

安徽省政府采购项目
公开招标文件示范文本（货物类）
（2026 年版）

项目名称：宣城市疾控中心核酸检测试剂耗材采购项目（二次）

项目编号：XCS-CG-GK-2026025

采购人：宣城市疾病预防控制中心

采购代理机构：宣城市公共资源交易有限公司

2026 年 7 月

使用说明

为促进政府采购活动的公开、公平和公正进行，进一步优化安徽省政府采购营商环境，提高招标文件编制质量和采购工作效率，根据政府采购有关法律法规及政策要求，制定《安徽省政府采购文件示范文本》（以下简称《示范文本》），并在安徽省政府采购项目中推广使用。

一、适用范围

《示范文本》适用于安徽省的政府采购项目。

二、落实世行营商环境指标情况

1.《示范文本》引导电子化方式提供和获取材料，无需提供纸质材料。对于投标人依照规定提交各类声明函、承诺函的，采购人或采购代理机构不得要求其再提供有关部门出具的相关证明文件。

2.《示范文本》提供《拟分包情况说明及分包意向协议》《联合协议》等格式，帮助采购人更好落实政府采购政策，方便市场主体制定更有竞争力的投标策略。

3.《示范文本》便于采购人、采购代理机构落实投标人自主选择以支票、汇票、本票、保函等非现金形式缴纳或提交履约保证金。对于收取的履约保证金，采购合同中约定逾期退还履约保证金的违约责任，提醒采购人不应逾期退回。

4.《示范文本》在政府采购合同中明确约定双方的违约责任。对于因采购人原因导致中止或者终止政府采购合同的，采购人应当依照合同约定对投标人受到的损失予以赔偿或者补偿。

5.《示范文本》提供《政府采购供应商询问函和质疑函范本》，便于投标人通过网上询问、质疑等多种途径反馈诉求，保障当事人的合法权利。

6.采购人在制定采购需求时应充分考虑世行营商环境指标中的性别平等指标，如市场准入、获得经营场所、市政设施接入、劳动力、获得金融服务、国际贸易、税收、市场竞争、化解商业纠纷等方面的性别平等。

三、填写规则

1.条款中以空格和下划横线“__”形式标记的部分，为采购人或采购代理机构需要填写的内容。采购人或采购代理机构应根据国家和安徽省有关法律法规的规定、采购项目具体特点和实际需要进行具体化填写，确实没有需要填写的，在

空格或下划横线“__”中用“/”标记。

2.条款中以“□”形式标记的内容，为采购人或采购代理机构需要确定的选项。编制招标文件时，适用于本项目的选项标记为“☑”，不适用于本项目的选项标记为“□”。

四、提示条款

《示范文本》中“（）”形式标记的红色斜体内容，属于提示编制采购文件的注意事项，采购文件发出前，有关提示内容应予以删除。

五、合同文本

采购人或采购代理机构应当依据《中华人民共和国民法典》等有关法律法规和政策要求，结合采购项目合同类型和特点，完善项目采购合同。

六、投标文件格式的统一与简化

1.为便于投标人制作投标文件，便于评标委员会评审时统一标准，《示范文本》对适宜的内容提供了统一的投标文件参考格式，尽可能对格式中需要填列的内容进行了简化，尽可能减少了格式中需要签字、盖章的要求。

2.《示范文本》第二章中“投标人须知前附表”所列条款号与“投标人须知正文”的序号一一对应。

七、实施及修改

请各采购代理机构认真组织好《示范文本》的推广使用，使用中有任何意见建议，请及时与安徽省财政厅采购处联系。我们将及时总结经验，以进一步修订完善《示范文本》并协同推进其规范运用。

采购人或采购代理机构可根据法律法规、政府采购政策文件等更新情况或项目具体特点，对示范文本适当进行更新或调整。

目 录

第一章 投标邀请1

第二章 投标人须知1

第三章 采购需求23

第四章 评标方法和标准（综合评分法）45

第五章 政府采购合同53

第六章 投标文件格式72

第七章 政府采购供应商询问函和质疑函范本92

第一章 宣城市疾控中心核酸检测试剂耗材采购项目（二次）招标公告

项目概况

宣城市疾控中心核酸检测试剂耗材采购项目（二次）的潜在投标人应在宣城市公共资源交易中心网（ggzyjy.xuancheng.gov.cn）获取招标文件，并于 2026 年 8 月 18 日 9 时 00 分（北京时间）前递交投标文件。本项目实行全流程电子化采购、网上不见面开标。

一、项目基本情况

项目编号：XCS-CG-GK-2026025

项目名称：宣城市疾控中心核酸检测试剂耗材采购项目（二次）

采购方式：公开招标

预算金额：216 万元

最高限价：216 万元

采购需求：专项用于我市重大和重点传染病及病原微生物监测网络的高效运行。采购新冠流感、呼吸道多病原、发热伴出血、病媒生物、艾滋病、食源性疾病、国家致病菌识别网细菌性传染病等监测检测所需的核酸提取试剂、荧光 PCR 试剂及配套耗材，支撑卫生应急与日常监测检测需要，确保检测结果及时、准确、可溯源，提升新发突发病原体的早期识别和“一锤定音”能力，切实筑牢宣城市公共卫生安全防线。具体详见采购需求及招标文件。

合同履行期限：合同签订后，按需供货，供货期限自合同签订之日起至 2027 年 7 月 31 日止。

本项目不接受联合体投标。

二、申请人的资格要求：

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：无；
3. 本项目的特定资格要求：具有合法有效的营业执照；所投产品如为一类医疗器械，须具有有效的医疗器械备案凭证(或备案信息表)；所投产品如为二类或三类医疗器械，须具有有效的医疗器械注册证。

三、获取招标文件

1. 时间：2026 年 7 月 27 日 17 时至 2026 年 8 月 18 日 9 时（注：不少于 5 个工作日），每天上午 8:00 至 12:00，下午 14:30 至 17:30（北京时间，法定节假日除外）

2. 地点：宣城市公共资源交易

（<http://ggzyjy.xuancheng.gov.cn>，以下不再赘述）

3. 方式：本项目在线下载招标文件，潜在投标人须登录宣城市公共资源交易中心网点击“主体登录”根据相关操作提示下载招标文件。招标文件获取过程中如有疑问，请在工作时间（8:00-12:00，14:30-17:30）拨打服务热线（非项目咨询）：0563-2616639。

4. 售价：免费获取

四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

1. 截止时间：2026 年 8 月 18 日 9 时 00 分（北京时间）（自招标文件开始发出之日起至投标人提交投标文件截止之日止，不得少于 20 日）

2. 地点：宣城市公共资源交易中心网——不见面开标大厅。

本项目采用不见面开标，不见面开标大厅登录方式：宣城市公共资源交易中心网，选择不见面开标大厅登录。

五、公告期限

自本项目公告发布之日起 5 个工作日。

六、其他补充事宜

1. 标段（包别）划分：1 个包。

2. 本项目所属行业：工业。

3. 投标保证金：本项目无需缴纳投标保证金。

4. 本项目需落实节能环保、中小微型企业扶持等相关政府采购政策。

5. 采购项目的项目介绍、数量、规格描述或服务要求等详见采购需求。

6. 经充分的采购需求调研，本项目符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》第六条第二款第 2 项之规定：按照本办法规定预留采购份额无法确保充分供应、充分竞争，或者存在可能影响政府采购目标实现的情形，本项目不适用专门面向中小企业采购。具体原因如下：因确需使用不可替代的专利、专有技术，基础设施限制，或者提供特定公共服务等原因，只能从中小企业之外的供应商处采购，故本项目不专门面向中小企业采购。如中小企业有质疑，可以于本公告的公告期限届满之日起 7 个工作日内，可按采购文件约定方式提出询问或质疑。

企业划型标准按照《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）规定执行

7. 投标人关于电子招投标的相关操作详见宣城市公共资源交易中心网-服务指南-服务规范-《投标人操作手册》；投标人关于不见面开标的相关操作详见宣城市公共资源交易中心网-服务指南-服务规范-《宣城市不见面开标大厅-投标人操作手册》。

8. 本公告同时在宣城市公共资源交易中心网、宣城市人民政府网、安徽省政府采购网、安徽省公共资源交易监管网、安徽省招标投标信息网、中国采购与招标网上发布。

七、对本次招标提出询问，请按以下方式联系。

1. 采购人信息

名 称：宣城市疾病预防控制中心

地 址：宣城市薰化路 702 号宣城市疾病预防控制中心

联系方式：0563-3391079

2. 采购代理机构信息

名 称：宣城市公共资源交易有限公司

地 址：宣城市梅园路香江金郡东区 12 栋 3 楼

邮箱：1473842195@qq.com

3. 项目联系方式

项目联系人：童科长、谷工

电 话：0563-3391079、0563-3013273

4. 政府采购监督管理部门信息

名 称：宣城市财政局

地 址：宣城市状元南路 36 号

联系方式：0563-3036073

邮箱：xcczcgk@163.com

第二章 投标人须知

一、投标人须知前附表

注：本表是本项目的具体要求，是对投标人须知的具体补充和修改，如有不一致，以本表为准。

条款号	条款名称	内容、说明与要求
5.2	现场考察或标前答疑会	☒ 不组织或不召开 ☐ 统一组织或统一召开 时间：____年__月__日__时__分 地点：_____ 联系人及联系电话：_____ 注：如投标人未参加采购人统一组织的现场考察或采购人统一召开的标前答疑会，视同放弃现场考察或标前答疑会，由此引起的一切责任由投标人自行承担。
6.1	网上询问截止时间	____2026____年____8____月____11____日____17____时____00____分
7.1	包别划分	☒ 不分包 ☐ 分为 ____个包 投标人对多个包进行投标的中标包数规定：____/____
10.1	投标保证金	不收取
11.1	投标有效期	____90____日历日
13.1	投标文件解密时间	投标截止时间后____30____分钟内
14.1	资格审查	☒ 采购人审查 ☐ 采购人出具委托函委托采购代理机构进行审查
17.2	评标方法	☐ 最低评标价法 ☒ 综合评分法
17.3	报价扣除 (非专门面向中小企业采购项目)	(1) 小型和微型企业价格扣除：____10%____。 (2) 监狱企业价格扣除：同小型和微型企业。 (3) 残疾人福利性单位价格扣除：同小型和微型

	适用)	企业。 (4) 符合条件的联合体价格扣除: ____/____。 (5) 符合条件的向小微企业分包的大中型企业价格扣除: ____/____。(允许大中型企业向小微企业分包的项目适用)
17.4	本国产品价格扣除 (适用于既有本国产品又有非本国产品参与竞争的货物项目)	(1) 项目或者采购包中采购内容为单一产品的, 既有本国产品又有非本国产品参与竞争的, 对本国产品给予价格扣除 <u>20%</u> 。 (2) 项目或者采购包中含有多种产品的, 符合本国产品标准的产品成本之和占该投标人提供的全部产品成本之和的比例 $\geq 80\%$, 所有产品价格扣除 <u>20%</u> 。
21.1	评标委员会推荐中标候选人数量	评标委员会推荐中标候选投标人的数量: 3 家以上 注: 法律法规另有规定的, 从其规定。
21.2	确定中标人	☒ 采购人委托评标委员会确定 ☐ 采购人确定
23.3	随中标结果公告同时公告的内容	(1) 中小企业声明函; (如有) (2) 残疾人福利性单位声明函; (如有) (3) 因落实政府采购政策等原因进行价格扣除后中标 (成交) 供应商的评审报价 (适用最低评标价法) (4) 中标 (成交) 供应商的评审总得分 (适用综合评分法) (5) 符合本国产品标准的声明函; (如有)
24.1	中标通知书发出的形式	☒ 书面 ☒ 数据电文
25.1	告知招标结果的形式	☒ 投标人自行登录电子交易系统查看 ☐ 评标现场告知

26.1	履约保证金	(1) 金额: ☒免收 ☐合同价的____% ☐定额收取: 人民币_____元 (2) 支付方式: ☐转账/电汇 ☐支票 ☐汇票 ☐本票 ☐保险 ☐保函 (3) 收取单位: _____ (4) 收取账号: _____ (5) 退还时间: _____ 注意事项: (1) 以上各类机构出具的以担保函、保证保险承担责任的方式均须满足无条件见索即付条件。 (2) 以担保函、保证保险形式缴纳履约保证金的, 受益人和收取单位须为采购人。
27.1	签订合同和合同公告时间	(1) 采购人与中标人应当自发出中标通知书之日起7个工作日内签订合同, 采购合同签订之日起2个工作日内完成政府采购合同公开。 (2) 采购人与中标人不得擅自变更合同, 依照政府采购法确需变更政府采购合同内容的, 采购人应当自合同变更之日起2个工作日内在安徽省政府采购网发布政府采购合同变更公告, 但涉及国家秘密、商业秘密的信息和其他依法不得公开的信息除外。
28.1	代理费用	(1) 收费对象: ☐采购人 ☒成交供应商 (2) 收取方式: 电汇或转账 (3) 收费标准: 本项目代理服务费 22208.00 元, 具体收取金额为附件 1 对应表格相应类别收费标准的 80%计取代理费用 (计算后的代理费不满 5000

		元，按 5000 元计），费用由每包中标人分别支付，并在领取中标通知书之前向代理机构缴纳。 附件 1: 链 接:https://pan.baidu.com/s/18MXfX5eLN1BggvZBLY2ipg?pwd=mvqm 提取码:mvqm 账号: 名 称: 宣城市公共资源交易有限公司 开户行: 中国建设银行宣城状元路支行 账 号: 34050175860800000600 联系人: 吴会计 0563-3013177 无论项目因何种原因发生调整（如范围变更、服务期（工期）调整、成本波动等），代理费用均不作增减调整。
31.3	质 疑 函 递 交 方 式、接收部门、联系电话和通讯地址	递交方式: 投标人以书面形式（如传真、信件、电报等）向采购人和采购代理机构提出质疑的，同时发送一份与书面质疑内容一致的质疑电子版至采购人和采购代理机构邮箱（见招标公告）；为保证质疑的及时处理，请质疑人在发出质疑后及时与采购人或代理机构电话确认；通过宣城市公共资源电子交易系统方式提出质疑的，具体操作步骤和程序请参见服务指南—政府采购在线质疑操作手册； 接收部门: 宣城市公共资源交易有限公司/宣城市疾病预防控制中心 联系电话: 0563-3013233/0563-3391079 通讯地址: 宣城市梅园路香江金郡东区 12 栋 3 楼/宣城市薰化路桂花园宣城市疾病预防控制中心
32	其他内容	1、解释权:

		（1）构成本招标文件的各个组成文件应互为解释，互为说明； （2）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； （3）如有不明确或不一致，构成合同文件组成内容的，以合同文件约定内容为准，且以专用合同条款约定的合同文件优先顺序解释； （4）除招标文件中有特别规定外，仅适用于招标投标阶段的规定，按招标公告、投标邀请、投标人须知、评标方法和标准、投标文件格式的先后顺序解释； （5）按本款前述规定仍不能形成结论的，由采购人负责解释。 2、“政采贷”融资指引：有融资需求的中标人在取得政府采购中标或成交通知书后，可访问安徽省政府采购网“政采贷”栏目，查看和联系第三方平台或者金融机构，商洽融资事项，确定融资意向。中标人签署政府采购中标（成交）合同后，登录“徽采云”金融服务模块，选择意向产品进行申请，并填写相关信息，“徽采云”金融服务模块将中标人融资申请信息推送第三方平台、意向金融机构。 3、电子保函指引：中标人可访问安徽省政府采购网“融资/保函”栏目，申请办理电子保函（包括：履约保函、预付款保函）。
--	--	---

二、投标人须知正文

1. 采购人、采购代理机构及投标人

1.1 采购人：是指依法开展政府采购活动的国家机关、事业单位、团体组织。

1.2 采购代理机构：是指集中采购机构或从事采购代理业务的社会中介机构。

1.3 政府采购监督管理部门：各级人民政府指定的有关部门依法履行与政府采购活动有关的监督管理职责。

1.4 投标人：是指向采购人提供货物、工程或者服务的法人、其他组织或者自然人。分支机构不得参加政府采购活动，但银行、保险、石油石化、电力、电信等特殊行业除外。本项目的投标人须满足以下条件：

1.4.1 具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条关于供应商条件的规定，遵守本项目采购人本级和上级财政部门政府采购的有关规定。

1.4.2 以采购代理机构认可的方式获得了本项目的招标文件。

1.4.3 若采购需求中写明允许采购进口产品，投标人应保证所投产品可履行合法报通关手续进入中国关境内。

若采购需求中未写明允许采购进口产品，如投标人所投产品为进口产品，其投标将被认定为**投标无效**。

1.5 若招标公告中允许联合体投标，对联合体规定如下：

1.5.1 两个以上供应商可以组成一个投标联合体，以一个投标人的身份投标。联合体投标的，招标文件获取手续由联合体中任一成员单位办理均可。

1.5.2 联合体各方均应符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。

1.5.3 采购人根据采购项目对投标人的特殊要求，联合体中至少应当有一方符合相关规定。

1.5.4 联合体各方应签订联合协议，明确约定联合体各方承担的工作和相应的责任，并将联合协议作为投标文件的一部分提交。

1.5.5 大中型企业、其他自然人、法人或者非法人组织与小型、微型企业组成联合体共同参加投标，联合协议中应写明小型、微型企业的协议合同金额占到联合协议投标总金额的比例。

1.5.6 联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当

按照资质等级较低的供应商确定资质等级。

1.5.7 以联合体形式参加政府采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加本项目投标，否则相关投标将被认定为**投标无效**。

1.5.8 对联合体投标的其他资格要求见申请人的资格要求。

2. 资金落实情况

2.1 本项目的采购人已获得足以支付本次招标后所签订的合同项下的资金。

3. 投标费用

不论投标的结果如何，投标人应承担所有与准备和参加投标有关的费用。

4. 适用法律

本项目采购人、采购代理机构、投标人、评标委员会的相关行为均受《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》及本项目本级和上级财政部门、政府采购监督管理部门的政府采购有关规定的约束，其权利受到上述法律法规的保护。

5. 招标文件构成

5.1 招标文件包括下列内容：

第一章 投标邀请

第二章 投标人须知

第三章 采购需求

第四章 评标方法和标准

第五章 政府采购合同

第六章 投标文件格式

第七章 政府采购询问函和质疑函范本

5.2 现场考察（标前答疑会）及相关事项见**投标人须知前附表**。

5.3 原则上采购人、采购代理机构不要求投标人提供样品。仅凭书面方式不能准确描述采购需求，或者需要对样品进行主观判断以确认是否满足采购需求等特殊情况下除外。

如需提供样品，对样品相关要求见采购需求，对样品的评审方法及评审标准见招标文件第四章。

5.4 投标人应认真阅读招标文件所有的事项、格式、条款和技术规范等。

6. 招标文件的澄清与修改

6.1 投标人如对招标文件内容有疑问，必须在投标人须知前附表规定的网上询问截止时间前以网上提问形式（电子交易系统）提交给采购代理机构。

6.2 采购人可主动地或在答复投标人提出的询问时对招标文件进行澄清与修改。采购代理机构将在安徽省政府采购网以发布更正公告的方式，澄清或修改招标文件，更正公告的内容作为招标文件的组成部分，对投标人起约束作用。投标人应主动上网查询。采购代理机构不承担投标人未及时关注相关信息引发的相关责任。

6.3 任何人或任何组织向投标人提供的任何书面或口头资料，未经采购代理机构在网上发布或书面通知，均作无效处理，不得作为招标文件的组成部分。采购代理机构对投标人由此而做出的推论、理解和结论概不负责。

6.4 对于没有提出疑问又参与了本项目投标的投标人将被视为完全认同本招标文件（含更正公告的内容）。

7. 投标范围及投标文件中标准和计量单位的使用

7.1 项目有分包的，投标人可对招标文件其中某一个或几个分包进行投标，除非在投标人须知前附表中另有规定。

7.2 投标人应当对所投分包招标文件中“采购需求”所列的所有内容进行投标，如仅响应所投包别中的部分内容，其所投包别的投标将被认定为**投标无效**。

7.3 无论招标文件中是否要求，投标人所投货物及伴随的服务和工程均应符合国家强制性标准。

7.4 投标人与采购代理机构之间与投标有关的所有往来通知、函件和投标文件均用中文表述。投标人随投标文件提供的证明文件和资料可以为其它语言，但必须附中文译文。翻译的中文资料与外文资料出现差异时，以中文为准。

7.5 除招标文件中有特殊要求外，投标文件中所使用的计量单位，应采用中华人民共和国法定计量单位。

8. 投标文件构成

8.1 投标人应完整地按招标文件提供的投标文件格式及要求编写投标文件，具体内容详见本项目投标文件格式的相关内容。

8.2 投标人应提交招标文件要求的证明文件，证明其投标内容符合招标文件规定，该证明文件是投标文件的一部分。证明文件形式可以是文字资料、图纸和数据等。

8.3 为保证公平公正，除非另有规定或说明，投标人对同一项目投标时，不得同时提供备选投标方案。

9. 投标报价

9.1 投标人的报价应当包括满足本次招标全部采购需求。除招标文件另有规定外，所有投标均应以人民币报价。投标人的投标报价应遵守《中华人民共和国价格法》。

9.2 投标人报价超过招标文件规定的预算金额或者分项、分包最高限价，其投标将被认定为**投标无效**。

9.3 投标报价在合同履行过程中是固定不变的，不得以任何理由予以变更。任何包含价格调整要求的投标，其投标将被认定为**投标无效**。

9.4 采购人不接受具有附加条件的报价。

10. 投标保证金

10.1 本项目不收取投标保证金。

11. 投标有效期

11.1 投标有效期为从投标截止之日算起的日历天数，投标有效期详见投标人须知前附表。

11.2 在投标有效期内，投标人的投标保持有效，投标人不得要求撤销或修改其投标文件。投标有效期不满足要求的投标，其投标将被认定为**投标无效**。

11.3 因特殊原因，采购人或采购代理机构可在原投标有效期截止之前，要求投标人延长投标文件的有效期。接受该要求的投标人将不会被要求和允许修正其投标。投标人也可以拒绝延长投标有效期的要求，且不承担任何责任。上述要求和答复都应以书面形式提交。

12. 投标文件的递交、修改与撤回

12.1 投标人应当在招标公告规定的投标截止时间前，将加密的投标文件在电子交易系统上传。

12.2 投标人应当在投标截止时间前完成投标文件的传输递交（以接收到电子

签收凭证为准），并可以补充、修改或者撤回投标文件。投标截止时间前未完成投标文件传输的，视为撤回投标文件。未按规定加密或投标截止时间后送达的投标文件，电子交易系统应当拒收。

13. 开标

13.1 开标时，各投标人应在投标人须知前附表规定的解密时间前对其投标文件进行解密。

13.2 开标时，采购代理机构将通过网上开标系统公布开标结果，公布内容包括投标人名称、投标价格及招标文件规定的内容。

13.3 采购人或采购代理机构将对开标过程进行记录，由参加开标的各投标人代表和相关工作人员签字确认，并存档备查。

投标人未派代表参加开标的，视同投标人认可开标结果。

13.4 投标人代表对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，应当场提出询问或者回避申请。

14. 资格审查及组建评标委员会

14.1 采购人或采购代理机构依据法律法规和招标文件中规定的内容，对投标人资格进行审查，未通过资格审查的投标人不进入评标。

14.2 采购人或采购代理机构将在投标截止时间后至评审结束前通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)查询相关投标人信用记录，并对投标人信用记录进行甄别，对列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)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，其投标将被认定为**投标无效**。

以联合体形式参加投标的，联合体成员存在以上不良信用记录的，联合体投标将被认定为**投标无效**。

以上信用查询记录，采购人或采购代理机构将下载查询结果页面后与其他采购文件一并保存。投标人不良信用记录以采购人或采购代理机构查询结果为准。在本招标文件规定的查询时间之外，网站信息发生的任何变更均不作为资格审查依据。投标人自行提供的与网站信息不一致的其他证明材料亦不作为资格审查依

据。

14.3 按照《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》及本项目本级和上级财政部门、政府采购监督管理部门的有关规定依法组建的评标委员会，负责本项目评标工作。

15. 投标文件符合性审查与澄清

15.1 符合性审查是指依据招标文件的规定，从投标文件的有效性和完整性对招标文件的响应程度进行审查，以确定是否对招标文件的实质性要求做出响应。

15.2 如一个分包内只有一种产品，不同投标人所投产品为同一品牌的，按如下方式处理：

15.2.1 如本项目使用最低评标价法，提供相同品牌产品的不同投标人以其中通过资格审查、符合性审查、异常低价投标审查且报价最低的参加评标；报价相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件中评标方法和标准规定的方式确定一个参加评标的投标人；未规定的采取随机抽取方式确定，其他投标将被认定为**投标无效**。

15.2.2 如本项目使用综合评分法，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查、异常低价投标审查的不同投标人，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件中评标方法和标准规定的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格；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。

15.3 如一个分包内包含多种产品的，采购人或采购代理机构将在采购需求中载明核心产品，多家投标人提供的核心产品品牌相同的，按第 15.2 款规定处理。

15.4 投标文件的澄清

15.4.1 为有助于投标文件的审查、评价和比较，在评标期间，评标委员会将以书面方式（询标）要求投标人对其投标文件中含义不明确、对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必要的澄清、说明或补正。投标人的澄清、说明或补正应在评标委员会规定的时间内以书面方式进行，并不得超出投标文件范围或者改变投标文件的实质性内容。

如有询标，投标人授权代表（或法定代表人）可通过远程登录的方式接受网

上询标，也可凭本人有效身份证明参加询标。因投标人授权代表联系不上、没有及时登录系统等情形而无法接受评标委员会询标的，投标人自行承担相关风险。

15.4.2 投标人的澄清、说明或补正将作为投标文件的一部分。

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

15.5 投标文件报价出现前后不一致的，按照下列规定修正：

（1）投标文件中开标一览表内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表为准；

（2）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

（3）单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表的总价为准，并修改单价；

（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，按照前款规定的顺序修正。修正后的报价按照第 15.4 条的规定经投标人确认后产生约束力，投标人不确认的，其投标将被认定为**投标无效**。

对不同文字文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准。

16. 投标无效

16.1 根据本招标文件的规定，评标委员会要审查每份投标文件是否实质上响应了招标文件的要求。投标人不得通过修正或撤销不符合要求的偏离，从而使其投标成为实质上响应的投标。

评标委员会决定投标的响应性只根据招标文件要求和投标文件内容。

无论何种原因，即使投标人投标时携带了证书材料的原件，但投标文件中未提供与之内容完全一致的扫描件的，评标委员会视同其未提供。

16.2 如发现下列情况之一的，其投标将被认定为**投标无效**：

（1）投标文件未按照招标文件规定要求签署、盖章的；

（2）不具备招标文件中规定的资格要求的；

（3）报价超过招标文件中规定的预算金额或者最高限价的；

（4）投标文件含有采购人不能接受的附加条件的；

（5）法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

17. 比较与评价

17.1 经符合性审查合格并通过异常低价投标审查的投标文件，评标委员会将根据招标文件确定的评标方法和标准，对其投标文件作进一步的比较与评价。

17.2 评标严格按照招标文件的要求和条件进行。根据实际情况，在投标人须知前附表中规定采用下列一种评标方法，详细评标方法和标准见招标文件第四章：

（1）最低评标价法，是指投标文件满足招标文件全部实质性要求，且投标报价最低的投标人为中标候选人的评标方法。

（2）综合评分法，是指投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人的评标方法。

17.3 根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）、《三部门联合发布关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）和《财政部司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68号）的规定，对满足价格扣除条件且在投标文件中提交了《中小企业声明函》、《残疾人福利性单位声明函》或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的投标人，其投标报价按照投标人须知前附表中规定的标准扣除后的价格参与评审。对于同时属于小微企业、监狱企业或残疾人福利性单位的，不重复进行投标报价扣除。

接受大中型企业与小微企业组成联合体或者允许大中型企业向一家或者多家小微企业分包的，对于联合协议或者分包意向协议约定小微企业的合同份额占到合同总金额30%以上的，可给予联合体或者大中型企业的投标报价按照投标人须知前附表中规定的标准扣除后的价格参与评审。组成联合体或者接受分包的小微企业与联合体内其他企业、分包企业之间存在直接控股、管理关系的，不享受价格扣除优惠政策。

以联合体形式参加政府采购活动，联合体各方均为中小企业的，联合体视同中小企业。其中，联合体各方均为小微企业的，联合体视同小微企业。

17.4 根据《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》（国办发〔2025〕34号）和财政部工业和信息化部关于贯彻落实《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》的意见（财库〔2025〕30号），政府采购活动中既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，

依法对本国产品给予价格评审优惠，对本国产品的报价给予 20% 的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。当采购项目或者采购包中含有多种产品，投标人为该采购项目或者采购包提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该投标人提供的全部产品成本之和的比例达到 80% 以上时，依法对该投标人提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该投标人提供的全部产品的总报价给予 20% 的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。

评标委员会应当对投标人所出具的《关于符合本国产品标准的声明函》（以下简称《声明函》）的完整性、准确性进行审查，评审中发现《声明函》内容含义不明确、同类事项与投标文件表述不一致或者有明显文字错误等情况的，应当以书面形式要求投标人作出必要的澄清、说明或者补正。经澄清、说明或者补正的《声明函》仍然不符合规定要求的，投标人提供的相关产品视为不符合本国产品标准。

注：本项目所称的本国产品是指在中国境内生产的产品，即在中华人民共和国关境内实现从原材料、组件到产品的属性改变。在国内保税区、综合保税区等海关特殊监管区域生产的产品，属于在中国境内生产的产品；对医疗器械产品，取得药品监督管理部门授予的准字号医疗器械注册证的，属于在中国境内生产的产品；其他产品，根据实际情况判断是否在中国境内生产。适用本国产品标准的货物具体是指《政府采购品目分类目录》中的货物类产品，但不包括其中的房屋和构筑物，文物和陈列品，图书和档案，特种动植物，农林牧渔业产品，矿与矿物，电力、城市燃气、蒸汽和热水、水，食品、饮料和烟草原料，无形资产。

17.5 同时符合 17.3 和 17.4 的价格评审优惠时，评标价为投标报价分别扣除促进中小企业发展政策的价格评审优惠和本国产品支持政策的价格评审优惠后的价格。

18. 废标、重新招标与变更采购方式

18.1 出现下列情形之一，将导致项目废标：

- （1）符合专业条件的供应商或者对招标文件做实质性响应的供应商不足规定数量的；
- （2）出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- （3）投标人的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；

（4）因重大变故，采购任务取消的。

18.2 公开招标数额标准以上的采购项目，投标截止后投标人不足 3 家或者通过资格审查或符合性审查或异常低价投标审查的投标人不足 3 家的，除采购任务取消情形外，按照以下方式处理：

（1）招标文件存在不合理条款或者招标程序不符合规定的，采购人、采购代理机构改正后依法重新招标；

（2）招标文件没有不合理条款、招标程序符合规定，需要采用其他采购方式采购的，采购人应当依法报政府采购监督管理部门批准。

19. 保密要求

19.1 评标将在严格保密的情况下进行。

19.2 有关人员应当遵守评标工作纪律，不得泄露评标文件、评标情况和评标中获悉的国家秘密、商业秘密。

20. 中标候选人的确定原则及标准

20.1 评标委员会依据本项目招标文件所约定的评标方法，对实质上响应招标文件的投标人按下列方法进行排序，确定中标候选人：

（1）采用最低评标价法的，除了算术修正和落实政府采购政策需进行的价格扣除外，不对投标人的投标价格进行任何调整。评标结果按修正和扣除后的投标报价由低到高顺序排列。修正和扣除后的投标报价出现两家或两家以上相同者，则所投产品为节能产品、环境标志产品、不发达地区或少数民族地区产品者优先；若报价相同且所投产品同为节能产品、环境标志产品、不发达地区或少数民族地区产品的，则采取评标委员会随机抽取的方式确定中标候选顺序。

（2）采用综合评分法的，评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分与投标报价均相同的，则所投产品为节能产品、环境标志产品、不发达地区或少数民族地区产品者优先；若得分与投标报价均相同且所投产品同为节能产品、环境标志产品、不发达地区或少数民族地区产品的，则采取评标委员会随机抽取的方式确定中标候选顺序。

21. 确定中标候选人和中标人

21.1 评标委员会将根据评标标准，按投标人须知前附表中规定数量推荐中标候选人。

21.2 按投标人须知前附表中规定，由评标委员会或采购人确定中标人。

21.3 因重大变故采购任务取消时，采购人有权拒绝任何投标人中标，且对受影响的投标人不承担任何责任。

22. 编写评标报告

评标报告是根据全体评标委员会成员签字的原始评标记录和评标结果编写的报告，评标报告由评标委员会全体成员签字。对评标结论持有异议的评标委员会成员可以书面方式阐述其不同意见和理由。评标委员会成员拒绝在评标报告上签字且不陈述其不同意见和理由的，视为同意评标结论。

23. 中标结果公告

23.1 除投标人须知前附表规定由评标委员会直接确定中标人外，在评标结束后 2 个工作日内，采购代理机构将评标报告送采购人。采购人应当自收到评标报告之日起 5 个工作日内，在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人。中标候选人并列的，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中标人；招标文件未规定的，采取随机抽取的方式确定。

23.2 自中标人确定之日起 2 个工作日内，采购代理机构将在安徽省政府采购网（www.ccgp-anhui.gov.cn）上发布中标结果公告。

23.3 中标结果公告内容应当包括采购人及其委托的采购代理机构的名称、地址、联系方式，项目名称和项目编号，中标人名称、地址和中标金额，主要中标标的的名称、规格型号、数量、单价、服务要求，中标公告期限、评审专家名单以及投标人须知前附表中约定进行公告的内容。中标公告期限为 1 个工作日。

24. 中标通知书

24.1 采购代理机构发布中标结果公告的同时以投标人须知前附表规定的形式向中标人发出中标通知书。

24.2 中标通知书对采购人和中标人具有同等法律效力。中标通知书发出以后，采购人改变中标结果或者中标人放弃中标，应当承担相应的法律责任。

24.3 中标通知书是合同的组成部分。

25. 告知中标结果

25.1 在公告中标结果的同时，采购代理机构同时以投标人须知前附表规定的形式告知未通过资格审查的投标人未通过的原因；采用综合评分法评审的，还将

告知未中标人本人的评审得分和排序。

26. 履约保证金

26.1 中标人应按照投标人须知前附表规定缴纳履约保证金。

26.2 如果中标人没有按照上述履约保证金的规定执行，将视为放弃中标资格。在此情况下，采购人可确定下一中标候选人为中标人，也可以重新开展采购活动。

27. 签订合同

27.1 采购人与中标人应当按照投标人须知前附表规定的时间内完成政府采购合同签订及合同公告。

27.2 招标文件、中标人的投标文件及其澄清文件等，均为签订合同的依据。

27.3 中标人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中标候选人名单排序，确定下一中标候选人为中标人，也可以重新开展政府采购活动。

27.4 依据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定享受扶持政策获得政府采购合同的，小微企业不得将合同分包给大中型企业，中型企业不得将合同分包给大型企业。

28. 代理费用

28.1 本项目代理费用的收取按投标人须知前附表的规定执行。

29. 廉洁自律规定

29.1 采购代理机构工作人员不得以不正当手段获取政府采购代理业务，不得与采购人、供应商恶意串通。

29.2 采购代理机构工作人员不得接受采购人或者供应商组织的宴请、旅游、娱乐，不得收受礼品、现金、有价证券等，不得向采购人或者供应商报销应当由个人承担的费用。

30. 人员回避

投标人认为采购人员及其相关人员有法律法规所列与其他供应商有利害关系的，可以向采购人或采购代理机构书面提出回避申请，并说明理由。

31. 质疑的提出与接收

31.1 投标人认为招标文件、招标过程和中标结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起七个工作日内，以书面形式向采购人或其委托的采购代理机构提出质疑。

31.2 质疑供应商应按照财政部制定的《政府采购供应商质疑函范本》格式（详见招标文件）和《政府采购质疑和投诉办法》的要求，在法定质疑期内以书面形式提出质疑，超出法定质疑期提交的质疑将被拒绝。针对同一采购程序环节的质疑应一次性提出。

31.3 采购代理机构质疑函接收部门、联系电话和通讯地址，见投标人须知前附表。

注：上述条款中所要求的书面形式包含通过电子交易系统递交方式。

32. 需要补充的其他内容

需要补充的其他内容，见投标人须知前附表。

第三章 采购需求

前注：

1. 根据《政府采购进口产品管理办法》及政府采购管理部门的相关规定，下列采购需求中标注进口产品的货物均已履行相关论证手续，经核准采购进口产品，但不限制满足招标文件要求的国内产品参与竞争。未标注进口产品的货物均为拒绝采购进口产品。

2. 政府采购政策（包括但不限于下列具体政策要求）：

（1）如属于《节能产品政府采购品目清单》中政府强制采购的节能产品，则投标人所投产品须具有市场监管总局公布的《参与实施政府采购节能产品认证机构目录》中的认证机构出具的、处于有效期内的节能产品认证证书。

（2）如涉及商品包装和快递包装，投标人应当执行《关于印发〈商品包装政府采购需求标准（试行）〉、〈快递包装政府采购需求标准（试行）〉的通知》（财办库〔2020〕123号）、《安徽省财政厅关于贯彻落实政府绿色采购有关政策的通知》（皖财购〔2023〕853号）的要求，提供符合需求标准的绿色包装、绿色运输，同时，采购人将对包装材料和运输环节作为履约验收条款进行验收。

3) 标注▲的产品，成交供应商在响应文件《主要成交标的承诺函》中填写名称、品牌（如有）、规格型号、数量、单价等信息，承诺函随评审结果一并公告；

（4）★条款须满足或优于招标文件要求。

（5）●条款为评分项

3. 如采购人允许采用分包方式履行合同的，应当明确可以分包履行的相关内容。

一、采购需求前附表

序号	条款名称	内容、说明与要求
1	付款方式	合同签订后乙方根据甲方需求进行发货，每次供货的货物验收合格后，乙方开具发票，甲方付清所供货物的货款。
2	供货及安装地点	宣城市薰化路702号宣城市疾病预防控制中心
3	供货及安装期限	合同签订后，按需供货，供货期限自合同签订之

		<u>日起至 2027 年 7 月 31 日止。</u>
4	其他	<u>1. 对需求中的货物参数，投标人响应即承诺，若发现供货与实际参数不符，视为虚假响应。</u> <u>2. 免费质保期为一年。</u> <u>3. 需求中的货物数量为预估数量，最终货款的结算，以采购方实际需求为准。</u> <u>4. 货物参数表中需要中标后提供材料或试用装的，中标方须在签订合同前提供，中标公告期满超过 5 个工作日仍未提供或提供不满足要求的，采购方有权终止中标方资格并拒绝签订合同。</u>

二、货物需求

序号	货物名称	技术参数及要求	单位 (数量)
1	●采样管	1. $\geq 3.5\text{mL}$ /支，可用于同时采集病毒和细菌样本。2. 非灭活/灭活管。3. 可用于病毒和细菌培养。4. 含采样拭子。	500 支
2	病毒采样管	非灭活 单采，能够用于细胞、鸡胚培养。	500 支
3	高纯度病毒 RNA 提取试剂盒	手动提取，滤膜法。	100 人份
4	RNA 提取试剂盒 1	1. 磁珠法，分单个、整板规格。 2. 适用于我单位现有我中心现有圆点核酸提取仪器（提供佐证材料:1. 设备同品牌试剂，中标后提供品牌方供货/授权证明。2. 非设备同品牌试剂，中标后需提供 ≥ 48 人份产品性能验证试用装）。	1000 人份
5	DNA 提取试剂盒 1	1. 磁珠法，分单个、整板规格。 2. 适用于我单位现有圆点核酸提取仪器（提供佐证材料:1. 设备同品牌试剂，中标后提供品牌方供货/授权证明。2. 非设备同品牌试剂，中标后需提供 ≥ 48 人份产品性能验证试用装）。	1000 人份
6	RNA 提取试剂盒 2	1, 磁珠法，分单个、整板规格。 2, 适用于我单位现有硕世核酸提取仪	4000 人份

序号	货物名称	技术参数及要求	单位 (数量)
		器（提供佐证材料:1. 设备同品牌试剂，中标后提供品牌方供货/授权证明。2. 非设备同品牌试剂，中标后需提供 ≥ 48 人份产品性能验证试用装）。	
7	DNA 提取试剂盒 2	1. 磁珠法，分单个、整板规格。 2. 适用于我单位现有硕世核酸提取仪器（提供佐证材料:1. 设备同品牌试剂，中标后提供品牌方供货/授权证明。2. 非设备同品牌试剂，中标后需提供 ≥ 48 人份产品性能验证试用装）。	1500 人份
8	RNA 提取试剂盒 3	1. 磁珠法，整板规格。 2. 适用于我单位现有中元核酸提取仪器（提供佐证材料:1. 设备同品牌试剂，中标后提供品牌方供货/授权证明。2. 非设备同品牌试剂，供货商需提供适配性申明，中标后需提供 ≥ 48 人份产品性能验证试用装）。	1000 人份
9	核酸提取或纯化试剂	1. 磁珠法，整板规格，用于 HIV 病毒核酸提取； 2. 适用于我单位现有天隆 GeneRotex96 系列核酸提取仪（提供佐证材料:1. 设备同品牌试剂，中标后提供品牌方供货/授权证明。2. 非设备同品牌试剂，供货商需提供适配性申明，中标后需提供 ≥ 48 人份产品性能验证试用装）。	400 人份
10	提取仪适配搅拌棒 1	适配我单位现有圆点核酸提取仪器	500
11	提取仪适配搅拌棒 2	适配我单位现有硕世核酸提取仪器	500
12	提取仪适配搅拌套 3	适配我单位现有天隆 GeneRotex96 核酸提取仪	400
13	人类免疫缺陷病毒(1型)核酸定量检测试剂盒（PCR 荧光法）	1. 扩增试剂 ≤ 50 人份/盒； 2. 血清或血浆样本量： $\leq 400\mu\text{L}$ ； 3. HIV 检测下限： $\leq 50\text{IU/mL}$ ； 4. 适用我单位现有山东见微 GBead AIM 96H 仪（提供佐证材料:1. 设备同品牌试剂，中标后提供品牌方供货/授权证明。2. 非设备同品牌试剂，供货商需提供适配性申明，并中标后提供 ≥ 48 人份产品性能验证试用装）； 5. 配套提供同等人份核酸提取试剂和配套耗材； 6. 产品具有中国医疗器械注册证（提	2000 套

序号	货物名称	技术参数及要求	单位 (数量)
		供佐证材料)； 7. 说明：1 人份提取试剂+1 人份扩增试剂+配套耗材为 1 套。	
14	●CD3/CD4/CD8 检测试剂盒	1. 适用于我单位现有艾森流式细胞仪。 2. 中标后供方需提供现场培训，并开展试剂盒性能验证。	2000 人份
15	艾滋确证试剂盒 1	1. 与确证试剂盒 2 为不同品牌； 2. 检测方法：免疫印迹法（WB），全病毒裂解；适用于血浆和血清样本的 HIV 抗体检测，适用于我单位现有 HIV 样本检测（提供佐证材料）； 3. 条带：检测带必须同时含 HIV-1 和 HIV-2 型阳性质控带；HIV-1 抗体条带至少包括：gp41、gp120、gp160、P66、P51、P24、P17； 4. 试剂敏感性高；特异性 100%； 5. 试剂内部质控：质控血清应分别含强阳性、弱阳性和阴性质控血清，其中强阳性质控血清必须同时含 HIV-1 和 HIV-2 质控物； 6. 试剂实验方法有快速法和过夜法二种，能有效判定弱阳性标本；	400 人份
16	艾滋确证试剂盒 2	1. 与确证试剂盒 1 为不同品牌； 2. 检测方法为重组条带免疫法（RIBA）； 3. 适用于我单位现有血浆、血清样品，必须能同时检测 HIV-1 和 HIV-2 型感染，且能够直接确诊 HIV-2 型感染。 4. 应包含以下特异性反应蛋白片段：ENV 蛋白 gp41、gp120、gp36、gp105；POL 蛋白：p51、p31；GAG 蛋白：p24、p17；	100 人份
17	流式细胞仪用质控微球	适用于我单位现有艾森流式细胞仪	1 支
18	流式细胞仪用鞘液	适用于我单位现有艾森流式细胞仪	3 桶
19	▲溶血素	适用于我单位现有艾森流式细胞仪	2 瓶
20	流式专用检测小管	5mL (12×75mm)，≥125 支/袋	16 袋
21	流式细胞仪冲洗液	适用于我单位现有艾森流式细胞仪	1 桶
22	流式细胞仪清洗液	适用于我单位现有艾森流式细胞仪	1 桶
23	HIV 耐药一步法 RT-PCR 试剂盒	1. 本试剂盒采用了一步（One Step）RT-PCR 法；	6 袋

序号	货物名称	技术参数及要求	单位 (数量)
	(PrimeScript One Step RT-PCR Kit Ver.2)	2. 该反转录酶对具有复杂二级结构的 RNA 模板; 3. PCR 反应体系使用 Hot Start 型 DNA 聚合酶和 TaKaRa Ex Taq HS; 4. 到货效期大于 6 个月; 5. $\geq 50T/\text{袋}$ 。	
24	二轮 PCR 试剂(Go Taq Green Master Mix)	1. 反应体系使用 GoTaq DNA 聚合酶; 2. $\geq 100T/\text{袋}$; 3. 到货效期大于 6 个月。	3 袋
25	人类免疫缺陷病毒 (HIV-1 RNA) 核酸检测标准品	1. 低值 (10^{1-2})、中值 (10^{3-4})、高值 (10^5 以上); 2. 用于实验室进行 HIV-1 病毒载量检测实验室质量控制; 3. 稳定性: 在 $2-8^{\circ}\text{C}$ 环境中, 可稳定 6 个月; $-20\pm 5^{\circ}\text{C}$ 环境中, 可稳定 24 个月。	30 支
26	封口膜	$\geq 10\text{cm}\times 38\text{m}$, 厚度 $\geq 120\mu\text{m}$ 。	1 卷
27	新型冠状病毒抗原检测试剂盒	胶体金法	200 人份
28	新型冠状病毒抗体检测试剂盒	胶体金法	200 人份
29	甲型流感病毒抗原检测试剂盒	胶体金法	200 人份
30	乙型流感病毒抗原检测试剂盒	胶体金法	200 人份
31	●腹泻症候群致病菌预混核酸检测试剂盒 1	1. 荧光 PCR 法, 需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 可检测霍乱弧菌、副溶血弧菌、沙门菌、志贺菌、致泻性大肠杆菌 (EPEC、EHEC、ETEC、EIEC、EAEC)、弯曲菌、小肠结肠耶尔森菌、艰难梭菌、阪崎克罗诺杆菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、河弧菌, 满足识别网细菌性传染病监测方案。4. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	400 人份
32	腹泻症候群病原体预混核酸检测试剂盒 2	1. 荧光 PCR 法, 需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 可检测诺如病毒、轮状病毒、星状病毒、扎如病毒、肠道腺病毒、溶组织阿米巴虫、蓝氏贾第鞭毛虫, 满足识别网细菌性传染病监测方案。4. 检出限 $\leq$	100 人份

序号	货物名称	技术参数及要求	单位 (数量)
		500copis/ml。	
33	●多重肠道道病原体 核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种以上品牌。2 满足全国腹泻症候群哨点监测方案要求。3. 至少包括 13 种细菌：霍乱弧菌、沙门菌、致泻性大肠杆菌、副溶血弧菌、志贺氏菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、小肠结肠耶尔森菌、艰难梭菌、阪崎克罗诺杆菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、河弧菌。4 种病毒：轮状病毒、诺如病毒、札如病毒、星状病毒、肠道腺病毒。 5 种寄生虫：溶组织内阿米巴、蓝氏贾第鞭毛虫、隐孢子虫。	100 人份
34	●多重呼吸道病原体 核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种以上品牌。2. 满足国家监测方案要求。3. 至少包括以下 21 种病原(新冠、流感 (A/B/H1N1/H3)、呼吸道合胞、腺病毒、人偏肺病毒、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 组链球菌、百日咳鲍特菌、肺炎链球菌、流感嗜血杆菌、军团菌、肺炎克雷伯菌、曲霉菌、隐球菌、鹦鹉热衣原体、肺炎衣原体);4. 检出限≤500copis/ml。	800 人份
35	呼吸道症候群病原体 预混核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 可检测新型冠状病毒、流感病毒、呼吸道核保病毒、腺病毒、人偏肺病毒、副流感病毒、普通冠状病毒、博卡病毒、鼻病毒，满足识别网细菌性传染病监测方案。4. 检出限≤500copis/ml。	100 人份
36	●呼吸道症候群致病菌 预混核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 可检测肺炎链球菌、流感嗜血杆菌、百日咳鲍特菌、A 族链球菌、肺炎克雷伯菌、肺炎支原体、肺炎衣原体、鹦鹉热衣原体、军团菌、隐球菌、曲霉菌、肺孢子菌，满足识别网细菌性传染病监测方案。4. 检出限≤500copis/ml。	300 人份
37	发热症候群致病菌预	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用	200 人份

序号	货物名称	技术参数及要求	单位 (数量)
	混核酸检测试剂盒	于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 可检测伤寒/副伤寒沙门菌、脑膜炎奈瑟菌、A 族链球菌、伯氏疏螺旋体、立克次体、无形体、埃立克体、钩端螺旋体、猪链球菌、鼠疫耶尔森菌、布鲁氏菌、隐球菌、曲霉菌、肺孢子菌，满足识别网细菌性传染病监测方案。4. 检出限 $\leq$ 500copis/ml	
38	●发热伴血小板减少症候群核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 可检测至少包含 12 种病原：大别班达病毒、汉滩病毒、首尔病毒、普马拉病毒、登革病毒、克里米亚刚果出血热病毒、湿地病毒、鄂木斯克出血热病毒、钩端螺旋体、人嗜吞噬细胞无形体、猪链球菌、卡萨诺尔森林病毒；4. 检出限 $\leq$ 500copis/ml	400 人份
39	脑膜脑炎症候群致病菌预混核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 可检测脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、A 族链球菌、大肠杆菌、金黄色葡萄球菌、单增李斯特菌、无乳链球菌、猪链球菌、结核分枝杆菌、隐球菌。4. 检出限 $\leq$ 500copis/ml。	200 人份
40	甲型流感病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq$ 500copis/ml。	100 人份
41	甲型流感病毒 HxNy 分型试剂盒	1. 荧光 PCR 法，可以分型甲流的全部 HA 和 NA 型别，适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器，2. 检出限 $\leq$ 500copis/ml	100 人份
42	甲型流感/乙型流感/新冠病毒（ORF/N 基因）核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq$ 500copis/ml。	2000 人份
43	pdmH1N1 (HA)/季节性 H3N2 (HA) 亚型流感病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq$ 500copis/ml。	400 人份
44	●pdmH1N1 (HA+NA)/季节性 H3N2 (HA+NA)	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq$ 500copis/ml。	100 人份

序号	货物名称	技术参数及要求	单位 (数量)
	亚型流感病毒核酸检测试剂盒	Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	
45	乙型流感病毒 Yamagata/Victoria 系核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	400 人份
46	H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	50 人份
47	禽流感 H6 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	25 人份
48	禽流感 H10 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	25 人份
49	大别班达病毒核酸室内质控品	可根据需求定制低值、中值、高值浓度， $\geq 0.5\text{ml/支}$ ， -20°C 稳定性长于 12 月	2 支
50	基孔肯雅病毒核酸室内质控品	可根据需求定制低值、中值、高值浓度， $\geq 0.5\text{ml/支}$ ， -20°C 稳定性长于 12 月	2 支
51	登革病毒核酸室内质控品	可根据需求定制低值、中值、高值浓度， $\geq 0.5\text{ml/支}$ ， -20°C 稳定性长于 12 月	2 支
52	乙型脑炎病毒核酸室内质控品	可根据需求定制低值、中值、高值浓度， $\geq 0.5\text{ml/支}$ ， -20°C 稳定性长于 12 月	2 支
53	新型冠状病毒核酸室内质控品	可根据需求定制低值、中值、高值浓度， $\geq 0.5\text{ml/支}$ ， -20°C 稳定性长于 12 月	2 盒
54	新冠病毒（ORF/N 基因）核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	500 人份
55	新型冠状病毒 Omicron 株 JN.1 分型核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	300 人份
56	新型冠状病毒 Omicron 株 XDV 分型核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	300 人份
57	新型冠状病毒 Omicron 株 XBB/XBB.1.5 分型核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	300 人份

序号	货物名称	技术参数及要求	单位 (数量)
58	新型冠状病毒奥密克戎核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	100 人份
59	新型冠状病毒疫苗株核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	100 人份
60	新布尼亚病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	300 人份
61	登革病毒通用核酸检测试剂盒（荧光探针 PCR 法）	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	200 人份
62	登革热 I、II、III、IV 型登革病毒核酸检测试剂盒（荧光探针 PCR 法）	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	100 人份
63	基孔肯雅病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	100 人份
64	尼帕病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	50 人份
65	寨卡病毒/登革病毒/基孔肯雅病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	25 人份
66	●蚊媒类 7 种病毒核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 可检测基孔肯雅病毒、黄热病毒、寨卡病毒、登革病毒、乙型脑炎病毒、辛德毕斯病毒、西尼罗病毒；4. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	50 人份
67	巴尔通体核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	250 人份
68	汉坦病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	250 人份
69	大别班达病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	300 人份
70	土拉弗朗西斯菌核酸	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用	250 人份

序号	货物名称	技术参数及要求	单位 (数量)
	检测试剂盒	于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	
71	嗜吞噬细胞无形体核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	250 人份
72	恙虫病东方体核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	250 人份
73	莫氏立克次体核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	250 人份
74	钩端螺旋体核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	250 人份
75	人鼻病毒/人偏肺病毒/呼吸道合胞病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	50 人份
76	肺炎支原体/肺炎衣原体核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	50 人份
77	诺如病毒通用核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	200 人份
78	诺如病毒 GI、GII 型核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	200 人份
79	诺如病毒 GI、GII、GIII、GIV 型核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	25 人份
80	轮状病毒 A/B/C 组核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	50 人份
81	星状病毒 / 札如病毒 / 肠道腺病毒核酸检测 R 试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	50 人份
82	肠道病毒通用型 RNA 检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	100 人份
83	肠道病毒 71 型/柯萨奇病毒 A16 型核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	50 人份
84	柯萨奇病毒 A6 型/柯	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用	50 人份

序号	货物名称	技术参数及要求	单位 (数量)
	萨奇病毒 A10 型核酸检测试剂盒	于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	
85	呼吸道腺病毒核酸检测试剂盒（荧光探针 PCR 法）	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	50 人份
86	肠道腺病毒核酸检测试剂盒（荧光探针 PCR 法）	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	50 人份
87	副流感病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	25 人份
88	鼻病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	25 人份
89	人偏肺病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	25 人份
90	呼吸道合胞病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	50 人份
91	EB 病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	25 人份
92	肺炎支原体核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	50 人份
93	肺炎衣原体核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	25 人份
94	人巨细胞病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	25 人份
95	人博卡病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	25 人份
96	A 组链球菌	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	25 人份
97	猴痘病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	25 人份
98	埃博拉病毒核酸检测	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用	25 人份

序号	货物名称	技术参数及要求	单位 (数量)
	试剂盒	于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	
99	鹦鹉热衣原体核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	25 人份
100	札如病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	25 人份
101	埃可病毒 11 型核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	25 人份
102	钉螺组织基因组 DNA 提取试剂盒	配套 Lamp 检测的 DHA 提取试剂盒，10 次/盒	10 盒
103	钉螺体内血吸虫核酸检测试剂盒	lamp 试剂盒(环介导等温扩增技术)，50 次/盒	4 盒
104	疟原虫核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	25 人份
105	恶性疟原虫核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	25 人份
106	间日疟原虫核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	25 人份
107	三日疟原虫核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	25 人份
108	卵形疟原虫核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	25 人份
109	诺氏疟原虫核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	25 人份
110	布鲁氏菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	25 人份
111	五种致泻大肠埃希氏菌(DEC)核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌，2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器，3. 可检测：EPEC、EHEC、ETEC、EIEC、EAEC，4. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
112	致泻大肠毒力基因核	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用	20 人份

序号	货物名称	技术参数及要求	单位 (数量)
	酸检测试剂	于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	
113	大肠埃希氏菌 0157 核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
114	致泻性大肠埃希氏菌 EAEC 鉴定试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
115	致泻性大肠埃希氏菌 EPEC 鉴定试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
116	六种致泻大肠埃希氏菌（DEC）核酸检测试剂盒 可鉴定 EPEC、EHEC/STEC、ETEC、EIEC、EAEC、DAEC	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
117	沙门氏菌血清（O、H）基因分型试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 血清基因分型 ≥ 200 种，4. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	80 人份
118	福氏志贺氏菌血清型分子鉴定试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 可检测检测：1a、1b、1c、2a、2b、3a、3b、4a、4b、5a、5b、X/Xv、F6、其他，4. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
119	●15 种常见沙门氏菌血清型分子鉴定试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 可检测：伤寒沙门氏菌、甲型副伤寒沙门氏菌、乙型副伤寒沙门氏菌、丙型副伤寒沙门氏菌、肠炎沙门氏菌、鼠伤寒沙门氏菌。4. [5], 12:i:-、猪霍乱沙门氏菌、德尔沙门氏菌、伦敦沙门氏菌、斯坦利沙门氏菌、山夫登堡沙门氏菌、阿贡纳沙门氏菌、汤卜进沙门氏菌、罗森沙门氏菌。4. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
120	诺如病毒全基因组富集试剂盒（多引物捕获扩增法）	适用于 G1 和 G2 型诺如病毒的全基因组测序富集	20 人份

序号	货物名称	技术参数及要求	单位 (数量)
121	诺如病毒全基因组富集试剂盒（多引物捕获扩增法）	适用于G1型诺如病毒的全基因组测序富集	20 人份
122	诺如病毒全基因组富集试剂盒（多引物捕获扩增法）	适用于G2型诺如病毒的全基因组测序富集	20 人份
123	产志贺毒素埃希氏菌（STEC）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	1. 荧光PCR法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有ABI7500、7500fast、Q5、Q7等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	20 人份
124	产志贺毒素埃希氏菌（STEC）核酸检测试剂盒	1. 荧光PCR法，需两种品牌，2. 适用于我单位现有ABI7500、7500fast、Q5、Q7等仪器，3. 可检测：stx1、stx2。	20 人份
125	肺炎链球菌血清分型核酸检测试剂盒	荧光PCR法：1、2、3、4、5、6A6B/6C/6D、6C/6D、6B/6D、6A6B、7C/7B1、7C/7B2、7F/7A、8、9L/9N、9V/9A、10A、10F、11AI1DVI1E、11B/11C、12F/44、13、14、15AV1SF、15B/15C、16F、17、18C/18F/18B/18A、19A、19F、20、21、22A/22F、22A、22F、23A、23B、23F、24F124A24B、28F128A、31、33A33F/37、34、35A、35B、35F/47F、37、38、39等48个型别，4. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	20 人份
126	弧菌菌种核酸鉴定试剂盒	1. 荧光PCR法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有ABI7500、7500fast、Q5、Q7等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	20 人份
127	霍乱弧菌核酸检测试剂盒	1. 荧光PCR法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有ABI7500、7500fast、Q5、Q7等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	20 人份
128	拟态弧菌核酸检测试剂盒	1. 荧光PCR法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有ABI7500、7500fast、Q5、Q7等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	20 人份
129	溶藻弧菌核酸检测试剂盒	1. 荧光PCR法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有ABI7500、7500fast、Q5、Q7等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	20 人份
130	河弧菌核酸检测试剂盒	1. 荧光PCR法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有ABI7500、7500fast、Q5、Q7等仪器。3. 检出限 ≤ 500 copis/ml。	20 人份
131	创伤弧菌核酸检测试剂盒	1. 荧光PCR法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有ABI7500、7500fast、Q5、	20 人份

序号	货物名称	技术参数及要求	单位 (数量)
		Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	
132	副溶血性弧菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
133	副溶血性弧菌毒力基因检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌，2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器，3. 可检测：TDH、TRH1、TRH2，4. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
134	副溶血性弧菌 O 血清型分子鉴定试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 可检测检测：01、02、03、04、05、06、07、08、09、010、011、012，4. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
135	河弧菌、溶藻弧菌、创伤弧菌三重核酸检测试剂盒。	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
136	霍乱弧菌毒力基因检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌，2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器，3. 可检测：ctxA、ctxB，4. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
137	霍乱弧菌血清型 01/0139 检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌，2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器，3. 可检测检测：01 群、0139 群，4. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
138	脑膜炎奈瑟菌血清分型核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌，2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器，3. 可检测检测：A 型、B 型、C 型、X 型、Y 型、W135，4. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	200 人份
139	脑膜炎奈瑟菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	200 人份
140	麻疹和风疹病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	300 人份
141	乙脑病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	100 人份
142	STEC O 血清型分子鉴定试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 可检测检测：026、045、0103、0111、0121、0145、0157，4.	20 人份

序号	货物名称	技术参数及要求	单位 (数量)
		检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	
143	克雷伯氏菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
144	肺炎克雷伯氏菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
145	肺炎克雷伯分型试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 可检测检测：K1、K2、K5、K20、K54、K57，4. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
146	金黄色葡萄球菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
147	金黄色葡萄球菌基因核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌，2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器，3. 可检测：ecA/nuc，4. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
148	金黄色葡萄球菌肠毒素毒力基因检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌，2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器，3. 可检测：SEA/SEB/SEC/SED/SEE，4. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
149	五种致病弯曲菌核酸多重实时荧光 PCR 检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
150	弯曲菌菌种鉴定核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
151	胎儿弯曲菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
152	空肠弯曲菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
153	结肠弯曲菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
154	空肠弯曲菌 / 结肠弯曲菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份

序号	货物名称	技术参数及要求	单位 (数量)
155	空肠弯曲菌血清分型试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 可检测检测：HS:2、HS:41、HS:19，4. 检出限≤500copis/ml。	20 人份
156	空肠弯曲菌毒力基因检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器，3. 检出限≤500copis/ml。	20 人份
157	单核细胞增生性李斯特氏菌血清分型核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限≤500copis/ml。	20 人份
158	单核细胞增生性李斯特氏菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限≤500copis/ml。	20 人份
159	单核细胞增生李斯特氏菌毒力基因 (actA/inlA/plcB) 检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限≤500copis/ml。	20 人份
160	梭菌菌种鉴定试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限≤500copis/ml。4. 可鉴定丁酸梭菌、产气荚膜梭菌、新生儿梭菌、艰难梭菌、生孢梭菌、肉毒梭菌、巴氏梭菌等菌株，同时可以鉴定肉毒梭菌的产毒基因，即肉毒 A、肉毒 B、肉毒 E 和肉毒 F 的基因。	20 人份
161	肉毒梭菌核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限≤500copis/ml。	20 人份
162	肉毒梭菌毒素 A 核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限≤500copis/ml。	20 人份
163	肉毒梭菌毒素 B 核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限≤500copis/ml。	20 人份
164	肉毒梭菌毒素 E 核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限≤500copis/ml。	20 人份
165	肉毒梭菌毒素 F 核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限≤500copis/ml。	20 人份
166	肉毒梭菌毒素 AB 核	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用	20 人份

序号	货物名称	技术参数及要求	单位 (数量)
	酸检测试剂盒	于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	
167	肉毒梭菌毒素 EF 核 酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
168	肉毒梭菌 / 生孢梭 菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
169	肉毒梭菌产毒基因检 测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌，2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器，3. 可检测：A 型 /B 型 /E 型 /F 型，4. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
170	产气荚膜梭菌荧光定 量 PCR 试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
171	梭菌产毒基因（A 型 /B 型 /E 型 /F 型 /F7）鉴定试剂盒	1. 荧光 PCR 法，2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器，3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
172	巴氏梭菌产肉毒基因 (bont/F7) 检测试剂 盒	1. 荧光 PCR 法，2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器，3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
173	艰难梭菌核酸检测试 剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
174	艰难梭菌 tcdA 基因 核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器，3. 可检测：tcdA，4. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
175	艰难梭菌 tcdB 基因 核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器，3. 可检测：tcdB。	20 人份
176	产气荚膜梭菌 α 毒 素 (cpa) 基因实时 荧光 PCR 检测试剂 盒	1. 荧光 PCR 法，2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器，3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
177	产气荚膜梭菌 β 毒 素 (cpb) 基因实时 荧光 PCR 检测试剂 盒	1. 荧光 PCR 法，2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器，3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
178	产气荚膜梭菌 ϵ 毒 素 (etx) 基因实时 荧光 PCR 检测试剂	1. 荧光 PCR 法，2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器，3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份

序号	货物名称	技术参数及要求	单位 (数量)
	盒		
179	产气荚膜梭菌 ι 毒素 (Ia) 基因实时荧光 PCR 检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法 , 2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器, 3. 检出限 $\leq$ 500copis/ml。	20 人份
180	蜡样芽胞杆菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法 , 需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq$ 500copis/ml。	20 人份
181	蜡样芽胞杆菌基因核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法 , 需两种品牌, 2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器, 3. 可检测: hblC/nheB/cesB, 4. 检出限 $\leq$ 500copis/ml。	20 人份
182	蜡样芽胞杆菌 hblC/nheB/cesB 基因核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法 , 需两种品牌, 2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器, 3. 可检测: hblC/nheB/cesB 基因, 4. 检出限 $\leq$ 500copis/ml。	20 人份
183	产气荚膜杆菌 A/B/C/D 型 (CPA/B/C/D) 分型三重核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法 , 需两种品牌, 2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器, 3. 可检测 A/B/C/D 型, 4. 检出限 $\leq$ 500copis/ml。	20 人份
184	白喉棒状杆菌 tox 毒力基因检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法 , 需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq$ 500copis/ml。	20 人份
185	梭状芽胞杆菌属核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法 , 需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq$ 500copis/ml。	20 人份
186	阪崎肠杆菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法 , 需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq$ 500copis/ml。	20 人份
187	克罗诺杆菌属核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法 , 需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq$ 500copis/ml。	20 人份
188	嗜酸乳杆菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法 , 需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq$ 500copis/ml。	20 人份
189	小肠结肠炎耶尔森氏菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法 , 需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq$ 500copis/ml。	20 人份
190	小肠结肠炎耶尔森氏菌 / 假结核耶尔森氏菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法 , 需两种品牌, 2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器, 3. 可检测: 小肠结肠炎耶尔森氏菌、假结核耶尔森氏菌, 4. 检出	20 人份

序号	货物名称	技术参数及要求	单位 (数量)
		限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	
191	铜绿假单胞菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
192	嗜水气单胞菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
193	类志贺邻单胞菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
194	椰毒假单胞菌酵米面亚种 bon 基因核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器，3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
195	伯克霍尔德氏菌属核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
196	唐菖蒲伯克霍尔德氏菌核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
197	曲霉菌菌种鉴定试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 可检测检测：黄曲霉、土曲霉、构巢曲霉、烟曲霉，4. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
198	曲霉菌核酸检测试剂盒说明书	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
199	甲型肝炎病毒 / 戊型肝炎病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法，需两种品牌。2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	20 人份
200	呼吸道细菌 12 项核酸检测试剂盒（PCR 溶解曲线法）	1. PCR 溶解曲线法，2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 可检测肺炎链球菌、流感嗜血杆菌、百日咳鲍特菌、A 族链球菌、肺炎克雷伯菌、肺炎支原体、肺炎衣原体、鹦鹉热衣原体、军团菌、隐球菌、曲霉菌、肺孢子菌，满足识别网细菌性传染病监测方案。4. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	50 人份
201	发热症候群病原体 15 项核酸检测试剂盒（PCR 溶解曲线法）	1. PCR 溶解曲线法，2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 可检测伤寒/副伤寒沙门菌、脑	50 人份

序号	货物名称	技术参数及要求	单位 (数量)
		膜炎奈瑟菌、A 族链球菌、伯氏疏螺旋体、立克次体、无形体、埃立克体、钩端螺旋体、猪链球菌、鼠疫耶尔森菌、布鲁氏菌、隐球菌、曲霉菌、肺孢子菌，满足识别网细菌性传染病监测方案。4. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$	
202	腹泻病原体 12 项核酸检测试剂盒（PCR 溶解曲线法）	1. PCR 溶解曲线法, 2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 可检测霍乱弧菌、副溶血弧菌、沙门菌、志贺菌、致泻性大肠杆菌（EPEC、EHEC、ETEC、EIEC、EAEC）、弯曲菌、小肠结肠耶尔森菌、艰难梭菌、阪崎克罗诺杆菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、河弧菌，满足识别网细菌性传染病监测方案。4. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	50 人份
203	脑膜炎病原体 11 项核酸检测试剂盒(PCR 溶解曲线法)	1. PCR 溶解曲线法, 2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 等仪器。3. 可检测脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、A 族链球菌、大肠杆菌、金黄色葡萄球菌、单增李斯特菌、无乳链球菌、猪链球菌、结核分枝杆菌、隐球菌。4. 检出限 $\leq 500\text{copis/ml}$ 。	50 人份
204	应急检测/新项目检测相关 PCR 核酸检测试剂	1. ≤ 4 重试剂盒，按单重报价；2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 仪器。	200 人份
205	应急检测/新项目检测相关 PCR 核酸检测试剂	1. >4 重试剂盒，按单重报价，2. 适用于我单位现有 ABI7500、7500fast、Q5、Q7 仪器。	200 人份

三、报价要求

- 1、投标报价文件中的单价和总价全部采用人民币表示。
- 2、分项报价表上应清楚地标明投标人拟提供货物的名称、品牌、型号、生产厂家、数量、单价和总价。
- 3、投标人只允许有一个方案、一个报价。
- 4、投标人应按“采购清单”所列货物逐项进行单价报价，并最终按货物总量乘以货物单价报总价，不得采用总价下浮的方式进行报价。
- 5、投标人的报价不得高于本次招标最高限价，否则将作为无效投标处理。

四、其他要求

无。

五、样品要求

无。

第四章 评标方法和标准（综合评分法）

一、总则

本项目将按照招标文件第二章 投标人须知的相关要求及本章的规定评标。

二、评标方法

2.1 资格审查

资格审查表			
序号	审查因素	审查内容	格式要求
1	营业执照等证明文件	（1）投标人为企业（包括合伙企业）的，应提供有效的营业执照； （2）投标人为事业单位的，应提供有效的事业单位法人证书； （3）投标人是非企业机构的，应提供有效的执业许可证或登记证书等证明文件； （4）投标人是个体工商户的，应提供有效的个体工商户营业执照； （5）投标人是自然人的，应提供有效的自然人身份证明。	提供材料扫描件或电子证照，应完整的体现出材料或电子证照全部内容。 联合体投标的联合体各方均须提供。
2	投标人资格声明书	提供符合招标文件要求的《投标人资格声明书》。	详见第六章投标文件格式。
3	投标人信用记录	投标人不得存在投标人须知正文第 14.2 条中的不良信用记录情形	无须投标人提供，由采购人或采购代理机构查询。
4	其它落实政府采购政策的资格要求	如有，见第一章《投标邀请》	提供材料扫描件或电子证照，应完整的体现出材料或电子

			证照全部内容。
5	本项目的特定资格要求	如有，见第一章《投标邀请》	提供材料扫描件或电子证照，应完整的体现出材料或电子证照全部内容。

资格审查指标通过标准：投标人必须通过资格审查表中的全部评审指标。

2.2 符合性审查

评标委员会对通过资格审查的投标人的投标文件进行符合性审查，以确定其是否满足招标文件的实质性要求。符合性审查表如下：

符合性审查表			
序号	审查指标	审查标准	格式要求
1	开标一览表	格式、填写要求符合招标文件规定并加盖投标人电子签章	详见第六章投标文件格式。
2	投标函	格式、填写要求符合招标文件规定并加盖投标人电子签章	详见第六章投标文件格式。
3	授权书	格式、填写要求符合招标文件规定并加盖投标人电子签章	法定代表人参加投标的无需此件，提供身份证明即可。详见第六章投标文件格式。
4	投标报价	符合招标文件投标人须知正文第 9 条要求	详见第六章投标文件格式。
5	商务响应情况	符合招标文件采购需求中对付款方式、供货及安装期限、供货及安装地点、免费	详见第六章投标文件格式。

		质保期等实质性要求	
6	技术响应情况	符合招标文件采购需求中货物技术参数等实质性要求	详见第六章投标文件格式。
7	其他要求	符合法律、行政法规规定的其他条件或招标文件列明的其他实质性要求	
8	投标文件制作机器码查询	不同投标人的响应文件制作机器码不得相同	

符合性审查指标通过标准：投标人必须通过符合性审查表中的全部评审指标。

2.3 异常低价投标审查

异常低价投标审查表			
序号	评审指标	评审标准	格式及材料要求
1	异常低价投标审查	(1) 投标报价 $<$ 全部通过符合性审查投标人投标报价平均值 $\times 50\%$; (2) 投标报价 $<$ 通过符合性审查的次低报价投标人投标报价 $\times 50\%$; (3) 投标报价 $<$ 采购项目最高限价（如采购项目未设定最高限价的，以采购项目预算金额作为最高限价） $\times 45\%$; (4) 评标委员会基于专业判断，认为投标人报价过低，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的其他情形。 提醒： 上述第（1）项数值计算：涉及总价、单价的精确到“分”并四舍五入，涉及费率的精确到小数点后两位，第三位四舍五入（例：如平均值为 123.456 元，即为 123.46 元；如平均值为 80.126%，	投标人在评审现场合理的时间内对投标价格作出解释，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。

		即为 80.13%）。	
--	--	-------------	--

注：

根据《关于推动解决政府采购异常低价问题的通知》（财库〔2026〕2号），采购人可以结合具体项目实际情况，提高上述评审标准第（1）项至第（3）项中的数值标准，但是最高不得超过 65%。

评标委员会启动异常低价投标审查后，属于评审标准中第（1）项至第（4）项情形的，应当要求相关投标人在评审现场合理的时间内（不少于 30 分钟）对投标价格作出解释，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。其中，属于第（3）项情形，投标人已随投标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。投标人不能提供书面说明、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，评标委员会应当将其作为**无效投标**处理。

评标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。异常低价响应审查的启动原因、审查意见和审查结果应当在评审报告中记录，并随投标人提供的相关书面说明及证明材料，以及评标委员会有关互联网浏览、查询历史一并归档。

2.4 详细审查

2.4.1 评标委员会按照下表对投标文件进行详细审查和评分。

2.4.2 本项目综合评分满分为 100 分，其中：技术资信分值占总分值的权重为 70 %，价格分值占总分值的权重为 30 %。具体评分细则如下：

类别	评分内容	评分标准	分值范围
技术资信分	所投产品技术	根据投标人所投产品的详细技术	0-30 分

(70 分)	参数及要求响应情况	参数、技术证明材料、技术偏离情况进行打分。 本次采购标注“●”的技术参数共 10 项(3 分每项), 共计 30 分: 1. 标注“●”参数, 每有一项不满足(或负偏离)的, 扣 3 分, 扣完本项总分 30 分为止。 2. 未标注“●”的产品参数, 每有一项不满足(或负偏离)的, 扣 1 分, 扣完本项对应预留分值为止。 注: 采购需求中标注“●”的产品参数以提供的证明材料作为评审依据, 响应招标参数要求, 但未提供证明材料或提供的材料不满足要求的, 视为负偏离。未标注“●”的产品参数, 响应即承诺, 无须提供证明材料(参数中明确要求提供材料的除外)。	
	项目方案	1. 项目供货方案: 本项共 6 分, 每符合一项得 2 分, 不符合不得分。供货方案包含但不限于: ①明确供货配送人员和分工, 制定针对该项目操作性强, 内容完整翔实, 表述清晰的供货保障方案; ②承诺常规采购下单后 5 个工作日内完成配货送达, 应急检测需求 24 小时内送达指定地点; ③明确所供产品剩余保质期不低于总保质期的 2/3, 杜绝临期产品。	0-20 分

		2. 应急措施方案：本项共 4 分，每符合一项得 2 分，不符合不得分。应急措施方案包含但不限于： ①针对突发检测增量、产品质量异常、冷链运输故障等场景制定完整的应急事件处理解决方案； ②具备完善的应急备货、紧急调货、快速补发的应急处置能力。 3. 产品综合评价：本项共 4 分，每符合一项得 2 分，不符合不得分。产品综合评价包含但不限于： ①投标试剂产品市场认可度高、应用案例丰富；②可提供同品牌产品在疾控系统的应用证明、用户反馈材料。 4. 售后服务方案：本项共 6 分，每符合一项得 2 分，不符合不得分。售后服务方案包含但不限于： ①售后服务人员职责分工明确，设置专属对接人；②针对客户提出的售后问题，承诺 2 小时内响应，24 小时内到场 / 出具解决方案；③可提供免费的技术培训、使用指导服务。	
	产品质量和服务保障能力	投标人拟为本项目提供不少于 2 名专属售后及技术支持人员，其中至少 1 人具备检验技士及以上职称的，得 4 分。 注：投标文件中须提供下列证明： （1）工作人员检验职称证书扫描件；	0-4 分

		(2) 上述人员须同时提供投标人为其缴纳的近 6 个月内（任意 1 个月）的社保证明材料（加盖公章），缺任意一项材料不得分。	
	投标人仓储与冷链保障实力	1. 投标人具有符合试剂贮存要求的场地、仓库等贮存技术条件的，最高得 4 分。①设有该项目产品专用温湿度监控、防潮设施的，得 2 分；②设有 2-8℃冷藏贮存库房/冷库，配备不间断温控监测、异常报警设备的，得 2 分。 注：（1）如为自有，投标文件中提供购置合同或购置发票扫描件、现场实物照片及温湿度管控操作规程照片；（2）如为租赁，投标文件中提供租赁合同、现场实物照片及温湿度管控操作规程照片，缺任意材料不得分。 2. 投标人具备合规冷链运输条件，得 6 分。 注：冷链运输条件系指匹配项目产品运输需求的冷链设备（如医用冷藏箱、冷链箱），配套全程温控监测、可追溯设备。投标文件中同时提供冷链运输设备采购发票或合同，及冷链设备照片、温控追溯能力证明材料扫描件，缺任意材料不得分。	0-10 分
	同类项目业绩	自 2023 年 1 月 1 日以来（以合同签订时间为准），投标人具有所投产品的供货业绩，最终用户	0-6 分

		为各级疾病预防控制中心、检验检测机构的，每提供一个有效业绩得 3 分，满分 6 分。 注：1. 此处业绩系指任一标“●”产品业绩，须为投标产品的最终用户单位的合同，中间贸易商的合同不能作为有效业绩，如同一业绩包含多个符合要求的产品，仅计分 1 次。 2. 投标文件中须提供合同关键页扫描件，如合同中无法体现签订时间、产品品牌、最终用户等相关信息的，须同时另附加盖业主印章的相关证明材料扫描件，否则不得分。	
价格分 （<u>30</u> 分）	价格分统一采用低价优先法，即满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分 <u>30</u> 分。其他投标人的价格分统一按照下列公式计算： 投标报价得分 = （评标基准价 / 投标报价）× <u>30</u> % × 100		

2.4.3 分值汇总

（1）评标委员会各成员应当独立对每个有效投标人的投标文件进行评分，并汇总每个投标人的得分。取各位评委评分之平均值，四舍五入保留至小数点后两位小数，得到该投标人的技术资信分。

（2）将投标人的技术资信分加上根据上述标准计算出的价格分，即为该投标人的综合总得分。

第五章 政府采购合同

项目名称：宣城市疾控中心核酸检测试剂耗材采购项目（二次）（分包项目
须填写完整的分包号及分包名称）

项目编号：_____

合同编号：_____

甲方（采购人）：宣城市疾病预防控制中心

乙方（中标人）：_____

签订时间：_____

使用 说 明

1. 本合同标准文本适用于购买现成货物的采购项目，不包括需要供应商定制开发、创新研发的货物采购项目。
2. 本合同标准文本为政府采购货物买卖合同编制提供参考，可以结合采购项目具体情况，对文本作必要的调整修订后使用。
3. 本合同标准文本各条款中，如涉及填写多家供应商、制造商，多种采购标的、分包主要内容等信息的，可根据采购项目具体情况添加信息项。

第一节 政府采购合同协议书

甲方（全称）：宣城市疾病预防控制中心（采购人、受采购人委托签订合同的单位或采购文件约定的合同甲方）

乙方1（全称）：_____（供应商）

乙方2（全称）：_____（联合体成员供应商或其他合同主体）（如有）

乙方3（全称）：_____（联合体成员供应商或其他合同主体）（如有）

依据《中华人民共和国民法典》、《中华人民共和国政府采购法》等有关法律法规，以及本采购项目的招标/谈判文件等采购文件、乙方的《投标（响应）文件》及《中标（成交）通知书》，甲乙双方同意签订本合同。具体情况及要求如下：

1. 项目信息

（1）采购项目名称：宣城市疾控中心核酸检测试剂耗材采购项目（二次）

采购项目编号：_____

（2）采购计划编号：_____

（3）项目内容：

采购标的及数量（台/套/个/架/组等）：_____

品牌：_____ 规格型号：_____

采购标的的技术要求、商务要求具体见附件。

①涉及信息类产品，请填写该产品关键部件的品牌、型号：

标的名称：_____

关键部件：_____ 品牌：_____ 型号：_____

关键部件：_____ 品牌：_____ 型号：_____

关键部件：_____ 品牌：_____ 型号：_____

（注：关键部件是指财政部会同有关部门发布的政府采购需求标准规定的需要通过国家有关部门指定的测评机构开展的安全可靠测评的软硬件，如CPU芯片、操作系统、数据库等。）

②涉及车辆采购，请填写是否属于新能源汽车：

☐是，《政府采购品目分类目录》底级品目名称：_____ 数量：_____ 金额：_____

☐否

(4) 政府采购组织形式：☐政府集中采购 ☐部门集中采购 ☐分散采购

(5) 政府采购方式：☐公开招标 ☐邀请招标 ☐竞争性谈判 ☐竞争性磋商

☐询价 ☐单一来源 ☐框架协议 ☐其他：_____

(注：在框架协议采购的第二阶段，可选择使用该合同文本)

(6) 中标（成交）采购标的制造商是否为中小企业：☐是 ☐否

本合同是否为专门面向中小企业的采购合同(中小企业预留合同)：☐是 ☐

否

若本项目不专门面向中小企业采购，是否给予小微企业评审优惠：☐是 ☐

否

中标（成交）采购标的制造商是否为残疾人福利性单位：☐是 ☐否

中标（成交）采购标的制造商是否为监狱企业：☐是 ☐否

(7) 合同是否分包：☐是 ☐否

分包主要内容：_____

分包供应商/制造商名称（如供应商和制造商不同，请分别填写）：

分包供应商/制造商类型（如果供应商和制造商不同，只填写制造商类型）：

☐大型企业 ☐中型企业 ☐微型企业

☐残疾人福利性单位 ☐监狱企业 ☐其他

(8) 中标（成交）供应商是否为外商投资企业：☐是 ☐否

外商投资企业类型：☐全部由外国投资者投资 ☐部分由外国投资者投资

(9) 是否涉及进口产品：

☐是，《政府采购品目分类目录》底级品目名称：_____ 金额：_____

国别：_____ 品牌：_____ 规格型号：_____

☐否

(10) 是否涉及节能产品：

☐是，《节能产品政府采购品目清单》的底级品目名称：_____

☐强制采购 ☐优先采购

☐否

是否涉及环境标志产品：

☐是，《环境标志产品政府采购品目清单》的底级品目名称：_____

☐强制采购 ☐优先采购

☐否

是否涉及绿色产品：

☐是，绿色产品政府采购相关政策确定的底级品目名称：_____

☐强制采购 ☐优先采购

☐否

(11)涉及商品包装和快递包装的，是否参考《商品包装政府采购需求标准(试行)》、《快递包装政府采购需求标准（试行）》明确产品及相关快递服务的具体包装要求：

☐是 ☐否 ☐不涉及

2. 合同金额

(1) 合同金额小写：_____

大写：_____

分包金额（如有）小写：_____

大写：_____

（注：固定单价合同应填写单价和最高限价）

(2) 合同定价方式（采用组合定价方式的，可以勾选多项）：

☐固定总价 ☐固定单价 ☐固定费率 ☐成本补偿 ☐绩效激励 ☐其他_____

(3) 付款方式（按项目实际勾选填写）：

☐全额付款：_____（应明确一次性支付合同款项的条件）

☐分期付款：_____（应明确分期支付合同款项的各期比例和支付条件，各期支付条件应与分期履约验收情况挂钩），其中涉及预付款的：_____（应明确预付款的支付比例和支付条件）

☐成本补偿：_____（应明确按照成本补偿方式的支付方式和支付条件）

☐绩效激励：_____（应明确按照绩效激励方式的支付方式和支付条件）

3. 合同履行

(1) 起始日期：____年__月__日，完成日期：____年__月__日。

(2) 履约地点：_____

(3) 履约担保：是否收取履约保证金：☐是 ☐否

收取履约保证金形式：_____

收取履约保证金金额：_____

履约担保期限：_____

(4) 分期履行要求：_____

(5) 风险处置措施和替代方案：_____

4. 合同验收

(1) 验收组织方式：☐自行组织 ☐委托第三方组织

验收主体：_____

是否邀请本项目的其他供应商参加验收：☐是 ☐否

是否邀请专家参加验收：☐是 ☐否

是否邀请服务对象参加验收：☐是 ☐否

是否邀请第三方检测机构参加验收：☐是 ☐否

是否进行抽查检测：☐是，抽查比例：_____ ☐否

是否存在破坏性检测：☐是，（应明确对被破坏的检测产品的处理方式）
☐否

验收组织的其他事项：_____

(2) 履约验收时间：（计划于何时验收/供应商提出验收申请之日起 _____ 日内组织验收）

(3) 履约验收方式：☐一次性验收

☐分期/分项验收：_____（应明确分期/分项验收的工作安排）

(4) 履约验收程序：_____

(5) 履约验收的内容：_____（应当包括每一项技术和商务要求的履约情况，特别是落实政府采购扶持中小企业，支持绿色发展和乡村振兴等政策情况）

(6) 履约验收标准：_____

(7) 是否以采购活动中供应商提供的样品作为参考：☐是 ☐否

(8) 履约验收其他事项：_____（产权过户登记等）

5. 组成合同的文件

本协议书与下列文件一起构成合同文件，如下述文件之间有任何抵触、矛盾或歧义，应按以下顺序解释：

(1) 政府采购合同协议书及其变更、补充协议

(2) 政府采购合同专用条款

(3) 政府采购合同通用条款

(4) 中标（成交）通知书

(5) 投标（响应）文件

（6）采购文件

（7）有关技术文件，图纸

（8）国家法律、行政法规和规章制度规定或合同约定的作为合同组成部分的其他文件

6. 合同生效

本合同自_____生效。

7. 合同份数

本合同一式____份，甲方执____份，乙方执____份，均具有同等法律效力。

合同订立时间：_____年____月____日

合同订立地点：_____

附件：具体标的及其技术要求和商务要求、联合协议、分包意向协议等。

甲方（采购人、受采购人委托签订合同 单位或采购文件约定的合同甲方）		乙方（供应商）	
单位名称(公章或 合同章)		单位名称（公章或 合同章）	
法定代表人 或其委托代理人 (签章)		法定代表人 或其委托代理人 (签章)	
		拥有者性别	
住 所		住 所	
联 系 人		联 系 人	
联系电话		联系电话	
通信地址		通信地址	
邮政编码		邮政编码	
电子邮箱		电子邮箱	
统一社会信用代 码		统一社会信用代 码	
		开户名称	
		开户银行	
		银行账号	
注：涉及联合体或其他合同主体的信息应按上表格式加列。			

第二节 政府采购合同通用条款

1. 定义

1.1 合同当事人

（1）采购人（以下称甲方）是指使用财政性资金，通过政府采购方式向供应商购买货物及其相关服务的国家机关、事业单位、团体组织。

（2）供应商（以下称乙方）是指参加政府采购活动并且中标（成交），向采购人提供合同约定的货物及其相关服务的法人、非法人组织或者自然人。

（3）其他合同主体是指除采购人和供应商以外，依法参与合同缔结或履行，享有权利、承担义务的合同当事人。

1.2 本合同下列术语应解释为：

（1）“合同”系指合同当事人意思表示达成一致的任何协议，包括签署的政府采购合同协议书及其变更、补充协议，政府采购合同专用条款，政府采购合同通用条款，中标（成交）通知书，投标（响应）文件，采购文件，有关技术文件和图纸，以及国家法律、行政法规和规章制度规定或合同约定的作为合同组成部分的其他文件。

（2）“合同价款”系指根据本合同规定乙方在全面履行合同义务后甲方应支付给乙方的价款。

（3）“货物”系指乙方根据本合同规定须向甲方提供的各种形态和种类的物品，包括原材料、设备、产品（包括软件）及相关的其备品备件、工具、手册及其他技术资料 and 材料等。

（4）“相关服务”系指根据合同规定，乙方应提供的与货物有关的技术、管理和其他服务，包括但不限于：管理和质量保证、运输、保险、检验、现场准备、安装、集成、调试、培训、维修、废弃处置、技术支持等以及合同中规定乙方应承担的其他义务。

（5）“分包”系指中标（成交）供应商按采购文件、投标（响应）文件的规定，根据分包意向协议，将中标（成交）项目中的部分履约内容，分给具有相应资质条件的供应商履行合同的行为。

（6）“联合体”系指由两个以上的自然人、法人或者非法人组织组成，以一个供应商的身份共同参加政府采购的主体。联合体各方应在签订合同协议书前向甲方提交联合协议，且明确牵头人及各成员单位的工作分工、权利、义务、责任，联合体各方应共同与甲方签订合同，就合同约定的事项对甲方承担连带责任。联合体具体要求见【**政府采购合同专用条款**】。

（7）其他术语解释，见【**政府采购合同专用条款**】。

2. 合同标的及金额

2.1 合同标的及金额应与中标（成交）结果一致。乙方为履行本合同而发生的所有费用均应包含在合同价款中，甲方不再另行支付其他任何费用。

3. 履行合同的时间、地点和方式

3.1 乙方应当在约定的时间、地点，按照约定方式履行合同。

4. 甲方的权利和义务

4.1 签署合同后，甲方应确定项目负责人（或项目联系人），负责与本合同有关的事务。甲方有权对乙方的履约行为进行检查，并及时确认乙方提交的事项。甲方应当配合乙方完成相关项目实施工作。

4.2 甲方有权要求乙方按时提交各阶段有关安排计划，并有权定期核对乙方提供货物数量、规格、质量等内容。甲方有权督促乙方工作并要求乙方更换不符合要求的货物。

4.3 甲方有权要求乙方对缺陷部分予以修复，并按合同约定享有货物保修及其他合同约定的权利。

4.4 甲方应当按照合同约定及时对交付的货物进行验收，未在【**政府采购合同专用条款**】约定的期限内对乙方履约提出任何异议或者向乙方作出任何说明的，视为验收通过。

4.5 甲方应当根据合同约定及时向乙方支付合同价款，不得以内部人员变更、履行内部付款流程等为由，拒绝或迟延支付。

4.6 国家法律法规规定及【**政府采购合同专用条款**】约定应由甲方承担的其他义务和责任。

5. 乙方的权利和义务

5.1 签署合同后，乙方应确定项目负责人（或项目联系人），负责与本合同有关的事务。

5.2 乙方应按照合同要求履约，充分合理安排，确保提供的货物及相关服务符合合同有关要求。接受项目行业管理部门及政府有关部门的指导，配合甲方的履约检查及验收，并负责项目实施过程中的所有协调工作。

5.3 乙方有权根据合同约定向甲方收取合同价款。

5.4 国家法律法规规定及【**政府采购合同专用条款**】约定应由乙方承担的其他义务和责任。

6. 合同履行

6.1 甲乙双方应当按照【政府采购合同专用条款】约定顺序履行合同义务；如果没有先后顺序的，应当同时履行。

6.2 甲乙双方按照合同约定顺序履行合同义务时，应当先履行一方未履行的，后履行一方有权拒绝其履行请求。先履行一方履行不符合约定的，后履行一方有权拒绝其相应的履行请求。

7. 货物包装、运输、保险和交付要求

7.1 本合同涉及商品包装、快递包装的，除【政府采购合同专用条款】另有约定外，包装应适应远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸等要求，确保货物安全无损地运抵【政府采购合同专用条款】约定的指定现场。

7.2 除【政府采购合同专用条款】另有约定外，乙方负责办理将货物运抵本合同规定的交货地点，并装卸、交付至甲方的一切运输事项，相关费用应包含在合同价款中。

7.3 货物保险要求按【政府采购合同专用条款】规定执行。

7.4 除采购活动对商品包装、快递包装达成具体约定外，乙方提供产品及相关快递服务涉及到具体包装要求的，应不低于《商品包装政府采购需求标准（试行）》《快递包装政府采购需求标准（试行）》标准，并作为履约验收的内容，必要时甲方可以要求乙方在履约验收环节出具检测报告。

7.5 乙方在运输到达之前应提前通知甲方，并提示货物运输装卸的注意事项，甲方配合乙方做好货物的接收工作。

7.6 如因包装、运输问题导致货物损毁、丢失或者品质下降，甲方有权要求降价、换货、拒收部分或整批货物，由此产生的费用和损失，均由乙方承担。

8. 质量标准和保证

8.1 质量标准

（1）本合同下提供的货物应符合合同约定的品牌、规格型号、技术性能、配置、质量、数量等要求。质量要求不明确的，按照强制性国家标准履行；没有强制性国家标准的，按照推荐性国家标准履行；没有推荐性国家标准的，按照行业标准履行；没有国家标准、行业标准的，按照通常标准或者符合合同目的的特定标准履行。

（2）采用中华人民共和国法定计量单位。

（3）乙方所提供的货物应符合国家有关安全、环保、卫生的规定。

（4）乙方应向甲方提交所提供货物的技术文件，包括相应的中文技术文件，如：产品目录、图纸、操作手册、使用说明、维护手册或服务指南等。上述文件应包装好随货物一同发运。

8.2 保证

（1）乙方应保证提供的货物完全符合合同规定的质量、规格和性能要求。乙方应保证货物在正确安装、正常使用和保养条件下，在其使用寿命期内具备合同约定的性能。存在质量保证期的，货物最终交付验收合格后在【政府采购合同专用条款】规定或乙方书面承诺（两者以较长的为准）的质量保证期内，本保证保持有效。

（2）在质量保证期内所发现的缺陷，甲方应尽快以书面形式通知乙方。

（3）乙方收到通知后，应在【政府采购合同专用条款】规定的响应时间内以合理的速度免费维修或更换有缺陷的货物或部件。

（4）在质量保证期内，如果货物的质量或规格与合同不符，或证实货物是有缺陷的，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等，甲方可以根据本合同第15.1条规定以书面形式追究乙方的违约责任。

（5）乙方在约定的时间内未能弥补缺陷，甲方可采取必要的补救措施，但其风险和费用将由乙方承担，甲方根据合同约定对乙方行使的其他权利不受影响。

9. 权利瑕疵担保

9.1 乙方保证对其出售的货物享有合法的权利。

9.2 乙方保证在交付的货物上不存在抵押权等担保物权。

9.3 如甲方使用上述货物构成对第三人侵权的，则由乙方承担全部责任。

10. 知识产权保护

10.1 乙方对其所销售的货物应当享有知识产权或经权利人合法授权，保证没有侵犯任何第三人的知识产权等权利。因违反前述约定对第三人构成侵权的，应当由乙方第三人承担法律责任；甲方依法向第三人赔偿后，有权向乙方追偿。甲方有其他损失的，乙方应当赔偿。

11. 保密义务

11.1 甲、乙双方对采购和合同履行过程中所获悉的国家秘密、工作秘密、商业秘密或者其他应当保密的信息，均有保密义务且不受合同有效期所限，直至该信息成为公开信息。泄露、不正当地使用国家秘密、工作秘密、商业秘密或者其他应当保密的信息，应当承担相应责任。其他应当保密的信息由双方在【政府采购合同专用条款】中约定。

12. 合同价款支付

12.1 合同价款支付按照国库集中支付制度及财政管理相关规定执行。

12.2 对于满足合同约定支付条件的，甲方原则上应当自收到发票后 7 个工作日内将资金支付到合同约定的乙方账户，不得以机构变动、人员更替、政策调整等为由迟延付款，不得将采购文件和合同中未规定的义务作为向乙方付款的条件。具体合同价款支付时间在【政府采购合同专用条款】中约定。

13. 履约保证金

13.1 乙方应当以支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式提交。

13.2 如果乙方出现【政府采购合同专用条款】约定情形的，履约保证金不予退还；如果乙方未能按合同约定全面履行义务，甲方有权从履约保证金中取得补偿或赔偿，且不影响甲方要求乙方承担合同约定的超过履约保证金的违约责任的权利。

13.3 甲方在项目通过验收后按照【政府采购合同专用条款】规定的时间内将履约保证金退还乙方；逾期退还的，乙方可要求甲方支付违约金，违约金按照【政府采购合同专用条款】规定支付。

14. 售后服务

14.1 除项目不涉及或采购活动中明确约定无须承担外，乙方还应提供下列服务：

- （1）货物的现场移动、安装、调试、启动监督及技术支持；
- （2）提供货物组装和维修所需的专用工具和辅助材料；
- （3）在【政府采购合同专用条款】约定的期限内对所有的货物实施运行监督、维修，但前提条件是该服务并不能免除乙方在质量保证期内所承担的义务；
- （4）在制造商所在地或指定现场就货物的安装、启动、运营、维护、废弃处置等对甲方操作人员进行培训；
- （5）依照法律、行政法规的规定或者按照【政府采购合同专用条款】约定，货物在有效使用年限届满后应予回收的，乙方负有自行或者委托第三人对货物予以回收的义务；
- （6）【政府采购合同专用条款】规定由乙方提供的其他服务。

14.2 乙方提供的售后服务的费用已包含在合同价款中，甲方不再另行支付。

15. 违约责任

15.1 质量瑕疵的违约责任

乙方提供的产品不符合合同约定的质量标准或存在产品质量缺陷，甲方有权要求乙方根据【政府采购合同专用条款】要求及时修理、重作、更换，并承担由此给甲方造成的损失。

15.2 迟延交货的违约责任

（1）乙方应按照本合同规定的时间、地点交货和提供相关服务。在履行合同过程中，如果乙方遇到可能影响按时交货和提供服务的情形时，应及时以书面形式将迟延的事实、可能迟延的期限和理由通知甲方。甲方在收到乙方通知后，应尽快对情况进行评价，并确定是否同意延长交货时间或延期提供服务。

（2）如果乙方没有按照合同规定的时间交货和提供相关服务，甲方有权从货款中扣除误期赔偿费而不影响合同项下的其他补救方法，赔偿费按【政府采购合同专用条款】规定执行。如果涉及公共利益，且赔偿金额无法弥补公共利益损失，甲方可要求继续履行或者采取其他补救措施。

15.3 迟延支付的违约责任

甲方存在迟延支付乙方合同款项的，应当承担【政府采购合同专用条款】规定的逾期付款利息。

15.4 其他违约责任根据项目实际需要按【政府采购合同专用条款】规定执行。

16. 合同变更、中止与终止

16.1 合同的变更

政府采购合同履行中，在不改变合同其他条款的前提下，甲方可以在合同价款10%的范围内追加与合同标的相同的货物，并就此与乙方协商一致后签订补充协议。

16.2 合同的中止

（1）合同履行过程中因供应商就采购文件、采购过程或结果提起投诉的，甲方认为有必要的，可以中止合同的履行。

（2）合同履行过程中，如果乙方出现以下情形之一的：1. 经营状况严重恶化；2. 转移财产、抽逃资金，以逃避债务；3. 丧失商业信誉；4. 有丧失或者可能丧失履约能力的其他情形，乙方有义务及时告知甲方。甲方有权以书面形式通知乙方中止合同并要求乙方在合理期限内消除相关情形或者提供适当担保。乙方提供适当担保的，合同继续履行；乙方在合理期限内未恢复履约能力且未提供适当担保的，视为拒绝继续履约，甲方有权解除合同并要求乙方承担由此给甲方造成的损失。

（3）乙方分立、合并或者变更住所的，应当及时以书面形式告知甲方。乙方没有及时告知甲方，致使合同履行发生困难的，甲方可以中止合同履行并要求乙方承担由此给甲方造成的损失。

（4）甲方不得以行政区划调整、政府换届、机构或者职能调整以及相关责任人更替为由中止合同。

16.3 合同的终止

（1）合同因有效期限届满而终止；

（2）乙方未按合同约定履行，构成根本性违约的，甲方有权终止合同，并追究乙方的违约责任。

16.4 涉及国家利益、社会公共利益的情形

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

17. 合同分包

17.1 乙方不得将合同转包给其他供应商。涉及合同分包的，乙方应根据采购文件和投标（响应）文件规定进行合同分包。

17.2 乙方执行政府采购政策向中小企业依法分包的，乙方应当按采购文件和投标（响应）文件签订分包意向协议，分包意向协议属于本合同组成部分。

18. 不可抗力

18.1 不可抗力是指合同双方不能预见、不能避免且不能克服的客观情况。

18.2 任何一方对由于不可抗力造成的部分或全部不能履行合同不承担违约责任。但迟延履行后发生不可抗力的，不能免除责任。

18.3 遇有不可抗力的一方，应及时将事件情况以书面形式告知另一方，并在事件发生后及时向另一方提交合同不能履行或部分不能履行或需要延期履行的详细报告，以及证明不可抗力发生及其持续时间的证据。

19. 解决争议的方法

19.1 因本合同及合同有关事项发生的争议，由甲乙双方友好协商解决。协商不成时，可以向有关组织申请调解。合同一方或双方不愿调解或调解不成的，可以通过仲裁或诉讼的方式解决争议。

19.2 选择仲裁的，应在【**政府采购合同专用条款**】中明确仲裁机构及仲裁地；通过诉讼方式解决的，可以在【**政府采购合同专用条款**】中进一步约定选择与争议有实际联系的地点的人民法院管辖，但管辖法院的约定不得违反级别管辖和专属管辖的规定。

19.3 如甲乙双方有争议的事项不影响合同其他部分的履行，在争议解决期间，合同其他部分应当继续履行。

20. 政府采购政策

20.1 本合同应当按照规定执行政府采购政策。

20.2 本合同依法执行政府采购政策的方式和内容，属于合同履行验收的范围。甲乙双方未按规定要求执行政府采购政策造成损失的，有过错的一方应当承担赔偿责任，双方都有过错的，各自承担相应的责任。

20.3 对于为落实中小企业支持政策，通过采购项目整体预留、设置采购包专门预留、要求以联合体形式参加或者合同分包等措施签订的采购合同，应当明确标注本合同为中小企业预留合同。其中，要求以联合体形式参加采购活动或者合同分包的，须将联合协议或者分包意向协议作为采购合同的组成部分。

21. 法律适用

21.1 本合同的订立、生效、解释、履行及与本合同有关的争议解决，均适用法律、行政法规。

21.2 本合同条款与法律、行政法规的强制性规定不一致的，双方当事人应按照法律、行政法规的强制性规定修改本合同的相关条款。

22. 通知

22.1 本合同任何一方向对方发出的通知、信件、数据电文等，应当发送至本合同第一部分《政府采购合同协议书》所约定的通讯地址、联系人、联系电话或电子邮箱。

22.2 一方当事人变更名称、住所、联系人、联系电话或电子邮箱等信息的，应当在变更后3日内及时书面通知对方，对方实际收到变更通知前的送达仍为有效送达。

22.3 本合同一方给另一方的通知均应采用书面形式，传真或快递送到本合同中规定的对方的地址和办理签收手续。

22.4 通知以送达之日或通知书中规定的生效之日起生效，两者中以较迟之日为准。

23. 合同未尽事项

23.1 合同未尽事项见【政府采购合同专用条款】。

23.2 合同附件与合同正文具有同等的法律效力。

第三节 政府采购合同专用条款

第二节 第 1.2（6）项	联合体具体要求	
第二节 第 1.2（7）项	其他术语解释	
第二节 第 4.4 款	履约验收中甲方提出异议或作出说明的期限	
第二节 第 4.6 款	约定甲方承担的其他义务和责任	
第二节 第 5.4 款	约定乙方承担的其他义务和责任	
第二节 第 6.1 款	履行合同义务的顺序	
第二节 第 7.1 款	包装特殊要求	
	指定现场	
第二节 第 7.2 款	运输特殊要求	
第二节 第 7.3 款	保险要求	
第二节 第 8.2（1）项	质量保证期	
第二节 第 8.2（3）项	货物质量缺陷 响应时间	
第二节 第11.1款	其他应当保密的信息	

第二节 第 12.2 款	合同价款支付 时间	
第二节 第 13.2 款	履约保证金不 予退还的情形	
第二节 第 13.3 款	履约保证金退 还时间及逾期 退还的违约金	
第二节 第 14.1（3） 项	运行监督、维 修期限	
第二节 第 14.1（5） 项	货物回收的约 定	
第二节 第 14.1（6） 项	乙方提供的其 他服务	
第二节 第 15.1 款	修理、重作、 更换相关具体 规定	
第二节 第 15.2（2） 项	迟延交货赔偿 费	
第二节 第 15.3 款	逾期付款利息	
第二节 第 15.4 款	其他违约责任	
第二节 第 19.2 款	解决争议的方 法	因本合同及合同有关事项发生的争议，按下列第 种方式解决： （1）向_____仲裁委员会申请 仲裁，仲裁地点为_____；

		(2) 向_____人民法院起诉。
第二节 第 23.1 款	其他专用条款	中标方单项货物报价超过市场价（招标评分前 3 名其它 2 家公司报价的平均价）50%或以上的， 采购方有权通过其它途径采购

第六章 投标文件格式

投
标
文
件

【第__包】（如不分包，请删去本行）

项目名称：_____

项目编号：_____

投 标 人：_____

__年__月__日

一、开标一览表

项目名称	
投标人全称	
投标范围	全部/第__包
投标报价	大写：_____ 小写：_____
其他	

投标人电子签章：_____

日 期：_____

注：

- 1. 此表用于开标唱标之用。
- 2. 表中投标报价即为优惠后报价，并作为评审及定标依据。任何有选择或有条件的投标报价，或者表中某一包别填写多个报价，均为无效报价。
- 3. 表中大写金额与小写金额不一致的，以大写金额为准。

二、投标函

致：采购人

根据贵方的招标公告和投标邀请，我方兹宣布同意如下：

1. 我方根据招标文件的规定，严格履行合同的 responsibility 和义务, 并保证于买方要求的日期内完成，并通过买方验收。
2. 我方已详细审核全部招标文件，包括招标文件附件及更正公告（如有），我方正式认可并遵守本次招标文件，并对招标文件各项条款、规定及要求均无异议。
3. 我方同意从招标文件规定的开标日期起遵循本招标文件，并在招标文件规定的投标有效期之前均具有约束力。
4. 我方声明投标文件所提供的一切资料均真实无误、及时、有效，企业运营正常。由于我方提供资料不实而造成的责任和后果由我方承担。我方同意按照贵方提出的要求，提供与投标有关的任何证据、数据或资料。

投标人电子签章：_____

日 期：_____

三. 投标人资格声明书

致：采购人

在参与本次项目投标中，我单位承诺：

- （一）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- （二）具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
- （三）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- （四）参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录（重大违法记录指因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚，不包括因违法经营被禁止在一定期限内参加政府采购活动，但期限已经届满的情形）；
- （五）我单位不存在为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务后，再参加该采购项目的其他采购活动的情形（单一来源采购项目除外）；
- （六）与我单位存在单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的其他法人单位信息如下（如有，不论其是否参加同一合同项下的政府采购活动均须填写）：

序号	单位名称	相互关系
1		
2		

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。

投标人电子签章：_____

日 期：_____

四、授权书

本授权书声明：_____（投标人名称）授权_____（投标人授权代表姓名）代表我方参加本项目采购活动，全权代表我方处理投标过程的一切事宜，包括但不限于：投标、参与开标、谈判、签约等。投标人授权代表在投标过程中所签署的一切文件和处理与之有关的一切事务，我方均予以认可并对此承担责任。投标人授权代表无转委托权。特此授权。

本授权书自出具之日起生效。

授权代表身份证明扫描件：

授权代表联系方式：_____（请填写手机号码）

特此声明。

投标人电子签章：_____

日 期：_____

注：

1. 本项目只允许有唯一的投标人授权代表，提供身份证明扫描件；
2. 法定代表人参加投标的无需提供授权书，提供身份证明扫描件。

五、投标分项报价表

5-1 货物部分

序号	货物名称	品牌、型号规格	原产地及生产厂商	单位	数量	单价（元）	小计（元）	备注
1								
2								
3								
...								
合计金额（元）								

5-2 服务部分（仅供参考，投标人可自行制作格式）

序号	服务内容	项	单价	小计（元）
1				
2				
3				
...				
合计金额（元）				

5-3 符合本国产品标准的产品成本之和占比

本公司（单位）提供的符合本国产品标准的产品成本之和占提供的全部产品成本之和的比例	_____ %
--	---------

提醒：

1. 投标人为该采购项目或者采购包提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该投标人提供的全部产品成本之和的比例达到 80%以上时，对该投标人提供的全部产品给予价格评审优惠。
2. 投标人应当根据“投标分项报价表-货物部分”的内容对符合本国产品标准的产品成本进行测算（比例未达到 80%或未进行比例测算的，对该投标人提供的全部产品不予价格评审优惠），如有虚假响应，投标人承担全部责任。
3. 上表中全部产品成本之和是指表 5-1 和表 5-2 包含的全部货物、服务产品成本之和。

投标人电子签章： _____
日 期： _____

注：

1. 表 5-1 中须明确列出所投产品的货物名称、品牌、型号规格、原产地及生产厂商，否则可能导致投标无效。
2. 上述报价为投标人完成本项目内容的全部费用（总报价为表 5-1 和表 5-2 合计金额之和），如有

漏项或缺项，自行承担全部责任。

六、投标响应表

6.1 商务响应表

序号	商务条款	招标文件要求	投标人承诺	偏离说明
1	付款方式			
2	供货及安装地点			
3	供货及安装期限			
4	免费质保期			
...				

6.2 技术响应表

序号	货物名称	招标文件规定的技术参数及要求	所投产品的品牌、型号及技术参数	偏离说明
1				
2				
3				
4				
...				

投标人电子签章：_____

日 期：_____

七、联合协议

（不允许联合体投标或未组成联合体投标，不需此件，请删去“联合协议”；允许联合体投标且投标人为联合体投标的，请将此件制成扫描件上传，同时删去本提示内容）

联合体成员一名称：_____；

联合体成员二名称：_____；

.....

上述各成员单位经过友好协商，自愿组成联合体，共同参加本项目的投标，现就联合体投标事宜订立如下协议：

1. _____（成员单位名称）为联合体牵头人。

2. 在本项目投标阶段，联合体牵头人负责投标项目的一切组织、协调工作，并授权代理人以联合体的名义参加项目的投标，代理人在投标、开标、评标、合同签订过程中所签署的一切文件和处理与本次招标有关的一切事务，联合体各方均予以承认并承担法律责任。联合体中标后，联合体各方共同与采购人签订合同，就本项目对采购人承担连带责任。

3. 联合体各成员单位内部的职责分工及各方负责内容的合同金额占总合同金额的百分比如下：

联合体成员一名称：_____，承担_____工作，负责内容的合同金额占总合同金额的百分比：_____%；

联合体成员二名称：_____，承担_____工作，负责内容的合同金额占总合同金额的百分比：_____%；

.....

4. 投标工作和联合体在中标后项目实施过程中的有关费用按各自承担的工作量分摊。

5. 联合体中标后，本联合协议是合同的附件，对联合体各成员单位有合同约束力。

6. 本协议书自签署之日起生效，联合体未中标或者合同履行完毕后自动失效。

联合体成员一：_____（公章）

法定代表人：_____（签字或盖章）

联合体成员二：_____（公章）

法定代表人：_____（签字或盖章）

.....

签订日期：____年__月__日

八. 拟分包情况说明及分包意向协议

（不允许合同分包或未采用合同分包的，不需此件，请删去“拟分包情况说明及分包意向协议”；允许合同分包且投标人采用合同分包的，请将此件制成扫描件上传，同时删去本提示内容）

（一）拟分包情况说明

致：采购人

我单位参加本项目投标，拟签订分包合同的单位情况如下表所示，我单位承诺一旦在该项目中获得采购合同将按下表所列情况进行分包，同时承诺分包承担主体不再次分包。

序号	分包承担主体名称	分包承担主体类型（选择）	资质等级	拟分包合同内容	拟分包合同金额（人民币元）	占合同金额的比例（%）
1		☐ 中型企业 ☐ 小微企业 ☐ 其他				
2		☐ 中型企业 ☐ 小微企业 ☐ 其他				
...						
合计：						

投标人电子签章：_____

日 期：_____

注：

- 1. 拟分包情况说明仅需加盖投标人电子签章。
- 2. 如招标文件载明本项目分包承担主体应具备的相应资质条件，则投标人须在本表中列明分包承担主体的资质等级，并后附材料扫描件或电子证照，否则**投标无效**。

（二）分包意向协议

投标人名称：_____；

接受分包企业一名称：_____；

接受分包企业二名称：_____；

.....

依据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）第八条规定，现就分包意向事宜订立如下协议：

1. 本项目投标人为本项目总承包单位。

2. 在本项目投标阶段，总承包单位负责投标项目的一切组织、协调工作，并授权代理人参加项目的投标，代理人在投标、开标、评标、合同签订过程中所签署的一切文件和处理与本次招标有关的一切事务，总承包单位与采购人签订本项目采购合同，分别与各分包企业签订分包合同，就本项目对采购人承担连带责任。

3. 各单位内部的职责分工及各方负责内容的合同金额占总合同金额的百分比如下：

投标人名称：_____，承担_____工作，负责内容的合同金额为_____，占总合同金额的百分比：_____％；

接受分包企业一名称：_____，承担_____工作；负责内容的合同金额为_____，占总合同金额的百分比：_____％；

接受分包企业二名称：_____，承担_____工作，负责内容的合同金额为_____，占总合同金额的百分比：_____％；

.....

4. 中标后，本分包意向协议是合同的附件，对分包各成员单位有合同约束力。

5. 本协议书自签署之日起生效，未中标或者合同履行完毕后自动失效。

6. 接受分包的中小企业与总承包单位不存在直接控股、管理关系。

投标人：_____（公章）

法定代表人：_____（签字或盖章）

接受分包企业一：_____（公章）

法定代表人：_____（签字或盖章）

接受分包企业二：_____（公章）

法定代表人：_____（签字或盖章）

.....

签订日期：____年__月__日

注：

分包意向协议中须约定向中小企业分包的项目内容及分包内容占合同金额比例。

九、中小企业声明函

（非中小企业投标，不需此件，请删去“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（单位名称）的（项目名称）采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

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

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

.....

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

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

投标人电子签章：_____

日 期：_____

注：

1. 从业人员、营业收入、资产总额填报上一年数据，无上一年数据的新成立企业可不填报。
2. 投标人应根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）和《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）相关规定，如实填写中

小企业声明函。如有虚假，将依法承担相应责任。投标人自行登录工业和信息化部官网进行中小企业规模类型自测（查询网址 <https://www.miit.gov.cn/>）。

3. 上述“标的名称”，详见第三章采购需求中明确的“货物名称”。

4. 上述“采购文件中明确的所属行业”，详见第三章采购需求中明确的“所属行业”。

5. 填写示例：某设备，属于（填写第三章采购需求中对应货物的“所属行业”，如工业）行业；制造企业为某企业，从业人员 100 人，营业收入为 10000 万元，资产总额为 5000 万元，属于小型企业 [投标人自行登录工业和信息化部官网进行中小企业规模类型自测（查询网址 <https://www.miit.gov.cn/>）]。

十、残疾人福利性单位声明函

（非残疾人福利性单位投标，请删去“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。

投标人电子签章：_____

日 期：_____

十一、关于符合本国产品标准的声明函

（不符合本国产品扶持政策，不需此件）

本公司（单位）郑重声明，根据《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》（国办发〔2025〕34号）的规定，本公司（单位）提供的以下产品属于本国产品。具体情况如下：

1. （产品名称1）¹，生产厂为（厂名）²，厂址为（生产厂址）。 / 的中国境内生产的组件成本占比≥ / 。 / 的 / 在中国境内生产。 / 的 / 在中国境内完成。

2. （产品名称2），生产厂为（厂名），厂址为（生产厂址）。 / 的中国境内生产的组件成本占比≥ / 。 / 的 / 在中国境内生产。 / 的 / 在中国境内完成。

.....

本公司（单位）对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，愿承担相应法律责任。

投标人电子签章：_____

日 期：_____

注：

1. 产品如有型号，请在“产品名称”栏一并填写。
2. 生产厂名与厂址应与生产厂营业执照载明的相关信息保持一致。
3. 上述声明函中标注 / 的，无需填写。
4. 投标人应当结合“五、投标分项报价表-货物部分”相关信息进行填写。
5. 根据《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》（国办发〔2025〕34号）和财政部工业和信息化部关于贯彻落实《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》的意见（财库〔2025〕30号），本项目所称的本国产品是指在中国境内生产的产品，即在中华人民共和国关境内实现从原材料、组件到产品的属性改变。在国内保税区、综合保税区等海关特殊监管区域生产的产品，属于在中国境内生产的产品；对医疗器械产品，取得药品监督管理部门授予的准字号医疗器械注册证的，属于在中国境内生产的产品；其他产品，根据实际情况判断是否在中国境内生产。适用本国产品标准的货物具体是指《政府采购品目分类目录》中的货物类产品，但不包括其中的房屋和构筑物，文物和陈列品，图书和档案，特种动植物，农林牧渔业产品，矿与矿物，电力、城市

燃气、蒸汽和热水、水，食品、饮料和烟草原料，无形资产。

十二、诚信履约承诺函

致：采购人

如我单位被确定为本项目中标人，我单位承诺在合同签订及履约过程中将严格执行《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》及本项目采购文件中关于合同签订及履约的相关规定，不出现以下情形：

- （1）中标或者成交后无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同；
- （2）未按照采购文件确定的事项签订政府采购合同；
- （3）将政府采购合同转包；
- （4）提供假冒伪劣产品；
- （5）擅自变更、中止或者终止政府采购合同。

本单位知悉如出现上述情形，将会被依法追究法律责任，可能的处理结果有：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。

投标人电子签章：_____

日 期：_____

十三、其他相关证明材料

提供符合投标邀请、采购需求及评标方法和标准规定的相关证明文件。

特别提示：

投标人在投标文件制作时可在此栏内上传招标文件要求上传的证明资料，如营业执照、证书等，应将上述证明材料制作成扫描件上传。

十四、主要成交标的承诺函

我公司同意成交结果公告中公示以下主要成交标的并承诺：响应文件中所提供的主要成交标的均真实有效。若被发现存在任何虚假、隐瞒情况，我公司承担由此产生的一切后果。

名称	
品牌（如有）	
规格型号	
数量	
单价	
备注	

备注：

- 1、表中所列内容为满足本项目要求的主要成交标的；
- 2、以上承诺情况（名称、规格型号、数量、单价，如有服务内容，在备注中填写），将按约定随成交公告公示。
- 3、本页《主要成交标的承诺函》由供应商准确填写。

供应商公章：

第七章 政府采购供应商询问函和质疑函范本

询问函范本

（如为对采购文件或采购程序的询问或疑问，请按询问函范本或电子交易系统中网上询问格式附件进行提交）

致：采购人

我单位拟参与_____（项目名称、编号）的采购活动，现有以下内容（或条款）存在疑问（或无法理解），特提出询问。

一、（事项一）

1、（内容或条款）

2、（说明疑问或无法理解原因）

3、（建议）

二、（事项二）

...

随附相关证明材料如下：

联 系 人：_____

联系电话：_____

日 期：_____

质疑函范本

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： 包号：

采购人名称：

采购文件获取日期：

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：

质疑函制作说明：

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. 质疑供应商若对项目的某一分包进行质疑，质疑函中应列明具体分包号。
4. 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。
5. 质疑函的质疑请求应与质疑事项相关。
6. 质疑供应商为自然人的，质疑函应由本人签字；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。