用。 3. 卫生 PP 材料 结实耐用，针头和针管紧密结合不漏液。 4. 活塞头和壁管紧密结合 易推拉。	

				▲5、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。	
271	1000ul 滤芯吸头 (替换装)	80	盒	规格：96 支/盒	
272	一次性加样吸头 (250μl)	50	袋	规格：1000 支/袋 (6*50 芬兰吸头)	
273	3ml 一次塑料吸管 (无菌)	100	包	规格：100 支/包	
274	10mL 独立包装移液管	5	件	规格：100 支/件	
275	塑料量筒 (100mL)	4	个	规格：100ml	
276	10*10 冷冻盒	100	个	规格：10*10	
277	9*9 冷冻盒	100	个	规格：9*9	
278	1.80mL 冷冻管 (带硅胶垫)	30	袋	规格：500 只/袋	
279	一次性手术帽子	30	小包	规格：10 个/包	
280	一次性手术衣	200	袋	1、规格：普通型 M 2 120cm*140cm (灭菌, 1 套/袋) ▲2、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。	
281	一次性医用橡胶检查手套 (6.5, 抽式)	40	盒	规格：100 只/盒	
282	一次性使用手套 (无粉)	10	盒	规格：100 只/盒	
283	一次性使用薄膜 PE 手套	10	盒	规格：1000 只/盒 (中号)	
284	纯净水	1	件	规格：500ML/瓶, 12 瓶/件	
285	抽纸 (婴儿专用)	10	提	规格：6 包/提	
286	生物危险污染物桶 (带盖)	10	个	规格：2000mL/个	
287	84 消毒液	10	瓶	规格：500mL/瓶	
288	0.75 乙醇	20	瓶	规格：500mL/瓶	
289	封口胶	4	卷	规格：大号	
290	定时器	6	个		
291	文件盒	20	个	A4 55mm	
292	过塑膜	2	包	规格：A4 8C/10C	
293	一次性塑料胶头滴管	3	袋	3ml, 120 支/袋	
294	50ml 带盖塑料刻度试管 (锥形底, 平盖, 聚丙烯材质)	1	箱	25 个/袋 20 袋/箱	
295	15ml 带盖塑料刻度试管 (锥形底,	1	箱	50 个/袋 20 袋/箱	

	平盖, 聚丙烯材质)				
296	0-300℃温度计	10	支	20支/盒 1000支/箱	
297	病毒 RNA 核酸提取试剂盒 (磁珠法)	50	盒	<p>1、预期用途：用于病毒核酸的提取、富集、纯化等步骤。其处理后的产物用于临床体外检测使用。</p> <p>2、检验原理：利用磁珠吸附原理，通过特制的磁棒吸附、转移和释放磁珠，实现磁珠/核酸的转移，自动完成核酸的提取和纯化。</p> <p>3、提取范围：能够提取≥ 10IU/ml DNA 病毒核酸载量样品；能够提取≥ 30IU/ml RNA 病毒核酸载量样品。</p> <p>4、精密度：变异系数 $CV \leq 5\%$。</p> <p>5、标本类型：全血、血清、血浆、组织液、尿液、拭子洗液等。</p> <p>▲6、适用仪器：TIANLONG NP968、GeneRotex 96</p> <p>7、上样量：200ul</p> <p>8、洗脱体积：80ul</p> <p>9、能否加热：是</p> <p>10、产品规格：64T/盒(预封装) 16T/板 X4 板；</p> <p>11、封膜类型：铝箔封口膜；</p> <p>12、二维码：试剂盒自带二维码，可实现现有科室使用设备直接扫码运行；</p> <p>13、储存条件：室温</p> <p>14、有效期：≥ 12个月</p> <p>▲15、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。</p>	16 人份/板
298	病毒核酸提取试剂盒 (磁珠法) (机提)	20	盒	<p>1、预期用途：用于病毒核酸的提取、富集、纯化等步骤。其处理后的产物用于临床体外检测使用。</p> <p>2、检验原理：利用磁珠吸附原理，通过特制的磁棒吸附、转移和释放磁珠，实现磁珠/核酸的转移，自动完成核酸的提取和纯化。</p> <p>3、提取范围：能够提取≥ 10IU/ml DNA 病毒核酸载量样品；能够提取≥ 30IU/ml RNA 病毒核酸载量样品。</p> <p>4、精密度：变异系数 $CV \leq 5\%$。</p> <p>5、标本类型：全血、血清、血浆、组织液、尿液、拭子洗液等。</p> <p>▲6、适用仪器：TIANLONG NP968、GeneRotex 96</p> <p>7、上样量：200ul</p> <p>8、洗脱体积：80ul</p> <p>9、能否加热：是</p> <p>10、产品规格：20T/盒(DT6) 1T/条 X20 条；</p> <p>11、封膜类型：铝箔封口膜；</p> <p>12、二维码：试剂盒自带二维码，可实现现有科室使用设备直接扫码运行；</p> <p>13、储存条件：室温</p> <p>14、有效期：≥ 12个月</p> <p>▲15、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。</p>	5 人份/板

299	病毒核酸提取试剂盒（磁珠法）（机提）	20	盒	<p>1、预期用途：用于病毒核酸的提取、富集、纯化等步骤。其处理后的产物用于临床体外检测使用。</p> <p>2、检验原理：利用磁珠吸附原理，通过特制的磁棒吸附、转移和释放磁珠，实现磁珠/核酸的转移，自动完成核酸的提取和纯化。</p> <p>3、提取范围：能够提取≥ 10IU/ml DNA 病毒核酸载量样品；能够提取≥ 30IU/ml RNA 病毒核酸载量样品。</p> <p>4、精密度：变异系数 $CV \leq 5\%$。</p> <p>5、标本类型：全血、血清、血浆、组织液、尿液、拭子洗液等。</p> <p>▲6、适用仪器：TIANLONG NP968、GeneRotex 96</p> <p>7、上样量：200ul</p> <p>8、洗脱体积：80ul</p> <p>9、能否加热：是</p> <p>10、产品规格：20T/盒(预封装)5T/板 X4 板；</p> <p>11、封膜类型：铝箔封口膜；</p> <p>12、二维码：试剂盒自带二维码，可实现现有科室使用设备直接扫码运行；</p> <p>13、储存条件：室温</p> <p>14、有效期：≥ 12个月</p> <p>▲15、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。</p>	1 人份/板
300	新型冠状病毒、甲型及乙型流感病毒核酸检测试剂盒	60	盒	<p>1、用途：根据荧光 PCR 技术原理，用于新型冠状病毒（2019-nCoV）、甲型流感病毒（FluA）、乙型流感病毒（FluB）核酸的定性检测。</p> <p>2、样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液。</p> <p>3、适用机型：ABI7500、Bio-Rad CFX96、Roche Lightcycler480I、Lightcycler480II、cobas Z480、宏石 SLAN-96S、SLAN-96P 等实时荧光定量 PCR 仪。</p> <p>4、有效期≥ 12个月，规格≥ 50人份/盒。</p> <p>5、最低检测限：500copies/mL。</p> <p>6、扩增程序：逆转录 50℃，15min；预变性：95℃，3min；变性：95℃，5s；退火/延伸/检测荧光：55℃，30s，45cycles。</p> <p>7、反应体系：$\leq 25 \mu L$。</p> <p>8、特异性：针对可能与检测靶标产生交叉的其他病原无交叉反应。</p> <p>9、有效期：≥ 12个月，到货后质保期≥ 10个月。</p> <p>▲10、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。</p>	
301	甲型/乙型流感病毒核酸检测试剂盒	2	盒	<p>1、用于咽拭子样本中，甲型/乙型流感病毒核酸的定性检测；</p> <p>2、优先选择多通道试剂。荧光 PCR 法，探针为 Taqman 探针，双通道检测，甲型/乙型流感病毒要求双通道检测，操作方便。</p>	

				<p>3、具备内标、阳性对照和阴性对照等试剂内部质控设置。</p> <p>4、试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。</p> <p>5、试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口，反应体系:不超过 25μl。</p> <p>6、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\geq45。</p> <p>7、结果判读：待测样本检测结果 Ct\leq38，曲线呈 S 型且有明显指数增长期，判断为阳性；在 Ct$>$41 或未检出，结果判断为阴性。待测样本检测结果 38 $<$ Ct\leq41，应对样本进行重复检测。</p> <p>8、最低检测限：5\times10² copies/ml。</p> <p>9、线性检测范围：2\times10³-1\times10⁸ copies/ml。</p> <p>10、规格：50 人/盒</p> <p>11、有效期：\geq12 个月，到货后质保期\geq10 个月。</p>	
302	甲 3 亚型流感病毒核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1. 适用范围：适用于定性检测从咽拭子、鼻拭子和痰液中提取的季节性 H3 亚型人类流感病毒核酸。</p> <p>2. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。</p> <p>3. 检测时间：采用 1 个反应管一次性完成病毒核酸的定性检测，反应时长不超过 70min。</p> <p>4. 采用预混液技术：反应液 1 管，酶混合液 1 管，减少体系配置时，反应体系：不超过 25 μ L。</p> <p>5. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>6. 试剂规格：50T/盒。</p> <p>7. 运输保存：冷冻条件下运输，-20$^{\circ}$C 保存。</p> <p>8. 有效期：\geq12 个月，到货后质保期\geq10 个月。</p>	
303	甲型 H1N1 流感病毒核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道，如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等。</p> <p>2. 适用范围：适用于定性检测从咽拭子、鼻拭子和痰液中提取的甲型 H1N1 人类流感病毒核酸。</p> <p>3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。</p> <p>4. 检测时间：采用 1 个反应管一次性完成病毒核酸的定性检测，反应时长不超过 70min。</p> <p>5. 采用预混液技术：反应液 1 管，酶混合液 1 管，减少体系配置时间。</p> <p>6. 反应体系：不超过 25 μ L。</p> <p>7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>8. 试剂规格：50T/盒。</p> <p>9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20$^{\circ}$C 保存。</p> <p>10. 有效期：\geq12 个月，到货后质保期\geq10 个月。</p> <p>▲11、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。</p>	

304	甲型 H1N1 (2009) / 季节性流感病毒 H3 亚型核酸检测试剂盒	20	盒	<ol style="list-style-type: none"> 1. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道，如 ABI7500、7500FAST、Light Cycler 480、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等。 2. 适用范围：适用于定性检测从咽拭子、鼻拭子和痰液中提取的甲型 H1N1 亚型、季节性 H3 亚型人类流感病毒核酸。 3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。 4. 检测时间：采用 1 个反应管一次性完成多重病毒核酸的定性检测，反应时长不超过 70min。 5. 采用预混液技术：反应液 1 管，酶混合液 1 管，减少体系配置时间。 6. 反应体系：不超过 25 μL。 7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。 8. 试剂规格：50T/盒。 9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20$^{\circ}$C 保存。 10. 有效期：\geq12 个月，到货后质保期\geq10 个月。 ▲11、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。 	
305	CD3/CD8/CD45/CD4 混合抗体试剂检测试剂盒	2	盒	<ol style="list-style-type: none"> 1、规格 50T/盒 2、试剂用于体外定量检测红细胞裂解后的人外周血样本中 T 淋巴细胞、T 辅助/诱导淋巴细胞和细胞毒 T 淋巴细胞百分比。适用于 EasyCell1206P1 型流式细胞仪，检测试剂含 CD3-FITC/CD8-PE/CD45-PerCP/CD4-APC 四种荧光标记单克隆抗体 3、本试剂由 CD3-FITC/CD8-PE/CD45-PerCP/CD4-APC 四种荧光标记单克隆抗体、磷酸盐缓冲液、蛋白稳定剂、防腐剂组成。 4、其他要求：提供配套的绝对计数管、免洗溶血素、血细胞分析用鞘液、清洁液和仪器质控微球 5、有效期\geq12 个月。 ▲6、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则竞标无效。 	
306	H3N2 亚型流感病毒核酸双重检测试剂盒	1	盒	<ol style="list-style-type: none"> 1. 样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2. 适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用 ABI 系列仪器、BioRad、罗氏 480 系列仪器等多种荧光 PCR 仪器。 3. 检测原理：本试剂盒根据荧光 PCR 技术原理，针对季节性 H3N2 亚型流感病毒设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现季节性 H3N2 亚型流感病毒核酸的检测。 4. 主要组成成分：包含 qPCR 反应液 425 μL*2 管，qRCR 酶混液 25 μL*2 管，引物探针 50 μL*2 管，阳性对照 30 μL*1 管，阴性对照 30 μL*1 管。 5. 反应体系：25 μL 反应体系，两步加样。包含 	

				<p>qPCR 反应液 17 μL, qRCR 酶混液 1 μL, 引物探针 2 μL, 模板 5 μL。</p> <p>6. 反应程序: 逆转录 50$^{\circ}$C, 15min; 预变性 95$^{\circ}$C, 3min; 变性 95$^{\circ}$C, 5 s; 退火/延伸/检测荧光 55$^{\circ}$C, 30 s; 共 45 次循环, 整个反应时间在 80 分钟内完成。</p> <p>7. 结果判读: 阴性: Ct 值>41 或未检出; 阳性: 扩增曲线呈 S 型, 且 Ct 值\leq38; 可疑: 扩增曲线呈 S 型, 且 38<Ct 值\leq41, 需复检, 复检结果若一致, 判定结果为阳性。</p> <p>8. 最低检测限: 500copies/mL。</p> <p>9. 特异性: 对季节性 H3N2 亚型流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。</p> <p>10. 保存条件: 试剂盒在 -20$^{\circ}$C\pm5$^{\circ}$C 及以下避光保存, 有效期\geq12 个月。</p> <p>11. 规格: 50 人/盒</p>	
307	乙型流感病毒 V/Y 核酸检测试剂盒	20	盒	<p>1. 适用仪器: 经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪, 需含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道, 如 ABI7500、7500FAST、Light Cycler 480、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等。</p> <p>2. 适用范围: 适用于定性检测从咽拭子、鼻拭子和痰液中提取的 Yamagata 系和 Victoria 系乙型流感病毒核酸。</p> <p>3. 检测性能: 灵敏度最高达 500copies/mL, 与其他病原菌无交叉反应。</p> <p>4. 检测时间: 采用 1 个反应管一次性完成多重病毒核酸的定性检测, 反应时长不超过 70min。</p> <p>5. 采用预混液技术: 反应液 1 管, 酶混合液 1 管, 减少体系配置时间。</p> <p>6. 反应体系: 不超过 25 μL。</p> <p>7. 质量控制: 含有阴性对照及阳性对照, 便于结果判定。</p> <p>8. 试剂规格: 50T/盒。</p> <p>9. 运输保存: 冷冻条件下运输, -20$^{\circ}$C 保存。</p> <p>10. 有效期: \geq12 个月, 到货后质保期\geq10 个月。</p>	
308	乙型流感病毒 Victoria 核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1. 适用仪器: 经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪, 需含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道, 如 ABI7500、7500FAST、Light Cycler 480、上海宏石 SLAN-96P 等。</p> <p>2. 适用范围: 适用于定性检测从咽拭子、鼻拭子和痰液中提取的 Victoria 系乙型流感病毒核酸。</p> <p>3. 检测性能: 灵敏度最高达 500copies/mL, 与其他病原菌无交叉反应。</p> <p>4. 检测时间: 采用 1 个反应管一次性完成多重病毒核酸的定性检测, 反应时长不超过 70min。</p> <p>5. 采用预混液技术: 反应液 1 管, 酶混合液 1 管, 减少体系配置时间。</p> <p>6. 反应体系: 不超过 25 μL。</p> <p>7. 质量控制: 含有阴性对照及阳性对照, 便于结果判定。</p> <p>8. 试剂规格: 50T/盒。</p>	

				<p>9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。</p> <p>10. 有效期：≥12个月，到货后质保期≥10个月。</p>	
309	乙型流感病毒 Yamagata 核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道，如 ABI7500、7500FAST、Light Cycler 480、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等。</p> <p>2. 适用范围：适用于定性检测从咽拭子、鼻拭子和痰液中提取的 Yamagata 系乙型流感病毒核酸。</p> <p>3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。</p> <p>4. 检测时间：采用 1 个反应管一次性完成多重病毒核酸的定性检测，反应时长不超过 70min。</p> <p>5. 采用预混液技术：反应液 1 管，酶混合液 1 管，减少体系配置时间。</p> <p>6. 反应体系：不超过 25 μL。</p> <p>7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>8. 试剂规格：50T/盒。</p> <p>9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。</p> <p>10. 有效期：≥12个月，到货后质保期≥10个月。</p>	
310	甲型流感病毒核酸检测试剂盒	5	盒	<p>1. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道，如 ABI7500、7500FAST、Light Cycler 480、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等。</p> <p>2. 适用范围：适用于定性检测从咽拭子、鼻拭子和痰液中提取的甲型流感病毒核酸。</p> <p>3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。</p> <p>4. 检测时间：采用 1 个反应管一次性完成多重病毒核酸的定性检测，反应时长不超过 70min。</p> <p>5. 采用预混液技术：反应液 1 管，酶混合液 1 管，减少体系配置时间。</p> <p>6. 反应体系：不超过 25 μL。</p> <p>7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>8. 试剂规格：50T/盒。</p> <p>9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。</p> <p>10. 有效期：≥12个月，到货后质保期≥10个月。</p>	
311	禽流感病毒 H5/H7/H9 亚型核酸检测试剂盒	5	盒	<p>1. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道，如 ABI7500、7500FAST、Light Cycler 480、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等。</p> <p>2. 适用范围：适用于定性检测从环境样本、咽拭子、鼻拭子和痰液中提取的 H5 亚型、H7 亚型、H9 亚型禽流感病毒核酸。</p> <p>3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。</p> <p>4. 检测时间：采用 1 个反应管一次性完成多重病毒核酸的定性检测，反应时长不超过 70min。</p> <p>5. 采用预混液技术：反应液 1 管，酶混合液 1 管，减少体系配置时间。</p>	

				<p>6. 反应体系：不超过 25 μL。</p> <p>7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>8. 试剂规格：50T/盒。</p> <p>9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20$^{\circ}$C 保存。</p> <p>10. 有效期：\geq12 个月，到货后质保期\geq10 个月。</p>	
312	禽流感病毒 H5 亚型核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道，如 ABI7500、7500FAST、Light Cycler 480、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等。</p> <p>2. 适用范围：适用于定性检测从环境样本、咽拭子、鼻拭子和痰液中提取的 H5 亚型禽流感病毒核酸。</p> <p>3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。</p> <p>4. 检测时间：采用 1 个反应管一次性完成多重病毒核酸的定性检测，反应时长不超过 70min。</p> <p>5. 采用预混液技术：反应液 1 管，酶混合液 1 管，减少体系配置时间。</p> <p>6. 反应体系：不超过 25 μL。</p> <p>7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>8. 试剂规格：50T/盒。</p> <p>9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20$^{\circ}$C 保存。</p> <p>10. 有效期：\geq12 个月，到货后质保期\geq10 个月。</p>	
313	禽流感病毒 H7 亚型核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道，如 ABI7500、7500FAST、Light Cycler 480、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等。</p> <p>2. 适用范围：适用于定性检测从环境样本、咽拭子、鼻拭子和痰液中提取的 H7 亚型禽流感病毒核酸。</p> <p>3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。</p> <p>4. 检测时间：采用 1 个反应管一次性完成多重病毒核酸的定性检测，反应时长不超过 70min。</p> <p>5. 采用预混液技术：反应液 1 管，酶混合液 1 管，减少体系配置时间。</p> <p>6. 反应体系：不超过 25 μL。</p> <p>7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>8. 试剂规格：50T/盒。</p> <p>9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20$^{\circ}$C 保存。</p> <p>10. 有效期：\geq12 个月，到货后质保期\geq10 个月。</p>	
314	禽流感病毒 H9 亚型核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道，如 ABI7500、7500FAST、Light Cycler 480、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等。</p> <p>2. 适用范围：适用于定性检测从环境样本、咽拭子、鼻拭子和痰液中提取的 H9 亚型禽流感病毒核酸。</p>	

				<p>3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。</p> <p>4. 检测时间：采用 1 个反应管一次性完成多重病毒核酸的定性检测，反应时长不超过 70min。</p> <p>5. 采用预混液技术：反应液 1 管，酶混合液 1 管，减少体系配置时间。</p> <p>6. 反应体系：不超过 25 μL。</p> <p>7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>8. 试剂规格：50T/盒。</p> <p>9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20$^{\circ}$C 保存。</p> <p>10. 有效期：\geq12 个月，到货后质保期\geq10 个月。</p>	
315	禽流感病毒 H7N9 亚型核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1、用于咽拭子、痰液样本中 H7N9 禽流感病毒核酸的定性检测。</p> <p>2、H7N9 禽流感病毒核酸检测通道 FAM、VIC、ROX。</p> <p>3、试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。</p> <p>4、试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口，反应体系：不超过 25μl。</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\geq45。</p> <p>6、最低检测限：检测 H7N9 企业参考品为 5\times102copies/ml。</p> <p>7. 规格：50T/盒</p>	
316	禽流感病毒 H5N6 亚型核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道，如 ABI7500、7500FAST、Light Cycler 480、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等。</p> <p>2. 适用范围：适用于定性检测从环境样本、咽拭子、鼻拭子和痰液中提取的 H5N6 亚型禽流感病毒核酸。</p> <p>3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。</p> <p>4. 检测时间：采用 1 个反应管一次性完成多重病毒核酸的定性检测，反应时长不超过 70min。</p> <p>5. 采用预混液技术：反应液 1 管，酶混合液 1 管，减少体系配置时间。</p> <p>6. 反应体系：不超过 25 μL。</p> <p>7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>8. 试剂规格：50T/盒。</p> <p>9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20$^{\circ}$C 保存。</p> <p>10. 有效期：\geq12 个月，到货后质保期\geq10 个月。</p>	
317	禽流感病毒 H5N1 亚型核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道，如 ABI7500、7500FAST、Light Cycler 480、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等。</p> <p>2. 适用范围：适用于定性检测从环境样本、咽拭子、鼻拭子和痰液中提取的 H5N1 亚型禽流感病毒核酸。</p> <p>3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他</p>	

				<p>病原菌无交叉反应。</p> <p>4. 检测时间：采用 1 个反应管一次性完成多重病毒核酸的定性检测，反应时长不超过 70min。</p> <p>5. 采用预混液技术：反应液 1 管，酶混合液 1 管，减少体系配置时间。</p> <p>6. 反应体系：不超过 25 μL。</p> <p>7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>8. 试剂规格：50T/盒。</p> <p>9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20$^{\circ}$C 保存。</p> <p>10. 有效期：\geq12 个月，到货后质保期\geq10 个月。</p>
318	欧亚类禽型 H1N1 猪流感病毒核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道，如 ABI7500、7500FAST、Light Cycler 480、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等。</p> <p>2. 适用范围：适用于定性检测从临床样本、环境样本及病毒分离物等样本中提取的欧亚类禽型 H1N1 猪流感病毒 (EA-H1N1) 核酸。</p> <p>3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。</p> <p>4. 检测时间：采用 1 个反应管一次性完成病毒核酸的定性检测，反应时长不超过 70min。</p> <p>5. 采用预混液技术：反应液 1 管，酶混合液 1 管，减少体系配置时间。</p> <p>6. 反应体系：不超过 25 μL。</p> <p>7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>8. 试剂规格：50T/盒。</p> <p>9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20$^{\circ}$C 保存。</p> <p>10. 有效期：\geq12 个月，到货后质保期\geq10 个月。</p>
319	H3N8 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1. 样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。</p> <p>2. 适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用 ABI 系列仪器、BioRad、罗氏 480 系列仪器等多种荧光 PCR 仪器。</p> <p>3. 检测原理：本试剂盒根据荧光 PCR 技术原理，针对 H3N8 亚型禽流感病毒设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现 H3N8 亚型禽流感病毒核酸的检测。</p> <p>4. 主要组成成分：包含 qPCR 反应液 425 μL*2 管，qRCR 酶混液 25 μL*2 管，引物探针 50 μL*2 管，阳性对照 30 μL*1 管，阴性对照 30 μL*1 管。</p> <p>5. 反应体系：25 μL 反应体系，两步加样。包含 qPCR 反应液 17 μL，qRCR 酶混液 1 μL，引物探针 2 μL，模板 5 μL。</p> <p>6. 反应程序：逆转录 50$^{\circ}$C，15min；预变性 95$^{\circ}$C，3min；变性 95$^{\circ}$C，5 s；退火/延伸/检测荧光 55$^{\circ}$C，30 s；共 45 次循环，整个反应时间在 80 分钟内完成。</p> <p>7. 结果判读：阴性：Ct 值$>$41 或未检出；阳性：</p>

				<p>扩增曲线呈 S 型，且 Ct 值\leq38；可疑：扩增曲线呈 S 型，且 $38 < \text{Ct 值} \leq 41$，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。</p> <p>8. 最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>9. 特异性：对 H3N8 亚型禽流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。</p> <p>10. 保存条件：试剂盒在 $-20^{\circ}\text{C} \pm 5^{\circ}\text{C}$ 及以下避光保存，有效期\geq12 个月。</p> <p>11. 试剂规格：50T/盒。</p>	
320	H9N2 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1、用途：根据荧光 PCR 技术原理，用于亚型禽流感病毒（H9N2）核酸的定性检测。</p> <p>2、样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。</p> <p>3、适用机型：ABI 7500、Bio-Rad CFX96、Roche Lightcycler480I、Lightcycler480II、cobasZ480、宏石 SLAN-96S、SLAN-96P 等实时荧光定量 PCR 仪。</p> <p>4、有效期\geq12 个月，规格\geq50 人份/盒。</p> <p>5、多样化：可提供集 PCR 反应液、酶、引物探针为 1 管的全预混反应体系试剂盒。</p> <p>6、最低检测限：500copies/mL。</p> <p>7、反应程序：逆转录 50°C，15min；预变性 95°C，3min；变性 95°C，5 s；退火/延伸/检测荧光 55°C，30 s；共 45 次循环，整个反应时间在 80 分钟内完成。</p> <p>8、反应体系：$\leq 25 \mu\text{L}$。</p> <p>9、特异性：针对可能与检测靶标产生交叉的其他病原无交叉反应。</p>	
321	禽流感病毒 H5N10 亚型核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1. 用途：用于 H5N6 亚型流感病毒的定性检测。</p> <p>2. 采用一个反应管一次性完成 H5 亚型及 N10 亚型流感病毒的定性检测。</p> <p>3. 能与同类检测产品（流感病毒检测）共用一套反应条件及配液体系。</p> <p>4. 针对流感病毒系列，可同时提供荧光单重、双重、三重及四重多种检测方案。</p> <p>5. 检测技术：一步法多重实时荧光 RT-PCR。</p> <p>6. 检测性能：灵敏度可达 500 拷贝/ml，与其他呼吸道病毒无交叉反应。</p> <p>7. 检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的 RNA 样品。</p> <p>8. 质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。</p> <p>9. 适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪。</p> <p>10. 试剂规格：50T/盒。</p> <p>11. 运输保存：冷冻条件下运输，-20°C 保存。</p> <p>12. 有效期：≥ 12 个月。</p> <p>13. 反应体系：不超过 $25 \mu\text{L}$。</p>	
322	柯萨奇病毒 A16、肠道病毒 71 型和	5	盒	<p>1、样本类型：咽拭子、疱疹液或肛拭子等样本。</p> <p>2、荧光 PCR 法，探针为 Taqman 探针。</p> <p>3、肠道病毒通用型、柯萨奇病毒 A16 型和肠道病</p>	

	肠道病毒通用型核酸检测试剂盒			<p>毒 71 型核酸检测检测通道 FAM、VIC、ROX、CY5。</p> <p>4、试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口，反应体系：不超过 20μl。</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\geq45。</p> <p>6、结果判读：阴性：Ct 值$>$41 或未检出；阳性：扩增曲线呈 S 型，且 Ct 值\leq38；可疑：扩增曲线呈 S 型，且 38$<$Ct 值\leq41，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。</p> <p>7、最低检测限：5\times10² copies/ml。</p> <p>8、线性检测范围：2\times10³-1\times10⁸ copies/ml。</p> <p>9. 试剂规格：48T/盒。</p> <p>▲10、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。</p>	
323	柯萨奇病毒 A6 型和 A10 型核酸检测试剂盒	5	盒	<p>1. 用途：用于柯萨奇病毒 A6 型及柯萨奇病毒 A10 型的定性检测。</p> <p>2. 采用一个反应管，一次性同步完成柯萨奇病毒 A6 型及柯萨奇病毒 A10 型的定性检测。</p> <p>3. 检测技术：一步法实时荧光 RT-PCR。</p> <p>4. 可提供含柯萨奇病毒 A6 型及柯萨奇病毒 A10 型的双重版本，不超过 3 种的单重方案，且具备 NMPA 注册证，用于大量样本的快速筛查。</p> <p>5. 同系列产品（手足口病原检测），可共用一套反应条件及配液体系，同步上机，操作便捷。</p> <p>6. 检测特点：手足口系列，可同时提供单重、双重检测方案。</p> <p>7. 检测性能：灵敏度可达 500 拷贝/ml，与其他病毒无交叉反应。</p> <p>8. 检测样品：从咽拭子、肛拭子、泡内渗出液、粪便、脑脊液、病毒分离物等样本中提取的 RNA 样品。</p> <p>9. 质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。</p> <p>10. 适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪。</p> <p>11. 试剂规格：每盒的检测量至少为 32T/盒。</p> <p>12. 运输保存：冷冻条件下运输，-18$^{\circ}$C 以下避光保存。</p> <p>13. 有效期：\geq9 个月，到货后质保期\geq7 个月。</p> <p>14. 反应体系：不超过 30 μ L。</p> <p>▲15、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。</p>	
324	肠道病毒通用型核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道，如 ABI7500、7500FAST、Light Cycler 480、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等。</p> <p>2. 适用范围：适用于定性检测从粪便、肛拭子和呕吐物中提取的肠道病毒核酸。</p> <p>3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。</p>	

				<p>4. 检测时间：采用 1 个反应管一次性完成病毒核酸的定性检测，反应时长不超过 70min。</p> <p>5. 采用预混液技术：反应液 1 管，酶混合液 1 管，减少体系配置时间。</p> <p>6. 反应体系：不超过 25 μL。</p> <p>7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>8. 试剂规格：50T/盒。</p> <p>9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20$^{\circ}$C 保存。</p> <p>10. 有效期：\geq12 个月，到货后质保期\geq10 个月。</p> <p>▲11、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。</p>	
325	肠道病毒 71 型核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道，如 ABI7500、7500FAST、Light Cycler 480、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等。</p> <p>2. 适用范围：适用于定性检测从咽拭子、肛拭子、粪便和环境样本中提取的柯萨奇病毒 EV71 型的核酸。</p> <p>3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。</p> <p>4. 检测时间：采用 1 个反应管一次性完成病毒核酸的定性检测，反应时长不超过 70min。</p> <p>5. 采用预混液技术：反应液 1 管，酶混合液 1 管，减少体系配置时间。</p> <p>6. 反应体系：不超过 25 μL。</p> <p>7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>8. 试剂规格：48T/盒。</p> <p>9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20$^{\circ}$C 保存。</p> <p>10. 有效期：\geq12 个月，到货后质保期\geq10 个月。</p> <p>▲11、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。</p>	
326	柯萨奇病毒 A16 核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道，如 ABI7500、7500FAST、Light Cycler 480、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等。</p> <p>2. 适用范围：适用于定性检测从咽拭子、肛拭子、粪便和环境样本中提取的柯萨奇病毒 A16 型的核酸。</p> <p>3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。</p> <p>4. 检测时间：采用 1 个反应管一次性完成病毒核酸的定性检测，反应时长不超过 70min。</p> <p>5. 采用预混液技术：反应液 1 管，酶混合液 1 管，减少体系配置时间。</p> <p>6. 反应体系：不超过 25 μL。</p> <p>7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p>	

				<p>8. 试剂规格：50T/盒。</p> <p>9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。</p> <p>10. 有效期：≥12个月，到货后质保期≥10个月。</p> <p>▲11、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。</p>	
327	柯萨奇病毒 A6 核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道，如 ABI7500、7500FAST、Light Cycler 480、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等。</p> <p>2. 用途：用于柯萨奇病毒 A6 型及柯萨奇病毒 A10 型的定性检测。</p> <p>3. 采用一个反应管，一次性同步完成柯萨奇病毒 A6 型及柯萨奇病毒 A10 型的定性检测。</p> <p>4. 检测技术：一步法实时荧光 RT-PCR。</p> <p>5. 可提供含柯萨奇病毒 A6 型及柯萨奇病毒 A10 型的双重版本，不超过 3 种的单重方案，且具备 NMPA 注册证，用于大量样本的快速筛查。</p> <p>6. 同系列产品（手足口病原检测），可共用一套反应条件及配液体系，同步上机，操作便捷。</p> <p>7. 检测特点：手足口系列，可同时提供单重、双重检测方案。</p> <p>8. 检测性能：灵敏度可达 500 拷贝/ml，与其他病毒无交叉反应。</p> <p>9. 检测样品：从咽拭子、肛拭子、泡内渗出液、粪便、脑脊液、病毒分离物等样本中提取的 RNA 样品。</p> <p>10. 质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。</p> <p>11. 适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪。</p> <p>12. 试剂规格：每盒的检测量至少为 32T/盒。</p> <p>13. 运输保存：冷冻条件下运输，-18℃以下避光保存。</p> <p>14. 有效期：≥9个月，到货后质保期≥7个月。</p> <p>15. 反应体系：不超过 30 μL。</p> <p>▲16、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。</p>	
328	柯萨奇病毒 A10 核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道，如 ABI7500、7500FAST、Light Cycler 480、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等。</p> <p>2. 用途：用于柯萨奇病毒 A6 型及柯萨奇病毒 A10 型的定性检测。</p> <p>3. 采用一个反应管，一次性同步完成柯萨奇病毒 A6 型及柯萨奇病毒 A10 型的定性检测。</p> <p>4. 检测技术：一步法实时荧光 RT-PCR。</p> <p>5. 可提供含柯萨奇病毒 A6 型及柯萨奇病毒 A10 型的双重版本，不超过 3 种的单重方案，且具备 NMPA 注册证，用于大量样本的快速筛查。</p>	

				<p>6. 同系列产品（手足口病原检测），可共用一套反应条件及配液体系，同步上机，操作便捷。</p> <p>7. 检测特点：手足口系列，可同时提供单重、双重检测方案。</p> <p>8. 检测性能：灵敏度可达 500 拷贝/ml，与其他病毒无交叉反应。</p> <p>9. 检测样品：从咽拭子、肛拭子、泡内渗出液、粪便、脑脊液、病毒分离物等样本中提取的 RNA 样品。</p> <p>10. 质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。</p> <p>11. 适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪。</p> <p>12. 试剂规格：每盒的检测量至少为 32T/盒。</p> <p>13. 运输保存：冷冻条件下运输，-18℃以下避光保存。</p> <p>14. 有效期：≥9 个月，到货后质保期≥7 个月。</p> <p>15. 反应体系：不超过 30 μL。</p> <p>▲16、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。</p>	
329	猴痘病毒核酸检测试剂盒	2	盒	<p>1. 样品种类：适用于鼻咽拭子、血液（采集新鲜抗凝血）（非肝素）、血清、囊泡或脓疱、皮疹渗出液等样品。</p> <p>2. 适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用 ABI 系列仪器、BioRad、罗氏 480 系列仪器等多种荧光 PCR 仪器。</p> <p>3. 检测原理：本试剂盒根据荧光 PCR 技术原理，针对猴痘病毒（MPV）设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现猴痘病毒（MPV）核酸的检测。同时根据人保守基因设计内参对照，监控样本采集、运输、提取及扩增等环节质量。</p> <p>4. 最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>5. 特异性：与其它致病菌无交叉反应。</p> <p>6. 保存条件：试剂盒在 -20℃ ± 5℃ 及以下避光保存，有效期：≥12 个月。</p> <p>7. 试剂规格：50T/盒。</p> <p>▲8、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。</p>	
330	肺炎支原体和肺炎衣原体核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1、用途：根据荧光 PCR 技术原理，用于肺炎支原体/肺炎衣原体（MP/CP）核酸的定性检测。</p> <p>2、样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；组织培养物等样品。</p> <p>3、适用机型：ABI 7500、Bio-Rad CFX96、Roche Lightcycler480I、Lightcycler480II、cobasZ480、宏石 SLAN-96S、SLAN-96P 等实时荧光定量 PCR 仪。</p> <p>4、有效期≥12 个月，规格≥50 人份/盒。</p> <p>5、最低检测限：500copies/mL。</p> <p>6、反应程序：逆转录 50℃，15min；预变性</p>	

				<p>95℃, 3min; 变性 95℃, 5 s; 退火/延伸/检测荧光 55℃, 30 s; 共 45 次循环, 整个反应时间在 80 分钟内完成</p> <p>7、反应体系: ≤25 μL。</p> <p>8、特异性: 针对可能与检测靶标产生交叉的其他病原无交叉反应。</p>	
331	寨卡病毒核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1. 适用仪器: 经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪, 需含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道, 如 ABI7500、7500FAST、Light Cycler 480、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等。</p> <p>2. 适用范围: 适用于定性检测从临床样本或病毒分离物中提取的寨卡病毒核酸。</p> <p>3. 检测性能: 灵敏度最高达 500copies/mL, 与其他病原菌无交叉反应。</p> <p>4. 检测时间: 采用 1 个反应管一次性完成病毒核酸的定性检测, 反应时长不超过 70min。</p> <p>5. 采用预混液技术: 反应液 1 管, 酶混合液 1 管, 减少体系配置时间。</p> <p>6. 反应体系: 不超过 25 μL。</p> <p>7. 质量控制: 含有阴性对照及阳性对照, 便于结果判定。</p> <p>8. 试剂规格: 50T/盒。</p> <p>9. 运输保存: 冷冻条件下运输, -20℃ 保存。</p> <p>10. 有效期: ≥12 个月, 到货后质保期 ≥10 个月。</p> <p>11. 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 (登革热病毒 1 型、登革热病毒 2 型、登革热病毒 3 型、登革热病毒 4 型、汉滩病毒、汉城病毒、新疆出血热病毒、新布尼亚病毒、黄热病病毒、拉沙热病毒) 以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>	
332	中东呼吸综合征核酸检测试剂盒	1	盒	<p>1、用于咽拭子样本中, 中东呼吸综合征冠状病毒核酸的定性检测。</p> <p>2、有效期: ≥12 个月, 规格: 50 人份/盒。</p> <p>3、检测通道: FAM、VIC。</p> <p>41、用于咽拭子样本中, 中东呼吸综合征冠状病毒核酸的定性检测。</p> <p>2、有效期: 12 个月, 规格: 50 人份/盒。</p> <p>3、检测通道: FAM、VIC。</p> <p>4、试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。</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 ≥45。</p> <p>6、试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口, 反应体系: 不超过 25μl。</p> <p>7、结果判读: 阴性: Ct 值 >41 或未检出; 阳性: 扩增曲线呈 S 型, 且 Ct 值 ≤38; 可疑: 扩增曲线呈 S 型, 且 38 < Ct 值 ≤41, 需复检, 复检结果若一致, 判定结果为阳性。</p> <p>8、最低检测限: 5×10² copies/ml。</p> <p>9、线性检测范围: 2×10³-1×10⁸ copies/ml。</p> <p>10、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 (HCoV-229E、HCoV-HKU1、</p>	

				HCoV-OC43、HCoV-NL63、甲型流感病毒、乙型流感病毒、副流感病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体) 以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。	
333	登革热检测试剂盒	3	盒	<p>1、主要用于血清样本中登革热病毒核酸的定性检测。</p> <p>2、有效期：≥12个月，规格：50人份/盒。</p> <p>3、登革热病毒通用型核酸检测通道 FAM。</p> <p>4、试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。</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≥45。</p> <p>6、结果判读：阴性：Ct 值>41 或未检出；阳性：扩增曲线呈 S 型，且 Ct 值≤38；可疑：扩增曲线呈 S 型，且 38<Ct 值≤41，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。。</p> <p>7、最低检测限：5×10² copies/ml。</p> <p>8、线性检测范围：2×10³-1×10⁸ copies/ml。</p> <p>9、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（麻疹病毒、风疹病毒、汉城病毒、汉滩病毒、单疱病毒 6 型、伤毒寒沙门菌、链球菌、肠道病毒 71 型、柯萨奇病毒 A6 型、A10 型和 A16 型）和人类白细胞的总 RNA 无交叉反应。</p>	
334	狂犬病病毒检测试剂盒	2	盒	<p>1、用途：根据荧光 PCR 技术原理，用于狂犬病病毒 (Rabies virus, RABV) 核酸的定性检测。</p> <p>2、样品种类：唾液、脑脊液、血液等。</p> <p>3、适用机型：ABI 7500、Bio-Rad CFX96、Roche Lightcycler480I、Lightcycler480II、cobasZ480、宏石 SLAN-96S、SLAN-96P 等实时荧光定量 PCR 仪。</p> <p>4、有效期≥12个月，规格≥50人份/盒。</p> <p>5、最低检测限：500copies/mL。</p> <p>6、反应程序：逆转录 50℃，15min；预变性 95℃，3min；变性 95℃，5 s；退火/延伸/检测荧光 55℃，30 s；共 45 次循环，整个反应时间在 80 分钟内完成。</p> <p>7、反应体系：≤25 μL。</p> <p>8、特异性：针对可能与检测靶标产生交叉的其他病原无交叉反应。</p>	
335	麻疹病毒和风疹病毒核酸检测试剂盒	2	盒	<p>1、用于咽拭子样本中麻疹病毒和风疹病毒核酸的定性检测。</p> <p>2、具备内标、阳性对照和阴性对照等试剂内部质控设置。</p> <p>3、采用双通道检测麻疹病毒和风疹病毒，探针为 Taqman 探针。FAM 通道检测麻疹病毒，VIC 通道检测风疹病毒。</p> <p>4、试剂盒核心原材料例如酶、探针标记原材料等均为进口，反应体系：不超过 25μl。</p> <p>5、PCR 扩增不设预循环，从第一个循环数开始读取</p>	

				<p>荧光值，扩增循环数≥ 45。</p> <p>6、结果判读：阴性：Ct 值> 40或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct 值≤ 37；可疑：扩增曲线呈S型，且$37 < \text{Ct 值} \leq 40$，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。</p> <p>7、最低检测限：麻疹病毒为 500copies /ml、风疹病毒为 500copies /ml。</p> <p>8. 试剂规格：50T/盒。</p> <p>9.有效期：≥ 12个月，到货后质保期≥ 10个月。</p> <p>▲10、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。</p>	
336	百日咳杆菌核酸检测试剂盒	2	盒	<p>1. 适用仪器：经过校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM 通道，如 ABI7500、7500FAST、Light Cycler 480、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等。</p> <p>2. 2. 适用于定性检测从临床样本、菌种及其培养物中提取的百日咳杆菌核酸。</p> <p>3. 3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies /ml，与其他病原菌无交叉反应。</p> <p>4. 4. 检测时间：采用 1 个反应管一次性完成核酸的定性检测。</p> <p>5. 反应体系：不超过 25 μL。</p> <p>6. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>7. 试剂规格：50T/盒。</p> <p>8. 运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。</p> <p>9.有效期：≥ 12个月，到货后质保期≥ 10个月。</p>	
337	诺如病毒 G I /G II 型核酸检测试剂盒	10	盒	<p>1. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM、VIC (HEX)、ROX 和 CY5 检测通道，如 ABI7500、7500FAST、Light Cycler 480、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等。</p> <p>2. 适用范围：适用于定性检测从粪便、肛拭子和呕吐物中提取的诺如病毒 GI、诺如病毒 GII 核酸。</p> <p>3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。</p> <p>4. 检测时间：采用 1 个反应管一次性完成病毒核酸的定性检测，反应时长不超过 70min。</p> <p>5. 采用预混液技术：反应液 1 管，酶混合液 1 管，减少体系配置时间。</p> <p>6. 反应体系：不超过 25 μL。</p> <p>7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>8. 试剂规格：50T/盒。</p> <p>9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。</p> <p>10.有效期：≥ 12个月，到货后质保期≥ 10个月。</p>	
338	轮状病毒 A 组、诺如病毒三重核酸检测试剂盒	5	盒	<p>1、用途：根据荧光 PCR 技术原理，用于轮状病毒 A 组 (RVA)、诺如病毒 I 型 (NVG1)、诺如病毒 II 型 (NVG2) 核酸的定性检测。</p> <p>2、样品种类：粪便、呕吐物等样品。</p> <p>3、适用机型：ABI 7500、Bio-Rad CFX96、Roche</p>	

				<p>Lightcycler480I、Lightcycler480II、cobasZ480、宏石 SLAN-96S、SLAN-96P 等实时荧光定量 PCR 仪。</p> <p>4、有效期≥ 12个月，规格≥ 50人份/盒。</p> <p>5、多样化：可提供集 PCR 反应液、酶、引物探针为 1 管的全预混反应体系试剂盒。</p> <p>6、最低检测限：500copies/mL。</p> <p>▲7、扩增程序：反应程序：逆转录 50℃，15min；预变性 95℃，3min；变性 95℃，5 s；退火/延伸/检测荧光 55℃，30 s；共 45 次循环，整个反应时间在 80 分钟内完成。</p> <p>8、反应体系：$\leq 25 \mu\text{L}$。</p> <p>9、特异性：针对可能与检测靶标产生交叉的其他病原无交叉反应。</p> <p>10、规格：50 人/盒。</p>	
339	轮状病毒(B\C\H)三重核酸检测试剂盒	5	盒	<p>1、适用于粪便或腹泻物样本中札如病毒核酸的定性检测。</p> <p>2、$-20 \pm 5^\circ\text{C}$ 冷冻保存，稳定性好，有效期 12 个月。</p> <p>3、试剂盒包装规格：50T/盒。</p> <p>4、试剂盒组分：RT-PCR 反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。</p> <p>5、操作简便，反应体系：$25 \mu\text{L}$ 反应体系，两步加样。包含 qPCR 反应液 $17 \mu\text{L}$，qRRC 酶混液 $1 \mu\text{L}$，引物探针 $2 \mu\text{L}$，模板 $5 \mu\text{L}$。</p> <p>6. 反应程序：逆转录 50℃，15min；预变性 95℃，3min；变性 95℃，5 s；退火/延伸/检测荧光 55℃，30 s；共 45 次循环，整个反应时间< 80分钟内完成。</p> <p>7、所有 RNA 试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台 PCR 仪器上进行检测。</p> <p>8、检测灵敏度不低于 500 copies/mL。</p> <p>9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数 (CV%)$< 5\%$。</p> <p>10、开放性机型，适 ABI 系列仪器、Roche 系列仪器等多种荧光 PCR 仪器。</p> <p>11、可提供液体预分装试剂。</p>	
340	札如病毒、肠道腺病毒和星状病毒核酸检测试剂盒	5	盒	<p>1、适用于肛拭子、粪便样本中对札如病毒、星状病毒、腺病毒核酸的定性检测。</p> <p>2、$-20 \pm 5^\circ\text{C}$ 冷冻保存，稳定性好，有效期≥ 12个月。</p> <p>3、试剂盒包装规格：50T/盒。</p> <p>4、试剂盒组分：RT-PCR 反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。</p> <p>5、操作简便反应体系：$25 \mu\text{L}$ 反应体系，两步加样。包含 qPCR 反应液 $17 \mu\text{L}$，qRRC 酶混液 $1 \mu\text{L}$，引物探针 $2 \mu\text{L}$，模板 $5 \mu\text{L}$。</p>	

				<p>6. 反应程序：逆转录 50℃，15min；预变性 95℃，3min；变性 95℃，5 s；退火/延伸/检测荧光 55℃，30 s；共 45 次循环，整个反应时间<80 分钟内完成。</p> <p>7、所有 RNA 试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台 PCR 仪器上进行检测。</p> <p>8、检测灵敏度不低于 500 copies/mL。</p> <p>9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。</p> <p>10、开放性机型，适 ABI 系列仪器、Roche 系列仪器等多种荧光 PCR 仪器。</p> <p>11、可提供液体预分装试剂。</p>	
341	A 组轮状病毒基因分型多重实时荧光 PCR 检测试剂盒 (TaqMan 探针法)	5	盒	<p>1、用途：根据荧光 PCR 技术原理，用于 A 组轮状病毒的 G1、G2、G3、G4、G8、G9、G10、G12、P4、P6、P8、P9、P10、P11 基因核酸定性检测。</p> <p>2、样品种类：粪便、呕吐物等。</p> <p>3、适用机型：ABI 7500、Bio-Rad CFX96、Roche Lightcycler480I、Lightcycler480II、cobasZ480、宏石 SLAN-96S、SLAN-96P 等实时荧光定量 PCR 仪。</p> <p>4、有效期≥12 个月，规格≥50 人份/盒。</p> <p>5、本试剂盒设置了人的核糖核酸酶 P 基因（RNase P）为内源性内标 (IC) 对照，用于对样本采集、保存和运输以及核酸提取过程进行监控。</p> <p>6、最低检测限：500copies/mL。</p> <p>7、特异性：针对可能与检测靶标产生交叉的其他病原无交叉反应。</p>	
342	超灵敏新型冠状病毒全基因组捕获试剂（24 人份/盒）	6	盒	<p>1、适用性：新型冠状病毒全基因组的扩增捕获，产物可用于后续高通量测序的建库，通过新一代高通量测序分析，准确发现新的变异，新的毒株、追踪病毒变异情况；</p> <p>2、样本量：24 样本/盒；</p> <p>3、灵敏度：仅需少量 RNA（<0.5ng）；</p> <p>4、试剂形式：整合式试剂，可扩增得到新冠病毒全基因组；</p> <p>5、扩增子数目：≥40 个；</p> <p>6、适用机型：兼容所有高通量测序平台（二代测序）和单分子测序平台（三代测序）；</p> <p>7、适合 CT 值≤33 的新冠样本全，基因组捕获，捕获效率≥99%；</p> <p>8、试剂盒搭配同品牌软件分析，可所提供的新冠病毒分析软件应包含新冠病毒序列的录入、质控和分型；应标明序列数据在数据库中的存储位置便于查找、筛选和导出(按日期、型别、完整性等)；软件应根据指定序列进行进化分析并提供图形化展示；软件应提供稳定的框架，方便后期加入新的功能模块；</p> <p>▲9、拥有测序服务平台，能对此产品提供数据验证支撑（必须提供证明文件）。</p>	测序试剂

343	1N 或者 2N 的 NaOH 溶液 (100ml)	4	瓶	规格 100ml	测序试剂
344	无 RNA 酶 DNA 酶水 (PCR 级别, 50ml)	5	瓶	PCR 级别, 规格 50ml	测序试剂
345	PH 试纸	2	盒	实验室用 PH: 1-14	测序试剂
346	1.5ml 离心管 (低吸附)	10	盒	规格: 1.5ml, 具有低吸附性	测序试剂
347	无尘纸	10	盒	无尘擦拭纸, 实验室用纸设备精密清洁	测序试剂
348	DMEM 培养液	20	瓶	1、用于疫苗生产和各种初代病毒宿主细胞的细胞培养及单一细胞培养。 2、规格: 500ml, 2-8℃ 避光保存, 保质期一年。	
349	消化液 0.05%Trypsin-EDTA	10	瓶	规格: 100ml, -20℃ 保存, 保质期一年。	
350	HEPES 缓冲液	10	瓶	1、用于配制蛋白提取缓冲液、细胞培养用缓冲液, 在开放式培养或细胞观察时能维持较恒定的 PH 值。 2、规格: 100ml, 2-8℃ 避光保存, 保质期一年	
351	DPBS 缓冲液	40	瓶	1、液体, 不含钙、镁和酚红。过滤除菌。PH 值范围 7.2-7.4。 2、规格: 500ml/瓶, 室温保存, 保质期一年。	
352	7.5%碳酸氢钠溶液	10	瓶	规格: 100ml, 常温保存, 保质期一年。	
353	Pen strep(青链霉素混合液)	2	瓶	规格: 100ml, -20℃ 保存, 保质期一年。	
354	胎牛血清	2	瓶	1、规格: 500ml, -20℃ 保存, 保质期三年。 2、可提供超低 IgG 和透析 FBS, 方便立即使用。	
355	SPF 鸡蛋	400	个	规格: 30-50g/个	
356	鸡胚 (9 日龄)	400	个	规格: 30-50g/个	
357	受精鸡蛋	400	个	规格: 30-50g/个	
358	细菌基因组 DNA 提取试剂盒 (离心柱型)	1	盒	1, 样本类型: 可以特异性结合 DNA 的离心吸附柱和独特的缓冲液系统提取细菌的基因组 DNA。 2, 提取原理: 离心柱型提取。离心吸附柱中采用的硅基质材料为本公司特有新型材料, 能够高效、专一吸附 DNA, 可最大限度去除杂质蛋白及细胞中其他有机化合物。 3, 提取时间: 1 h 内即可获得超纯的基因组 DNA。 4, 试剂组分: 含有液体蛋白酶 K, 可在室温下长期保存。 5, 产品特点: 本试剂盒提取的基因组 DNA 片段大, 纯度高, 质量稳定可靠。回收的 DNA 可适用于各种常规操作, 包括酶切、PCR、文库构建。 6, 包装规格: 50T/盒。	

359	致病菌脑炎脑膜炎炎症候群核酸多重实时荧光 PCR 检测试剂盒	5	盒	<p>1. 适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪。</p> <p>2. 适用范围：用于咽拭子、血液、脑脊液及细菌培养物等样本中提取的脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、A 组链球菌、金黄色葡萄球菌、单增李斯特菌、无乳链球菌、大肠埃希氏菌、结核分枝杆菌、隐球菌、猪链球菌的脑炎脑膜炎炎症候群核酸。</p> <p>3. 检测技术：多重实时荧光 PCR 技术。</p> <p>4. 检测性能：灵敏度最低 500copies/mL，与其他病原菌均无交叉反应。</p> <p>▲5. 检测时间：反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机，最多采用 3 管一次性完成多种病原体基因型的定性检测，反应理论时间≤30 分钟，反应时长≤70min。</p> <p>6. 操作简便，提供混合石蜡预分装试剂，只需加样即可上机检测。</p> <p>7. 反应体系：不超过 25 μL。</p> <p>▲8. 荧光 PCR 反应程序：50℃ 2min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）40 个循环。PCR 扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。所有 DNA 试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台 PCR 仪器上进行检测。</p> <p>9. 质量控制：含有阴性对照、阳性对照及内参，便于结果判定。</p> <p>10. 试剂规格：12T/盒。</p> <p>11. 有效期：≥12 个月，到货后质保期≥9 个月。</p>	
360	致病菌其他发热症候群核酸多重实时荧光 PCR 检测试剂盒	5	盒	<p>1. 适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪。</p> <p>2. 适用范围：用于定性检测从血液、组织和细菌培养物等样本中提取的 伤寒沙门菌、副伤寒沙门菌、脑膜炎奈瑟菌、伯氏疏螺旋体、立克次体、嗜吞噬细胞无形体、埃立克体、鼠疫杆菌（caf1、pla、chro392）、布鲁氏菌、A 组链球菌、致病性钩端螺旋体、猪链球菌、隐球菌、曲霉菌、肺孢子菌的呼吸道症候群核酸。</p> <p>3. 检测技术：多重实时荧光 PCR 技术。</p> <p>4. 检测性能：灵敏度最低 500copies/mL，与其他病原菌均无交叉反应。</p> <p>▲5. 检测时间：反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机，最多采用 5 管一次性完成多种病原体基因型的定性检测，反应理论时间≤30 分钟，反应时长≤70min。</p> <p>6. 操作简便，提供混合石蜡预分装试剂，只需加样即可上机检测。</p> <p>7. 反应体系：不超过 25 μL。</p> <p>▲8. 荧光 PCR 反应程序：50℃ 2min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）40 个循环。PCR 扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。所有 DNA 试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台 PCR 仪器上进行检测。</p> <p>9. 质量控制：含有阴性对照、阳性对照及内参，便</p>	

				<p>于结果判定。采用人源的核糖核酸酶 P (RNP) 作为内参基因，可以对样本采集和提取过程进行监控，最大程度避免假阴性的产生。</p> <p>10. 试剂规格：12T/盒。</p> <p>11. 有效期：≥12 个月，到货后质保期≥9 个月。</p>	
361	致病菌呼吸道症候群核酸多重实时荧光 PCR 检测试剂盒	10	盒	<p>1. 适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪。</p> <p>2. 适用范围：用于定性检测从鼻咽拭子、口咽拭子和细菌培养物等样本中提取的 A 组链球菌、百日咳杆菌、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、肺炎克雷伯菌、肺炎支原体、肺炎衣原体、鹦鹉热衣原体、曲霉菌、肺孢子菌、军团菌、隐球菌的呼吸道症候群核酸。</p> <p>3. 检测技术：多重实时荧光 PCR 技术。</p> <p>4. 检测性能：灵敏度最低 500copies/mL，与其他病原菌均无交叉反应。</p> <p>▲5. 检测时间：反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机，最多采用 4 管一次性完成多种病原体基因型的定性检测，反应理论时间≤30 分钟，反应时长≤70min。</p> <p>6. 操作简便，提供混合石蜡预分装试剂，只需加样即可上机检测。</p> <p>7. 反应体系：不超过 25 μL。</p> <p>▲8. 荧光 PCR 反应程序：50℃ 2min; 95℃ 3min; 95℃ 5sec, 55℃ 30sec (单点采集荧光) 40 个循环。PCR 扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。所有 DNA 试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台 PCR 仪器上进行检测。</p> <p>9. 质量控制：含有阴性对照、阳性对照及内参，便于结果判定。采用人源的核糖核酸酶 P (RNP) 作为内参基因，可以对样本采集和提取过程进行监控，最大程度避免假阴性的产生。</p> <p>10. 试剂规格：12T/盒。</p> <p>11. 有效期：≥12 个月，到货后质保期≥9 个月。</p>	
362	致病菌腹泻症候群核酸多重实时荧光 PCR 检测试剂盒	10	盒	<p>1. 适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪。</p> <p>2. 适用范围：用于定性检测从粪便、肛拭子和细菌培养物等样本中提取的艰难梭菌、弯曲菌、类志贺邻单胞菌、阪崎克罗诺杆菌、河弧菌、沙门氏菌、志贺氏菌、副溶血性弧菌、霍乱弧菌、小肠结肠炎耶尔森氏菌、嗜水气单胞菌、五种致泻性大肠埃希氏菌的腹泻症候群核酸。</p> <p>3. 检测技术：多重实时荧光 PCR 技术。</p> <p>4. 检测性能：灵敏度最低 500copies/mL，与其他病原菌均无交叉反应。</p> <p>▲5. 检测时间：反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机，最多采用 7 管一次性完成多种病原体基因型的定性检测，反应理论时间≤30 分钟，反应时长≤70min。</p> <p>6. 操作简便，提供混合石蜡预分装试剂，只需加样即可上机检测。</p>	

				<p>7. 反应体系：不超过 25 μL。</p> <p>▲8. 荧光 PCR 反应程序：50$^{\circ}$C 2min；95$^{\circ}$C 3min；95$^{\circ}$C 5sec，55$^{\circ}$C 30sec（单点采集荧光）40 个循环。PCR 扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。所有 DNA 试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台 PCR 仪器上进行检测。</p> <p>9. 质量控制：含有阴性对照、阳性对照及内参，便于结果判定。采用人源的核糖核酸酶 P (RNP) 作为内参基因，可以对样本采集和提取过程进行监控，最大程度避免假阴性的产生。</p> <p>10. 试剂规格：12T/盒。</p> <p>11. 有效期：\geq12 个月，到货后质保期\geq9 个月。</p>	
363	Ex-DNA 细菌基因组（专提）核酸提取试剂	3	盒	<p>1、预期用途：用于病毒核酸的提取、富集、纯化等步骤。其处理后的产物用于临床体外检测使用。</p> <p>2、检验原理：利用磁珠吸附原理，通过特制的磁棒吸附、转移和释放磁珠，实现磁珠/核酸的转移，自动完成核酸的提取和纯化。</p> <p>3、提取产量：从 1ml 大肠杆菌培养物样品中提取 DNA 核酸总产量\geq2ug。</p> <p>4、提取纯度：OD260/OD280\geq1.5。</p> <p>5、标本类型：细菌培养物、棉拭子、痰液、体液及粪便等。。</p> <p>▲6、适用仪器：TIANLONG NP968、GeneRotex 96</p> <p>7、上样量：200ul</p> <p>8、洗脱体积：100ul</p> <p>9、能否加热：是</p> <p>10、产品规格：20T/盒(预封装)5T/板 X4 板；</p> <p>11、封膜类型：铝箔封口膜；</p> <p>12、二维码：试剂盒自带二维码，可实现现有科室使用设备直接扫码运行；</p> <p>13、储存条件：室温</p> <p>14、有效期：\geq12 个月</p> <p>▲15、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。</p>	
364	Ex-DNA 细菌基因组（专提）核酸提取试剂	4	盒	<p>1、预期用途：用于病毒核酸的提取、富集、纯化等步骤。其处理后的产物用于临床体外检测使用。</p> <p>2、检验原理：利用磁珠吸附原理，通过特制的磁棒吸附、转移和释放磁珠，实现磁珠/核酸的转移，自动完成核酸的提取和纯化。</p> <p>3、提取产量：从 1ml 大肠杆菌培养物样品中提取 DNA 核酸总产量\geq2ug。</p> <p>4、提取纯度：OD260/OD280\geq1.5。</p> <p>5、标本类型：细菌培养物、棉拭子、痰液、体液及粪便等。。</p> <p>▲6、适用仪器：TIANLONG NP968、GeneRotex 96</p> <p>7、上样量：200ul</p> <p>8、洗脱体积：100ul</p> <p>9、能否加热：是</p> <p>10、产品规格：64T/盒(预封装)16T/板 X4 板；</p> <p>11、封膜类型：铝箔封口膜；</p>	

				<p>12、二维码：试剂盒自带二维码，可实现现有科室使用设备直接扫码运行；</p> <p>13、储存条件：室温</p> <p>14、有效期：≥12个月。</p> <p>▲15、须在响应文件中提供该产品《医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》复印件否则投标无效。</p>	
365	十三种脑炎脑膜炎病原体预混核酸检测试剂盒	5	盒	<p>1、样品种类：疱疹液、唾液、眼角膜拭子、分泌物、脑脊液等。</p> <p>2、适用于 ABI 7500、Bio-Rad CFX96、Roche Lightcycler480I/480II、cobas Z480、宏石 SLAN-96S/96P、QuantStudio 5/7、天隆 96R/96E 等实时荧光定量 PCR 仪。</p> <p>3、有效期≥12个月，规格：50T/盒</p> <p>4、检测病原体：本试剂盒用于十三种脑炎脑膜炎病原体（肠道病毒、单纯疱疹病毒、水痘-带状疱疹病毒、乙型脑炎病毒、腮腺炎病毒、巨细胞病毒、脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、B 组链球菌、A 组链球菌、单核细胞增生李斯特菌、金黄色葡萄球菌）核酸的体外定性检测。</p> <p>▲5、组成成分：组分名称：预制版核酸检测包十三种脑炎脑膜炎病原体预混核酸检测试剂盒：6 条或 12 条，主要成分：逆转录酶、RNA 酶抑制剂、Taq 酶、UNG 酶、Tris、KCl、MgCl₂、dNTPs 等。组分名称：阳性对照十三种脑炎脑膜炎病原体预混核酸检测试剂盒-G 版：200 μL/管×1 管，主要成分：含有目的检测基因片段的质粒；阴性对照：200 μL/管×1 管，主要成分：生理盐水；PCR 八联管盖：6 条或 12 条。</p> <p>6、最低检测限：500copies/mL。</p> <p>7、特异性：针对可能与检测靶标产生交叉的其他病原无交叉反应。</p>	

▲二、商务条款

竞标报价	<p>竞标报价包含竞标货物（包括备品备件、专用工具等）的价格，竞标货物运输（含保险）、安装（如有）、调试、检验、技术服务、培训和竞争性谈判文件要求提供的所有伴随服务等费用和税费。</p>
质保期	<p>1. 质量保修期不低于 1 年，如“技术要求”有要求的按其执行。</p> <p>2. 质量保证期内按国家有关产品“三包”规定执行“三包”。</p> <p>3. 供应商所供应的产品必须符合国家标准、行业标准及产品生产厂家的出厂质量标准；成交人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索查阅、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。</p> <p>4. 供应商所供产品需与实验室检测设备配套一致或工作不会因此受到阻碍或其他不利影响，否则采购人有权要求退货或要求成交人提供采购人指定试剂耗材，成交</p>

	人须无条件服从；供应商所交的货物品种、型号、规格、质量等不符合响应文件提供的技术数据或经实际测试发现不真实的，采购人有权退货或换货，且不承担因此产生的任何费用，并对其给采购人造成的损失保留追索权利。
售后服务要求	<ol style="list-style-type: none"> 1. 送货上门。 2. 提供 24 小时专业技术咨询及服务，为用户进行技术培训，为用户解决使用过程中可能出现的问题。 3. 故障响应时间：质量保修期内货物出现质量问题，在接到通知后 2 小时内响应，24 小时内到达现场，按国家及行业标准进行及时处理，48 小时无法处理完毕时，需提供相同型号备用，以保证正常使用。 4. 为本项目提供技术服务人员 1 人以上。
合同签订时间	自成交通知书签发之日起 <u>15</u> 日内
交付时间及地点	<ol style="list-style-type: none"> 1. 合同履行期限：自签订合同之日起 20 日历天内交付。 2. 交付地点：广西河池市金城江区采购人指定地点。
付款方式	<ol style="list-style-type: none"> 1. 供应商将货物交付完毕并验收合格，采购人收到供应商所有审核无误的请款材料后 10 个工作日内完成向财政部门支付申请，具体支付时间以财政部门拨款时间为准。 2. 付款时，成交供应商须提供符合要求的发票给采购人，否则采购人的付款期限顺延。成交供应商应当确保发票真实无误且合法有效，如发现存在虚假发票或违规发票的，成交供应商须赔偿采购人发票票面金额一倍的违约金，且采购人有权终止合同，因终止合同而产生的一切损失均由成交供应商承担。
验收要求	<ol style="list-style-type: none"> 1. 供应商必须按采购文件要求、响应文件承诺提供产品，且提供的产品必须符合国家强制执行的相关质量标准要求以及产品制造厂家合格产品的出厂质量标准。 2. 设备需全新、完好、无破损，产品到货后，采购人现场根据采购文件要求及响应文件承诺逐条对应进行核验，必要时，采购人有权邀请国家质量监督检验部门或国家认可的第三方检测机构参与共同验收。如产品不满足采购文件要求、响应文件承诺或国家强制执行的相关质量标准要求以及产品制造厂家合格产品的出厂质量标准，采购人有权不予验收，由此造成采购人的经济损失由成交供应商承担全部赔偿责任。 3. 成交供应商必须于供货时向采购人提供响应的医疗器械产品由行政主管部门核准资格文件、注册产品标准、产品注册时的检测检验报告书、产品彩页（或参数说明书）等资料材料，以便核实相关技术参数，否则不予验收。 4. 验收其他要求按合同条款以及政府采购相关法律法规规定执行。
三、核心产品	

本表的核心产品为 300、新型冠状病毒、甲型及乙型流感病毒核酸检测试剂盒；305、CD3/CD8/CD45/CD4 混合抗体试剂检测试剂盒；320、H9N2 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒；321、禽流感病毒 H5N10 亚型核酸检测试剂盒；329、猴痘病毒核酸检测试剂盒；359、致病菌脑炎脑膜炎症候群核酸多重实时荧光 PCR 检测试剂盒。

注：提供相同品牌产品的不同供应商参加同一合同项下竞标的，以其中通过资格审查、符合性审查、谈判且最后报价最低的参加报价评审；最后报价相同的，由采购人或者采购人委托谈判小组按照竞争性谈判文件规定的方式确定一个参加评审的供应商，竞争性谈判文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他响应文件作无效处理。

非单一产品采购项目，多家供应商提供的核心产品品牌相同的，按前款规定处理。

四、政策性加分条件

政策性加分条件	符合节能环保等国家政策要求。
---------	----------------

五、进口产品说明

进口产品说明	本项目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）参与竞标，如有此类产品参与竞标的响应文件作无效处理。
--------	--

第三章 供应商须知

供应商须知前附表

条款号	内 容
3	供应商的资格条件：详见竞争性谈判公告
5.1	是否接受联合体竞标：详见竞争性谈判公告
5.2	本项目不接受联合体竞标
6.2	<input checked="" type="checkbox"/> 不允许分包 <input type="checkbox"/> 允许分包 分包内容：____/____。 分包金额或者比例：____/____。
12.1.1	<p>资格证明文件</p> <p>1. 供应商为法人或者其他组织的提供其营业执照等证明文件（如营业执照或者事业单位法人证书或者执业许可证等），供应商为自然人的提供其身份证复印件；（必须提供，否则响应文件按无效响应处理）</p> <p>2. 满足特定资格要求的证明材料；（必须提供，否则响应文件按无效响应处理）</p> <p>3. 供应商依法缴纳税收的相关材料（<u>截标时间前半年内连续3个月</u>的依法缴纳税收的凭据复印件；依法免税的，必须提供相应文件证明其依法免税（可以是无欠税或零报税的证明）。从取得营业执照时间起到首次响应文件提交截止时间为止不足要求月数的，只需提供从取得营业执照起的依法缴纳税收相应证明文件）；（必须提供，否则响应文件按无效响应处理）</p> <p>4. 供应商依法缴纳社会保障资金的相关材料[<u>截标时间前半年连续3个月</u>的依法缴纳社会保障资金的缴费凭证（专用收据或者社会保险缴纳清单）复印件；依法不需要缴纳社会保障资金的，必须提供相应文件证明不需要缴纳社会保障资金。从取得营业执照时间起到首次响应文件提交截止时间为止不足要求月数的只需提供从取得营业执照起的依法缴纳社会保障资金的相应证明文件]；（必须提供，否则响应文件按无效响应处理）</p> <p>5. 供应商财务状况报告[<u>2025年</u>财务状况报告复印件（供应商执行《企业会计准则》的，提供资产负债表、利润表、现金流量表、所有者权益变动表；供应商执行《小企业会计准则》的，提供资产负债表、利润表、现金流量表；供应商执行《政府会计制度》的，提供资产负债表、收入费用表和净资产变动表）或者其基本开户银行出具的资信证明复印件；（必须提供，2026年新成立企业提供成立之日起至截</p>

	<p>标时间前一个月所有月份的财务状况复印件或者其基本开户银行出具的资信证明复印件，否则响应文件按无效响应处理)</p> <p>6. 供应商直接控股、管理关系信息表（格式后附）；（必须提供，否则响应文件作无效处理）</p> <p>7. 竞标声明（格式后附）；（必须提供，否则响应文件作无效处理）</p> <p>8. 中小企业声明函或者残疾人福利性单位声明函或者由省级以上监狱管理局、戒毒管理局(含新疆生产建设兵团)出具的属于监狱企业的证明文件；（必须提供，否则响应文件按无效响应处理）</p> <p>9. 中小企业声明函或者残疾人福利性单位声明函或者由省级以上监狱管理局、戒毒管理局(含新疆生产建设兵团)出具的属于监狱企业的证明文件（）</p> <p>10. 除竞争性谈判文件规定必须提供以外，供应商认为需要提供的其他证明材料；（非必须提供，如信用中国、中国政府采购网相应页面截图等。）</p> <p>注：</p> <p>1. 以上标明“必须提供”的材料属于复印件的，必须加盖供应商公章，否则响应文件作无效处理。</p> <p>2. 竞标声明必须由法定代表人在规定签章处逐一签字或盖章并加盖供应商公章，否则响应文件作无效处理。</p> <p>3. 供应商直接控股、管理关系信息表必须由法定代表人或者委托代理人在规定签章处逐一签字或盖章并加盖供应商公章，否则响应文件作无效处理。</p>
12.1.2	<p>报价文件</p> <p>1. 竞标报价明细表（格式后附）；（必须提供，否则响应文件作无效处理）</p> <p>2. 供应商针对报价认为需要提供的其他说明或材料。（如有可提供）</p> <p>注：</p> <p>1. 以上标明“必须提供”的材料属于复印件的，必须加盖供应商公章，否则响应文件作无效处理。</p>
12.1.3	<p>商务技术文件</p> <p>1. 无串通竞标行为的承诺函（格式后附）；（必须提供，否则响应文件作无效处理）</p> <p>2. 法定代表人身份证明书及法定代表人有效身份证正反面复印件（格式后附）；（必须提供，否则响应文件作无效处理）</p> <p>3. 法定代表人授权委托书及委托代理人有效身份证正反面复印件（格式后附）；（委托时必须提供，否则响应文件作无效处理）</p> <p>4. 商务条款偏离表（格式后附）；（必须提供，否则响应文件作无效处理）</p> <p>5. 售后服务承诺；（必须提供，否则响应文件作无效处理）</p> <p>6. 技术偏离表（格式后附）；（必须提供，否则响应文件作无效处理）</p>

	<p>7. 选配件、专用耗材、售后服务优惠表（格式后附）；（如有可提供）</p> <p>8. 对应采购需求的技术需求、商务条款提供的其他文件资料；</p> <p>9. 供应商认为需要提供的其他有关资料。</p> <p>注：</p> <p>1. 法定代表人授权委托书必须由法定代表人及委托代理人签字或盖章，并加盖供应商公章，否则响应文件作无效处理。</p> <p>2. 以上标明“必须提供”材料复印件的，必须加盖供应商公章，否则响应文件作无效处理。</p> <p>3. 以上材料未附格式的，由供应商自行拟定。</p>
15.2	<p>竞标报价的价格构成为：竞标货物（包括备品备件、专用工具等）的价格（包括已在中国境内的进口货物完税后的仓库交货价、展室交货价或者货架交货价），竞标货物运输（含保险）、安装（如有）、调试、检验、技术服务、培训和竞争性谈判文件要求提供的所有伴随服务等费用和税费。</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> 竞标报价包含验收费用</p>
16.2	<p>竞标有效期：自首次响应文件提交截止之日起 <u>50</u> 日。</p>
17.1	<p>本项目不收取竞标保证金。</p>
18.2	<p>供应商应准备电子响应文件和以介质存储的数据电文形式的电子备份响应文件二类：</p> <p>1、电子响应文件按广西政府采购云平台要求及本竞争性谈判文件要求制作、加密和递交；</p> <p>2、以介质存储的电子备份响应文件，按广西政府采购云平台项目采购-电子招投标操作指南中上传的电子响应文件格式，以光盘或U盘或电子邮件等形式提供，数量为1份。</p> <p>3、响应文件的启用，按先后顺位分别为电子响应文件、以介质存储的数据电文形式的电子备份响应文件。顺位在先的响应文件已按时解密的，以介质存储的数据电文形式的电子备份响应文件自动失效。</p> <p>未传输递交电子响应文件的，竞标无效。</p> <p>未按规定提供相应的备份响应文件，造成项目开评标活动无法进行的，竞标无效。</p>
19.1	<p>首次响应文件提交起止时间：详见竞争性谈判公告。</p> <p>首次响应文件提交截止时间：详见竞争性谈判公告。</p> <p>首次响应文件提交地点：详见竞争性谈判公告。</p>
23.1	<p>谈判小组的人数：<u>三</u>人。</p>
25	<p>商务条款评审中允许负偏离的条款数为 <u>0</u> 项。</p> <p>技术需求评审中非实质性条款允许负偏离的条款数为 <u>3</u> 项。</p>

	<p>谈判的顺序： <input checked="" type="checkbox"/> 随机排序。通过广西政府采购云平台系统进行在线谈判。</p> <p>评审价相同时，按照最后报价由低到高顺序依次推荐；最后报价相同时，按以下原则确定成交候选人的顺序： <input checked="" type="checkbox"/> 依次按节能、环保产品累计金额高的优先、带“▲”的实质性要求正偏离项数多的优先、均无正偏离或者正偏离项数一致时负偏离项数少的优先、质量保证期长优先、交货期短优先、故障响应时间短优先的顺序排列。</p>
27.1	履约保证金金额：本项目不收取履约保证金。
28.1	<p>签订合同携带的证明材料： 委托代理人负责签订合同的，须携带授权委托书及委托代理人身份证原件等其他资格证件。 法定代表人负责签订合同的，须携带法定代表人身份证明原件及身份证原件等其他证明材料。</p>
29	<p>政府采购合同公告。</p> <p>根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》第五十条规定，采购人应当自政府采购合同签订之日起2个工作日内，将政府采购合同在省级以上人民政府财政部门指定的媒体上公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。</p>
30.2	<p>接收质疑函方式：以书面形式。</p> <p>质疑联系部门及联系方式：天勤工程咨询有限公司河池分公司招标部，联系电话：0778-2786931，通讯地址：河池市金城江区锦城国际6栋16楼 业务时间：每天上午8时30分到12时00分，下午3时00分到5时30分，双休日和法定节假日不办理业务。</p>
31.1	<p>1. 采购代理费支付方式： <input checked="" type="checkbox"/> 本项目代理服务费按如下规定由成交供应商在领取成交通知书前，一次性向采购代理机构支付。 <input type="checkbox"/> 采购人支付。</p> <p>2. 采购代理费收取标准： <input checked="" type="checkbox"/> 以分标（<input checked="" type="checkbox"/> 成交金额/<input type="checkbox"/> 采购预算/<input type="checkbox"/> 暂定成交金额/<input type="checkbox"/> 其他___）为计费额，按本须知正文第35.1条规定的（<input checked="" type="checkbox"/> 货物类/<input type="checkbox"/> 服务类/<input type="checkbox"/> 工程类）标准采用差额定率累进法计算出收费基准价格，采购代理收费以（<input checked="" type="checkbox"/> 收费基准价格/<input type="checkbox"/> 收费基准价格下浮___%/ <input type="checkbox"/> 收费基准价格上浮___/___%）收取。 <input type="checkbox"/> 固定采购代理收费_____。</p> <p>3. 采购代理费收款账户 账户名称：天勤工程咨询有限公司河池分公司</p>

	<p>开户银行：河池市区农村信用合作社下任信用社</p> <p>银行账号：704112010106309211</p>
32.1	<p>解释：构成本竞争性谈判文件的各个组成文件应互为解释，互为说明；除竞争性谈判文件中有特别规定外，仅适用于竞标阶段的规定，按更正公告（澄清公告）、竞争性谈判公告、供应商须知、采购需求、评审程序和评定成交的标准、响应文件格式、合同文本的先后顺序解释；同一组成文件中就同一事项的规定或约定不一致的，以编排顺序在后者为准；同一组成文件不同版本之间有不一致的，以形成时间在后者为准；更正公告（澄清公告）与同步更新的竞争性谈判文件不一致时以更正公告（澄清公告）为准。按本款前述规定仍不能形成结论的，由采购人或者采购代理机构负责解释。</p>
32.2 (1)	<p>1. 本谈判文件中描述供应商的“公章”是指根据我国对公章的管理规定，用供应商法定主体行为名称制作的印章，除本谈判文件有特殊规定外，供应商的财务章、部门章、分公司章、工会章、合同章、竞标/投标专用章、业务专用章及银行的转账章、现金收讫章、现金付讫章等其他形式印章均不能代替公章。</p> <p>2. 电子响应文件中须加盖供应商公章部分均采用 CA 签章，并根据“政府采购项目电子交易管理操作指南-供应商”及本竞争性谈判文件规定的格式和顺序编制电子响应文件并进行关联定位，以便谈判小组在评审时，点击评分项可直接定位到该评分项内容。如对竞争性谈判文件的某项要求，供应商的电子响应文件未能关联定位提供相应的内容与其对应，则谈判小组在评审时如做出对供应商不利的评审由供应商自行承担。电子响应文件如内容不完整、编排混乱导致响应文件被误读、漏读，或者在按采购文件规定的部位查找不到相关内容的，由供应商自行承担。</p> <p>3. CA 签章上关于法人（负责人）或授权代表签字信息，供应商在响应文件中涉及到签字的位置线下【签好字然后扫描或者拍照做成 PDF 的格式】或【通过广西政府采购云平台客户端使用 CA 法人（负责人）或授权代表签章】亦可。响应文件中涉及到签字的位置未按要求签字的，提供的材料视为无效）</p> <p>4. 供应商为其他组织或者自然人时，本谈判文件规定的法定代表人指负责人或者自然人。本谈判文件所称负责人是指参加竞标的其他组织营业执照上的负责人，本谈判文件所称自然人指参与竞标的自然人本人。</p> <p>5. 自然人竞标的，谈判文件规定盖公章处由自然人摁手指指印。</p> <p>6. 本谈判文件所称的“以上”“以下”“以内”“届满”，包括本数；所称的“不满”“超过”“以外”，不包括本数。</p>
32.2 (2)	<p>本次采购需求的标的所属行业均为 <u>工业</u>。</p> <p>供应商可根据竞标货物生产厂商所属的企业填写中小企业声明函。</p>

供应商须知正文

一、总则

1. 适用范围

1.1 适用法律：本项目采购人、采购代理机构、供应商、谈判小组的相关行为均受《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》《政府采购非招标采购方式管理办法》及本项目本级和上级财政部门政府采购有关规定的约束和保护。

1.2 本竞争性谈判文件适用于本项目的所有采购程序和环节(法律、法规另有规定的,从其规定)。

2. 定义

2.1 “采购人”是指依法进行采购的国家机关、事业单位、团体组织。

2.2 “采购代理机构”是指政府采购代理机构（以下简称采购代理机构）是指集中采购机构以外、受采购人委托从事政府采购代理业务的社会中介机构。

2.3 “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。

2.4 “货物”是指各种形态和种类的物品，包括原材料、燃料、设备、产品等。

2.5“配套（售后）服务”是指包含但不限于供应商须承担的备品备件、包装、运输、装卸、保险、货到就位以及安装、调试、培训、保修和其他类似的义务。

2.6 “书面形式”是指合同书、信件和数据电文（包括电报、电传、传真、电子数据交换和电子邮件）等可以有形地表现所载内容的形式。

2.7“响应文件”是指：供应商根据本文件要求，编制包含报价、技术和服务等所有内容的文件。

2.8 “实质性要求”是指采购需求中带“▲”的条款或者不能负偏离的条款或者已经指明不满足按响应文件作无效处理的条款。

2.9 “正偏离”，是指响应文件对竞争性谈判文件“采购需求”中有关条款作出优于条款要求并有利于采购人的响应情形；“负偏离”，是指响应文件对竞争性谈判文件“采购需求”中有关条款作出的响应不满足条款要求，导致采购人要求不能得到满足的情形。“满足”是指响应文件对竞争性谈判文件“采购需求”中有关条款作出无“负偏离”或者“正偏离”的情形。

2.10 “允许负偏离的条款”是指采购需求中的不属于“实质性要求”的条款。

2.11 响应文件对竞争性谈判文件中的实质性要求必须作出无偏离或者正偏离响应，实质性要求不允许负偏离。

2.12 技术参数或者配置缺项漏项的，或者商务条款未承诺的视同为该项负偏离。

2.13 “竞标”是指供应商获取竞争性谈判文件、提交响应文件并希望获得标的的行为。

2.14 “首次报价”是指供应商提交的首次响应文件中的竞标报价。

2.15 “评审价”是指供应商提交的最后报价并经修正和政策功能价格扣除后的价格。

3. 供应商的资格条件：详见“供应商须知前附表”。

4. 竞标费用

4.1 竞标费用：供应商应承担参与本次采购活动有关的所有费用，包括但不限于获取竞争性谈判文件、勘查现场、编制和提交响应文件、参加谈判与应答、签订合同等，不论竞标结果如何，均应自行承担。

5. 联合体竞标

5.1 本项目是否接受联合体竞标，详见“供应商须知前附表”。

5.2 联合体竞标要求，详见“供应商须知前附表”。

6. 转包与分包

6.1 本项目不允许转包。

6.2 本项目是否允许分包详见“供应商须知前附表”，本项目不允许违法分包。

7. 特别说明

7.1 提供相同品牌产品的不同供应商参加同一合同项下竞标的，以其中通过资格审查、符合性审查、谈判且最后报价最低的参加报价评审；最后报价相同的，由采购人或者采购人委托谈判小组按照竞争性谈判文件规定的方式确定一个参加评审的供应商，竞争性谈判文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他响应文件作无效处理。

非单一产品采购项目，多家供应商提供的核心产品品牌相同的，按前款规定处理。

7.2 如果本谈判文件要求供应商提供资格、信誉、荣誉、业绩与企业认证等材料的，则供应商所提供的以上材料必须为供应商所拥有。

7.3 供应商应仔细阅读竞争性谈判文件的所有内容，按照竞争性谈判文件的要求提交响应文件，并对所提供的全部资料的真实性承担法律责任。

7.4 供应商在竞标活动中提供任何虚假材料，其响应文件作无效处理，并报监管部门查处；签订合同后发现的，成交供应商须依照《中华人民共和国消费者权益保护法》规定赔偿采购人，且民事赔偿并不免除违法供应商的行政与刑事责任。

7.5 在政府采购活动中，采购人员及相关人员与供应商有下列利害关系之一的，应当回避：

(1) 参加采购活动前3年内与供应商存在劳动关系；

(2) 参加采购活动前3年内担任供应商的董事、监事；

(3) 参加采购活动前3年内是供应商的控股股东或者实际控制人；

(4) 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；

(5) 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。

供应商认为采购人员及相关人员与其他供应商有利害关系的，可以向采购人或者采购代理机构书面提出回避申请，并说明理由。采购人或者采购代理机构应当及时询问被申请回避人员，有利害关系的被申请回避人员应当回避。

7.6 有下列情形之一的视为供应商相互串通竞标，响应文件将被视为无效：

(1) 不同供应商的响应文件由同一单位或者个人编制；或者不同供应商报名的 IP 地址一致的；

- (2) 不同供应商委托同一单位或者个人办理竞标事宜；
- (3) 不同的供应商的响应文件载明的项目管理员为同一个人；
- (4) 不同供应商的响应文件异常一致或者报价呈规律性差异；
- (5) 不同供应商的响应文件相互混装；
- (6) 不同供应商的竞标保证金从同一单位或者个人账户转出。

7.7 供应商有下列情形之一的，属于恶意串通行为，将报同级监督管理部门：

(1) 供应商直接或者间接从采购人或者采购代理机构处获得其他供应商的相关信息并修改其响应文件；

- (2) 供应商按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改响应文件；
- (3) 供应商之间协商报价、技术方案等响应文件或者响应文件的实质性内容；
- (4) 属于同一集团、协会、商会等组织成员的供应商按照该组织要求协同参加政府采购活动；

动；

(5) 供应商之间事先约定一致抬高或者压低报价，或者在政府采购活动中事先约定轮流以高价位或者低价位成交，或者事先约定由某一特定供应商成交，然后再参加竞标；

(6) 供应商之间商定部分供应商放弃参加政府采购活动或者放弃成交；

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

二、竞争性谈判文件

8. 竞争性谈判文件的构成

- (1) 竞争性谈判公告或者竞标邀请函；
- (2) 供应商须知；
- (3) 采购需求；
- (4) 响应文件格式
- (5) 合同主要条款；
- (6) 评审程序和评定成交的标准；

9. 供应商的询问

供应商应认真阅读谈判文件的采购需求，如供应商对竞争性谈判文件有疑问的，如要求采购人作出澄清或者修改的，供应商尽可能在提交首次响应文件截止之日前，以书面形式向采购人、采购代理机构提出。

10. 竞争性谈判文件的澄清和修改

提交首次响应文件截止之日前，采购人、采购代理机构或者谈判小组可以对已发出的谈判文件进行必要的澄清或者修改，澄清或者修改的内容作为谈判文件的组成部分。澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的，采购人、采购代理机构或者谈判小组应当在提交首次响应文件截止之日3个工作日前，以书面形式通知所有接收谈判文件的供应商，不足3个工作日的，应当顺延提交首次响应文件截止之日。

三、响应文件的编制

11. 响应文件的编制原则

供应商必须按照竞争性谈判文件的要求编制响应文件，并对其提交的响应文件的真实性、合法性承担法律责任。响应文件必须对竞争性谈判文件作出实质性响应。

12. 响应文件的组成

12.1 本项目实行电子竞标，供应商应准备电子响应文件、以介质存储的数据电文形式的电子备份响应文件两类：电子响应文件按广西政府采购云平台要求及本竞争性谈判文件要求制作、加密并递交。具体操作流程可登录广西政府采购云平台，依次进入“服务中心-项目采购-电子招投标”查看。电子备份响应文件系上传广西政府采购云平台的响应文件电子版，按照本竞争性谈判文件要求制作。

响应文件启用顺序和效力：响应文件的启用，按先后顺位分别为电子响应文件、以介质存储的数据电文形式的电子备份响应文件。全部供应商的电子响应文件均已按时解密的，以介质存储的数据电文形式的电子备份响应文件自动失效。如果某位供应商的电子响应文件无法按时解密的，其电子响应文件为无效，启用以介质存储的数据电文形式的电子备份响应文件。供应商仅递交电子备份响应文件的，竞标无效。

12.2 响应文件由资格证明文件、报价文件、商务技术文件三部分组成。

12.2.1 资格证明文件：详见须知前附表

12.2.2 报价文件：详见须知前附表

12.2.3 商务技术文件：详见须知前附表

13. 计量单位

竞争性谈判文件已有明确规定的，使用竞争性谈判文件规定的计量单位；竞争性谈判文件没有规定的，应采用中华人民共和国法定计量单位，货币种类为人民币，否则视同未响应。

14. 竞标的风险

供应商没有按照竞争性谈判文件要求提供全部资料，或者供应商没有对竞争性谈判文件在各方面作出实质性响应可能导致其响应文件作无效处理，是供应商应当考虑的风险。

15. 竞标报价要求和构成

15.1 竞标报价应按竞争性谈判文件中“竞标报价明细表”格式填写。

15.2 竞标报价的价格构成见“供应商须知前附表”。

15.3 竞标报价要求

15.3.1 供应商的竞标报价应符合以下要求，否则响应文件按无效响应处理：

(1) 供应商必须就“采购需求”中所竞标的某个分标的全部内容分别作完整唯一总价报价，不得存在漏项报价；

(2) 供应商必须就所竞标的分标的单项内容作唯一报价。

15.3.2 竞标报价（包含首次报价、最后报价）超过所竞标分标规定的采购预算金额或者最高限价的，其响应文件将作无效处理。

15.3.3 竞标报价（包含首次报价、最后报价）超过分项采购预算金额或者最高限价的，其响应文件将作无效处理。

16. 竞标有效期

16.1 竞标有效期是指为保证采购人有足够的时间在提交响应文件后完成评审、确定成交供应商、合同签订等工作而要求供应商提交的响应文件在一定时间内保持有效的期限。

16.2 竞标有效期应由供应商按“供应商须知前附表”规定的期限作出响应。

16.3 供应商的响应文件在竞标有效期内均保持有效。

17. 竞标保证金

17.1 不收取

18. 响应文件编制的要求

18.1 供应商应根据“政府采购项目电子交易管理操作指南-供应商”及本谈判文件规定的格式和顺序编制、装订响应文件并标注页码，响应文件内容不完整、编排混乱导致响应文件被误读、漏读或者查找不到相关内容的，由此引发的后果由供应商承担。

18.2 响应文件电子版：具体材料详见“供应商须知前附表”。

18.3 响应文件须由供应商在规定位置加盖公章并由法定代表人或委托代理人签字或签章，否则其响应文件按无效响应处理。

18.4 响应文件中标注的供应商名称应与营业执照（事业单位法人证书、执业许可证、自然人身份证）及公章一致，否则其响应文件按无效响应处理。

18.5 响应文件应尽量避免涂改、行间插字或删除。如果出现上述情况，改动之处应由供应商的法定代表人或其委托代理人签字或加盖公章。响应文件因涂改、行间插字或删除导致字迹潦草或表达不清所引起的后果由供应商承担。

18.6 电子响应文件中须加盖供应商公章部分均采用 CA 签章，并根据“政府采购项目电子招投标操作指南”及本竞争性谈判文件规定的格式和顺序编制电子响应文件并进行关联定位，以便谈判小组在评审时，点击评分项可直接定位到该评分项内容。如对竞争性谈判文件的

某项要求，供应商的电子响应文件未能关联定位提供相应的内容与其对应，则谈判小组在评审时如做出对供应商不利的评审由供应商自行承担。电子响应文件如内容不完整、编排混乱导致响应文件被误读、漏读，或者在按采购文件规定的部位查找不到相关内容的，由供应商自行承担。

18.7 CA 签章上关于法人（负责人）或授权代表签字信息，供应商在响应文件中涉及到签字的位置线下【签好字然后扫描或者拍照做成 PDF 的格式】或【通过广西政府采购云平台客户端使用 CA 法人（负责人）或授权代表签章】亦可。响应文件中涉及到签字的位置未按要求签字的，提供的材料视为无效。

19. 响应文件的提交

19.1 所有响应文件应于竞争性谈判文件中规定的时间上传递交至广西政府采购云平台。

19.2 电子响应文件的相关说明：

19.2.1 供应商进行电子竞标应安装客户端软件，并按照采购文件和电子交易平台的要求编制并加密响应文件。供应商未按规定加密的响应文件，电子交易平台将拒收。供应商应当在响应文件递交截止时间前完成响应文件的传输递交，并可以补充、修改或者撤回响应文件。补充或者修改响应文件的，应当先行撤回原文件，补充、修改后重新传输递交。响应文件递交截止时间前未完成传输的，视为撤回响应文件。响应文件递交截止时间后递交的响应文件，电子交易平台将拒收。

19.2.2 如有特殊情况，本项目延长截止时间和开标时间，采购人、采购代理机构和供应商的权利和义务将受到新的截止时间和开标时间的约束

19.2 采购代理机构工作人员收到电子备份响应文件后，应当如实记载。

20. 首次响应文件的补充、修改与撤回

供应商在首次响应文件提交截止时间前，可以对所提交的响应文件进行补充、修改或者撤回，并书面通知采购人、采购代理机构。补充、修改的内容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。

21. 首次响应文件的退回

采购人和采购代理机构对所接收的响应文件除“第四章 评审程序和评定成交的标准”第 3.6 条规定的情形外，在首次响应文件提交截止时间止提交响应文件的供应商不足 3 家的，应当退回响应文件，除此之外采购人和采购代理机构对已开启的响应文件概不退回。

22. 截止时间后的撤回

供应商在首次响应文件提交截止时间后向采购人、采购代理机构书面申请撤回响应文件的，将不予受理。

四、评审及谈判

23. 谈判小组成立

23.1 竞争性谈判小组成立：谈判小组由采购人代表和评审专家共 3 人以上单数组成，具体人数见“供应商须知前附表”，其中评审专家人数不得少于竞争性谈判小组成员总数的 2/3。采购人不得以评审专家身份参加本部门或者本单位采购项目的评审。采购代理机构人员不得参加本机构代理的采购项目的评审。达到公开招标数额标准的货物或者服务采购项目，或者达到招标规模标准的政府采购工程，竞争性谈判小组应当由 5 人以上单数组成。

23.2 评审专家应当从政府采购评审专家库内相关专业的专家名单中随机抽取。技术复杂、专业性强的竞争性谈判采购项目，通过随机方式难以确定合适的评审专家的，经主管预算单位同意，可以自行选定评审专家。技术复杂、专业性强的竞争性谈判采购项目，评审专家中应当包含 1 名法律专家。

24. 首次响应文件的开启

24.1 采购代理机构向各供应商发出电子加密响应文件【开始解密】通知，由供应商按竞争性谈判文件规定的时间内自行进行响应文件解密。谈判供应商非因自身原因在规定的时间内无法完成已递交的“电子加密响应文件”解密的，代理机构向采购监督部门备案后，供应商可以在接到通知后 30 分钟内以电子邮件或者其他方式提交电子备份响应文件（逾时递交的视为撤回响应文件），由采购组织机构按“广西政府采购云平台”操作规范将备份响应文件上传至“广西政府采购云平台”，上传成功后，“电子加密响应文件”自动失效。如未提供备份电子响应文件，将不进行再次解密程序。无法按时解密，供应商递交了电子备份响应文件的，以电子备份响应文件为依据，否则视为响应文件撤回。在线解密时间为 30 分钟。

24.2 响应文件解密结束后，采购活动组织人员在线开启响应文件。

注：如遇“广西采购云平台”电子化开标或评审程序调整的，按调整后程序执行。

25. 评审程序和评定成交的标准

谈判小组按照“第四章 评审程序和评定成交的标准”规定的评审程序对响应文件进行评审，并按照评定成交的标准推荐成交候选供应商。

26. 确定成交供应商及结果公告

26.1 采购代理机构应当在评审结束后 2 个工作日内将评审报告送采购人确认。采购人应当在收到评审报告后 5 个工作日内，将评审报告提出的排名第一的成交候选人确定为成交供应商，也可以书面授权谈判小组直接确定成交供应商。采购人逾期未确定成交供应商且不提出异议的，视为确定评审报告提出的排名第一的成交候选人为成交供应商。

26.2 采购代理机构应当在成交供应商确定后 2 个工作日内，在省级以上财政部门指定的媒

体上公告成交结果，同时向成交供应商发出成交通知书。采购人或者采购代理机构发出成交通知书前，应当对成交供应商信用进行查询，对列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的供应商，取消其成交资格，并确定排名第二的成交候选人为成交供应商。排名第二的成交候选人因上述规定的同样原因被取消成交资格的，采购人可以确定排名第三的成交候选人为成交供应商。以上信息查询记录及相关证据与谈判文件一并保存。

26.3 除“第四章 评审程序和评定成交的标准”第3.6条规定的情形外，在采购过程中符合竞争要求的供应商或者报价未超过采购预算的供应商不足3家的，采购活动终止；终止后，若采购人需要采取调整采购预算或者项目配置标准等，或者采取其他采购方式的，应当在采购活动开始前通过财政部门批准或者备案。

26.4 排名第一的成交候选人放弃成交、因不可抗力提出不能履行合同，采购人可以确定排名第二的成交候选人为成交供应商。排名第二的成交候选人因前款规定的同样原因不能签订合同的，采购人可以确定排名第三的成交候选人为成交供应商，以此类推。

27. 履约保证金

27.1 履约保证金的金额、提交方式、退付的时间和条件详见“供应商须知前附表”。成交供应商未按规定提交履约保证金的，视为拒绝与采购人签订合同，采购人可以按照评审报告推荐的成交候选人名单排序，确定下一候选人为成交供应商，也可以重新开展政府采购活动。

27.2 签订合同后，如成交供应商不按双方签订的合同规定履约，则没收其全部履约保证金，履约保证金不足以赔偿损失的，按实际损失赔偿。

27.3 在履约保证金退还日期前，若成交供应商的开户名称、开户银行、帐号有变动的，请以书面形式通知履约保证金收取单位，否则由此产生的后果由成交供应商自负。

28. 签订合同

28.1 成交供应商在收到成交通知书后，按须知前附表规定向采购人出示相关证明材料，经采购人核验合格后方可签订合同。

28.2 签订合同时间：按成交通知书的规定与采购人签订政府采购合同。

28.3 成交供应商拒绝与采购人签订合同的，采购人可以按照评审报告推荐的成交候选人名单排序，确定下一候选人为成交供应商，也可以重新开展政府采购活动。拒绝签订政府采购合同的成交供应商不得参加对该合同项重新开展的采购活动。

29. 政府采购合同公告

根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》第五十条规定，采购人应当自政府采购合同签订之日起2个工作日内，将政府采购合同在省级以上人民政府财政部门指定的媒体上公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。

30. 询问、质疑和投诉

30.1 供应商对政府采购活动事项有疑问的，可以向采购人、采购代理机构提出询问，采购

人或者采购代理机构应当在3个工作日内对供应商依法提出的询问作出答复。

30.2 供应商认为谈判文件、采购过程或者成交结果使自己的合法权益受到损害的，应当在知道或者应知其权益受到损害之日起7个工作日内，以书面形式向采购人、采购代理机构提出质疑，接收质疑函的方式、联系部门、联系电话和通讯地址等信息详见本须知前附表。具体质疑起算时间如下：

- (1) 对可以质疑的谈判文件提出质疑的，为获取谈判文件之日；
- (2) 对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；
- (3) 对成交结果提出质疑的，为成交结果公告期限届满之日。

30.3 供应商提出的询问或者质疑超出采购人对采购代理机构委托授权范围的，采购代理机构应当告知供应商向采购人提出。政府采购评审专家应当配合采购人或者采购代理机构答复供应商的询问和质疑。

30.4 供应商提出质疑应当提交质疑函和必要的证明材料，针对同一采购程序环节的质疑必须在法定质疑期内一次性提出。质疑函应当包括下列内容（质疑函格式后附）：

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

供应商为自然人的，应当由本人签字；供应商为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其委托代理人签字或者盖章，并加盖公章。

30.5 采购人、采购代理机构认为供应商质疑不成立，或者成立但未对成交结果构成影响的，继续开展采购活动；认为供应商质疑成立且影响或者可能影响成交结果的，按照下列情况处理：

（一）对采购文件提出的质疑，依法通过澄清或者修改可以继续开展采购活动的，澄清或者修改采购文件后继续开展采购活动；否则应当修改采购文件后重新开展采购活动。

（二）对采购过程或者成交结果提出的质疑，合格供应商符合法定数量时，可以从合格的成交候选人中另行确定成交供应商的，应当依法另行确定成交供应商；否则应当重新开展采购活动。

质疑答复导致成交结果改变的，采购人或者采购代理机构应当将有关情况书面报告本级财政部门。

30.6 投诉的权利。质疑供应商对采购人、采购代理机构的答复不满意，或者采购人、采购代理机构未在规定时间内作出答复的，可以在答复期满后15个工作日内向《政府采购质疑和投诉办法》（财政部令第94号）第六条规定的财政部门提起投诉（投诉书格式后附）。

31. 其他内容

31.1 代理服务收费标准详见“供应商须知前附表”，供应商为联合体的，可以由联合体中的

一方或者多方共同交纳代理服务费：

金额 \ 费率	货物类	服务类	工程类
100 万元以下	1.5%	1.5%	1.0%
100~500 万元	1.1%	0.8%	0.7%
500~1000 万元	0.8%	0.45%	0.55%
1000~5000 万元	0.5%	0.25%	0.35%
5000 万元~1 亿元	0.25%	0.1%	0.2%
1~5 亿元	0.05%	0.05%	0.05%
5~10 亿元	0.035%	0.035%	0.035%
10~50 亿元	0.008%	0.008%	0.008%
50~100 亿元	0.006%	0.006%	0.006%
100 亿以上	0.004%	0.004%	0.004%

注：

(1) 按本表费率计算的收费为采购代理的收费基准价格；

(2) 采购代理收费按差额定率累进法计算。

例如：某货物采购代理业务成交金额或者暂定价为 150 万元，计算采购代理收费额如下：

100 万元 \times 1.5 % = 1.5 万元

(150 - 100) 万元 \times 1.1% = 0.55 万元

合计收费 = 1.5 + 0.55 = 2.05 (万元)

31.2 采购代理机构的银行账户：

账户名称：天勤工程咨询有限公司河池分公司

开户银行：河池市区农村信用合作社下任信用社

银行账号：704112010106309211

32. 需要补充的其他内容

32.1 本竞争性谈判文件解释规则详见“供应商须知前附表”。

32.2 其他事项详见“供应商须知前附表”。

附件 1:

政府采购项目合同验收书（格式）

根据政府采购项目（采购合同编号： ）的约定，我单位对（项目名称） 政府采购项目成交供应商（公司名称） 提供的货物（或者工程、服务）进行了验收，验收情况如下：

验收方式：		<input type="checkbox"/> 自行验收 <input type="checkbox"/> 委托验收		
序号	名称	货物型号规格、标准及配置等 (或者服务内容、标准)	数量	金额
合 计				
合计大写金额： 仟 佰 拾 万 仟 佰 拾 元				
实际供货日期		合同交货验收日期		
验收具体内容	（应按采购合同、竞争性谈判文件、竞标响应文件及验收方案等进行验收；并核对成交供应商在安装调试等方面是否违反合同约定或者服务规范要求、提供的质量保证证明材料是否齐全、应有的配件及附件是否达到合同约定等。可附件）			
验收小组意见	验收结论性意见：			
	有异的意见和说明理由：			
签字：				
验收小组成员签字：				
监督人员或者其他相关人员签字：				
或者受邀机构的意见（盖章）：				
成交供应商负责人签字或者盖章：		采购人或者受托机构的意见（盖章）：		
联系电话：		年 月 日	联系电话：	
				年 月 日

附件 2:

政府采购项目履约保证金退付意见书

供 应 商 申 请	项目编号:
	项目名称:
	<p>该项目已于_____年_____月_____日验收并交付使用。根据合同规定,该项目的履约保证金期限于_____年_____月_____日已满,请将履约保证金</p> <p>_____ (大写) ¥ _____ (小写)</p> <p>退付到达以下帐户。</p> <p>单位名称:</p> <p>开户银行:</p> <p>帐 号:</p> <p>联系人及电话:</p> <p style="text-align: right;">供应商签章:</p> <p style="text-align: right;">年 月 日</p>
采 购 单 位 意 见	<p>退付意见: 是否同意退付履约保证金及退付金额:</p> <p>联系人及电话:</p> <p style="text-align: right;">采购单位签章:</p> <p style="text-align: right;">年 月 日</p>
财 务 部 门 意 见	<p>此表于_____年_____月_____日收到。</p> <p>会计审核:</p> <p>财务负责人审核:</p> <p>单位负责人签字:</p> <p>出纳办理转帐日期:</p>

注: 供应商凭经采购单位审批的退付意见书到履约保证金收取单位财务部门办理履约保证金退付事宜。

第四章 评审程序和评定成交的标准

一、评审程序

1. 确认谈判文件

由谈判小组确认谈判文件。

2. 资格审查

2.1 响应文件开启后，谈判小组依法对供应商的资格证明文件进行审查。

注：提交响应文件截止时间前一天至资格审查结束前，对供应商进行信用查询。

查询渠道：“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)》。

信用查询截止时点：提交响应文件截止时间前一天至资格审查结束前

查询记录和证据留存方式：在查询网站中直接打印查询记录，打印材料作为评审资料保存。

信用信息使用规则：对在“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)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及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的供应商，资格审查不通过，不得参与政府采购活动。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活动的，应当对所有联合体成员进行信用记录查询，联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。

2.2 资格审查标准为本谈判文件中载明对供应商资格要求的条件。本项目资格审查采用合格制，凡符合谈判文件规定的供应商资格要求的供应商均通过资格审查。

2.3 供应商有下列情形之一的，资格审查不通过，其响应文件作无效处理：

(1) 不具备谈判文件中规定的资格要求的；

(2) 响应文件未提供任一项“供应商须知前附表”资格证明文件规定的“必须提供”的文件资料的。

(3) 响应文件提供的资格证明文件出现任一项不符合“供应商须知前附表”资格证明文件规定的“必须提供”的文件资料要求或者无效的；

(4) 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的；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。

2.4 通过资格审查的合格供应商不足3家（本章3.6条规定除外）的，不得进入符合性审查环节，应当重新开展采购活动。

3. 符合性审查

3.1 谈判小组应当对符合资格的供应商的响应文件进行竞标报价、商务、技术等实质性要求符合性审查，以确定其是否满足谈判文件的实质性要求。

3.2 谈判小组在对响应文件进行符合性审查时，可以要求供应商对响应文件中含义不明确、

同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容等作出必要的澄清、说明或者更正。供应商的澄清、说明或者更正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。

3.3 谈判小组要求供应商澄清、说明或者更正响应文件应当以书面形式作出。供应商的澄清、说明或者更正必须以书面形式按照谈判小组的要求作出明确的澄清、说明或者更正，未按谈判小组的要求作出明确澄清、说明或者更正的供应商的响应文件将按照有利于采购人的原则由谈判小组进行判定。供应商的澄清、说明或者更正必须由法定代表人或者其委托代理人签字或者加盖公章。由委托代理人签字的，若委托代理人不是响应文件中授权的委托代理人时，必须同时出示有效的法定代表人授权委托书原件。供应商为自然人的，必须由本人签字并附身份证明。

3.4 首次响应文件报价出现前后不一致的，按照下列规定修正：

- (1) 响应文件中报价表内容与响应文件中相应内容不一致的，以报价表为准；
- (2) 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；
- (3) 单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以报价表的总价为准，并修改单价；
- (4) 总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。

同时出现两种以上不一致的，按照以上（1）-（4）规定的顺序逐条进行修正。修正后的报价经供应商确认后产生约束力，供应商不确认的，其响应文件按无效响应处理。

3.5 商务技术报价评审

在评审时，如发现下列情形之一的，将被视为响应文件无效处理：

（1）商务技术评审

- 1) 响应文件未按谈判文件要求签署、盖章的；
- 2) 委托代理人未能出具有效身份证明或者出具的身份证明与授权委托书中的信息不符的；
- 3) 提交的竞标保证金无效的或者未按照谈判文件的规定提交竞标保证金；
- 4) 响应文件未提供任一项“供应商须知前附表” 报价商务技术文件中 “必须提供” 或者“委托时必须提供”的文件资料；响应文件提供的报价商务技术文件出现任一项不符合“供应商须知前附表” 报价商务技术文件中 “必须提供” 或者“委托时必须提供”文件资料要求的规定或者提供的报价商务技术文件无效；

5) 商务条款中标“▲”的条款发生负偏离的或者允许负偏离的条款数超过“供应商须知前附表”规定项数的或者标明实质性的要求发生负偏离；

6) 未对竞标有效期作出响应或者响应文件承诺的竞标有效期不满足谈判文件要求；

7) 响应文件的实质性内容未使用中文表述、使用计量单位不符合谈判文件要求的；

8) 响应文件中的文件资料因填写不齐全或者内容虚假或者出现其他情形而导致被谈判小组认定无效的；

9) 响应文件含有采购人不能接受的附加条件的；

10) 属于“供应商须知正文”第7.5条的情形的；

11) 明显不满足谈判文件要求的技术规格、安全、质量标准，或者与谈判文件中标“▲”的

技术指标、主要功能或者标明实质性的要求发生负偏离的；

12) 技术评审允许负偏离的条款数超过“供应商须知前附表”规定项数的；

13) 虚假竞标，或者出现其他情形而导致被谈判小组认定无效的；

14) 竞标技术方案不明确，谈判文件未允许但存在一个或者一个以上备选（替代）竞标方案的；

15) 未响应谈判文件实质性要求的；

16) 法律、法规和谈判文件规定的其他无效情形。

(2) 报价评审

1) 响应文件未提供“供应商须知前附表”报价商务技术文件中规定的“竞标报价明细表”的；

2) 未采用人民币报价或者未按照谈判文件标明的币种报价的；

3) 供应商未就所竞标分标进行报价或者存在漏项报价；供应商未就所竞标分标的单项内容作唯一报价；供应商未就所竞标分标的全部内容作唯一总价报价；供应商响应文件中存在有选择、有条件报价的（谈判文件允许有备选方案或者其他约定的除外）；

4) 竞标报价（包含首次报价、最后报价）超过所竞标分标规定的采购预算金额或者最高限价的（如本项目公布了最高限价）；竞标报价（包含首次报价、最后报价）超过谈判文件分项采购预算金额或者最高限价的（如本项目公布了最高限价）；

5) 修正后的报价，供应商不确认的；或者经供应商确认修正后的竞标报价（包含首次报价、最后报价）超过所竞标分标规定的采购预算金额或者最高限价（如本项目公布了最高限价）；或者经供应商确认修正后竞标报价（包含首次报价、最后报价）超过谈判文件分项采购预算金额或者最高限价的（如本项目公布了最高限价）。

6) 最后报价与首次报价总价不一致，最后报价未附对应总价的报价明细表的。

3.5 谈判小组对响应文件进行评审，未实质性响应谈判文件的响应文件按无效处理，谈判小组应当告知有关供应商。谈判小组从符合谈判文件规定的相应资格条件的供应商名单中确定不少于3家的供应商参加谈判。

3.6 公开招标的货物、服务采购项目，招标过程中提交响应文件或者经评审实质性响应谈判文件要求的供应商只有两家时，采购人、采购代理机构按照《政府采购非招标采购方式管理办法》（财政部74号令）第四条经本级财政部门批准后可以与该两家供应商进行竞争性谈判采购。

3.7 通过符合性审查的合格供应商不足3家的，不得进入谈判环节，应当重新开展采购活动。

4. 谈判

4. 谈判的程序

4.1 谈判小组按照“供应商须知前附表”第26条确定的顺序，集中与单一供应商分别进行谈判，并给予所有参加谈判的供应商平等的谈判机会。符合谈判资格的供应商必须在接到通知后规定时间内参加广西政府采购云平台线上谈判，未在规定时间内参加谈判的，视同放弃参加谈判

权利，其响应文件作无效处理。

4.2 在谈判过程中，谈判小组可以根据谈判文件和谈判情况实质性变动采购需求中的技术、服务要求以及合同草案条款，但不得变动谈判文件中的其他内容，实质性变动的内容须经采购人代表确认。可能实质性变动的内容为采购需求中的技术、服务要求以及合同草案条款。

4.3 对谈判文件作出的实质性变动是谈判文件的有效组成部分，谈判小组应当及时以书面形式同时通知所有参加谈判的供应商。

4.4 供应商必须按照谈判文件的变动情况和谈判小组的要求重新提交响应文件，并由其法定代表人或者委托代理人签字或者加盖公章。由委托代理人签字的，若委托代理人不是响应文件中授权的委托代理人时，必须同时出示有效的法定代表人授权委托书原件。供应商为自然人的，必须由本人签字并附身份证明。参加谈判的供应商未在规定时间内重新提交响应文件的，视同退出谈判，其响应文件作无效处理。

4.5 谈判中，谈判的任何一方不得透露与谈判有关的其他供应商的技术资料、价格和其他信息。

4.6 采购代理机构对谈判过程和重要谈判内容进行记录，谈判双方在记录上签字确认。

4.7 谈判过程中重新提交的响应文件，供应商可以在开启前补充、修改。

4.8 最后谈判结束后，谈判小组不得再与供应商进行任何形式的商谈。

5. 最后报价

5.1 谈判文件能够详细列明采购标的的技术、服务要求的，谈判结束后，谈判小组应当要求所有继续参加谈判的供应商在规定时间内提交最后报价，提交最后报价的供应商不得少于3家，除本章第3.6条外，否则必须重新采购。

5.2 谈判文件不能详细列明采购标的的技术、服务要求，需经谈判由供应商提供最后设计方案或者解决方案的，谈判结束后，谈判小组应当按照少数服从多数的原则投票推荐3家以上供应商的设计方案或者解决方案，并要求其在规定时间内提交最后报价。**最后报价与首次报价一致，未附报价明细表的视为明细单价与首次报价明细表一致；最后报价与首次报价不一致的，必须附对应总价的报价明细表，否则视为无效报价。**

5.3 最后报价是供应商响应文件的有效组成部分。

5.4 已经提交响应文件的供应商，在提交最后报价之前，可以根据谈判情况退出谈判。采购人、采购代理机构将退还退出谈判的供应商的保证金。

5.5 供应商未在规定时间内提交最后报价的，视为退出谈判，其响应文件作无效处理。

5.6 谈判小组收齐某一分标最后报价后统一开启，谈判小组对最后报价进行有效性、完整性和响应程度的审查。

5.7 响应文件首次及最后报价出现前后不一致的，按照本章第3.4条的规定修正。

5.8 修正后的报价出现下列情形的，按无效响应处理：

- (1) 供应商不确认的；

(2) 经供应商确认修正后的竞标报价（包含首次报价、最后报价）超过所竞标分标规定的采购预算金额或者最高限价的（如本项目公布了最高限价）；

(3) 经供应商确认修正后的竞标报价（包含首次报价、最后报价）超过分项采购预算金额或者最高限价的（如本项目公布了最高限价）。

5.9 经供应商确认修正后的最后报价作为评审及签订合同的依据。

5.10 最后报价结束后，谈判小组不得再与供应商进行任何形式的商谈。

5.11 异常低价的处理

1. 依据《财政部关于推动解决政府采购异常低价问题的通知》（财库〔2026〕2号）的规定，政府采购评审中出现以下异常低价情形，评标委员会（或磋商小组，谈判小组，询价小组）应当启动异常低价竞标审查程序：

① 竞标（响应）报价低于全部通过符合性审查供应商竞标（响应）报价平均值 50% 的，即竞标（响应）报价 $<$ 全部通过符合性审查供应商竞标（响应）报价平均值 \times 50%；

② 竞标（响应）报价低于通过符合性审查的次低报价供应商竞标（响应）报价 50% 的，即竞标（响应）报价 $<$ 通过符合性审查的次低报价供应商竞标（响应）报价 \times 50%；

③ 竞标（响应）报价低于采购项目最高限价 45% 的，即竞标（响应）报价 $<$ 采购项目最高限价 \times 45%；

④ 评标委员会（或磋商小组，谈判小组，询价小组）基于专业判断，认为供应商报价过低，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的其他情形。

⑤ 相关法律法规对供应商报价有规定的，从其规定。

3. 评标委员会（或磋商小组，谈判小组，询价小组）启动异常低价竞标（响应）审查后，属于前述第①项至第④项情形的，应当要求相关供应商在评审现场合理的时间内对竞标（响应）价格作出解释，提供项目具体成本测算等与报价合理性相关的书面说明及必要的证明材料，包括但不限于原材料成本、人工成本、制造费用等，给予相关供应商的合理时间一般不少于 30 分钟。其中，属于第③项情形，供应商已随竞标（响应）文件一并提交相关书面说明及必要的证明材料的，在评审现场可不再重复提交。

评标委员会（或磋商小组，谈判小组，询价小组）依据专业经验，参考同类项目中标（成交）价格、类似产品市场价格水平、行业人工费用标准、国家有关部门指导行业协会发布的行业平均成本等情况，对报价合理性进行判断。竞标（响应）供应商不能提供书面说明、证明材料，或者提供的书面说明、证明材料不能证明其报价合理性的，评标委员会（或磋商小组，谈判小组，询价小组）应当将其作为无效竞标（响应）处理。

评审组织：采购人、采购代理机构应当为评审委员会在评审现场及时获取同类项目中标（成交）价格、类似产品市场价格水平、行业人工费用标准、国家有关部门指导行业协会发布的行业平均成本等相关信息资料提供便利。评审委员会借助互联网等渠道查询相关信息的，应当严格遵守评审工作纪律，不得实施影响评审公正的行为。记录及归档：异常低价竞标审查的启动原因、

审查意见和审查结果应当在评审报告中记录，并随供应商提供的相关书面说明及证明材料，以及评审委员会有关互联网浏览、查询历史一并归档。

6. 最后报价政府采购政策性扣除

6.1 评审价为供应商的最后报价进行政策性扣除后的价格，评审价只是作为评审时使用。最终成交供应商的成交金额等于最后报价（如有修正，以确认修正后的最后报价为准）。

6.2 根据财政部发布《政府采购促进中小企业发展政策问答》“专门面向中小企业采购的项目或者采购包，不再执行价格评审优惠的扶持政策”，评审价=最后报价。

6.3 在最后报价相同的情况下，非政府强制采购的节能产品或者环境标志产品，依据品目清单和认证证书实施政府优先采购。供应商应能够提供国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书，节能产品或者环境标志产品价格占比高者可对获得优先推荐。

二、评定成交的标准

7. 成交候选人推荐原则

谈判小组应当从质量和服务均能满足谈判文件实质性响应要求的供应商中，按照评审价由低到高的顺序提出 3 名以上成交候选人（评审价相同时，按照最后报价由低到高顺序依次推荐；最后报价相同时，由谈判小组按“供应商须知前附表”第 25 条规定的顺序推荐），并编写评审报告。

第五章 响应文件格式

一、资格证明文件格式

1. 资格证明文件封面格式：

资 格 证 明 文 件

项目名称：

项目编号：

供应商名称：

年 月 日

2. 资格证明文件目录

根据竞争性谈判文件规定及供应商提供的材料自行编写目录（部分格式后附）。

供应商直接控股、管理关系信息表

供应商直接控股股东信息表

序号	直接控股股东名称	出资比例	身份证号码或者统一社会信用代码	备注
1				
2				
3				
.....				

注：

1. 直接控股股东：是指其出资额占有限责任公司资本总额百分之五十以上或者其持有的股份占股份有限公司股份总额百分之五十以上的股东；出资额或者持有股份的比例虽然不足百分之五十，但依其出资额或者持有的股份所享有的表决权已足以对股东会、股东大会的决议产生重大影响的股东。

2. 本表所指的控股关系仅限于直接控股关系，不包括间接的控股关系。公司实际控制人与公司之间的关系不属于本表所指的直接控股关系。

3. 供应商不存在直接控股股东的，则填“无”。

法定代表人或者委托代理人签字或盖章： _____

供应商（盖公章）： _____

年 月 日

供应商直接管理关系信息表

序号	直接管理关系单位名称	统一社会信用代码	备注
1			
2			
3			
.....			

注：

1. 管理关系：是指不具有出资持股关系的其他单位之间存在的管理与被管理关系，如一些上下级关系的事业单位和团体组织。
2. 本表所指的管理关系仅限于直接管理关系，不包括间接的管理关系。
3. 供应商不存在直接管理关系的，则填“无”。

法定代表人或者委托代理人签字或盖章： _____

供应商（盖公章）： _____

年 月 日

开户银行：_____ 帐号/行号：_____

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

特此承诺。

注：如为联合体竞标，盖章处须加盖联合体各方公章并由联合体各方法定代表人分别签署，否则响应文件作无效处理。

法定代表人（签字或盖章）：_____

供应商（盖公章）：_____

年 月 日

二、报价文件格式

1. 报价文件封面格式

报 价 文 件

项目名称：

项目编号：

供应商名称：

年 月 日

2. 报价文件目录

根据竞争性谈判文件规定及供应商提供的材料自行编写目录（部分格式后附）。

竞标报价明细表

项目名称：_____ 项目编号：_____

供应商名称：_____ 单位：元

项 号	标 的 名 称	数 量 ①	单 位	品 牌	规 格 型 号	制 造 商	原 产 地	单 价 ②	竞 标 报 价 ③=①×②
1									
2									
...								
合计金额大写：人民币_____（¥_____） 竞标货物中，属于优先采购节能产品总值为¥_____（具体明细详见附表，附表格式自拟），占本竞标报价的比例为_____%；属于优先采购环境标志产品总值为¥_____（具体明细详见附表，附表格式自拟），占本竞标报价的比例为_____%。									

注：1. 以上性能配置清单中“货物名称、数量及单位、品牌、规格型号、制造商、原产地”必须如实填写完整，品牌、规格型号没有则填无，填写有缺漏的，其响应文件作无效处理。

2. 供应商的报价表必须加盖供应商公章并由法定代表人或者委托代理人签字，否则其响应文件作无效处理。

3. 报价一经涂改，应在涂改处加盖供应商公章或者由法定代表人或者授权委托人签字或者盖章，否则其响应文件作无效处理。

4. 竞争性谈判文件中列明采购专用耗材的，应按竞争性谈判文件规定的耗材量或者按耗材的常规试用量提供报价。

法定代表人或者委托代理人（签字或盖章）：

供应商（盖公章）：

日期： 年 月 日

三、商务技术文件格式

1. 商务技术文件封面格式

商 务 技 术 文 件

项目名称：

项目编号：

供应商名称：

年 月 日

2. 商务技术文件目录

根据竞争性谈判文件规定及供应商提供的材料自行编写目录（部分格式后附）。

无串通竞标行为的承诺函

一、我公司承诺无下列相互串通竞标的情形：

1. 不同供应商的响应文件由同一单位或者个人编制；或者不同供应商报名的 IP 地址一致的；
2. 不同供应商委托同一单位或者个人办理竞标事宜；
3. 不同的供应商的响应文件载明的项目管理员为同一个人；
4. 不同供应商的响应文件异常一致或者竞标报价呈规律性差异；
5. 不同供应商的响应文件相互混装；
6. 不同供应商的竞标保证金从同一单位或者个人账户转出。

二、我公司承诺无下列恶意串通的情形：

1. 供应商直接或者间接从采购人或者采购代理机构处获得其他供应商的相关信息并修改其响应文件；
2. 供应商按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改响应文件；
3. 供应商之间协商报价、技术方案等响应文件的实质性内容；
4. 属于同一集团、协会、商会等组织成员的供应商按照该组织要求协同参加政府采购活动；
5. 供应商之间事先约定一致抬高或者压低竞标报价，或者在竞争性谈判项目中事先约定轮流以高价位或者低价位成交，或者事先约定由某一特定供应商成交，然后再参加竞标；
6. 供应商之间商定部分供应商放弃参加政府采购活动或者放弃成交；
7. 供应商与采购人或者采购代理机构之间、供应商相互之间，为谋求特定供应商成交或者排斥其他供应商的其他串通行为。

以上情形一经核查属实，我方愿意承担一切后果，并不再寻求任何旨在减轻或者免除法律责任的辩解。

供应商（盖公章）：_____

年 月 日

法定代表人证明书

供应商名称：_____

地 址：_____

姓 名：_____性 别：_____

年 龄：_____职 务：_____

身份证号码：_____

系_____（供应商名称）的法定代表人。

特此证明。

附件：法定代表人有效身份证正反面复印件

供应商（盖公章）：_____

_____年____月____日

注：1. 供应商为其他组织或者自然人时，本谈判文件规定的法定代表人指负责人或者自然人。本谈判文件所称负责人是指参加竞标的其他组织营业执照上的负责人，本谈判文件所称自然人指参与竞标的自然人本人。

法定代表人授权委托书 (如有委托时)

致：（采购人名称）：

我（姓名）系（供应商名称）的（法定代表人/负责人/自然人本人），现授权（姓名）以我方的名义参加_____项目的竞标活动，并代表我方全权办理针对上述项目的所有采购程序和环节的具体事务和签署相关文件。

我方对委托代理人的签字事项负全部责任。

本授权书自签署之日起生效，在撤销授权的书面通知以前，本授权书一直有效。委托代理人在授权书有效期内签署的所有文件不因授权的撤销而失效。

委托代理人无转委托权，特此委托。

附：法定代表人身份证明书及委托代理人有效身份证正反面复印件

委托代理人（签字或盖章）：

法定代表人（签字或盖章）：

委托代理人身份证号码：

供应商（盖公章）：

年 月 日

注：1. 法定代表人和委托代理人必须在授权委托书上亲笔签名，不得使用印章、签名章或者其他电子制版签名代替；

商务条款偏离表格式

(注：按采购需求具体条款修改)

项目	竞争性谈判文件商务条款要求	供应商的承诺	偏离说明
竞标报价			
质保期			
售后服务要求			
合同签订时间			
交付或者实施时间及地点	1. 交付时间： 2. 交付地点：		
付款方式			
验收要求			
...			

注：

1. 说明：应对照谈判文件“第二章 采购需求”中的商务条款逐条实质性响应，并作出偏离说明。
2. 供应商应根据自身的承诺，对照谈判文件要求在“偏离说明”中注明“正偏离”、“负偏离”或者“无偏离”。既不属于“正偏离”也不属于“负偏离”即为“无偏离”。

法定代表人或者委托代理人（签字或盖章）： _____

供应商（盖公章）： _____

日期： 年 月 日

技术需求偏离表

采购项目编号： _____

采购项目名称： _____

序号	名称	竞争性谈判文件要求	竞标响应	偏离说明
1				
2				
3				
4				
5				
...				

注：

1. 说明：应对照谈判文件“第二章 采购需求”中的技术需求进行响应，并作出偏离说明。
2. 供应商应根据自身的承诺，对照谈判文件要求，在“偏离说明”中注明“正偏离”、“负偏离”或者“无偏离”。既不属于“正偏离”也不属于“负偏离”即为“无偏离”。

法定代表人或者委托代理人（签字或盖章）： _____

供应商（盖公章）： _____

日期： 年 月 日

选配件、专用耗材、售后服务优惠表格式

选配件、专用耗材、售后服务优惠表

序号	优惠内容	适用机型	单价	比市场价优惠率
1				_____ %
2				_____ %
3				_____ %

法定代表人或者委托代理人（签字或盖章）： _____

供应商（盖公章）： _____

日期： 年 月 日

中小企业声明函

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（联合体）参加 河池市疾病预防控制中心的 2026 年河池市疾病预防控制中心检验试剂耗材采购 采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

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

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

.....

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

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日期：

¹ 从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。

残疾人福利性单位声明函

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

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

单位名称（盖章）：

日期：

注：请根据自己的真实情况出具《残疾人福利性单位声明函》。依法享受中小企业优惠政策的，采购人或者采购代理机构在公告成交结果时，同时公告其《残疾人福利性单位声明函》，接受社会监督。

质疑函（格式）

一、质疑供应商基本信息：

质疑供应商：_____

地址：_____ 邮编：_____

联系人：_____ 联系电话：_____

授权代表：_____

联系电话：_____

地址：_____ 邮编：_____

二、质疑项目基本情况：

质疑项目的名称：_____

质疑项目的编号：_____

采购人名称：_____

质疑事项：

采购文件 采购文件获取日期：_____

采购过程

成交结果

三、质疑事项具体内容

质疑事项 1：_____

事实依据：_____

法律依据：_____

质疑事项 2

.....

四、与质疑事项相关的质疑请求：

请求：_____

签字（签章）：

公章：

日期：

说明：

1. 供应商提出质疑时，应提交质疑函和必要的证明材料。
2. 质疑供应商若委托代理人进行质疑的，质疑函应按要求列明“授权代表”的有关内容，并在附件中提交由质疑供应商签署的授权委托书。授权委托书应载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。
3. 质疑函的质疑事项应具体、明确，并有必要的事实依据和法律依据。
4. 质疑函的质疑请求应与质疑事项相关。
5. 质疑供应商为法人或者其他组织的，质疑函应由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

投诉书（格式）

一、投诉相关主体基本情况：

供应商：_____

地址：_____ 邮编：_____

法定代表人/主要负责人：_____

联系电话：_____

授权代表：_____ 联系电话：_____

地址：_____ 邮编：_____

被投诉人 1：

地址：_____ 邮编：_____

联系人：_____ 联系电话：_____

被投诉人 2：

.....

相关供应商：_____

地址：_____ 邮编：_____

联系人：_____ 联系电话：_____

二、投诉项目基本情况：

采购项目的名称：_____

采购项目的编号：_____

采购人名称：_____

代理机构名称：_____

采购文件公告：是/否公告期限：_____

采购结果公告：是/否公告期限：_____

三、质疑基本情况

投诉人于_____年___月___日，向_____提出质疑，质疑事项为：

采购人/代理机构于_____年___月___日，就质疑事项作出了答复/没有在法定期限内作出答复。

四、投诉事项具体内容

投诉事项 1: _____

事实依据: _____

法律依据: _____

投诉事项 2

.....

五、与投诉事项相关的投诉请求:

请求: _____

签字（签章）:

公章:

日期:

说明:

1. 投诉人提起投诉时,应当提交投诉书和必要的证明材料,并按照被投诉人和与投诉事项有关的供应商数量提供投诉书副本。

2. 投诉人若委托代理人进行投诉的,投诉书应按要求列明“授权代表”的有关内容,并在附件中提交由投诉人签署的授权委托书。授权委托书应当载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。

3. 投诉书应简要列明质疑事项,质疑函、质疑答复等作为附件材料提供。

4. 投诉书的投诉事项应具体、明确,并有必要的事实依据和法律依据。

5. 投诉书的投诉请求应与投诉事项相关。

6. 投诉人为法人或者其他组织的,投诉书应由法定代表人、主要负责人,或者其授权代表签字或者盖章,并加盖公章。

第六章 合同主要条款

广西壮族自治区政府采购合同使用说明

(一般货物类)

《政府采购合同》是对竞争性谈判文件规定或者响应文件承诺中的货物和服务要约事项的细化和补充,所签订的合同不得对竞争性谈判文件和成交供应商响应文件作实质性修改;采购活动过程中有关项目标的性的重要澄清和承诺事项必须在合同相应条款中予以明确表达。采购人和成交供应商不得提出任何不合理的要求作为签订合同的条件;不得私下订立背离竞争性谈判文件实质性内容的协议。

一、本合同适用范围

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

二、填写说明

(一)合同标题:地市县使用时可在“广西壮族自治区”后再加所在地名称或者将“广西壮族自治区”删除加所在地名称。

(二)本合同划线部分所需填写内容,除以下条款特殊要求外,按竞争性谈判文件规定或者响应文件承诺的要求填写,如竞争性谈判文件规定或者响应文件承诺的没有明确,按甲乙双方商定意见填写。

(三)第一条合同标的:按表中各项目要求填写,内容填写不下时可另加附页。

(四)第四条包装和运输:货物运输方式包括;汽车、火车、轮船等。

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

(六)第八条付款方式:资金性质按一般预算拨款、财政性基金拨款、纳入财政专户管理的收入安排的资金、未纳入财政专户管理的收入安排的资金、上年结余填写。

三、有关要求

(一)各单位现使用的专业合同可作为本合同附件,但专业合同各条款必须符合竞争性谈判文件规定或者响应文件承诺的和本合同各条款要求,如发生矛盾以本合同为准。

(二)协议供货合同应使用原文本。

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

(四)本合同统一用A4纸打印。

(五)本合同为试行文本,采购人和成交供应商在使用过程中如发现不当之处,请及时提出建议,以便修正。

本合同各条款由广西壮族自治区财政厅政府采购监督管理处负责解释。

政府采购合同

合同编号：_____

采购计划号：_____

采购人（甲方）：_____

供应商（乙方）：_____

项目名称：_____ 项目编号：_____

签订地点：_____ 签订时间：_____

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等法律、法规规定，按照竞争性谈判文件规定条款和成交供应商承诺，甲乙双方签订本合同。

第一条 合同标的

1. 供货一览表

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

2. 合同合计金额包括竞标货物（包括备品备件、专用工具等）的价格（包括已在中国境内的进口货物完税后的仓库交货价），竞标货物运输（含保险）、安装、调试、检验、技术服务、培训和竞争性谈判文件要求提供的所有伴随服务等费用和税费。

第二条 质量要求

1. 乙方所提供的产品名称、商标品牌、生产厂家、规格型号、技术参数等质量必须与竞争性谈判文件规定及响应文件承诺相一致。乙方提供的节能和环保产品必须是列入政府采购品目清单的产品。

2. 乙方所提供的货物必须是全新、未使用的原装产品，且在正常安装、使用和保养条件下，其使用寿命期内各项指标均达到竞争性谈判文件规定或者响应文件承诺

的质量要求。

第三条 权利保证

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

2. 乙方应按竞争性谈判文件规定或者响应文件承诺的时间向甲方提供使用货物的有关技术资料。

3. 没有甲方事先书面同意，乙方不得将由甲方提供的有关合同或者任何合同条文、规格、计划、图纸、样品或者资料提供给与履行本合同无关的任何其他人。即使向履行本合同有关的人员提供，也应注意保密并限于履行合同的必需范围。

4. 乙方保证将要交付的货物的所有权完全属于乙方且无任何抵押、质押、查封等产权瑕疵。

第四条 包装和运输

1. 乙方提供的货物均应按竞争性谈判文件规定或者响应文件承诺的要求的包装材料、包装标准、包装方式进行包装，每一包装单元内应附详细的装箱单和质量合格证。

2. 货物的运输方式：_____。

3. 乙方负责货物运输，货物运输合理损耗及计算方法：_____。

第五条 交付和验收

1. 交付时间：_____；交付地点：_____。

2. 乙方提供不符合竞争性谈判文件规定或者响应文件承诺的和本合同规定的货物，甲方有权拒绝接受。

3. 乙方供货时，应随货物附上生产厂家销售授权书及厂家营业执照、组织机构代码证、税务登记证、生产许可证、医疗器械注册证（如有）、医疗器械产品注册登记表（如有）等。如有缺失应在合理的规定时间内补齐，否则视为逾期交货。

4. 甲方应当在到货（安装、调试完）后七个工作日内进行验收，逾期不验收的，乙方可视同验收合格。验收合格后由甲乙双方签署货物验收单并加盖甲方公章，甲乙双方各执一份。

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

6. 甲方对验收有异议的,在验收后五个工作日内以书面形式向乙方提出,乙方应自收到甲方书面异议后____日内及时予以解决。

第六条 安装和培训

1. 甲方应提供必要安装条件(如场地、电源、水源等)。

2. 乙方响应文件承诺负责甲方有关人员的培训。培训时间、地点:_____。

第七条 售后服务、质保期

1. 乙方应按照国家有关法律法规和“三包”规定以及本合同所附的《服务承诺》,为甲方提供售后服务。

2. 货物质保期:_____。

3. 乙方提供的服务承诺和售后服务及保修期责任等其它具体约定事项。(见合同附件)

第八条 付款方式

1. 当采购数量与实际使用数量不一致时,乙方应根据实际使用量供货,合同的最终结算金额按实际使用量乘以成交单价进行计算,但不得超出合同价的10%。

2. 付款方式:_____。

第九条 履约保证金

无。

第十条 税费

本合同执行中相关的一切税费均由乙方负担,合同另有约定的除外。

第十一条 质量保证及售后服务

1. 乙方应按竞争性谈判文件规定的产品名称、商标品牌、生产厂家、规格型号、技术参数、质量标准向甲方提供未经使用的全新产品。不符合要求的,根据实际情况,经双方协商,可按以下办法处理:

(1)更换:由乙方承担所发生的全部费用。

(2)贬值处理:由甲乙双方协议定价。

(3)退货处理:乙方应退还甲方支付的合同款,同时应承担该货物的直接费用(运输、保险、检验、贷款利息及银行手续费等)。

2. 如在使用过程中发生质量问题,乙方在接到甲方通知后到达甲方现场处理的时间(按响应文件承诺的数据填写)小时内。

3. 在质保期内，乙方应对货物出现的质量及安全问题负责处理解决并承担一切费用。

4. 上述的货物质保期为_____年，因人为因素出现的故障不在免费保修范围内。超过保修期的机器设备，终生维修，维修时只收部件成本费。

第十二条 调试和验收（本条款适用于甲方自行验收，委托第三方验收的另行规定）

1. 甲方对乙方提交的货物依据竞争性谈判文件上的技术规格要求和国家有关质量标准进行现场初步验收，外观、说明书符合竞争性谈判文件技术要求的，给予签收，初步验收不合格的不予签收。货到后，甲方应当在到货（安装、调试完）后七个工作日内进行验收。

2. 乙方交货前应对产品作出全面检查和对验收文件进行整理，并列出清单，作为甲方收货验收和使用的技术条件依据，检验的结果应随货物交甲方。

3. 甲方对乙方提供的货物在使用前进行调试时，乙方需负责安装并培训甲方的使用操作人员，并协助甲方一起调试，直到符合技术要求，甲方才做最终验收。

4. 对技术复杂的货物，甲方应请国家认可的专业检测机构参与初步验收及最终验收，并由其出具质量检测报告。

5. 验收时乙方必须到现场，验收完毕后作出验收结果报告；验收费用按竞争性谈判文件约定承担方负责。

第十三条 货物包装、发运及运输

1. 乙方应在货物发运前对其进行满足运输距离、防潮、防震、防锈和防破损装卸等要求包装，以保证货物安全运达甲方指定地点。

2. 使用说明书、质量检验证明书、随配附件和工具以及清单一并附于货物内。

3. 乙方在货物发运手续办理完毕后二十四小时内或者货到甲方四十八小时前通知甲方，以准备接货。

4. 货物在交付甲方前发生的风险均由乙方负责。

5. 货物在规定的交付期限内由乙方送达甲方指定的地点视为交付，乙方同时需通知甲方货物已送达。

第十四条 违约责任

1. 乙方所提供的产品名称、商标品牌、生产厂家、规格型号、技术参数等质量不合格的，应及时更换，更换不及时按逾期交货处罚；因质量问题甲方不同意接收的

或者特殊情况甲方同意接收的，乙方应向甲方支付违约货款额 5%违约金并赔偿甲方经济损失。

2. 乙方提供的货物如侵犯了第三方合法权益而引发的任何纠纷或者诉讼，均由乙方负责交涉并承担全部责任。

3. 因包装、运输引起的货物损坏，按质量不合格处罚。

4. 甲方无故延期接收货物、乙方逾期交货的，每天向对方偿付违约货款额 3%违约金，但违约金累计不得超过违约货款额 5%，超过___天对方有权解除合同，违约方承担因此给对方造成经济损失；甲方延期付货款的，每天向乙方偿付延期货款额 3%滞纳金，但滞纳金累计不得超过延期货款额 5%。甲方无故延期退付履约保证金的，每天向对方偿付未退付履约保证金 3%的违约金。

5. 乙方未按本合同和响应文件中规定的服务承诺提供售后服务的，乙方应按本合同合计金额 5%向甲方支付违约金。

6. 乙方提供的货物在质量保证期内，因设计、工艺或者材料的缺陷和其它质量原因造成的问题，由乙方负责，费用从余款或者履约保证金中扣除，不足另补。

7. 甲乙双方有其它违约行为的，由违约方向对方支付违约内容涉及货款额的 5%，违约内容涉及货款额的 5%不足以赔偿经济损失的按实际赔偿。

第十五条 不可抗力事件处理

1. 在合同有效期内，任何一方因不可抗力事件导致不能履行合同，则合同履行期可延长，其延长期与不可抗力影响期相同。

2. 不可抗力事件发生后，应立即通知对方，并寄送有关权威机构出具的证明。

3. 不可抗力事件延续一百二十天以上，双方应通过友好协商，确定是否继续履行合同。

第十六条 合同争议解决

1. 因货物质量问题发生争议的，应邀请国家认可的质量检测机构对货物质量进行鉴定。货物符合标准的，鉴定费由甲方承担；货物不符合标准的，鉴定费由乙方承担。

2. 因履行本合同引起的或者与本合同有关的争议，甲乙双方应首先通过友好协商解决，如果协商不能解决，可向甲方所在地人民法院提起诉讼。

3. 诉讼期间，本合同继续履行。

第十七条 合同生效及其它

1. 合同经双方法定代表人或者委托代理人签字并加盖单位公章后生效（委托代理人签字的需后附法定代表人授权委托书，格式自拟）。

2. 合同执行中涉及采购资金和采购内容修改或者补充的，须经财政部门审批，并签书面补充协议报财政部门备案，方可作为主合同不可分割的一部分。

3. 本合同未尽事宜，遵照《民法典》有关条文执行。

第十八条 合同的变更、终止与转让

1. 除《中华人民共和国政府采购法》第五十条规定的情形外，本合同一经签订，甲乙双方不得擅自变更、中止或者终止。

2. 乙方不得擅自转让（无进口资格的供应商委托进口货物除外）其应履行的合同义务。

第十九条 本合同书与下列文件一起构成合同文件

1. 成交通知书；
2. 竞标声明书；
3. 商务条款偏离表和技术需求偏离表；
4. 采购需求；
5. 竞标报价明细表；
6. 其他合同文件。

7. 上述合同文件互相补充和解释。如果合同文件之间存在矛盾或者不一致之处，以上述文件的排列顺序在先者为准。

第二十条 本合同一式四份，具有同等法律效力，财政部门（政府采购监管部门）、采购代理机构各一份，甲乙双方各一份（可根据需要另增加）。

本合同甲乙双方签字盖章后生效，自签订之日起七个工作日内，甲方应当将合同副本报同级财政部门备案。

本合同自签订之日起 2 个工作日内，甲方应当将采购合同在广西壮族自治区财政厅指定的媒体上公告。

甲方（章） 年 月 日	乙方（章） 年 月 日
--	--

单位地址：	单位地址：
法定代表人或者委托代理人：	法定代表人或者委托代理人：
电话：	电话：
电子邮箱：	电子邮箱：
开户银行：	开户银行：
账号：	账号：
邮政编码：	邮政编码：

第七章 其他参考资料

节能产品政府采购品目清单

品目 序号	名称		依据的标准
1	A020101 计算机设备	★A02010104 台式计算机	《微型计算机能效限定值及能效等级》（GB28380）
		★A02010105 便携式计算机	《微型计算机能效限定值及能效等级》（GB28380）
		★A02010107 平板式微型计算机	《微型计算机能效限定值及能效等级》（GB28380）
2	A020106 输入输出设备	A02010601 打印设备	A0201060101 喷墨打印机 《复印机、打印机和传真机能效限定值及能效等级》（GB21521）
		★A0201060102 激光打印机	《复印机、打印机和传真机能效限定值及能效等级》（GB21521）
		★A0201060104 针式打印机	《复印机、打印机和传真机能效限定值及能效等级》（GB21521）
		A02010604 显示设备	★A0201060401 液晶显示器 《计算机显示器能效限定值及能效等级》（GB21520）
		A02010609 图形图像输入设备	A0201060901 扫描仪 参照《复印机、打印机和传真机能效限定值及能效等级》（GB21521）中打印速度为15页/分的针式打印机相关要求
3	A020202 投影仪		《投影机能效限定值及能效等级》（GB32028）
4	A020204 多功能一体机		《复印机、打印机和传真机能效限定值及能效等级》（GB21521）
5	A020519 泵	A02051901 离心泵	《清水离心泵能效限定值及节能评价值》（GB19762）
6	A020523 制冷空调设备	★A02052301 制冷压缩机	冷水机组 《冷水机组能效限定值及能效等级》（GB19577），《低环境温度空气源热泵(冷水)机组能效限定值及能效等级》（GB37480）

			溴化锂吸收式冷水机组	《溴化锂吸收式冷水机组能效限定值及能效等级》(GB29540)
		★A02052305 空调机组	多联式空调(热泵)机组(制冷量>14000W)	《多联式空调(热泵)机组能效限定值及能源效率等级》(GB21454)
			单元式空气调节机(制冷量>14000W)	《单元式空气调节机能效限定值及能效等级》(GB19576)《风管送风式空调机组能效限定值及能效等级》(GB37479)
		★A02052309 专用制冷、空调设备	机房空调	《单元式空气调节机能效限定值及能效等级》(GB19576)
		A02052399 其他制冷空调设备	冷却塔	《机械通风冷却塔第1部分:中小型开式冷却塔》(GB/T7190.1); 《机械通风冷却塔第2部分:大型开式冷却塔》(GB/T7190.2)
7	A020601 电机			《中小型三相异步电动机能效限定值及能效等级》(GB18613)
8	A020602 变压器	配电变压器		《三相配电变压器能效限定值及能效等级》(GB20052)
9	★A020609 镇流器	管型荧光灯镇流器		《管形荧光灯镇流器能效限定值及能效等级》(GB17896)
10	A020618 生活用电器	A0206180101 电冰箱		《家用电冰箱耗电量限定值及能效等级》(GB 12021.2)
		★A0206180203 空调机	房间空气调节器	《转速可控型房间空气调节器能效限定值及能效等级》(GB 21455-2013),待2019年修订发布后,按《房间空气调节器能效限定值及能效等级》(GB21455-2019)实施。
			多联式空调(热泵)机组(制冷量≤14000W)	《多联式空调(热泵)机组能效限定值及能源效率等级》(GB21454)
			单元式空气调节机(制冷量≤14000W)	《单元式空气调节机能效限定值及能源效率等级》(GB19576)《风管送风式空调机组能效限定值及能效等级》(GB37479)
		A0206180301 洗衣机		《电动洗衣机能效水效限定值及等级》(GB12021.4)

		A02061808 热水器	★电热水器	《储水式电热水器能效限定值及能效等级》（GB21519）
			燃气热水器	《家用燃气快速热水器和燃气采暖热水炉能效限定值及能效等级》 (GB20665)
			热泵热水器	《热泵热水机(器)能效限定值及能效等级》（GB29541）
			太阳能热水系统	《家用太阳能热水系统能效限定值及能效等级》（GB26969）
11	A020619 照明设备	★普通照明用双端荧光灯		《普通照明用双端荧光灯能效限定值及能效等级》（GB19043）
		LED 道路/隧道照明产品		《道路和隧道照明用 LED 灯具能效限定值及能效等级》(GB37478
		LED 筒灯		《室内照明用 LED 产品能效限定值及能效等级》（GB30255）
		普通照明用非定向自镇流 LED 灯		《室内照明用 LED 产品能效限定值及能效等级》（GB30255）
12	★A020910 电视设备	A02091001 普通电视设备（电视机）		《平板电视能效限定值及能效等级》（GB24850）
13	★A020911 视频设备	A02091107 视频监控设备	监视器	以射频信号为主要信号输入的监视器应符合《平板电视能效限定值及能效等级》（GB24850），以数字信号为主要信号输入的监视器应符合《计算机显示器能效限定值及能效等级》（GB21520）
14	A031210 炊事机械	商用燃气灶具		《商用燃气灶具能效限定值及能效等级》（GB30531）
15	★A060805 便器	坐便器		《坐便器水效限定值及水效等级》（GB25502）
		蹲便器		《蹲便器用水效率限定值及用水效率等级》（GB30717）
		小便器		《小便器用水效率限定值及用水效率等级》（GB28377）

16	★A060806 水嘴			《水嘴用水效率限定值及用水效率等级》（GB 25501）
17	A060807 便器 冲洗阀			《便器冲洗阀用水效率限定值及用水效率等级》（GB28379）
18	A060810 淋浴器			《淋浴器用水效率限定值及用水效率等级》（GB28378）

中小微企业划型标准

行业名称	指标名称	计量单位	中型	小型	微型
农、林、牧、渔	营业收入 (Y)	万元	$500 \leq Y < 20000$	$50 \leq Y < 500$	$Y < 50$
工业	从业人员 (X)	人	$300 \leq X < 1000$	$20 \leq X < 300$	$X < 20$
	营业收入 (Y)	万元	$2000 \leq Y < 40000$	$300 \leq Y < 2000$	$Y < 300$
建筑业	营业收入 (Y)	万元	$6000 \leq Y < 80000$	$300 \leq Y < 6000$	$Y < 300$
	资产总额 (Z)	万元	$5000 \leq Z < 80000$	$300 \leq Z < 5000$	$Z < 300$
批发业	从业人员 (X)	人	$20 \leq X < 200$	$5 \leq X < 20$	$X < 5$
	营业收入 (Y)	万元	$5000 \leq Y < 40000$	$1000 \leq Y < 5000$	$Y < 1000$
零售业	从业人员 (X)	人	$50 \leq X < 300$	$10 \leq X < 50$	$X < 10$
	营业收入 (Y)	万元	$500 \leq Y < 20000$	$100 \leq Y < 500$	$Y < 100$
交通运输业	从业人员 (X)	人	$300 \leq X < 1000$	$20 \leq X < 300$	$X < 20$
	营业收入 (Y)	万元	$3000 \leq Y < 30000$	$200 \leq Y < 3000$	$Y < 200$
仓储业	从业人员 (X)	人	$100 \leq X < 200$	$20 \leq X < 100$	$X < 20$
	营业收入 (Y)	万元	$1000 \leq Y < 30000$	$100 \leq Y < 1000$	$Y < 100$
邮政业	从业人员 (X)	人	$300 \leq X < 1000$	$20 \leq X < 300$	$X < 20$
	营业收入 (Y)	万元	$2000 \leq Y < 30000$	$100 \leq Y < 2000$	$Y < 100$
住宿业	从业人员 (X)	人	$100 \leq X < 300$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$
	营业收入 (Y)	万元	$2000 \leq Y < 10000$	$100 \leq Y < 2000$	$Y < 100$
餐饮业	从业人员 (X)	人	$100 \leq X < 300$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$
	营业收入 (Y)	万元	$2000 \leq Y < 10000$	$100 \leq Y < 2000$	$Y < 100$
信息传输业	从业人员 (X)	人	$100 \leq X < 2000$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$
	营业收入 (Y)	万元	$1000 \leq Y < 100000$	$100 \leq Y < 1000$	$Y < 100$
软件和信息技术服务业	从业人员 (X)	人	$100 \leq X < 300$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$
	营业收入 (Y)	万元	$1000 \leq Y < 10000$	$50 \leq Y < 1000$	$Y < 50$
房地产开发经营	营业收入 (Y)	万元	$1000 \leq Y < 200000$	$100 \leq Y < 1000$	$Y < 100$
	资产总额 (Z)	万元	$5000 \leq Z < 10000$	$2000 \leq Z < 5000$	$Z < 2000$
物业管理	从业人员 (X)	人	$300 \leq X < 1000$	$100 \leq X < 300$	$X < 100$
	营业收入 (Y)	万元	$1000 \leq Y < 5000$	$500 \leq Y < 1000$	$Y < 500$
租赁和商务服务业	从业人员 (X)	人	$100 \leq X < 300$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$
	资产总额 (Z)	万元	$8000 \leq Z < 120000$	$100 \leq Z < 8000$	$Z < 100$
其他未列明行业	从业人员 (X)	人	$100 \leq X < 300$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$

说明：上述标准参照《关于印发中小企业划型标准规定的通知》（工信部联企业[2011]300号），大型、中型和小型企业须同时满足所列指标的下限，否则下划一档；微型企业只须满足所列指标中的一项即可。