

贵阳市观山湖区疾病预防控制中心

观山湖区疾病预防控制中心采购 2025 年检验检测试剂耗材项目 采购文件

(2025 年 04 月)

项目序列号:	P52011520250002FD		
项目编号:	ZFCG20250409046		
项目名称:	观山湖区疾病预防控制中心采购 2025 年检验检测试剂耗材项目		
品目编号:	P52011520250002FD001		
品目名称:	观山湖区疾病预防控制中心采购 2025 年检验检测试剂耗材项目		
采购方式:	公开招标	采购类别:	货物类
采购人:	贵阳市观山湖区疾病预防控制中心		
代理机构:	贵州箭源项目管理有限公司		

目 录

第一部分 专用部分	6
第一章 采购范围	7
第一节 采购项目概述	7
第二节 <input checked="" type="checkbox"/> 货物要求 <input type="checkbox"/> 服务要求 <input type="checkbox"/> 工程要求	8
第三节 供应商资格条件	8
第二章 采购清单、技术参数及商务要求	10
第一节 采购清单及技术参数	10
第二节 商务要求	94
第三节 阐述、演示、样品展示	97
第四节 图纸附件	98
第五节 实质性要求明细表	99
第三章 评标办法及评分标准	100
第一节 评标办法	100
第二节 评分标准	100
第三节 废标条款	110
第四节 无效标条款	110
第二部分 通用部分	112
第四章 政府采购程序	113
第一节 采购公告及采购文件发布	113
第二节 采购文件获取	113
第三节 编制和上传投标响应文件	114
第四节 开标	114
第五节 资审审查（适用于公开招标的货物类和服务类项目）	115
第六节 评标	115
第七节 发布中标（成交）结果公告及发送中标（成交）通知书	117
第八节 支付代理服务费	117
第九节 政府采购合同签订、备案、公告及履约验收	118
第十节 质疑和投诉	118
第五章 政府采购合同	120
第一部分 合同协议书	122
一、项目概况	122
二、供货期期限	122
三、合同文件构成	122
四、合同文件解读及其优先顺序	123
五、合同金额（中标价）	124
六、履约保证金	124
七、订立时间	124
八、订立地点	124
九、合同生效	124
十、补充协议	124
十一、其它	125
第二部分 通用合同条款	126

第 1 条 一般约定	126
1.1 严禁贿赂	126
1.2 国家、社会公共利益	126
1.3 保密	126
第 2 条 包装、运输和交付	126
2.1 包装	126
2.2 运输	127
2.3 交付	127
第 3 条 货物检验和验收	127
第 4 条 质量保证期	128
第 5 条 合同价款支付	128
第 6 条 履约担保	128
第 7 条 不可抗力	129
第 8 条 合同转让和分包	129
第 9 条 节能环保	129
第 10 条 合同解除	130
第 11 条 合同的变更、中止或终止	130
第 12 条 争议的解决	130
第 13 条 违约责任	131
第 14 条 其他	131
第三部分 专用合同条款	132
第一部分 合同协议书	135
一、项目概况	135
二、工期	135
三、合同文件构成	136
四、合同文件解读及其优先顺序	136
五、合同金额（中标价）	137
六、履约保证金	137
七、订立时间	137
八、订立地点	137
九、合同生效	138
十、补充协议	138
十一、其它	138
第二部分 通用合同条款	140
第 1 条 一般约定	140
1.1 严禁贿赂	140
1.2 国家、社会公共利益	140
1.3 保密	140
第 2 条 工期	140
第 3 条 工程质量	141
3.1 工程质量要求	141
3.2 质量检查	141
第 4 条 竣工验收	141
4.1 竣工验收申请报告	141

4.2 竣工和验收	141
4.3 试运行	141
4.4 竣工清场	142
第5条 保修责任	142
第6条 合同价款支付	142
第7条 履约担保	142
第8条 不可抗力	142
第9条 合同转让和分包	143
第10条 节能环保	143
第11条 合同解除	143
第12条 合同的变更、中止或终止	143
第13条 争议的解决	144
第14条 违约责任	145
第15条 其他	145
第三部分 专用合同条款	146
第一部分 合同协议书	149
一、项目概况	149
二、服务期限	149
三、合同文件构成	149
四、合同文件解读及其优先顺序	150
五、合同金额（中标价）	150
六、履约保证金	150
七、订立时间	150
八、订立地点	150
九、合同生效	150
十、补充协议	150
十一、其它	151
第二部分 通用合同条款	152
第1条 一般约定	152
1.1 严禁贿赂	152
1.2 国家、社会公共利益	152
第3条 服务验收	152
第4条 质量保证	153
第5条 合同价款支付	153
第6条 履约担保	153
第7条 不可抗力	153
第8条 合同转让和分包	153
第9条 节能环保	154
第10条 合同解除	154
第11条 合同的变更、中止或终止	154
第12条 争议的解决	154
第13条 违约责任	155
第14条 其他	155
第三部分 专用合同条款	156

第三部分 供应商须知	157
第六章 响应文件的编制	158
第一节 编制要求	158
第二节 响应文件组成	159
第三节 响应文件格式范本	160
第七章 远投网开注意事项	192
第八章 优惠性政策法规	193

第一部分 专用部分

第一章 采购范围

第一节 采购项目概述

一、项目及品目概述

本项目已由贵阳市观山湖区财政局批准采购, 采购内容为观山湖区疾病预防控制中心采购 2025 年检验检测试剂耗材等, 具体详见采购文件采购清单和技术参数。

二、采购预算

本项目资金来源为财政性资金。项目采购预算为大写伍拾玖万肆仟捌佰柒拾陆元壹角伍分整(¥小写 594876.1500 元)。

其中(若有)品目名称: 观山湖区疾病预防控制中心采购 2025 年检验检测试剂耗材项目, 采购预算为大写伍拾玖万肆仟捌佰柒拾陆元壹角伍分整(¥小写 594876.15 元)。

本项目的最高限价为: 大写伍拾玖万肆仟捌佰柒拾陆元壹角伍分整(¥小写 594876.15 元)。

其中(若有)品目名称: 观山湖区疾病预防控制中心采购 2025 年检验检测试剂耗材项目, 最高限价为大写伍拾玖万肆仟捌佰柒拾陆元壹角伍分整(¥小写 594876.15 元)。

本项目按(☐总价☐单价☒下浮率☐费率☐固定价☐多种报价)进行投标报价。(/)

计价单位% (以采购文件约定的计价单位为准)

三、采购合同管理:

1. 是否允许分包: ☐是☒否

2. 分包履行的具体内容(包含: 分包承担主体、应当具备相应资质条件且不得再次分包等内容)、金额或者比例: /

四、本项目☐是☒否为政府购买服务项目(含政府和社会资本合作项目)。

五、根据《政府采购促进中小微企业发展管理办法》财库〔2020〕46 号规定

本品目是否专门面向中小微企业采购: ☒是☐否, 具体内容为: (采购内容为: 观山湖区疾病预防控制中心采购 2025 年检验检测试剂耗材; 所属行业为: 工业。)

特别提示: 如采购项目或品目涉及中小微企业采购的, 采购文件应当遵守《政府采购促进中小微企业发展管理办法》财库〔2020〕46 号第十二条规定。

六、招标文件解释权

本项目招标文件的最终解释权归采购人。

七、采 购 人

1. 采购人名称：贵阳市观山湖区疾病预防控制中心
2. 地址：贵阳市观山湖区上秀路 4 号
3. 联系人：邬老师
4. 联系电话/传真：0851-84132898
5. 电子邮箱：/

八、代理机构

1. 名称：贵州箭源项目管理有限公司
2. 地址：贵阳市观山湖区长岭北路 8 号美的财智中心 C 座 6 楼 616 号
3. 联系人：杨鑫垚、郑云、周超阳
4. 联系电话/传真：18166738346
5. 电子邮箱：/

九、监督部门

监督部门：贵阳市观山湖区财政局
监督电话：0851-84118903
详细地址：贵阳市观山湖区石林西路贵州地质科技园 3 号楼 8 楼

第二节 ☒货物要求 ☐服务要求 ☐工程要求

一、☒货物范围 ☐服务范围 ☐工程范围

本项目采购的货物来源范围要求为本国合法制造商、代理商提供的满足本次采购文件要求的所有货物及相应服务。

二、须满足的规范，标准

本项目执行的规范或标准为国家行业标准及本采购文件采购清单和技术参数要求标准。

第三节 供应商资格条件

本品目供应商资格条件要求如下：

一、供应商属于参加政府采购活动，有意愿向采购人提供服务的法人、非法人组织或者自然人。

（一）符合《政府采购法》及其实施条例的有关规定并提供相应资料：

1. 具有独立承担民事责任的能力：提供法人或者其他组织的营业执照等证明文件，或自然人身份证明；

2. 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：

具体要求：供应商是法人的，提供 2023 年度经审计的财务报告（并提供会计师事务所的营业执照及执业证书）或提供 2025 年度基本开户（基本存款账户）银行出具的资信证明；部分其他组织或自然人参与投标没有经审计的财务报告可以提供银行出具的资信证明（复印件或扫描件加盖投标人公章）；

3. 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力：

具体要求：提供具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺函（格式文件详见投标文件范本）；

4. 具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：

具体要求：提供 2024 年 4 月至今连续 3 个月依法缴纳税收和社会保障资金

的有效证明材料（成立不足三个月的，提供自成立之日起至开标前一个月），依法不缴纳社保及免税的投标人提供由社保部门及税务机关出具的有效证明材料；

5. 参加本次政府采购活动前三年内，在经营活动中没有违法违规记录：

提供参加政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明（格式文件详见相关文件范本）。

6. 法律、行政法规和国家规定的其他条件：

（1）供应商须承诺：在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）等渠道查询中未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单中，如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中的供应商取消其投标资格，并承担由此造成的一切法律责任及后果。（格式文件详见相关文件范本）

（2）根据《省发展改革委 省法院 省公共资源交易中心关于推进全省公共资源交易领域对法院失信被执行人实施信用联合惩戒的通知》黔发改财金【2020】421 号文件要求，交易系统会自行对失信供应商实施信用联合惩戒。

（二）所需特殊行业资质或要求：

供应商须具备：（1）投标产品属于医疗器械管理的产品且投标供应商为代理商的须提供《医疗器械经营许可证》或医疗器械经营许可备案证明材料（经营范围覆盖投标产品）；（2）投标产品属于医疗器械管理的产品须提供投标产品医疗器械注册证（含登记表（若有）等附件）或医疗器械备案证书（凭证）且上述材料须加盖生产企业公章；（3）生产厂家投标的提供《医疗器械生产企业许可证》；

（三）本品目 ☐ 接受 ☒ 不接受 联合体投标（/）

（四）本品目 ☒ 是 ☐ 否 专门面向中小微企业采购。（采购内容为：观山湖区疾病预防控制中心采购 2025 年检验检测试剂耗材；所属行业为：工业。）

第二章 采购清单、技术参数及商务要求

第一节 采购清单及技术参数

序号	货物名称	技术参数	单位	规格	浓度	年预估数量	单价限价（元）
一、艾丙梅检测相关试剂							
1	CD4 检测试剂（便携式）	<p>一、基本配置</p> <p>1. 试剂盒：1 盒；</p> <p>2. 耗材：可配备与试剂配套使用的采血套装；</p> <p>二、技术参数</p> <p>1. 适用范围：仅与 Pima T 淋巴细胞计数仪配合使用，用于计数毛细血管全血或静脉全血中的 CD3+/CD4+ T 细胞（辅助性 T 细胞）的绝对值。本试剂盒用于体外诊断。</p> <p>2. 用途：用于 CD3+/CD4+ T 细胞绝对计数检测；</p> <p>3. 技术原理：荧光免疫法；</p> <p>4. 产品结构及组成：CD4 T 淋巴细胞检测试剂盒（荧光免疫法）包含有试剂和内置的试剂质控。试剂由 PE-Cy5 标记的小鼠抗人 CD3 单克隆抗体和 PE 标记的小鼠抗人 CD4 单克隆抗体组成。内置的试剂质控由固定在检测通道某位置的 T 辅助性细胞组成。</p>	盒	100T/盒		1	19950.00

		<p>5. 检测标本：指尖血或者静脉全血；</p> <p>6. 标本量：≤25μl；</p> <p>7. 准确性：0.96(95%可信区间 0.94-0.97)</p> <p>8. 保存条件：2-30℃避光储存；</p> <p>9. 生产有效期：18 个月；</p> <p>10. 包装规格：单人份，100 人份/盒，100 个单独包装的检测试剂盒，检测试剂盒由铝箔袋单独密封包装</p> <p>11. 操作说明：附中文操作说明书。</p>					
2	pima 标准版	<p>一、基本配置</p> <p>1. 试剂盒：1 盒，包括 1 块普通值标准板(Pima bead [Normal])和 1 块低值标准板(Pima bead [Low])。</p> <p>二、技术参数</p> <p>1. 用途：Pima™标准板是为 T 淋巴细胞计数仪（Pima Analyser）日常质量控制而设置的外部标准，以监测仪器设置，表现及数据分析。</p> <p>2. 技术原理：荧光免疫发光微球显色</p> <p>3. 使用方法：按 T 淋巴细胞计数仪（Pima Analyser）上的√键开始检测，按提示插入 Pima 标准板。计数仪将自动辨别标准板并开始检测。</p> <p>4. 保存：2-30℃；室温避光保存。</p> <p>5. 有效期：24 个月，开封后可连续使用 6 个月；</p> <p>6. 包装：铝箔袋密封，内有铁盒包装，每铝箔袋内 1 盒。</p> <p>7. 操作说明：附用户指</p>	盒	套		1	1425.00

		南。					
3	丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒（胶体金法）（HCV）	1. 规格：40/50/100 2. 剂型：条型、卡型 3. 样本：血清、血浆（实际产品也可测全血） 4. 方法学：胶体金免疫层析法 5. 检验原理：间接法（说明书是间接法，但实际产品是夹心法） 6. 储存条件：2-30℃，密封干燥 7. 有效期：24 个月 8. 标本加样量：10ul 9. 样本稀释液：样本+2 滴稀释液 10. 结果观察：15 分钟 11. 阳性符合率：用国家参考品或经标化的企业参考品进行检定：20 份阳性参考品假阴性不得多于 1 份 12. 阴性符合率：用国家参考品或经标化的企业参考品进行检定：20 份阴性参考品假阳性不得多于 1 份 13. 灵敏度：用国家参考品或经标化的企业参考品进行检定： 13.1 L1：1:8 检出结果为阳性，1:16 可阳性或阴性； 13.2 L2：1:64 检出结果为阳性，1:128 可阳性或阴性； 14. 精密度：用国家参考品或经标化的企业参考品进行检定：平行测定 10 次，结果应为阳性，显色均一 15. 稳定性：37℃20 天，最低检出量、阳性质控品符合率、阴性质控品符合	盒	100T/盒		1	313.50

		率、精密性均应符合要求。					
4	梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒（胶体金法）（TP）	1.规格：25/40/50/100 2.剂型：条型、卡型 3.样本：血清、血浆（实际产品也可测全血） 4.方法学：胶体金免疫层析法 5.检验原理：夹心法 6.储存条件：2-30℃，干燥 7.有效期：24个月 8.标本加样量：100ul 9.结果观察：20±2分钟 10.阳性符合率：用国家参考品或经国家参考品标化的企业参考品进行检定：10份阳性参考品，阴性不得多于1份 11.阴性符合率：用国家参考品或经国家参考品标化的企业参考品进行检定：20份阴性参考品，阳性不得多于2份； 12.灵敏度：用国家参考品或经国家参考品标注的企业参考品进行检定：L1应为阳性，L2可检出阳性或阴性，L3应为阴性； 13.精密度：用国家参考品或经国家参考品标化的企业参考品进行检定：平行测定10次，结果应为阳性，显色均一； 14.稳定性：37℃10天，阴、阳性符合率、灵敏度、精密性均应符合要求。	盒	100T/盒		1	121.60
5	抗 HIV-I 标准物质（ELISA 专用）	0.5ml/支（0.5NCU/ml）	支	0.5ml/支 （0.5NCU/ml）		4	96.90
6	抗 HIV-	0.5ml/支（1NCU/ml）	支	0.5ml/		2	96.90

	I 标准物质 (ELISA 专用)			支 (1NCU/ml)			
7	抗 HIV-I 标准物质 (胶体金专用)	0.5ml/支 (8NCU/ml) (胶体金专用)	支	0.5ml/支 (8NCU/ml) (胶体金专用)		90	96.90
8	抗-HCV 标准物质 (ELISA 专用)	0.5ml/支 (0.5NCU/ml)	支	0.5ml/支 (0.5NCU/ml)		5	36.10
9	抗-HCV 标准物质 (胶体金专用)	0.5ml/支 (4NCU/ml) (胶体金专用)	支	0.5ml/支 (4NCU/ml) (胶体金专用)		5	36.10
10	抗-TP 标准物质 (ELISA 专用)	0.5ml/支 (0.5NCU/ml)	支	0.5ml/支 (0.5NCU/ml)		5	36.10
11	抗-TP 标准物质 (胶体金专用)	0.5ml/支 (4NCU/ml) (胶体金专用)	支	0.5ml/支 (4NCU/ml) (胶体金专用)		5	36.10

二、核酸检测相关试剂

12	肠道病毒通用核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)	1. 产品名称: 肠道病毒通用型核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法) 2. 检测技术: 实时荧光 PCR 法 3. 适用范围: 用于肠道病毒通用型核酸的定性检测 4. 保存温度: $-20 \pm 5^{\circ}\text{C}$ 冷冻保存 5. 有效期: 12 个月 6. 包装规格: 25、50、24、	盒	48 人份/盒		5	1140.00
----	--------------------------	--	---	---------	--	---	---------

		<p>48 T/盒</p> <p>7. 试剂盒组份：采用除酶外 1 管预混技术，组分包括 RT-PCR 反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书</p> <p>8. 反应体系配置操作： RNA 类 RT-PCR 反应液 15 μL，混合酶液 5 μL，模板 5 μL。</p> <p>9. 质量控制：含有阳性对照和阴性对照试剂内部质控设置，可直接使用，无需参与核酸提取，便于结果判定。</p> <p>10. 管数：1 管</p> <p>11. 总反应体系：25μL</p> <p>12. 反应程序：50℃ 15min; 95℃ 3min; 95℃ 5sec, 55℃ 30sec（单点采集荧光）45 个循环</p> <p>13. 最低检出限：不低于 500 copies/mL</p> <p>14. 检测精密度：CV%\leq5%</p> <p>15. 特异性：空</p> <p>16. 仪器适配性：ABI 7500、Stratagene 3000P / 3005P、Gentier 96、Bio-Rad CFX96 Touch、Roche LightCycler480、SLAN-96P 实时荧光定量 PCR 仪。</p>					
13	肠道病毒（CA16、EV71）双重核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）	<p>1. 产品名称：肠道病毒（CA16、EV71）双重核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）</p> <p>2. 检测技术：实时荧光 PCR 法</p> <p>3. 适用范围：用于肠道病毒（CA16、EV71）核酸的定性检测</p> <p>4. 保存温度：-20\pm5℃冷冻保存</p> <p>5. 有效期：12 个月</p> <p>6. 包装规格：25、50、24、</p>	盒	48 人份/盒		5	1900.00

		<p>48 T/盒</p> <p>7. 试剂盒组份：采用除酶外 1 管预混技术，组分包括 RT-PCR 反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书</p> <p>8. 反应体系配置操作：RNA 类 RT-PCR 反应液 15 μL，混合酶液 5 μL，模板 5 μL。</p> <p>9. 质量控制：含有阳性对照和阴性对照试剂内部质控设置，可直接使用，无需参与核酸提取，便于结果判定。</p> <p>10. 管数：1 管</p> <p>11. 总反应体系：25μL</p> <p>12. 反应程序：50℃ 15min; 95℃ 3min; 95℃ 5sec, 55℃ 30sec（单点采集荧光）45 个循环</p> <p>13. 最低检出限：不低于 500 copies/mL</p> <p>14. 检测精密度：CV%\leq5%</p> <p>15. 特异性：空</p>					
14	柯萨奇病毒 A 组 6 型 (CA6)/10 型 (CA10) 双重核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)	<p>1. 产品名称：柯萨奇病毒 A 组 6 型 (CA6)、10 型 (CA10) 双重核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)</p> <p>2. 检测技术：实时荧光 PCR 法</p> <p>3. 适用范围：用于柯萨奇病毒 A 组 6 型 (CA6)、10 型 (CA10) 核酸的定性检测</p> <p>4. 保存温度：-20\pm5℃ 冷冻保存</p> <p>5. 有效期：12 个月</p> <p>6. 包装规格：25、50、24、48 T/盒</p> <p>7. 试剂盒组份：采用除酶外 1 管预混技术，组分包括 RT-PCR 反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对</p>	盒	48 人份/盒		3	1900.00

		<p>照、说明书</p> <p>8. 反应体系配置操作： RNA 类 RT-PCR 反应液 15 μL，混合酶液 5 μL，模板 5 μL。</p> <p>9. 质量控制：含有阳性对照和阴性对照试剂内部质控设置，可直接使用，无需参与核酸提取，便于结果判定。</p> <p>10. 管数：1 管</p> <p>11. 总反应体系：25μL</p> <p>12. 反应程序：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光） 45 个循环</p> <p>13. 最低检出限：不低于 500 copies/mL</p> <p>14. 检测精密度：CV%\leq5%</p> <p>15. 特异性：空</p> <p>16. 仪器适配性：ABI 7500、Stratagene 3000P / 3005P、Gentier 96、Bio-Rad CFX96 Touch、Roche LightCycler480、SLAN-96P 实时荧光定量 PCR 仪。</p>					
15	新型冠状病毒 2019-nCoV 核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）	<p>1) 样品种类：鼻/咽拭子、痰液等样品。</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，针对以新型冠状病毒 2019-ncov 的 ORF1ab 和 N 基因 设计特异性引物和 TaqMan 探针，通过荧光定量 PCR 仪进行扩增，从而实现对新型冠状病毒 2019-ncov 核酸的检测。</p>	盒	50 人份/盒		10	190.00

		<p>4) 主要组成成分：包含 qPCR 反应液 600 μ L*1 管，qRCR 酶混液 200 μ L*1 管，引物探针 200 μ L*1 管，阳性对照 500 μ L*1 管，阴性对照 500 μ L*1 管。</p> <p>5) 反应体系：25 μ L 反应体系，两步加样。包含 qPCR 反应液 12 μ L，qRCR 酶混液 4 μ L，引物探针 4 μ L，模板 5 μ L。</p> <p>6) 反应程序：逆转录 50℃，10min；预变性 95℃，5min；变性 95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光 55℃，40 s；共 40 次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在 80 分钟内完成。</p> <p>7) 结果判读：阴性：Ct 值>38 或未检出；阳性：扩增曲线呈 S 型，且 Ct 值≤35；可疑：扩增曲线呈 S 型，且 35<Ct 值≤38，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：150copies/mL。</p> <p>9) 特异性：对新型冠状病毒 2019-ncov 的 ORF1ab 和 N 基因 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℃±5℃及以下避光保存，有效期 12 个月。</p>					
16	流感病毒(甲、乙型)、新型冠状病毒	<p>1. 产品名称：流感病毒(甲、乙型)、新型冠状病毒（ORF1ab 基因、N 基因）四重核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）</p>	盒	50 人份/盒		6	3562.50

	(ORF1ab 基因、N 基因) 四重核酸测试剂盒(荧光 PCR 法)	2. 检测技术：实时荧光 PCR 法 3. 适用范围：用于咽拭子样本中甲型流感病毒、乙型流感病毒和新型冠状病毒（2019-nCoV）的定性检测 4. 保存温度：-20±5℃ 冷冻保存 5. 有效期：12 个月 6. 包装规格：25、50 T/盒 7. 试剂盒组份：采用除酶外 1 管预混技术，组分包括 RT-PCR 反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书 8. 反应体系配置操作：RNA 类 RT-PCR 反应液 15 μL，混合酶液 5 μL，模板 5 μL。 9. 质量控制：含有阳性对照和阴性对照试剂内部质控设置，可直接使用，无需参与核酸提取，便于结果判定。 10. 管数：1 管 11. 总反应体系：25μL 12. 反应程序：50℃ 15min; 95℃ 3min; 95℃ 5sec, 55℃ 30sec（单点采集荧光） 45 个循环 13. 最低检出限：不低于 500 copies/mL 14. 检测精密度：CV%≤5% 15. 特异性：空 16. 仪器适配性：ABI 7500、Stratagene 3000P / 3005P、Gentier 96、Bio-Rad CFX96 Touch、Roche LightCycler480、SLAN-96P 实时荧光定量 PCR 仪。					
17	诺如病	1. 产品名称：诺如病毒核	盒	48 人份/		8	2052.0

	毒核酸 检测试 剂盒（荧 光 PCR 法）	酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 2. 检测技术：实时荧光 PCR 法 3. 适用范围：用于诺如病毒核酸的定性检测 4. 保存温度：-20±5℃冷冻保存 5. 有效期：12 个月 6. 包装规格：25、50、24、48 T/盒 7. 试剂盒组份：采用除酶外 1 管预混技术，组分包括 RT-PCR 反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书 8. 反应体系配置操作：RNA 类 RT-PCR 反应液 15 μL，混合酶液 5 μL，模板 5 μL。 9. 质量控制：含有阳性对照和阴性对照试剂内部质控设置，可直接使用，无需参与核酸提取，便于结果判定。 10. 管数：1 管 11. 总反应体系：25μL 12. 反应程序：50℃ 15min; 95℃ 3min; 95℃ 5sec, 55℃ 30sec（单点采集荧光） 45 个循环 13. 最低检出限：不低于 500 copies/mL 14. 检测精密度：CV%≤5% 15. 特异性：空 16. 仪器适配性：ABI 7500、Stratagene 3000P / 3005P、Gentier 96、Bio-Rad CFX96 Touch、Roche LightCycler480、SLAN-96P 实时荧光定量 PCR 仪。		盒			0
18	诺如病 毒（GI、	1. 产品名称：诺如病毒（GI、GII 型）双重核酸	盒	48 人份/ 盒		4	3078.0 0

	G II 型) 双重核 酸检测 试剂盒 (荧光 PCR 法)	<p>检测试剂盒(荧光PCR法)</p> <p>2. 检测技术: 实时荧光 PCR 法</p> <p>3. 适用范围: 用于诺如病毒 (GI、GII 型) 核酸的定性检测</p> <p>4. 保存温度: $-20\pm 5^{\circ}\text{C}$ 冷冻保存</p> <p>5. 有效期: 12 个月</p> <p>6. 包装规格: 25、50、24、48 T/盒</p> <p>7. 试剂盒组份: 1 管全预混液 (含 PCR 反应所需成分)、阴性对照、阳性对照、说明书</p> <p>8. 反应体系配置操作: 直接按照 $20\mu\text{L}$ /孔分装反应液, 加入模板 $5\mu\text{L}$ 及可检测。</p> <p>9. 质量控制: 含有阳性对照和阴性对照试剂内部质控设置, 可直接使用, 无需参与核酸提取, 便于结果判定。</p> <p>10. 管数: 1 管</p> <p>11. 总反应体系: $25\mu\text{L}$</p> <p>12. 反应程序: 50°C 15min; 95°C 3min; 95°C 5sec, 55°C 30sec (单点采集荧光) 45 个循环</p> <p>13. 最低检出限: 不低于 500 copies/mL</p> <p>14. 检测精密度: $\text{CV}\% \leq 5\%$</p> <p>15. 特异性: 空</p> <p>16. 仪器适配性: ABI 7500、Stratagene 3000P / 3005P、Gentier 96、Bio-Rad CFX96 Touch、Roche LightCycler480、SLAN-96P 实时荧光定量 PCR 仪。</p>					
19	猴痘病毒核酸检测预	<p>1. 产品名称: 猴痘病毒核酸检测预分装试剂盒 (荧光 PCR 法)</p>	盒	48 人份/ 盒		2	2052.0 0

	分装试剂盒（荧光 PCR 法）	<p>2. 检测技术：实时荧光 PCR 法</p> <p>3. 适用范围：用于猴痘病毒核酸的定性检测</p> <p>4. 保存温度：-20±5℃冷冻保存</p> <p>5. 有效期：12 个月</p> <p>6. 包装规格：24、48 T/盒</p> <p>7. 试剂盒组份：预分装八联管（含 PCR 反应所需成分）、阴性对照、阳性对照、说明书</p> <p>8. 反应体系配置操作：无需体系配置：PCR 反应液已预分至八联管，直接加模板 5 μL 即可上机扩增</p> <p>9. 质量控制：含有阳性对照和阴性对照试剂内部质控设置，可直接使用，无需参与核酸提取，便于结果判定。</p> <p>10. 管数：1 管</p> <p>11. 总反应体系：25μL</p> <p>12. 反应程序：50℃ 2min; 95℃ 3min; 95℃ 5sec, 55℃ 30sec（单点采集荧光） 40 个循环</p> <p>13. 最低检出限：不低于 500 copies/mL</p> <p>14. 检测精密度：CV%≤5%</p> <p>15. 特异性：空</p> <p>16. 仪器适配性：0.2mL 八联管适用于 ABI 7500、Stratagene 3000P/3005P、Gentier 96、SLAN-96P; 0.1mL 八联管适用于 Roche LightCycler480、Bio-Rad CFX96 Touch 实时荧光定量 PCR 仪。</p>					
20	甲型流感病毒核酸检	<p>1. 产品名称：甲型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）</p>	盒	50 人份/盒		5	2137.50

测试剂盒	<p>2. 检测技术：实时荧光 PCR 法</p> <p>3. 适用范围：用于咽拭子样本中对甲型流感病毒（Influenza A virus）的定性检测</p> <p>4. 保存温度：-20±5℃冷冻保存</p> <p>5. 有效期：12 个月</p> <p>6. 包装规格：25、50 T/盒</p> <p>7. 试剂盒组份：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</p> <p>8. 反应体系配置操作：RNA 类 RT-PCR 反应液 17 μL，引物探针混合液 2 μL，混合酶液 1 μL，模板 5 μL。</p> <p>9. 质量控制：含有阳性对照和阴性对照试剂内部质控设置，可直接使用，无需参与核酸提取，便于结果判定。</p> <p>10. 管数：1 管</p> <p>11. 总反应体系：25μL</p> <p>12. 反应程序：50℃ 15min, 95℃ 3min（1 个循环）；95℃ 5sec, 55℃ 30sec（单点采集荧光）45 个循环</p> <p>13. 最低检出限：不低于 500 copies/mL</p> <p>14. 检测精密度：CV%≤5%</p> <p>15. 特异性：空</p> <p>16. 仪器适配性：ABI 7500、Stratagene 3000P / 3005P、Gentier 96、Bio-Rad CFX96 Touch、Roche LightCycler480、SLAN-96P 实时荧光定量 PCR 仪。</p>										
------	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

21	甲型 H1N1 流 感病毒 核酸检 测试剂 盒	<p>1. 产品名称：甲型 H1N1 流感病毒（2009）核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）</p> <p>2. 检测技术：实时荧光 PCR 法</p> <p>3. 适用范围：用于咽拭子样本中甲型 H1N1 流感病毒（2009）核酸的定性检测</p> <p>4. 保存温度：于-20℃ 以下冷冻避光储存</p> <p>5. 有效期：9 个月</p> <p>6. 包装规格：24、48 T/盒</p> <p>7. 试剂盒组份：采用预混液技术，除酶外其余试剂均预混于 1 管中</p> <p>8. 反应体系配置操作： RNA 类 RT-PCR 反应液 19 μL，混合酶液 1 μL，模板 5 μL。</p> <p>9. 质量控制：含有阴性对照、阳性对照及内标，便于结果判定。内标为外源性内标，可以对样本提取过程进行监控，最大程度避免假阴性的产生。</p> <p>10. 管数：8 管</p> <p>11. 总反应体系：25μL</p> <p>12. 反应程序：50℃ 10min, 95℃ 3min（1 个循环）；95℃ 5sec, 55℃ 60sec（单点采集荧光）45 个循环</p> <p>13. 最低检出限：不大于 500copies/mL</p> <p>14. 检测精密度：CV%≤5%</p> <p>15. 特异性：与甲型 H3N2 流感病毒、甲型 H5N1 流感病毒、甲型 H7N9 流感病毒、季节性 H1N1 流感病毒、乙型流感病毒 Victoria、乙型流感病毒 Yamagata、呼吸道腺病毒</p>	盒	50 人份/ 盒	2	2137.5 0
----	--	---	---	-------------	---	-------------

		<p>3 型、腺病毒 7 型、人冠状病毒 OC43、巨细胞病毒、肠道病毒 71 型、人副流感病毒 1 型、人副流感病毒 2 型、人副流感病毒 3 型、麻疹病毒、人偏肺病毒 A 型、流行性腮腺炎病毒、呼吸道合胞病毒 B 型、鼻病毒 1A 型、百日咳杆菌、肺炎衣原体、大肠杆菌、流感嗜血杆菌、卡他莫拉菌、无毒结核分歧杆菌、肺炎支原体、脑膜炎奈瑟菌、铜绿假单胞菌、金黄色葡萄球菌、肺炎链球菌、化脓链球菌、唾液链球菌均不会发生交叉反应。</p> <p>16. 仪器适配性:ABI 7500 实时荧光定量 PCR 仪。</p>					
22	甲型 H3 流感病毒核酸检测试剂盒	<p>1. 产品名称: 甲型 H3 流感病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)</p> <p>2. 检测技术: 实时荧光 PCR 法</p> <p>3. 适用范围: 用于咽拭子样本中甲型 H3 流感病毒的定性检测</p> <p>4. 保存温度: -20±5℃ 冷冻保存</p> <p>5. 有效期: 12 个月</p> <p>6. 包装规格: 25、50 T/盒</p> <p>7. 试剂盒组份: 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</p> <p>8. 反应体系配置操作: RNA 类 RT-PCR 反应液 17 μL, 引物探针混合液 2 μL, 混合酶液 1 μL, 模板 5 μL 。</p> <p>9. 质量控制: 含有阳性对</p>	盒	50 人份/盒		2	2137.50

		<p>照和阴性对照试剂内部质控设置，可直接使用，无需参与核酸提取，便于结果判定。</p> <p>10. 管数：1 管</p> <p>11. 总反应体系：25μL</p> <p>12. 反应程序：50℃ 15min; 95℃ 3min; 95℃ 5sec, 55℃ 30sec（单点采集荧光） 45 个循环</p> <p>13. 最低检出限：不低于 500 copies/mL</p> <p>14. 检测精密度：CV%≤5%</p> <p>15. 特异性：空</p> <p>16. 仪器适配性：ABI 7500、Stratagene 3000P / 3005P、Gentier 96、Bio-Rad CFX96 Touch、Roche LightCycler480、SLAN-96P 实时荧光定量 PCR 仪。</p>					
23	甲型/乙型流感病毒双通道核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	<p>1. 产品名称：流感病毒（甲、乙）双重核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）</p> <p>2. 检测技术：实时荧光 PCR 法</p> <p>3. 适用范围：用于咽拭子样本中流感病毒（甲、乙型）核酸的定性检测</p> <p>4. 保存温度：-20±5℃冷冻保存</p> <p>5. 有效期：12 个月</p> <p>6. 包装规格：25、50、24、48T/盒</p> <p>7. 试剂盒组份：采用除酶外 1 管预混技术，组分包括 RT-PCR 反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书</p> <p>8. 反应体系配置操作：RNA 类 RT-PCR 反应液 15 μL，混合酶液 5 μL，模板 5 μL。</p> <p>9. 质量控制：含有阳性对</p>	盒	48 人份/盒		4	3078.00

		<p>照和阴性对照试剂内部质控设置，可直接使用，无需参与核酸提取，便于结果判定。</p> <p>10. 管数：1 管</p> <p>11. 总反应体系：25μL</p> <p>12. 反应程序：50℃ 15min; 95℃ 3min; 95℃ 5sec, 55℃ 30sec（单点采集荧光） 45 个循环</p> <p>13. 最低检出限：不低于 500 copies/mL</p> <p>14. 检测精密度：CV%≤5%</p> <p>15. 特异性：空</p> <p>16. 仪器适配性：ABI 7500、Stratagene 3000P / 3005P、Gentier 96、Bio-Rad CFX96 Touch、Roche LightCycler480、SLAN-96P 实时荧光定量 PCR 仪。</p>					
24	乙型流感病毒 Yamagata 和 Victoria 谱系核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	<p>1. 产品名称：乙型流感病毒（Victoria、Yamagata）双重核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）</p> <p>2. 检测技术：实时荧光 PCR 法</p> <p>3. 适用范围：用于乙型流感病毒（Victoria、Yamagata）核酸的定性检测</p> <p>4. 保存温度：-20±5℃ 冷冻保存</p> <p>5. 有效期：12 个月</p> <p>6. 包装规格：25、50 T/盒</p> <p>7. 试剂盒组份：采用除酶外 1 管预混技术，组分包括 RT-PCR 反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书</p> <p>8. 反应体系配置操作：RNA 类 RT-PCR 反应液 15 μL，混合酶液 5 μL，模</p>	盒	48 人份/盒		2	3078.00

		<p>板 5 μL。</p> <p>9. 质量控制：含有阳性对照和阴性对照试剂内部质控设置，可直接使用，无需参与核酸提取，便于结果判定。</p> <p>10. 管数：1 管</p> <p>11. 总反应体系：25μL</p> <p>12. 反应程序：50℃ 15min; 95℃ 3min; 95℃ 5sec, 55℃ 30sec（单点采集荧光） 45 个循环</p> <p>13. 最低检出限：不低于 500 copies/mL</p> <p>14. 检测精密度：CV%≤5%</p> <p>15. 特异性：空</p> <p>16. 仪器适配性：ABI 7500、Stratagene 3000P / 3005P、Gentier 96、Bio-Rad CFX96 Touch、Roche LightCycler480、SLAN-96P 实时荧光定量 PCR 仪。</p>					
25	H5/H7/H9 亚型禽流感核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	<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 H5/H7/H9 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，从而实现对 H5/H7/H9 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 600 μL*1 管，qPCR 酶混液 200 μ</p>	盒	50 人份/盒		2	3990.00

		<p>L*1 管，引物探针 200 μ</p> <p>L*1 管，阳性对照 500 μ</p> <p>L*1 管，阴性对照 500 μ</p> <p>L*1 管。</p> <p>5) 反应体系：25 μ L 反应体系，两步加样。包含 qPCR 反应液 12 μ L, qRCR 酶混液 4 μ L, 引物探针 4 μ L, 模板 5 μ L。</p> <p>6) 反应程序：逆转录 50℃，10min；预变性 95℃，5min；变性 95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光 55℃，40 s；共 40 次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”和“CY5”），整个反应时间在 80 分钟内完成。</p> <p>7) 结果判读：阴性：Ct 值>38 或未检出；阳性：扩增曲线呈 S 型，且 Ct 值≤35；可疑：扩增曲线呈 S 型，且 35<Ct 值≤38，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 H5/H7/H9 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℃±5℃及以下避光保存，有效期 12 个月。</p>					
26	H5N1 亚型禽流感核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	<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、</p>	盒	50 人份/盒		2	2850.00

		<p>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 H5N1 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，从而实现对 H5N1 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 600 μ L*1 管，qRCR 酶混液 200 μ L*1 管，引物探针 200 μ L*1 管，阳性对照 500 μ L*1 管，阴性对照 500 μ L*1 管。</p> <p>5)反应体系：25 μ L 反应体系，两步加样。包含 qPCR 反应液 12 μ L，qRCR 酶混液 4 μ L，引物探针 4 μ L，模板 5 μ L。</p> <p>6)反应程序：逆转录 50℃，10min；预变性 95℃，5min；变性 95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光 55℃，40 s；共 40 次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”和“HEX/VIC”），整个反应时间在 80 分钟内完成。</p> <p>7)结果判读：阴性：Ct 值>38 或未检出；阳性：扩增曲线呈 S 型，且 Ct 值\leq35；可疑：扩增曲线呈 S 型，且 35<Ct 值\leq38，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 H5N1 亚型禽流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交</p>				
--	--	--	--	--	--	--

		<p>叉。</p> <p>10)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。</p>					
27	<p>H5N6 亚型禽流感核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）</p>	<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H5N6 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，从而实现对H5N6 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 600 μL*1 管，qRCR 酶混液 200 μL*1 管，引物探针 200 μL*1 管，阳性对照 500 μL*1 管，阴性对照 500 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 12 μL，qRCR 酶混液 4 μL，引物探针 4 μL，模板 5 μL。</p> <p>6)反应程序：逆转录 50℃，10min；预变性 95℃，5min；变性 95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光 55℃，40 s；共40 次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”和“HEX/VIC”），整个反应时间在80 分钟内完成。</p>	盒	50 人份/盒		2	2850.00

		<p>7)结果判读：阴性：Ct 值>38 或未检出；阳性：扩增曲线呈 S 型，且 Ct 值≤35；可疑：扩增曲线呈 S 型，且 35<Ct 值≤38，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 H5N6 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℃±5℃及以下避光保存，有效期 12 个月。</p>					
28	H7N9 亚型禽流感核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	<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 H7N9 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，从而实现对 H7N9 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 600 μL*1 管，qRCR 酶混液 200 μL*1 管，引物探针 200 μL*1 管，阳性对照 500 μL*1 管，阴性对照 500 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 12 μL，qRCR</p>	盒	50 人份/盒		2	2850.00

		<p>酶混液 4 μL, 引物探针 4 μL, 模板 5 μL。</p> <p>6) 反应程序: 逆转录 50℃, 10min; 预变性 95℃, 5min; 变性 95℃, 10 s; 退火/延伸/检测荧光 55℃, 40 s; 共 40 次, 在每次循环第二步 (55℃, 40s) 收集荧光信号(报告基团“FAM”和“HEX/VIC”), 整个反应时间在 80 分钟内完成。</p> <p>7) 结果判读: 阴性: Ct 值>38 或未检出; 阳性: 扩增曲线呈 S 型, 且 Ct 值≤35; 可疑: 扩增曲线呈 S 型, 且 35<Ct 值≤38, 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 H7N9 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℃±5℃及以下避光保存, 有效期 12 个月。</p>				
29	核酸提取试剂盒(磁珠法)	<p>1. 方法学: 磁珠法</p> <p>2. 通用名称: 核酸提取试剂盒</p> <p>3. 用途: 提取核酸, 用于后续分子生物学实验</p> <p>4. 提取产物: DNA、RNA</p> <p>5. 样本类型: 血清、血浆、鼻咽拭子、细胞保存液、组织液、尿液和分泌物等液体样本</p> <p>6. 操作模式: 试剂盒能够匹配手工法和仪器操作</p> <p>7. 上样量: 100 μL-200 μL</p> <p>8. 包装规格: 1 人份/盒、8 人份/盒、16 人份/盒、</p>	箱	32 人份/盒 24 盒/箱	3	1520.00

		<p>32 人份/盒、96 人份/盒</p> <p>9. 提取流程：裂解、洗涤、洗脱</p> <p>10. 精密度：提取 200IU/mL DNA 或 500IU/mL RNA 病毒核酸载量样品，Ct 值变异系数 $\leq 5\%$</p> <p>11. 提取效率：快速提取，一步洗涤，仅需 4 分钟即可完成细胞裂解与核酸吸附</p> <p>12. 提取性能：RNA/DNA 同时提取，1 份样本 1 次提取，同时获得高质量的 DNA 和 RNA，可用于后续多项检测项目</p> <p>13. 提取下限：DNA 病毒：10IU/mL；RNA 病毒：15IU/mL</p> <p>14. 储存条件及保质期：无需冷链，常温运输，常温保存 12 个月</p> <p>15. 具备与核酸提取试剂相配套的双靶标位点的新冠核酸检测试剂，以便于新冠核酸检测的质量控制。</p>					
30	核酸提取试剂盒(磁珠法)	<p>1. 适用设备：通过旋转磁棒、磁吸、转移等动作使磁性颗粒与液体分离，通过裂解、洗涤、洗脱、弃磁珠等步骤后得到高纯度的核酸提取产物；并非旋转样本提取仓实施提取过程。</p> <p>2. 样本适用性：血清、全血、尿液、粪便、拭子洗液、组织等。</p> <p>3. 包装形式：试剂组分已经预封装在提取耗材的不同孔位内，高温热封贴膜后抽真空包装；配备单排八孔可拆分搅拌套，可</p>	箱	64 人份/盒 24 盒/箱		1	13132.80

		<p>独立拆分为八支独立搅拌套。</p> <p>4. 操作简便性：使用时只需加样本，无需再添加其他试剂组分如蛋白酶 k 等；试剂板具有二维码，仪器扫码后可直接运行二维码内的提取程序。</p> <p>5. 单次提取时间：≤13 分钟。</p> <p>6. 规格：64T/盒（16T/板×4 板）、20T/盒（5T/板×4 板）、20T/盒（1T/条×20 条）。</p> <p>7. 支持最小 1 个样本提取试剂，单个样本预封装无需人工添加试剂组份。</p> <p>8. 储存及有效期：室温保存条件下，有限期为 12 个月。</p> <p>9. 试剂也可用于磁棒震荡式核酸提取仪，仅需不同搅拌套即可。</p> <p>10. ▲提供生产厂家针对本项目的技术参数确认函、售后服务承诺书及质量保证协议书原件扫描件加盖生产厂家公章。</p>					
31	核酸提取或纯化试剂	<p>1、用途：用于核酸的提取、富集、纯化等步骤；</p> <p>2、试剂盒在常温（2-35℃）条件下保存有效期为 2 年；</p> <p>3、规格：50T/盒；</p> <p>4. 组成成分：裂解液 RL、洗液 1、洗液 2、洗脱液、RNase-Free 吸附柱、RNase-Free 收集管；</p> <p>5、pH 值：裂解液 RL（Buffer RL）的 pH 值应为 pH 5.0~9.0；洗液 1 的 pH 值应为 pH 5.0~9.0；洗液 2 的 pH 值应为 pH 5.0~9.0；洗脱液的 pH</p>	盒	50 人份/盒		2	783.75

		<p>值应为 pH 7.0~8.0。</p> <p>6、核酸提取性能：使用本试剂，提取 10 次带特定基因片段的假病毒，假病毒浓度 10^4 copies/ml 抽提样本用量为 0.1 mL；对提取的核酸用分光光度计进行纯度检测，OD260nm/ OD280nm 要求在 1.4-2.1；用该特定基因相应的引物和探针针对提取的假病毒核酸进行 taqman 法荧光定量 pcr 检测，要求 $Ct \leq 36$，检出率要求达到 95%或以上；</p> <p>7、原理：样本裂解液后，在特殊条件下核酸高效结合于磁珠表面，经过清洗、洗脱等步骤，得到高纯度的核酸产物。</p>					
32	新型冠状病毒核酸检测室内质控品	<p>1. 规格：20 支/盒：液体型质控品 20 支</p> <p>2. 储存条件：2~8℃保存不超过 7 天；-25~-15℃保存不超过 24 个月。</p> <p>3. 运输方式：冰袋加泡沫箱运输。</p> <p>4. 本假病毒颗粒包含新型冠状病毒 RdRp、E、N 基因全长，ORF1a、ORF1b 和 S 基因部分区域。可覆盖国内所有获得新冠核酸检测试剂注册证厂家的靶标片段。</p> <p>5. 本质控品为非定值质控品，以新型冠状病毒（2019-nCoV）噬菌体假病毒颗粒为原料，采用基质稀释而成。可适用于开展新型冠状病毒核酸检测相关实验室的室内质量控制，可有效监控仪器状态、人员操作、试剂盒</p>	盒	20 支/盒		1	1852.50

		有效性等。					
33	核酸污染及 RNase 清除剂	A 液: 500ml B 液: 500ml	瓶	A 液: 500ml B 液: 500ml		1	641.25
34	新冠病毒（胶体金法）	20 人份/盒	盒	20 人份/盒		6	11.40
35	脑膜炎奈瑟菌核酸检测预分装试剂盒（荧光 PCR 法）	1. 产品名称: 脑膜炎奈瑟菌核酸检测预分装试剂盒（荧光 PCR 法） 2. 检测技术: 实时荧光 PCR 法 3. 适用范围: 用于脑膜炎奈瑟菌核酸的定性检测 4. 保存温度: $-20\pm 5^{\circ}\text{C}$ 冷冻保存 5. 有效期: 12 个月 6. 包装规格: 24、48 T/盒 7. 试剂盒组份: DNA 提取液、预分装八联管(含 PCR 反应所需成分)、阴性对照、阳性对照、说明书 8. 反应体系配置操作: 无需体系配置: PCR 反应液已预分至八联管, 直接加模板 $5\mu\text{L}$ 即可上机扩增 9. 质量控制: 含有阳性对照和阴性对照试剂内部质控设置, 可直接使用, 无需参与核酸提取, 便于结果判定。 10. 管数: 1 管 11. 总反应体系: $25\mu\text{L}$ 12. 反应程序: 50°C 2min; 95°C 3min; 95°C 5sec, 55°C 30sec (单点采集荧光) 40 个循环 13. 最低检出限: 不低于 500 copies/mL	盒	48 人份/盒		1	1662.50

		14. 检测精密度: CV%≤5% 15. 特异性: 空 16. 仪器适配性: 0.2mL 八联管适用 ABI 7500、Stratagene 3000P/3005P、Gentier 96、SLAN-96P; 0.1mL 八联管适用于 Roche LightCycler480、Bio-Rad CFX96 Touch 实时荧光定量 PCR 仪					
36	百日咳、副百日咳、霍氏鲍特菌三重核酸检测预分装试剂盒（荧光 PCR 法）	1. 产品名称: 百日咳、副百日咳、霍氏鲍特菌三重核酸检测预分装试剂盒（荧光 PCR 法） 2. 检测技术: 实时荧光 PCR 法 3. 适用范围: 用于百日咳、副百日咳、霍氏鲍特菌核酸的定性检测 4. 保存温度: -20±5℃冷冻保存 5. 有效期: 12 个月 6. 包装规格: 24、48 T/盒 7. 试剂盒组份: DNA 提取液、预分装八联管(含 PCR 反应所需成分)、阴性对照、阳性对照、说明书 8. 反应体系配置操作: 无需体系配置: PCR 反应液已预分至八联管, 直接加模板 5 μL 即可上机扩增 9. 质量控制: 含有阳性对照和阴性对照试剂内部质控设置, 可直接使用, 无需参与核酸提取, 便于结果判定。 10. 管数: 1 管 11. 总反应体系: 25μL 12. 反应程序: 50℃ 2min; 95℃ 3min; 95℃ 5sec, 55℃ 30sec (单点	盒	48 人份/盒		2	7125.00

		<p>采集荧光) 40 个循环</p> <p>13. 最低检出限: 不低于 500 copies/mL</p> <p>14. 检测精密度: $CV\% \leq 5\%$</p> <p>15. 特异性: 空</p> <p>16. 仪器适配性: 0.2mL 八联管适用 ABI 7500、Stratagene 3000P/3005P、Gentier 96、SLAN-96P; 0.1mL 八联管适用于 Roche LightCycler480、Bio-Rad CFX96 Touch 实时荧光定量 PCR 仪。</p>					
37	霍乱弧菌 (01、0139) 双重核酸检测预分装试剂盒 (荧光 PCR 法)	<p>1. 产品名称: 霍乱弧菌 (01、0139) 双重核酸检测预分装试剂盒 (荧光 PCR 法)</p> <p>2. 检测技术: 实时荧光 PCR 法</p> <p>3. 适用范围: 用于霍乱弧菌 (01、0139) 核酸的定性检测</p> <p>4. 保存温度: $-20 \pm 5^{\circ}\text{C}$ 冷冻保存</p> <p>5. 有效期: 12 个月</p> <p>6. 包装规格: 24、48 T/盒</p> <p>7. 试剂盒组份: DNA 提取液、预分装八联管 (含 PCR 反应所需成分)、阴性对照、阳性对照、说明书</p> <p>8. 反应体系配置操作: 无需体系配置: PCR 反应液已预分至八联管, 直接加模板 $5 \mu\text{L}$ 即可上机扩增</p> <p>9. 质量控制: 含有阳性对照和阴性对照试剂内部质控设置, 可直接使用, 无需参与核酸提取, 便于结果判定。</p> <p>10. 管数: 1 管</p> <p>11. 总反应体系: 25μL</p>	盒	50 人份/盒		1	2850.00

		<p>12. 反应程序：50℃ 2min; 95℃ 3min; 95℃ 5sec, 55℃ 30sec (单点采集荧光) 40 个循环</p> <p>13. 最低检出限：不低于 500 copies/mL</p> <p>14. 检测精密度：CV%≤5%</p> <p>15. 特异性：空</p> <p>16. 仪器适配性：0.2mL 八联管适用 ABI 7500、Stratagene 3000P/3005P、Gentier 96、SLAN-96P; 0.1mL 八联管适用于 Roche LightCycler480、Bio-Rad CFX96 Touch 实时荧光定量 PCR 仪。</p>					
38	大肠埃希氏菌（通用型）核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）	<p>1. 产品名称：大肠埃希氏菌（通用型）核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）</p> <p>2. 检测技术：实时荧光 PCR 法</p> <p>3. 适用范围：用于大肠埃希氏菌核酸的定性检测</p> <p>4. 保存温度：-20±5℃冷冻保存</p> <p>5. 有效期：12 个月</p> <p>6. 包装规格：25、50 T/盒</p> <p>7. 试剂盒组份：PCR 反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、DNA 提取液、说明书</p> <p>8. 反应体系配置操作：PCR 反应液 19.5 μL 和混合酶液 0.5 μL; 模板：5 μL。总反应体系为 25 μL。</p> <p>9. 质量控制：含有阳性对照和阴性对照试剂内部质控设置，可直接使用，无需参与核酸提取，便于结果判定。</p>	盒	50 人份/盒		3	1662.50

		10. 管数：1 管 11. 总反应体系：25μL 12. 反应程序：50℃ 2min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点 采集荧光） 40 个循环 13. 最低检出限：不低于 500 copies/mL 14. 检测精密度：CV%≤5% 15. 特异性：空 16. 仪器适配性：ABI 7500、Stratagene 3000P / 3005P、Gentier 96、 Bio-Rad CFX96 Touch、 Roche LightCycler480、 SLAN-96P 实时荧光定量 PCR 仪。					
39	五种致 泻性大 肠杆菌 核酸检 测预分 装试剂 盒（荧光 PCR 法）	1. 产品名称：五种致泻性 大肠杆菌核酸检测预分 装试剂盒（荧光 PCR 法） A 版 2. 检测技术：实时荧光 PCR 法 3. 适用范围：用于五种致 泻性大肠杆菌 12 个基因 核酸的定性检测 4. 保存温度：-20±5℃冷 冻保存 5. 有效期：12 个月 6. 包装规格：24、48 T/ 盒 7. 试剂盒组份：DNA 提取 液、预分装八联管（含 PCR 反应所需成分）、阴性对 照、阳性对照、说明书 8. 反应体系配置操作：无 需体系配置：PCR 反应液 已预分至八联管，直接加 模板 5 μL 即可上机扩增 9. 质量控制：含有阳性对 照和阴性对照试剂内部 质控设置，可直接使用， 无需参与核酸提取，便于 结果判定。	盒	48 人份/ 盒		2	12312. 00

		10. 管数：1 管 11. 总反应体系：25μL 12. 反应程序：50℃ 2min; 95℃ 3min; 95℃ 5sec, 55℃ 30sec（单点 采集荧光） 40 个循环 13. 最低检出限：不低于 500 copies/mL 14. 检测精密度：CV%≤5% 15. 特异性：空 16. 仪器适配性：0.2mL 八联管适用 ABI 7500、 Stratagene 3000P/3005P、Gentier 96、SLAN-96P; 0.1mL 八 联管适用于 Roche LightCycler480、 Bio-Rad CFX96 Touch 实时荧光定量 PCR 仪。				
40	沙门氏 菌核酸 检测试 剂盒（荧 光 PCR 法）	1、-20±5℃冷冻保存， 有效期 12 个月，到货后 质保期不少于 10 个月。 2、试剂盒包装规格：24T/ 盒、48T/盒。 3、试剂盒组成：预分装 八联管（含 PCR 反应所需 成分）、阴性对照、阳性 对照、DNA 提取液、说明 书。 4、阴性对照、阳性对照 可直接使用，无需参与核 酸提取。 5、反应试剂用八联管分 装，加入模板后离心可以 直接上机。 6、反应程序为：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。 7、通用性：所有 DNA 试	盒	48 人份/ 盒	3	1662.5 0

		<p>剂共用一套扩增反应条件及配液体系。</p> <p>8、检测灵敏度不低于 500 copies/mL。</p> <p>9、检测精密度：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，适用于 ABI 系列仪器、Roche 系列仪器等市面上 99% 荧光 PCR 仪器。</p>					
41	<p>呼吸道 15 种病原体多重核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）（甲/乙型流感病毒、新型冠状病毒（N、ORF1ab 基因）、呼吸道合胞病毒、人偏肺病毒、腺病毒、肠道病毒、人副流感病毒、人冠状病毒、人博卡病毒、A 组链球菌、鼻病毒、百日咳杆菌、肺炎支</p>	<p>1、-20±5℃ 冷冻保存，有效期 12 个月，到货后质保期不少于 10 个月。</p> <p>2、试剂盒包装规格：12T/盒、24T/盒。</p> <p>3、试剂盒组成：预分装八联管（含 PCR 反应所需成分）、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书。</p> <p>4、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>5、采用预混液技术，除酶外其余试剂均预混于八联管中，只需加入酶和模板即可上机检测。</p> <p>6、反应程序为：50℃ 7min；95℃ 30s；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。</p> <p>7、通用性：所有 DNA 试剂共用一套扩增反应条件及配液体系。</p> <p>8、检测灵敏度不低于 500 copies/mL。</p>	盒	48 人份/盒		2	12825.00

	原体、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌)	9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。 10、开放性机型，适用于ABI 系列仪器、Roche 系列仪器等市面上 99% 荧光 PCR 仪器。					
42	十种细菌性腹泻病病原体核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） （副溶血性弧菌/VP、单核细胞增生李斯特菌/LiMo、霍乱弧菌/VC、腊样芽孢杆菌/BC、沙门氏菌/SE、空肠弯曲菌/CJ、大肠杆菌 0157:H7/E0157:H7、金黄色葡萄球菌/SA、志贺氏菌/SHI、耶尔森	1、技术参数 1.1 样品种类：粪便、呕吐物等样品样本。 1.2 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。 1.3 检测原理：本试剂盒根据荧光 PCR 技术原理，以十种细菌性腹泻病病原体（副溶血性弧菌/VP、单核细胞增生李斯特菌/LiMo、霍乱弧菌/VC、腊样芽孢杆菌/BC、沙门氏菌/SE、空肠弯曲菌/CJ、大肠杆菌 0157:H7/E0157:H7、金黄色葡萄球菌/SA、志贺氏菌/SHI、耶尔森菌/YE）的相对保守区域为靶区域，分别设计特异性引物和探针，通过 5 管检测，同时实现对十种细菌性腹泻病病原体 DNA 进行快速检测。 主要组成成分：包含 qPCR 预混液 800 μL*5 管，引物探针 200 μL*5 管，阳性对照 500 μL*1 管，阴性对照 500 μL*1 管。 反应体系：25 μL 反应体系，两步加样。包含 qPCR 预混液 16 μL，引物探针 4 μL，模板 5 μL。 反应程序：预变性 95℃，	盒	50 人份/盒		2	11875.00

	菌/YE)	<p>5min; 变性 95℃, 10 s; 退火/延伸/检测荧光 55℃, 40 s; 共 40 次, 在每次循环第二步 (55℃, 40s) 收集荧光信号 (报告基团 “FAM”、“HEX/VIC”), 整个反应时间在 70 分钟内完成。结果判读: 阴性: Ct 值 > 38 或未检出; 阳性: 扩增曲线呈 S 型, 且 Ct 值 ≤ 35; 可疑: 扩增曲线呈 S 型, 且 35 < Ct 值 ≤ 38, 需复检, 复检结果若一致, 判定结果为阳性。最低检测限: 500 copies/mL。特异性: 对其他致病菌无交叉反应。保存条件: 试剂盒在 -20℃ ± 5℃ 及以下避光保存, 有效期 12 个月。</p>					
43	蜡样芽孢杆菌核酸检测预分装试剂盒 (荧光 PCR 法)	<p>1、-20±5℃ 冷冻保存, 有效期 12 个月, 到货后质保期不少于 10 个月。 2、试剂盒包装规格: 24T/盒、48T/盒。 3、试剂盒组成: 预分装八联管 (含 PCR 反应所需成分)、阴性对照、阳性对照、DNA 提取液、说明书。 4、阴性对照、阳性对照可直接使用, 无需参与核酸提取。 5、反应试剂已用八联管分装, 加入模板后离心可以直接上机。 6、反应程序为: 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</p>	盒	48 人份/盒		1	1662.50

		<p>取荧光值。</p> <p>7、通用性：所有 DNA 试剂共用一套扩增反应条件及配液体系。</p> <p>8、检测灵敏度不低于 500 copies/mL。</p> <p>9、检测精密度：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，适用于 ABI 系列仪器、Roche 系列仪器等市面上 99% 荧光 PCR 仪器。</p>					
44	志贺氏菌核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）	<p>1、-20±5℃ 冷冻保存，有效期 12 个月，到货后质保期不少于 10 个月。</p> <p>2、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。3、试剂盒组成：预分装八联管（含 PCR 反应所需成分）、阴性对照、阳性对照、DNA 提取液、说明书。</p> <p>4、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，反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。</p> <p>6、反应程序为：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。</p> <p>7、通用性：所有 DNA 试剂共用一套扩增反应条</p>	盒	48 人份/盒		1	1662.50

		<p>件及配液体系。</p> <p>8、检测灵敏度不低于 500 copies/mL。</p> <p>9、检测精密度：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，适用于 ABI 系列仪器、Roche 系列仪器等市面上 99% 荧光 PCR 仪器。</p>					
45	副溶血性弧菌核酸检测预分装试剂盒（荧光 PCR 法）	<p>1、-20±5℃ 冷冻保存，有效期 12 个月，到货后质保期不少于 10 个月。</p> <p>2、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。</p> <p>3、试剂盒组成：预分装八联管（含 PCR 反应所需成分）、阴性对照、阳性对照、DNA 提取液、说明书。</p> <p>4、阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。</p> <p>5、反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。</p> <p>6、反应程序为： 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。</p> <p>7、通用性：所有 DNA 试剂共用一套扩增反应条件及配液体系。</p> <p>8、检测灵敏度不低于 500 copies/mL。</p> <p>9、检测精密度：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，适用于</p>	盒	48 人份/盒		1	1662.50

		ABI 系列仪器、Roche 系列仪器等市面上 99% 荧光 PCR 仪器。					
46	单增李斯特菌核酸检测预分装试剂盒（荧光 PCR 法）	<p>1、-20±5℃ 冷冻保存，有效期 12 个月，到货后质保期不少于 10 个月。</p> <p>2、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。</p> <p>3、试剂盒组成：预分装八联管（含 PCR 反应所需成分）、阴性对照、阳性对照、DNA 提取液、说明书。</p> <p>4、阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。</p> <p>5、反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。</p> <p>6、反应程序为：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。</p> <p>7、通用性：所有 DNA 试剂共用一套扩增反应条件及配液体系。</p> <p>8、检测灵敏度不低于 500 copies/mL。</p> <p>9、检测精密度：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，适用于 ABI 系列仪器、Roche 系列仪器等市面上 99% 荧光 PCR 仪器。</p>	盒	48 人份/盒		1	1662.50

47	弯曲菌属核酸检测预分装试剂盒（荧光 PCR 法）	<p>1、-20±5℃冷冻保存，有效期 12 个月，到货后质保期不少于 10 个月。</p> <p>2、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。</p> <p>3、试剂盒组成：预分装八联管（含 PCR 反应所需成分）、阴性对照、阳性对照、DNA 提取液、说明书。</p> <p>4、阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。</p> <p>5、反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。</p> <p>6、反应程序为： 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。</p> <p>7、通用性：所有 DNA 试剂共用一套扩增反应条件及配液体系。</p> <p>8、检测灵敏度不低于 500 copies/mL。</p> <p>9、检测精密度：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，适用于 ABI 系列仪器、Roche 系列仪器等市面上 99%荧光 PCR 仪器。</p>	盒	48 人份/盒	1	1662.50
----	--------------------------	--	---	---------	---	---------

48	<p>小肠炎耶尔森氏菌核酸检测预分装试剂盒（荧光 PCR 法）</p>	<p>1、-20±5℃冷冻保存，有效期 12 个月，到货后质保期不少于 10 个月。</p> <p>2、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。</p> <p>3、试剂盒组成：预分装八联管（含 PCR 反应所需成分）、阴性对照、阳性对照、DNA 提取液、说明书。</p> <p>4、阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。</p> <p>5、反应试剂用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。</p> <p>6、反应程序为： 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。</p> <p>7、通用性：所有 DNA 试剂共用一套扩增反应条件及配液体系。</p> <p>8、检测灵敏度不低于 500 copies/mL。</p> <p>9、检测精密度：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，适用于 ABI 系列仪器、Roche 系列仪器等市面上 99% 荧光 PCR 仪器。</p>	盒	48 人份/盒	1	1662.50
----	-------------------------------------	--	---	---------	---	---------

49	产气荚膜杆菌核酸检测预分装试剂盒(荧光PCR法)	<p>1、-20±5℃冷冻保存，有效期12个月，到货后质保期不少于10个月。</p> <p>2、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。</p> <p>3、试剂盒组成：预分装八联管（含PCR反应所需成分）、阴性对照、阳性对照、DNA提取液、说明书。</p> <p>4、阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。</p> <p>5、反应试剂用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。</p> <p>6、反应程序为：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。</p> <p>7、通用性：所有DNA试剂共用一套扩增反应条件及配液体系。</p> <p>8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。</p> <p>9、检测精密度：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，适用于ABI系列仪器、Roche系列仪器等市面上99%荧光PCR仪器。</p>	48人份/盒	1	1662.50
----	--------------------------	--	--------	---	---------

50	金黄色葡萄球菌核酸检测预分装试剂盒（荧光 PCR 法）	<p>1、-20±5℃冷冻保存，有效期 12 个月，到货后质保期不少于 10 个月。</p> <p>2、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。</p> <p>3、试剂盒组成：预分装八联管（含 PCR 反应所需成分）、阴性对照、阳性对照、DNA 提取液、说明书。</p> <p>4、阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。</p> <p>5、反应试剂用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。</p> <p>6、反应程序为： 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。</p> <p>7、通用性：所有 DNA 试剂共用一套扩增反应条件及配液体系。</p> <p>8、检测灵敏度不低于 500 copies/mL。</p> <p>9、检测精密度：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，适用于 ABI 系列仪器、Roche 系列仪器等市面上 99%荧光 PCR 仪器。</p>	盒	48 人份/盒	3	1662.50
----	-----------------------------	---	---	---------	---	---------

51	<p>轮状病毒 A 组、诺如病毒（G I、G II 型）三重核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）</p>	<p>1、试剂盒-20±5℃冷冻保存，有效期 12 个月，到货后质保期不少于 10 个月。</p> <p>2、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。</p> <p>3、试剂盒组成：一管三检，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。</p> <p>4、阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。</p> <p>5、RNA 类 RT-PCR 反应液 17 μL，引物探针混合液 2uL，混合酶液 1 μL，模板 5 μL，反应体系为 25μL。</p> <p>6、反应程序为： 50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光） 45 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。</p> <p>7、通用性：所有 RNA 试剂盒共用一套扩增反应条件及配液体系。</p> <p>8、检测灵敏度不低于 500 copies/mL。</p> <p>9、检测精密度：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，适用 ABI 系列仪器、Roche 系列仪器等多种荧光 PCR 仪器。</p>	盒	48 人份/盒	2	3562.50
----	---	--	---	---------	---	---------

52	登革热病毒通用型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	<p>1、试剂盒-20±5℃冷冻保存，有效期12个月，到货后质保期不少于10个月。</p> <p>2、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。</p> <p>3、试剂盒组成：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。</p> <p>4、阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。</p> <p>5、RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2μL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。</p> <p>6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45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。</p> <p>7、通用性：所有RNA试剂盒共用一套扩增反应条件及配液体系。</p> <p>8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。</p> <p>9、检测精密度：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，适用ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>	盒	48人份/盒		1	1900.00
53	TaqMan Fast™ 病毒1步法预混液		管	管		1	3420.00

54	呼吸道 多重检测微流 体芯片 V6 版 Taqman Array Cards (RTM v6 w 2019nCo V)		张	8 人份/ 张		2	5225.0 0
55	胃肠道 多重检测微流 体芯片 V3 版 Taqman Array Cards (RTM v3)		张	8 人份/ 张		6	5225.0 0
56	轮状病 毒(A、B、 C 组)三 重(带内 参)核酸 检测分 装试剂 盒(荧光 PCR 法)	1、试剂盒-20±5℃冷冻 保存,有效期 12 个月, 到货后质保期不少于 10 个月。 2、试剂盒包装规格: 25T/ 盒、50T/盒。 3、试剂盒组成: 一管三 检, 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。 4、阴性对照、阳性对照 可直接使用,无需参与核 酸提取。 5、RNA 类 RT-PCR 反应液 17 μL, 引物探针混合液 2uL, 混合酶液 1 μL, 模 板 5 μL , 反应体系为 25μL。 6、反应程序为: 50℃ 15min; 95℃ 3min; 95℃ 5sec, 55℃ 30sec (单点	盒	48 人份/ 盒		1	3325.0 0

		<p>采集荧光) 45 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。</p> <p>7、通用性: 所有 RNA 试剂盒共用一套扩增反应条件及配液体系。</p> <p>8、检测灵敏度不低于 500 copies/mL。</p> <p>9、检测精密度: 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, 适用 ABI 系列仪器、Roche 系列仪器等多种荧光 PCR 仪器。</p>					
三、微生物检测相关试剂							
57	姬姆萨染色液	<p>1、产品规格: 250ml×4(瓶)</p> <p>2、技术参数: pH6.8-7.0 磷酸盐缓冲液</p> <p>3、技术性能: 适用于厚血膜和薄血膜的染色, 显微镜下观察, 疟原虫染色质呈鲜红色, 血小板呈蓝色, 细胞核呈紫红色, 嗜中性颗粒呈紫色, 嗜碱性颗粒呈兰至紫蓝色, 淋巴细胞浆呈蓝色。</p> <p>4、包装要求: 硬质塑料瓶包装, 配有滴盖。</p> <p>5、贴标要求: 应包括产品名称和型号; 用途、适用范围; 主要成分、试剂装量、生产批号有效期; 注意事项; 企业名称、厂址及产品注册号。</p>	瓶	250ml×4		1	478.80
58	高级油镜油	<p>1、产品规格: 20ml/瓶</p> <p>2、技术指标</p> <p>2.1 镜油要求无色或浅黄色, 视野清晰, 折光率 1.5105-1.5175, 20℃环境下粘度系数 100~</p>	套	20ml/瓶		1	410.40

		120mPas，不干燥变硬，不使被检抗酸杆菌褪色（不能用香柏油代替）； 2.2 操作步骤严格按《中国结核病防治规划痰涂片镜检标准化操作及质量保证手册》的规范要求进行。					
59	李氏菌增菌肉汤 1 (LB1)		盒	225mL/ 袋 ×10		4	364.80
60	萘啶酮酸 (C1)		盒	5.0mg/ 支 ×5		3	57.00
61	吡啶黄素 (C1)		盒	3.0mg/ 支 ×5		3	57.00
62	PALCAM 选择性 添加剂		盒	5 支/盒		2	125.40
63	李斯特氏菌显色培养基 (LA)		瓶	1000ml		1	1054.5 0
64	单增李斯特氏菌干制生化鉴定试剂盒		盒	8 种× 10 套		3	399.00
65	李氏菌增菌肉汤 2 (LB2)		盒	1 0mL/ 支 ×20		4	176.70
66	PALCAM 琼脂平板		盒	10 皿 / 包 × 2		4	199.50
67	李斯特氏菌显色培养基平板		盒	10 皿 / 包 ×2 包		4	421.80
68	含 0.6% 酵母浸膏的胰酪胨大	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内	瓶	250g/瓶		1	205.20

	豆琼脂	盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮。					
69	血琼脂平板		包	10 皿 / 包		6	68.40
70	木糖 b		盒	20 支		6	62.70
71	鼠李糖 b		盒	20 支		6	57.00
72	缓冲蛋白胨水（颗粒剂型）(BPW)	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮。	瓶	250g/瓶		1	142.50
73	四硫磺酸钠煌绿增菌液基础（颗粒剂型）(TTB)	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮。	瓶	250g/瓶		1	188.10
74	0.1 % 煌绿		盒	1mL/ 支 ×20		4	39.90
75	碘液		盒	2mL/ 支 ×20		4	74.10
76	氯化镁孔雀绿大豆胨（RVS）增菌液	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮。	瓶	250g/瓶		1	228.00
77	沙门氏菌显色培养基 (SA)		瓶	1000mL		1	723.90
78	沙门氏菌干制生化鉴定试剂盒		盒	10 种 ×10 套		2	399.00
79	改良磷酸盐缓冲液	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和	瓶	250g/瓶		1	342.00

	(PBS)	试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮。					
80	改良磷酸盐缓冲液 (PBS)		盒	225mL/袋×10		1	319.20
81	改良克氏双糖铁	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮。	瓶	250g/瓶		1	342.00
82	二苯醚乙醇溶液		盒	5mL/支×10		2	51.30
83	新生霉素		盒	0.25mg/支×5		2	57.00
84	头孢菌素		盒	1.5mg/支×5		2	51.30
85	10%氯化铈		盒	1mL/支×5		2	57.00
86	CIN-1 培养基平板		盒	10皿/包×2包		2	199.50
87	小肠结肠炎耶尔森氏菌干制生化鉴定试剂盒		盒	10种×10套		1	416.10
88	甘露醇卵黄多粘菌素 B 琼脂 (MYP)	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮。	瓶	250g/瓶		1	165.30
89	多粘菌素 B		瓶	10000IU/支×5		3	57.00
90	多粘菌素 B(E)		盒	50000IU / 5mL×10		3	433.20

91	50%卵黄乳液（定制）		盒	5mL/支 ×10 支		3	193.80
92	MYP 平板		包	10 皿/包 ×2 包		4	199.50
93	脱纤维羊血		盒	100ml/ 瓶		1	250.80
94	胰酪胨大豆羊血琼脂平板（TSSB）		包	10 皿/包 ×2		4	176.70
95	0.5%碱性复红溶液		盒	10ml/支		2	34.20
96	酪蛋白琼脂	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮。	瓶	250g/瓶		1	290.70
97	蛋白质结晶毒素染色液		盒	10mL/支		1	32.30
98	蜡样芽孢杆菌干制生化鉴定试剂盒		盒	8 种×10 套		2	359.10
99	Baird-Parker 琼脂基础	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮。	瓶	250g/瓶		1	370.50
100	亚碲酸盐卵黄增菌液		盒	5mL/支 ×10 支		10	108.30
101	金黄色葡萄球菌快速鉴定培养基		瓶	500ml/ 瓶		1	1054.50

10 2	脑心浸液肉汤 (BHI)	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮。	瓶	250g/瓶		1	307.80
10 3	冻干血浆		盒	0.5mL/支×10支		15	148.20
10 4	缓冲蛋白胨水 (BPW) (自立袋)		盒	900ml/袋×2		4	136.80
10 5	改良月桂基硫酸盐胰蛋白胨肉汤 (mLST) (颗粒剂型)	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮。	瓶	250g/瓶		1	205.20
10 6	万古霉素溶液		盒	1mg/支×5		4	68.40
10 7	改良月桂基硫酸盐胰蛋白胨-万古霉素肉汤 mLST-Vm		盒	10ml/支×20		4	176.70
10 8	阪崎肠杆菌显色培养基 (DFI 琼脂)		瓶	1000ml		1	940.50
10 9	阪崎肠杆菌显色培养基平板 (DFI 琼脂)		包	10皿/包×2		2	302.10

110	胰蛋白胨大豆琼脂 (TSA) (颗粒剂型)	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮。	瓶	250g/瓶		1	190.00
111	胰蛋白胨大豆琼脂平板		包	10皿/包 ×2		1	89.30
112	葡萄糖琼脂	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮。	瓶	250g/瓶		1	210.90
113	结晶紫中性红胆盐葡萄糖琼脂 (VRBGA)	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮。	瓶	250g/瓶		1	176.70
114	缓冲葡萄糖煌绿胆盐肉汤 (EE肉汤)	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮。	瓶	250g/瓶		1	370.50
115	Preston肉汤基础	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮。	瓶	250g/瓶		1	125.40
116	Preston选择性添加物		盒	1mL/支 ×4		2	62.70
117	Preston肉汤		包	500mL/袋*4/包		2	661.20
118	改良CCDA基础	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗	瓶	250g/瓶		1	210.90

		漏，不吸潮。					
11 9	抗生素 溶液		盒	5 支/盒		2	159.60
12 0	改良 CCDA 平 板		包	10 皿/包 ×2		1	210.90
12 1	改良 Skirrow 琼脂基 础	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品 微生物学检验 培养基和 试剂的质量要求》，有内 盖设计，保证内容物不渗 漏，不吸潮。	瓶	250g/瓶		1	176.70
12 2	改良 Skirrow 琼脂平 板		包	10 皿/包 ×2		2	239.40
12 3	哥伦比 亚血琼 脂基础	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品 微生物学检验 培养基和 试剂的质量要求》，有内 盖设计，保证内容物不渗 漏，不吸潮。	瓶	250g/瓶		1	262.20
12 4	无菌脱 纤维羊 血		瓶	100ml/ 瓶		1	250.80
12 5	哥伦比 亚血琼 脂平板		包	10 皿/包 ×2		2	159.60
12 6	马尿酸 弯曲杆 菌生化 鉴定试 剂		盒	0.1g		1	45.60
12 7	茚三酮		盒	0.35g		1	108.30
12 8	吡啶乙 酸酯纸 片		瓶	20 片/瓶		1	114.00
12 9	假单胞 菌琼脂 基础培 养基/CN	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品 微生物学检验 培养基和 试剂的质量要求》，有内	瓶	250g/瓶		1	547.20

	琼脂	盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮。					
130	金氏B培养基	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮。	瓶	250g/瓶		1	404.70
131	乙酰胺肉汤		盒	20支/盒		1	45.60
132	钠氏试剂		盒	10mL/支		1	165.30
133	GN-6 Metrice 1 圆盘过滤膜（47mm/有网格/无菌/独立包装）		包	200片/盒		1	783.75
134	胰胨-亚硫酸盐-环丝氨酸琼脂基础（TSC）（颗粒剂型）	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮。	瓶	250g/瓶		1	262.20
135	D-环丝氨酸		盒	0.04g/支×5		2	399.00
136	液体硫乙醇酸盐培养基（FTG）（颗粒剂型）	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮。	瓶	250g/瓶		1	222.30
137	缓冲动力-硝酸盐培养基		盒	20支/盒		1	57.00
138	硝酸盐还原甲、乙液		盒	10mL×2		2	39.90

139	乳糖-明胶培养基		盒	20支/盒		2	45.60
140	含铁牛奶培养基	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	228.00
141	营养肉汤	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	125.40
142	EC肉汤	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	165.30
143	肠道菌增菌肉汤	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	393.30
144	肠道菌增菌肉汤 (EE)		盒	30mL/袋*10		1	290.70
145	麦康凯琼脂(颗粒剂型)	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	205.20
146	伊红美蓝琼脂 (EMB)	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	188.10

147	三糖铁琼脂	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	148.20
148	致泻大肠埃希氏菌干制生化鉴定试剂盒		盒	5种×10套		5	296.40
149	致病性大肠埃希氏菌诊断血清（18种）		盒	1ml*18瓶/盒		1	1975.05
150	3%氯化钠碱性蛋白胨水（APW）（颗粒剂型）	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	176.70
151	3%氯化钠碱性蛋白胨水（APW）		盒	225mL/袋×10		1	148.20
152	TCBS 琼脂（颗粒剂型）	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	216.60
153	弧菌显色培养基（VA）		瓶	1000mL		1	923.40
154	3%氯化钠胰蛋白胨大豆琼脂（TSA）	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	159.60

15 5	副溶血性弧菌干制生化鉴定试剂盒		盒	16 种× 10 套		1	399.00
15 6	我妻氏培养基基础	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	176.70
15 7	蛋白胨-氯化钠-纤维二糖-多粘菌素 E (PNCC) 增菌液基础	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	148.20
15 8	PNCC 添加剂		盒	2.0mL 支×10 支		2	182.40
15 9	纤维二糖-多粘菌素 E (CC) 琼脂平板 (9cm)		盒	9cm*10 个/包		2	213.75
16 0	改良纤维二糖多粘菌素 B 多粘菌素 E 琼脂基础 (mCPC)		瓶	250g/瓶		1	267.90
16 1	氯化钠三糖铁琼脂		瓶	250g/瓶		1	142.50
16 2	嗜盐性试验培养基	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	114.00

16 3	碱性蛋白胨水 (APW)	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	131.10
16 4	庆大霉素琼脂	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	342.00
16 5	平板计数牛奶琼脂培养基	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	290.70
16 6	GVC 增菌液	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	216.60
16 7	改良马铃薯葡萄糖琼脂 (mPDA)	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	290.70
16 8	PCFA 培养基	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	478.80
16 9	卵黄琼脂基础	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	165.30
17 0	PCFA 添加剂		盒	5 支/盒		2	165.30

17 1	50%卵黄 乳液		盒	5mL×10		2	193.80
17 2	志贺氏 菌增菌 肉汤基 础	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品 微生物学检验 培养基和 试剂的质量要求》，有内 盖设计，保证内容物不渗 漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		2	188.10
17 3	新生霉 素(D)		盒	0.125mg /支×5		1	57.00
17 4	志贺氏 菌干制 生化鉴 定试剂 盒		盒	17种× 10套		1	399.00
17 5	结晶紫 中性红 胆盐琼 脂 (VRBA) (颗粒 剂型)	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品 微生物学检验 培养基和 试剂的质量要求》，有内 盖设计，保证 内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	199.50
17 6	煌绿乳 糖胆盐 肉汤(颗 粒剂型) (BGLB)	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品 微生物学检验 培养基和 试剂的质量要求》，有内 盖设计，保证内容物不渗 漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	410.40
17 7	月桂基 硫酸盐 胰蛋白 胨肉汤 (LST) (颗粒 剂型)	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品 微生物学检验 培养基和 试剂的质量要求》，有内 盖设计，保证内容物不渗 漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	193.80
17 8	结晶紫 中性红 胆盐 MUG 琼脂 (VRBA- MUG)(颗 粒剂型)		瓶	100g/瓶		1	1083.0 0

179	马铃薯葡萄糖琼脂培养基（PDA）（颗粒剂型）	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	307.80
180	孟加拉红培养基（颗粒剂型）	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	239.40
181	沙氏琼脂（含氯霉素）	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		2	148.20
182	磷酸盐缓冲液		包	225mL/袋×10		4	125.40
183	磷酸盐缓冲液	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	125.40
184	氧化酶试纸		瓶	10片/瓶		4	57.00
185	0.85%生理盐水		袋	225mL/袋×10		5	125.40
186	0.85%生理盐水		盒	9mL/支×20		25	159.60
187	科立得酶底物法试剂	1. 200个/盒，单个Snap包装（非袋装），重量2.7±0.5g，有可视窗口，便于观察试剂的物理性状，判断保质期内是否能正常使用；包装具有浅层切割开口，便于打开而不会有粉末喷溅，保护实验员安全，培养基检测方法； 2. 符合GB/T5750.12-2023《生活	件	200个/件		3	5985.00

		饮用水标准检验方法》和 HJ 1001-2018 标准方法、符合 ISO9308-2012《水质-大肠埃希氏菌和大肠菌群检测》标准认可的产品；搭配实验室微生物检测智能程控定量封口机使用。					
188	51 孔定量盘	1. 51 孔，10 个/包*10 包/箱；与科立得试剂配合使用。 2. 每一批次定量盘等耗材具有密封完整性及压力测试报告（明确标注压力测试值），具备灭菌方法及结果证书。	件	100 个/件		6	1567.50
189	取样瓶	1. 200 个/件；单个取样瓶身具有红色密封、灭菌标识； 2. 100ml 环标刻度线，内含硫代硫酸钠，聚苯乙烯材质，具有优秀的透光性，每一批次取样瓶具备灭菌方法及结果证书。	件	200 个/件		3	2280.00
190	7.5%氯化钠肉汤	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	119.70
191	7.5%氯化钠肉汤		盒	9mL/支 ×20		20	210.90
192	乳糖蛋白胨培养液（颗粒剂型）	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	165.30
193	营养琼脂(NA)（颗粒	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和	瓶	250g/瓶		1	176.70

	剂型)	试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮					
194	LST-MUG		瓶	100g/瓶		1	872.10
195	GN 增菌液	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	165.30
196	葡萄糖肉浸液肉汤	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	131.10
197	草酸钾兔血浆（含0.25%氯化钙溶液）		盒	0.2ml*10 支		1	134.90
198	杆菌肽药敏纸片		件	20 片/瓶		1	34.20
199	卵磷脂吐温 80 营养琼脂	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	199.50
200	吐温 80		瓶	500ml/瓶		1	204.25
201	无菌液体石蜡		瓶	5mL/支 ×10		1	159.60
202	靛基质试剂		瓶	10mL×1		1	51.30
203	SCDLP 液体培养基	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	165.30

204	绿脓菌素测定培养基	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	142.50
205	硝酸盐蛋白胨水培养基	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	125.40
206	明胶培养基基础	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	131.10
207	甘露醇发酵培养基	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	199.50
208	十六烷三甲基溴化铵琼脂	符合《GB 4789.28-2024 食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求》，有内盖设计，保证内容物不渗漏，不吸潮	瓶	250g/瓶		1	159.60
209	噻孢霉素		盒	1.25 μg/支 ×5		1	57.00
210	亚碲酸钾溶液		盒	5mL×10		2	68.40
211	革兰氏阴性细菌鉴定卡 GN卡		盒	20 份/盒		2	1923.75
212	革兰氏阳性细菌鉴定卡 GP		盒	20 份/盒		2	1923.75

	卡						
21 3	革兰氏染色液试剂盒		盒	10mL×4		2	68.40
21 4	(湿式)餐具大肠菌群检验纸片(10张)100份/盒		盒	20包/盒		1	207.10
21 5	BCL 革兰氏阳性芽孢杆菌鉴定		盒	20 张/盒		1	2565.00
21 6	氧化酶试剂		盒	20 支/盒		2	176.70
21 7	3%过氧化氢溶液		盒	20支/盒		2	74.10
21 8	厌氧产气袋		包	2.5L*10支/包		2	321.10
21 9	微需氧产气包		盒	10片/袋		2	316.35
22 0	厌氧指示剂		盒	10个/包		2	111.15
22 1	双抗巧克力平板（奈瑟菌）		包	9cm*5块/包		2	47.50
22 2	鲍金氏培养基基础		瓶	500g		1	299.25
22 3	鲍特菌选择添加剂		瓶	10 小瓶		1	54.15
22 4	奈瑟氏菌属细菌生化鉴定盒(已加小牛血清)		盒	8种×10次/盒		1	376.20

22 5	巧克力 平板		个	10 皿 / 包 ×2		1	176.70
22 6	2.5LC02 产气袋		个	10 个/包		1	335.35
22 7	哥伦比 亚血琼 脂平板		包	90mm, 10 皿/包× 2		2	159.60
22 8	布鲁氏 菌病试 管凝集 抗原 R 型		瓶	12ml/瓶		1	427.50
22 9	布鲁氏 菌病试 管凝集 抗原 S 型		瓶	12ml/瓶		1	342.00
23 0	金黄色 葡萄球 菌快速 鉴定培 养基		瓶	42.25g(500mL)		1	1054.5 0
23 1	志贺氏 菌显色 培养基		瓶	1000ml/ 瓶		1	855.00
23 2	ATCC795 3 嗜热 脂肪杆 菌芽孢 菌片		包	50 片/ 包		1	99.75
23 3	ATCC937 2 枯草 杆菌黑 色变种 芽孢菌 片		包	50 片/ 包		1	99.75
23 4	蜡样芽 胞杆菌 显色培 养基		瓶	1000ml/ 瓶		2	1185.6 0
23 5	弯曲菌 显色培 养基		瓶	1000ml/ 瓶		1	1645.4 0

23 6	产气荚膜梭菌显色培养基		瓶	1000ml/ 瓶		1	1645.4 0
23 7	大肠杆菌显色培养基		瓶	1000ml/ 瓶		1	658.35
23 8	小型厌氧罐（10只培养皿）		个	C-31		1	750.50
23 9	132℃湿热灭菌化学指示卡（压力蒸汽灭菌）		包	200 片/ 盒		1	45.60
24 0	121℃湿热灭菌化学指示卡（压力蒸汽灭菌）		包	200 片/ 盒		10	21.85
24 1	萋-尼氏染色液		盒	5ml*6		1	42.75
24 2	唐菖蒲伯克霍尔德氏菌（椰毒假单胞菌酵米面亚种）GDMCC 1.2670		支	支		1	912.00
24 3	单核细胞增生李斯特氏菌 ATCC19115		支	支		1	570.00
24 4	鼠伤寒沙门氏菌 ATCC140		支	支		1	570.00

	28						
24 5	副溶血 性弧菌 ATCC178 02		支	支		1	570.00
24 6	阪崎肠 杆菌 ATCC295 44		支	支		1	570.00
24 7	铜绿假 单胞菌 ATCC 9027		支	支		1	570.00
24 8	黑曲霉 ATCC164 04		支	支		1	570.00
24 9	福氏志 贺氏菌 GDMCC1. 539 ATCC120 22		支	支		1	798.00
25 0	青霉素- 链霉素 (pen-s trep)		瓶	100ml/ 瓶		2	104.50
25 1	DPBS		瓶	500ml/ 瓶		1	54.15
四、理化检测相关试剂							
25 2	标准物 质/水中 汞		支	20mL	100mg /L	4	19.95
25 3	标样/水 质 汞		支	20mL	0.860 μ g/L(需稀 释)	4	35.63
25 4	标准物 质/水中 砷		支	20mL	100mg /L	4	19.95
25 5	标样/水 中砷		支	20mL	7 μ g/L(4	19.00

					需稀 释)		
25 6	标准物 质/水中 硒/介 质:5%硝 酸		支	20mL	100mg /L	1	19.95
25 7	标样/水 质 硒		支	20mL	8.03 μ g/L(需稀 释)	1	28.50
25 8	标样/水 质 氯化 物		支	20mL	27.1m g/L(需稀 释)	4	28.50
25 9	标准物 质/水质 氟化物		支	20mL	1000m g/L	2	28.50
26 0	标样/水 质 氟化 物		支	20mL	(以 F- 计)0. 746mg /L(需 稀释)	4	28.50
26 1	水中硝 酸盐氮 溶液标 准物质		支	20mL	1000m g/L	2	25.65
26 2	标样/水 质 硝酸 盐(以氮 计)		支	20mL	4.14m g/L(需稀 释)	4	28.50
26 3	标样/水 质 硫酸 盐(以硫 酸根计)		支	20mL	(以 SO42- 计)30 .9mg/ L(需 稀释)	4	28.50
26 4	标准物 质/水中 硫酸盐		支	20mL	1000m g/L	3	28.50
26 5	标准物 质/水中 亚氯酸		支	2mL	1000m g/L	4	39.90

	盐						
26 6	标样/水质 亚氯酸盐		支	2mL	0.728 mg/L (需稀 释)	4	28.50
26 7	标准物质/水中 氯酸盐		支	2mL	1000m g/L	3	45.60
26 8	标样/水质 氯酸盐		支	2mL	0.783 mg/L (需稀 释)	3	42.75
26 9	草酸钠 容量分 析用标 准溶液		支	20mL	(1/2Na2C2O4):0.1006mol/L	8	57.00
27 0	高锰酸钾容量 分析用 标准溶 液		支	20mL	(1/5KMnO4):0.1005mol/L	6	25.65
27 1	标样/高 锰酸盐 指数 (以 O2 计)		支	20mL	4.01mg/L (需稀 释)	6	28.50
27 2	EDTA 乙 二胺四 乙酸二 钠容量 分析用 标准溶 液		支	20mL	(EDTA):0.1000mol/L 左右	6	57.00
27 3	标准物质/26 种 金属混 标/铝镉 砷硼钡 铍钙镉 钴铬铜 铁钾镁		支	100mL	100mg /L	1	1425.0 0

	锰钼钠 镍铅银 硒硅钛 铊钒铋/ 介质:硝酸 +氢氟 酸						
27 4	标样/水质 总硬度(以碳酸钙计)		支	20mL	125mg/L(需稀释)	4	32.78
27 5	标准物质/甲醇中四氯化碳		支	2mL	1000 μg/mL	1	35.63
27 6	标样-甲醇中四氯化碳		支	2mL	0.237 μg/mL	1	35.63
27 7	标准物质/甲醇中三氯甲烷 /2024 国抽食品		支	2mL	1000 μg/mL	12	39.90
27 8	标样-甲醇中三氯甲烷		支	2mL	6.93 μg/mL(不稀释)	12	35.63
27 9	标准物质/水中铜/介质:5%硝酸		支	20mL	100mg/L	1	19.95
28 0	标样/水质 铜		支	20mL	0.542mg/L(需稀释)	4	28.50
28 1	标准物质/水中铁/介质:5%硝酸+0.4%盐酸		支	20mL	100mg/L	1	19.95

28 2	标样/水质 铁		支	20mL	0.819 mg/L (需稀 释)	4	28.50
28 3	标准物 质/水中 锌/介 质:5%硝 酸		支	20mL	100mg /L	1	19.95
28 4	标样/水质 锌		支	20mL	0.355 mg/L (需稀 释)	4	28.50
28 5	标准物 质/水中 铅/介 质:5%硝 酸		支	20mL	100mg /L	6	22.80
28 6	标样/水质 铅		支	20mL	5.20m g/L (需稀 释)	6	28.50
28 7	标准物 质/水中 镉/介 质:5%硝 酸		支	20mL	100mg /L	1	19.95
28 8	标样/水质 镉		支	20mL	10.3 μ g/L (需稀 释)	4	28.50
28 9	标准物 质/水中 六价铬		支	20mL	100mg /L	2	19.95
29 0	标样/水质 六价 铬		支	20mL	78.4 μ g/L (需稀 释)	2	28.50
29 1	标准物 质/水中 氨氮		支	20mL	(以氮 计):1 00mg/ L	4	19.95

29 2	标样/水质 氨氮		支	20mL	0.215 mg/L (需稀 释)	4	28.50
29 3	标准物质/水中 锰/介质:5%硝酸 +0.25%盐酸		支	20mL	100mg /L	1	19.95
29 4	标样/水质 锰		支	20mL	0.325 mg/L (需稀 释)	4	28.50
29 5	标样/水质 阴离子表面 活性剂/十二烷基苯磺 酸钠		支	15mL	0.316 μ g/mL (需稀 释)	1	42.75
29 6	标准物质/阴离子表面 活性剂/十二烷基苯磺 酸钠		支	15mL	1000m g/L	1	39.90
29 7	标准物质/水中 挥发酚		支	20mL	1000 μ g/mL	1	35.63
29 8	标样/水质 挥发 酚		支	20mL	22.7 μ g/L (需稀 释)	1	35.63
29 9	食用盐 中碘成分分析 标准物质		套	35g		2	427.50
30 0	冻干人 尿中碘		套	1X2		1	1140.0 0

	标准物质						
301	水碘标准物质		套	1X2		1	641.25
302	色度溶液标准物质/铂钴/介质:10%盐酸		支	20mL	500 度	1	59.85
303	标样/水质 色度		支	20mL	10.3 度(不稀释)	2	85.50
304	标样/水质 浊度		瓶	100mL	5NTU 左右 (稀释 25 倍)	3	159.60
305	标样/水质 浊度		瓶	100mL	20.2NTU(需稀释)	3	85.50
306	标样/水质 pH		支	20mL	7.05pH(需稀释)	2	28.50
307	标准物质/水中氰/介质:0.1mol/L 氢氧化钠		支	20mL	(以 CN ⁻ 计): 50mg/L	6	49.88
308	标样/水质 总氰化物		支	20mL	(以 CN ⁻ 计): 32.6 μg/L(需稀释)	4	42.75
309	标样/水质 银		支	20mL	0.307 mg/L(需稀释)	1	28.50
310	标样/水质 钼		支	20mL	74.3 μ	1	28.50

					g/L(需稀释)		
311	标样/水质 钴		支	20mL	79.7 μg/L(需稀释)	1	28.50
312	标样/水质 钡		支	20mL	0.761mg/L(需稀释)	1	35.63
313	标样/水质 钒		支	20mL	0.432mg/L(需稀释)	1	42.75
314	标样/水质 铍		支	20mL	18.7 μg/L(需稀释)	1	35.63
315	标样/水质 铊		支	20mL	26.1 μg/L(需稀释)	1	42.75
316	标样/水质 锑		支	20mL	0.347mg/L(需稀释)	1	28.50
317	标样/水质 钠		支	20mL	0.611mg/L(需稀释)	1	42.75
318	标准物质/水中 甲醛		支	20mL	100mg/L	2	35.63
319	水质甲醛(标样)		支	20mL	0.115 μg/mL	2	37.05
320	尿素溶液标准物质		支	20mL	100 μg/mL(以尿素	7	62.70

					计)		
32 1	标样/水质 尿素 (以尿素计)		支	20mL	0.84 μ g/mL	5	133.95
32 2	甲醇中三溴甲烷溶液标准物质		支	2mL	1000 μ g/mL	12	39.90
32 3	标样-甲醇中三溴甲烷		支	2mL	8.0 μ g/mL	12	78.38
32 4	甲醇中二溴一氯甲烷溶液标准物质		支	2mL	1000 μ g/mL	12	35.63
32 5	甲醇中一溴二氯甲烷溶液标准物质		支	2mL	1000 μ g/mL	12	35.63
32 6	标准物质/水中二氯乙酸		支	2mL	1000 μ g/mL	4	59.85
32 7	标样-水中二氯乙酸		支	20mL	0.10 μ g/mL	2	128.25
32 8	标样-水中三氯乙酸		支	2mL	0.1 μ g/mL 稀释后	4	128.25
32 9	标准物质-水中三氯乙酸		支	2mL	1000m g/L	2	59.85
33 0	标准物质 水中溴酸盐		支	20mL	100mg /L	2	53.20
33	标样 水		支	20mL	0.056	1	38.00

1	中溴酸盐				mg/L		
33 2	标样/水质 游离氯/总氯混标		支	1.5mL	见证书	1	151.05
33 3	ORP（氧化还原电位）溶液		瓶	100mL	220mV (25℃)	2	189.53
33 4	标样/水质 铝		支	20mL	0.482 mg/L (需稀释)	4	42.75
33 5	甲醇中一溴二氯甲烷（标样）		支	2mL	7.9 μg/mL	12	62.70
33 6	甲醇中二溴一氯甲烷（标样）		支	2mL	8.0 μg/mL	12	62.70
33 7	硼砂 pH 标准溶液		袋	袋	9.182	3	38.00
33 8	邻苯二甲酸氢钾 pH 标准溶液		袋	袋	4.003	3	38.00
33 9	混合磷酸盐 pH 标准溶液		袋	袋	6	3	38.00
34 0	连续流动仪试剂（氨氮）		套	100 样/套		2	577.13
34 1	连续流动仪试剂（挥发酚）		套	100 样/套		2	434.63
34 2	连续流动仪试剂（阴离		套	100 样/套		2	662.63

	子合成 洗涤剂)						
34 3	连续流 动仪试 剂(氰化 物)		套	100 样/ 套		2	498.75
34 4	尿碘检 测试剂 盒(仪器 专用)		盒	100 人份 /盒		2	2671.8 8
34 5	盐碘检 测试剂 盒		盒	100 人份 /盒		2	926.25
34 6	水碘检 测试剂 盒(仪器 专用)		盒	100 人份 /盒		4	2671.8 8
34 7	纳氏试 剂成品		瓶	500mL/ 瓶		1	206.63
34 8	二氧化 氯试剂 (常量 试剂 含 ①号试 剂②号 试剂		包	100 袋/ 包		5	277.88
34 9	臭氧 I(靛蓝) 试剂(常 量试 剂)		包	100 包/ 袋		2	142.50
35 0	pH 电极 储存液		瓶	100mL		1	57.00
35 1	水中氨 标准物 质		支	20mL	100mg /L	3	66.50
35 2	氨(水 剂)标样		支	20mL	0.501 mg/L	3	212.80
35 3	高纯氩 气	>99.99%	瓶	40L	> 99.99 %	8	285.00
35 4	高纯氮 气	>99.99%	瓶	40L	> 99.99	4	285.00

					%		
35 5	高纯氦 气	>99.99%	瓶	40L	> 99.99 %	3	285.00
五、实验常用耗材							
35 6	一次性 使用采 样器（空 管型）		箱	2ml/支， 400 支/ 箱，20 支/盒		1	1710.0 0
35 7	一次性 注射器 5ML		盒	5ML（200 支）		3	91.20
35 8	封板膜 （ELisa 孵育专 用）		包	100 张/ 包		5	20.90
35 9	酒精 75%		箱	500ml*3 0 瓶/箱		10	192.38
36 0	酒精 95%		箱	500ml*3 0 瓶/箱		2	235.13
36 1	一次性 使用病 毒采样 管		盒	3ml（非 灭活）， 双拭子 （鼻、咽 各 1）+生 物安全 袋（非 灭活）、 100 管/ 盒		10	171.00
36 2	一次性 使用病 毒采样 管		盒	3ml（灭 活），双 拭子 （鼻、咽 各 1）+生 物安全 袋、100 管/盒		1	171.00
36 3	速干免 洗手皮 肤消毒 液（喷头 式按压）		箱	500mL/ 瓶 30 瓶 /箱		2	641.25

364	安利喷壶头 (500ml酒精瓶喷雾头)		个	消毒喷头		10	6.11
365	医用擦手纸		箱	200 张 (225mm*230mm) /包、15包/箱		4	320.63
366	一次性使用灭菌橡胶外科手套		盒	无粉 6.0# 50双/盒		10	142.50
367	磁株冻存管		盒	50 支盒		1	534.38
368	手术剪		把	304 不锈钢、 14cm、弯尖		5	36.77
369	一次性无菌平皿 (9.0cm)		件	10 个/袋 500 个/箱		10	239.88
370	无菌均质袋 (带自封口夹条)		包	100 个 /320*200 (400ML)		3	114.00
371	无菌均质袋 (侧边无纺布过滤均质袋)		包	100 个 /320*200 (400ML)		2	96.90
372	无菌一次性刻度吸管 (带滤膜)		箱	2ml, 1支/袋 500 支 /10 包/箱		2	197.60
373	无菌一次性刻度吸管		箱	5ml, 1支/袋 200 支/4		2	95.00

	(带滤膜)			包/箱			
374	血清移液管(无菌独立包装)		箱	10ml, 1支/袋 200支/4包/箱		2	104.50
375	一次性接种环		箱	1ul, 1支/袋 100支/包 30包/箱		1	760.00
376	一次性接种环		箱	5ul, 1支/袋 100袋/包 30包/箱		2	1140.00
377	一次性接种环		箱	10ul, 1支/袋 100袋/包 30包/箱		2	807.50
378	一次性细菌涂抹L棒		包	10支/袋		30	3.75
379	表面涂抹采样管(生理盐水, 含棉拭子)		盒	10mL/支 x50支		20	299.25
380	水样采集袋(含硫代硫酸钠)		箱	500ml/袋、100个/箱		6	555.75
381	一次性采样水瓶(含自封盖)		箱	500ml, 40个/箱		8	38.00
382	一次性采样水瓶(含自封盖)		箱	1500mL, 12个/箱		30	33.25
383	顶空瓶+盖(带隔垫)(透		盒	20mL100支/盒		8	23.00

	明、螺 纹、平 底、带书 写)						
38 4	过滤器		盒	13mm*0. 22um, 100 个/ 盒 100 盒 (桶) /箱		6	59.85
38 5	过滤器		盒	13mm*0. 45um, 100 个/ 盒 100 盒 (桶) /箱		6	59.85
38 6	移液器 吸头		包	0.5-10m L100 个/ 包		2	313.50
38 7	无尘纸	白色 50*50cm	包	100 张/ 包		2	82.65
38 8	石墨炉 样品杯 (适用 于赛默 飞 iCE3500)		袋	120 个/ 袋 (2ML SAMPLE CUP)		3	171.00
38 9	赛默飞 离子色 谱仪带 塞进样 管		盒	5.0ML, 250/BX		5	1219.8 0
39 0	原子荧 光进样 管 (EP 管、带 盖)		支	15ml, 10 0 支/包		5	64.13
39 1	比色皿	玻璃比色皿	盒	3cm, 4 支/盒		1	228.00
39 2	单孔废 液收集 盖套装 S60B 款		套	套装		1	959.31

	废液瓶						
393	玻璃废液瓶		套	GL45		1	397.58
394	废液桶		套	20L/套		3	252.87
395	碘伏棉签棒		盒	20支/盒		5	9.83
396	真空采血管（无添加剂红帽）		盒	2ML，玻璃，100支/盒		3	43.75
397	真空采血管（含EDTA钾盐紫帽）		盒	2ML，玻璃，100支/盒		3	43.75
398	一次性止血带		盒	50条/盒		6	29.88
399	一次性采指血针		包	7号采血针，100支/包		3	32.06
400	10*5ump棉滤芯		根	根		10	136.80
401	10*活性炭滤芯		根	根		10	342.00
402	研磨玻璃珠		瓶	5000粒/瓶 3mm		1	52.25
403	冻存管（至尊侧码冻存管）		包	5ml/个 50支/包		2	57.00
404	冻存管（至尊侧码冻存管）		包	2ml/个 50支/包		2	38.00
405	隔离衣		套	均码		50	4.75
406	防护服		套	170-175		50	8.55

40 7	一次性 隔离鞋 套		套	均码		50	3.80
40 8	离心管 (平底) 50mL (灭 菌)		袋	25 个/袋		5	29.93

备注：

1、所列清单为服务期一年预估采购量，按照采购人实际采购数量及产品需求情况进行具体供货，按实际供货量进行结算。

2、“产品名称”仅是采购人对产品的习惯性称呼，并不针对某特定名称，采购人或采购代理机构欢迎投标人根据采购需求的基本要求，采用满足或优于要求的产品参加投标；

3、因本项目据实结算，无法以总价包干形式进行报价，故本项目采购下浮率进行招标。即实际采购数量*单价最高限价*折扣率=结算金额。折扣率=（1-下浮率）*100%

4、采购清单中部分产品“技术参数”、“规格”、“浓度”描述为空的则不作具体要求，投标人可根据自行情况选择性提供相应材料，未提供的统一视为按国家行业标准执行。

第二节 商务要求

一、供货期及供货地点

供货期：一年（2025 年 5 月-2026 年 4 月，具体起止时间合同中约定），期间不定期供应，具体以采购人指定时间为准。供应商接采购人交货通知后 24 小时内，按通知数量进行交货。

供货地点：观山湖区疾病预防控制中心。

二、验收标准、规范

验收标准：本项目执行的规范或标准必须满足采购文件及国家有关规定的现行标准的要求。

验收方式：根据在合同周期内按批次采购数量进行入库验收。

三、售后服务

1. 提供本项目售后负责人（姓名）、联系电话（24 小时接听）、技术人员配备情况表；

2. 在产品有效期内由于产品的质量原因，均由供应商负责更换。非质量原因产品临期 1 个月的，供应商应免费更换。

3. 提供技术支持服务，提供 7×24 小时技术服务热线。在接到客户售后服务通知后，供应商应在 30 分钟内响应，24 小时内解决，所产生的费用由成交供应商负责。

4. 供应商必须提供售后服务方案（须包含但不限于售后巡查制度、售后服务措施等内容。）

四、质保期

按产品规定的有效期执行，接采购人通知送达的产品有效期不得低于产品规定有效期的 2/3。

五、付款方式

本项目不支付预付款，中标供应商应在采购人验收合格之日起 30 日内向采购人出具与供货价款一致的有效正式发票，采购人根据中标供应商实际采购量进行付款。合同中约定具体支付时间。即实际采购数量*单价

最高限价*折扣率=结算金额。折扣率=（1-下浮率）*100%。

六、投标有效期

从投标截止日起 90 天。

七、其他要求

1. 投标报价包括所有货物价格、运输费(到达招标人指定地点)、搬运费、各种税费(含关税)等直至货物到达使用地点，并能正常投入使用所发生的一切费用；

2. 供应商须承诺中标后所供货产品和投标文件中所投产品相符，并保证所供货产品与售后服务必须与响应文件中的响应一致；

3. 供应商须承诺严格按照每种产品的要求进行包装和运输，并保证提供的产品是全新原装正品，符合产品招标文件要求及相应的质量、规格和功效；

4. 供应商须承诺在本次采购中对所需提供的资料的真实性负责，在采购任意一个环节采购人发现投标人使用虚假、伪造的资料参与本次投标，则取消其中标资格，同时按照《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等相关规定进行处罚与经济赔偿；

5. 投标人须保证：一旦中标后应保证合同产品是全新未曾使用过的，其质量、规格及技术包要求特征必须符合标准、规范及招标文件的要求，与投标货物一致。

6. 若因产品质量问题，由供应商无条件更换，造成的一切损失由供应商承担。

7. 投标人须保证：中标后，中标（成交）供应商若不能按时完成采购人交付的工作任务或为采购人提供的产品存在不按时、不规范、质量不高，达不到要求时，视为一方违约，应承担因其工作失误(或其他原因)给采购人造成的一切损失责任。

备注：1. 采购文件中要求的所有承诺、保证均须提供承诺函，保证书，若采购文件中没有提供格式范本的（提供格式的及厂家承诺除外）均由投标人自行编制，格式自拟，但必须由法定代表人亲笔签字（或盖法定代表人印章）并加盖投标人法人章（公章）；

2. 根据《政府采购质疑和投诉办法（财政部第 94 号令）》“第十条
本项目供应商在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质
疑。”

第三节 阐述、演示、样品展示

1、本品目 ☐ 是 ☒ 否需要阐述

阐述内容要求： /

2、本品目 ☐ 是 ☒ 否需要演示

演示内容要求： /

3、本品目 ☐ 是 ☒ 否需要提交样品

样品展示要求： /

特别提醒：

若项目存在阐述、演示或样品展示，将通过文字和图片不直接和评标委员会接触的方式进行描述和展示。采购人（代理机构）应在采购文件中对提供的阐述、演示以及样品展示要求的内容进行说明。供应商提供的阐述、演示以及样品展示资料文件应在响应文件制作过程中在“项目的阐述、演示、样品展示材料”中上传。

第四节 图纸附件

1、（如有可上传）

第五节 实质性要求明细表

序号	技术实质性要求	商务实质性条款	备注
1	/	供货期及供货地点	
2	/	验收标准、规范	
3	/	售后服务	
4	/	质保期	
5	/	付款方式	
6	/	投标有效期	
7	/	其他要求	

说明：采购人或采购代理机构将采购项目中关注的必需响应的实质性条款在上表中一一列明，便于供应商及评审专家理解采购文件。

第三章 评标办法及评分标准

第一节 评标办法

本项目采用综合评分法进行评审。

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。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。得分且投标报价相同的并列。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排名第一的中标候选人。

第二节 评分标准

一、评分因素

评分的主要因素分为价格因素、主观因素、客观因素、信用因素。具体内容详见评分表。评标分值保留至两位小数。评标时，评标专家依照评分表对每个有效供应商的响应文件进行独立评审、打分。

二、评分标准

1. 资格性审查表：资格审查人负责资格性审查（适用于公开招标的服务和货物类项目）

1. 资格性审查表：评标委员会负责资格性审查（适用于公开招标的工程项目）

2. 符合性审查表：评标委员会负责符合性审查

资 格 审 查 表

供应商资格要求			
序号	资格要求	评分点名称	评审标准
1	具有独立承担民事责任的能力	法人或其他组织的营业执照等证明文件，或自然人身份证明	
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商是法人的，提供 2023 年度经审计的财务报告(并提供会计师事务所的营业执照及执业证书)或提供 2025 年度基本开户（基本存款账户）银行出具的资信证明；部分其他组织或自然人参与投标没有经审计的财务报告可以提供银行出具的资信证明（复印件或扫描件加盖投标人公章）；	
3	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	提供具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺函（格式文件详见投标文件范本）；	
4	具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供 2024 年 4 月至今连续 3 个月依法缴纳税收和社会保障资金的有效证明材料（成立不足三个月的，提供自成立之日起至开标前一个月），依法不缴纳社保及免税的投标人提供由社保部门及税务机关出具的有效证明材料；	
5	参加本次政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录	提供参加政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明	
6	法律、行政法规规定的其他条件	供应商须承诺:在“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)等渠道查询中未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单中，如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中的供应商取消其投标资格,并承担由此造成的一切法律责任及后果	
7	特殊资格审查	(1)投标产品属于医疗器械管理的产品且投标供应商为代理商的须提供《医疗器械经营许可证》或医疗器械经营许可备案证明材料（经营范围覆盖投标产品）；（2）投标产品属于医疗器械管理的产品须提供投标产品医疗器械注册证（含登记表（若有）等附件）或医疗器械备案证书（凭证）且上述材料须加盖生产企业公章；（3）生产	

		厂家投标的提供《医疗器械生产企业许可证》；
8	本项目是专门面向中小微企业	根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》财库（2020）46 号规定，本项目是专门面向中小企业采购，以中小企业声明函作为佐证材料，须按声明函格式要求完整填写。

符合性审查表

供应商符合性审查内容			
序号	供应商名称审查内容	评分点名称	评审标准
1	商务实质性审查内容	完全响应实质性要求明细表中商务要求实质性条款内容	
2	技术实质性响应审查内容	/	
3	报价评审	异常低价审核。备注：供应商的报价明显低于最高限价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，供应商应在投标文件中提供合理性说明。经评标委员会认定为异常低价的，作无效投标处理。	
4	无效标审查	按本项目招标文件第三章第四节无效标条款规定，审查是否通过	

评标委员会（签字）

评分表

评分项及评分标准			
评分项名称	评分点名称	评审标准	得分
价格分（30.00）	价格分	<p>价格分采用低价优先法计算，即满足招标文件要求的前提下，最低有效投标报价（最高下浮率）作为评标基准价，其价格分为满分。其余投标人价格分统一按照下列公式计算：</p> <p>投标报价得分=（评标基准价 / 投标报价）×30</p> <p>备注：（1）评标基准价为：1- 有效投标报价中的最高下浮率；（2）投标报价为：1-投标人的有效投标报价（下浮率形式体现）；（3）投标报价须按下浮率进行报价，未按下浮率报价的，按无效投标处理；（4）评标基准价指满足采购文件要求且投标下浮率（或扣除后的下浮率）最高的投标下浮率，投标报价指满足采购文件要求的各投标人的投标下浮率。</p>	0.0~30.0 分
主观分（10.00）	售后服务方案	<p>根据供应商针对本项目提供的售后服务方案（内容包含但不限于：质量保障措施、供货时间安排、供货保障措施、售后响应时间、退换服务承诺、售后团队等）的准确性、完整性、全面性等进行比较：</p> <p>（1）售后服务方案完全满足采购文件要求，内容</p>	0.0~10.0 分

		<p>完整、详细，方案可操作性强，各项工作时间安排合理，满足项目需求得 10 分；</p> <p>（2）售后服务方案基本满足采购文件要求，内容完整、详细，方案可操作性较强，各项工作时间安排合理，基本满足项目需求得 6 分；</p> <p>（3）售后服务方案基本满足采购文件要求，内容存在缺项，方案可操作性不强，各项工作时间安排基本合理，基本满足项目需求得 2 分；</p> <p>（4）未提供售后服务方案得 0 分。</p>	
客观分（60.00）	技术参数响应	<p>投标供应商完全响应本项目所有技术参数得 45 分，采购清单中产品共计 408 个，单个产品中存在 1 项负偏离扣 1 分（带有“▲”参数，每缺少一项（或一项不满足）扣 2 分），扣完为止，本项最高 45 分。</p> <p>注：根据投标供应商提供的技术偏离表及要求的证明材料为准。</p>	0.0~45.0 分
	类似业绩	<p>投标供应商每提供 1 份 2022 年 1 月至今（以合同签订时间为准）类似供货业绩（耗材配送或试剂配送）得 2 分，最多得 10 分。</p> <p>证明材料：提供合同协议书（全页）、中标通知书复印件或扫描件加盖投标供应商公章为准。</p>	0.0~10.0 分
	业主服务质量评价	评标委员会根据投标人提供的服务质量评价进	0.0~5.0 分

		<p>行评审：</p> <p>投标人 2022 年 1 月 1 日至今已完成或正在履行的耗材配送或试剂配送项目，获得服务单位评价为“优”或“满意”等表示赞赏的正向评价意见书，每提供 1 个得 1 分，最高得 5 分。</p> <p>注：1. 须提供服务单位或其有关职能部门出具盖章的评价意见书，否则不得分。2. 出具服务质量评价的单位须是业绩评价中有效的服务对象。</p>	
信用分（0.00）	信用分		0.0~0.0 分
政策性加分（5.00）	节能环保产品加分项	<p>所投产品属于“节能产品、环境标志产品政府采购品目清单”（财政部等相关部门公示）范围内的产品，投标人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，在采购评审工作过程中给予加分，在总得分基础上，每一项加 0.3 分；最高不得超过 2 分。本项加分适用于货物采购项目。</p>	0.0~2.0 分
	少数民族投标主产品加分项	<p>根据《中华人民共和国政府采购法》（中华人民共和国主席令第 68 号）、《中华人民共和国政府采购实施条例》（国务院第 658 号令）、贵州省财政厅文件（黔财采【2017】6 号）的规定，对原产地在少数民族自治区和享受少数民族自治待遇的省份的投标主产品（不含附带产品），</p>	0.0~3.0 分

		采用综合评分法或性价比法评审的，在总得分基础上加 3 分。注：①本项加分仅适用于货物采购项目。②少数民族自治区：内蒙古自治区、新疆维吾尔自治区、宁夏回族自治区、广西壮族自治区、西藏自治区；③享受少数民族自治待遇的省份：青海省、云南省、贵州省。④投标主产品按照不得低于本采购项目预算金额 50%进行确定。	
得分	105.0	100 分+政策性加分	

信用分使用规则：由采购人或代理机构根据项目情况选用，信用分评价内容例如：中国人民银行备案的征信机构出具的企业信用报告等信用相关材料。并根据《政府采购货物和服务招标投标管理办法》（中华人民共和国财政部令第 87 号）第二十条（十五）款规定载明：供应商信用信息查询渠道及截止时点、信用信息查询记录和证据留存的具体方式、信用信息的使用规则等。

（1）价格扣除政策（若本品目专门面向中小微企业采购，则本品目不再享受价格扣除政策）

根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》财库〔2020〕46 号、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)、关于促进残疾人就业政府采购政策的通知（财库〔2017〕141 号）及相关规定，在技术、商务等均满足采购需求的前提下，本项目对享受价格扣除政策企业的产品给予/（联合体/）的价格扣除，用扣除后的价格参与评审(说明：1、监狱企业视同小型、微型企业，享受预留份额、评审中价格扣除等政府采购促进中小企业发展的政府采购政策，残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。2、对于经主管预算单位统筹后未预留份额专门面向中小企业采购的采购项目，以及预留份额项目中的非预留部分采购包，采购人、采购代理机构应当对符合本办法规定的小微企业报价给予 10%—20%（由采购人或代理机构确定具体数值）的扣除，用扣除后的价格参加评审。3、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采购项目，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，采购人、采购代理机构应当对联合体或者大中型企业的报价给予 4%-6%(由采购人或代理机构确定具体数值)的扣除，用扣除后的价格参加评审。))。

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。

《残疾人福利性单位声明函》和中小企业须提供《中小企业声明函》且声明函所载内容必需真实，如有虚假，将依法承担相应责任，包括取消中标资格等。中小企业划分标准依照工业和信息化部、国家统计局、国家发展和改革委员会、财政部联合下发的《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）执行。价格扣除只针对投标报价未超过财政控制值的供应商有效。

（2）货物类采购项目的价格分值占总分值的比重(即权值)为大于等于 30%；服务类项目的价格分值占总分值的比重(即权值)为大于等于 10%。执行统一价格标准的服务项目，其价格不列为评分因素。

（3）价格分值计算表：

价格分值计算表

项目名称：

品目名称：

地点：贵阳市公共资源交易中心

项目序列号：20XX-ZFCG-XXXX

品目编号：

日期：20XX.X.X

序号	供应商名称	第一次报价 (单位：以采购文件约定的 计量单位为准)	最终报价(单 位：以采购文 件约定的计量 单位为准)	小微企业 价格扣除 后报价(单 位：以采购 文件约定 的计量单 位为准)	评标基准 价(单位： 以采购文 件约定的 计量单位 为准)	价格 分值	得分
1							0.00
2							0.00
3							0.00
4							0.00

注：价格扣除仅对投标报价未超过采购预算价的供应商有效。

评标委员会（签字）

评分汇总表

标段编号：

标段名称：

序号	投标单位名称	价格分得分	主观分得分	客观分得分	信用分得分	政策性加分得分	总分	排名

评标专家（签字）：

5. 投标产品品牌相同的投标供应商的规定

5.1 最低评标价法的采购项目，提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的，以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的参加评标；报价相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会以下方式确定一个参加评标的投标人，其他投标无效。

确定方式：评标委员会确定。

5.2 综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照以下方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，其他同品牌投标人不作为中标候选人。

确定方式：评标委员会确定。

第三节 废标条款

出现下列情形之一的，本项目/品目作废标处理, 项目/品目评审终止：

1. 符合专业条件的或对采购文件作实质响应的有效投标供应商不足三家的；
2. 出现影响采购公正的违法、违规行为的；
3. 供应商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；
5. 法律法规规定的其他情形

第四节 无效标条款

出现下列情形之一的，供应商递交的响应文件作无效标处理，该供应商的响应文件不参与评审，且不计算入有效投标供应商家数：

（一）递交的响应文件未在规定时间内解密成功、或未按采购文件要求签署、盖章的；

注：但不得因签章地方的当前页面签章位置偏移，作无效标依据。

- (二) 供应商不符合采购文件规定的资格要求的;
 - (三) 项目接受联合体投标时, 投标联合体未提交联合投标协议的;
 - (四) 经评标委员会认定为异常低价的;
 - (五) 响应文件对采购文件的实质性要求明细表未作出响应的;
 - (六) 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件和计算错误的内容, 经评标委员会认定影响响应文件响应的;
 - (七) 投标报价超过采购文件规定的预算金额或最高限价的;
 - (八) 响应文件含有采购人不能接受的附加条件的**
 - (九) 供应商有串通投标、弄虚作假、行贿等违法行为的;
 - (十) 有下列情形之一的, 视为投标人串通投标, 其投标无效:
 - 1. 不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制;
 - 2. 不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜;
 - 3. 不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人;
 - 4. 不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异;
 - 5. 不同投标人的投标文件相互混装;
 - 6. 不同投标人的投标保证金从同一单位或者个人的账户转出。
 - (十一) 未交纳投标保证金的(使用远投网开系统解密响应文件成功的, 视为投标保证金已交纳);
 - (十二) 投标有效期不满足采购文件要求的;
 - (十三) 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, 参加同一合同项下的政府采购活动的。
 - (十四) 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, 再参加该采购项目的其他采购活动的。
 - (十五) 违反政府采购法律法规, 足以导致响应文件无效的情形。
- 注: 不得因文件排序等非实质性的格式、形式问题限制和影响供应商投标(响应)。**

第二部分 通用部分

第四章 政府采购程序

第一节 采购公告及采购文件发布

一、公告发布媒体

全国公共资源交易平台(贵州省·贵阳市)(<http://ggzy.guiyang.gov.cn/>)、贵州省政府采购网(<http://www.ccgp-guizhou.gov.cn/>)及法律法规规定的其他媒体。

二、变更公告

本项目将根据实际情况及需要,发布技术参数、开标时间调整等有关变更公告。供应商须关注全国公共资源交易平台(贵州省·贵阳市)、贵州省政府采购网变更公告栏及其他相关网站和媒体发布的关于本项目的相关变更公告,变更公告是采购文件的组成部分,与采购文件具有同等法律效力。

第二节 采购文件获取

一、获取截止时间

开标截止时间前一日 23:59。

二、获取方式

以本项目公告中获取方式为准。根据《省发展改革委等九部门关于在贵州省公共资源交易领域对法院失信被执行人实施信用联合惩戒的通知》黔发改财金(2019)1035号文件要求,对失信供应商实施信用联合惩戒,拒绝其下载采购文件。

三、采购文件的澄清和修改

(一)采购文件的澄清和修改:采购人或者采购代理机构可以对已发出的采购文件进行必要的澄清或者修改。澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的,采购人或者采购代理机构应当在投标截止时间至少 15 日前,以更正公告形式通知所有获取采购文件的潜在供应商;不足 15 日的,采购人或者采购代理机构应当顺延提交响应文件的截止时间。澄清或修改的内容是采购文件的组成部分,对所有供应商均具有约束力。所有采购文件的澄清或修改将以更正公告形式发布。

(二)项目延期(适用于采购方式为公开招标的项目):采购文件提供期限届满后,获取采购文件的潜在供应商不足 3 家的,可以顺延提供期限,响应文件递交截止时间、开标时间以及投标保证金交纳时间一并顺延,以更正公告形式通知所有获取采购文件的潜在供应商。

(三)采购文件的质疑:供应商或潜在供应商对采购文件中存在的任何含糊、遗漏、相互矛盾之处,或对技术规格及其他条件不清楚,或采购文件具有不合理、不公平、歧视性、限制性、指向性条款损害潜在供应商权益的,或供应商有疑问的其他事项,供应商或潜在供应商可向采购人或代理机构提出质疑,对采购人或采购代理机构质疑回复不满意的,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 个工作日内可向主管财政部门进行投诉。未递交质疑函的视为充分理解并认可采购文件及补充变更的所有内容。

采购文件质疑、投诉的具体要求和流程详见采购文件第十三节：质疑和投诉。

第三节 编制和上传投标响应文件

一、递交时间

以本项目公告时间为准，如本项目有变更公告的，以变更公告时间为准（供应商须在递交文件截止时间将加密的响应文件上传系统）。

二、递交要求

供应商需使用专用投标文件制作工具，生成加密响应文件上传系统。根据《省发展改革委等九部门关于在贵州省公共资源交易领域对法院失信被执行人实施信用联合惩戒的通知》黔发改财金（2019）1035 号文件要求，对失信供应商实施信用联合惩戒，拒绝接受其响应文件，其响应文件无法上传。

备注：使用投标文件制作工具制作响应文件时，若上传的资质证书或其他文件带有第三方电子签章的图片或者 PDF 等文件时，请将带有第三方电子签章的文件或图片插入 word 中后上传 word，避免第三方电子签章数据不能正常加载，导致文件不显示第三方签章。请在转换 PDF 和签章时仔细检查对应内容，若因操作引起的第三方签章不显示，相关责任由投标供应商自行承担。

三、响应文件的补充、修改和撤回

（1）供应商在上传响应文件后，在投标截止时间前可撤回其响应文件。撤回后重新编辑修改后生成新的加密响应文件重新上传。

（2）若本项目采购文件发生变更，请按照最新变更后的采购文件重新编制响应文件，加密上传。否则开标时未能正常解密，视为无效标处理。

（3）投标截止时间以后不得补充、修改或撤回响应文件。

特别提示：供应商使用专用响应文件制作工具，通过 CA 锁生成加密响应文件。投标截止时间前，供应商可随时撤回和重新递交响应文件。

第四节 开标

一、开标时间

以本项目公告时间为准，如本项目有变更公告的，以变更公告时间为准。

二、开标地点

本项目采用远投网开系统进行开标。

三、开评标流程

1. 会议准备：采购人、代理机构以及投标供应商应于投标截止时间前 30 分钟登录远投网开系统，检查设备和网络是否能正常使用。

2. 解密响应文件：开标时间到，采购人或代理机构点击开始解密，投标供应商须在系统规定的解密时间内完成解密。根据《省发展改革委等九部门关于在贵州省公共资源交易领域对法院失信被执行人实施信用联合惩戒的通知》黔发改财

金（2019）1035 号文件要求，对失信供应商实施信用联合惩戒，拒绝接受其响应文件，其响应文件无法解密。

3. 开标唱标：系统自动对解密成功的响应文件进行唱标。

4. 开标记录：唱标完成后，自动生成开标记录表。

5. 会议结束：生成开标记录表后，采购人或代理机构点击开标结束，远程开标会议结束。

特别提醒：使用远投网开系统参与开标的供应商应注意以下几点：

1. 开标设备、软件、CA 应满足本次远程开标会议要求；

2. 供应商应保证使用编制响应文件的 CA 解密时，设备正常，网络稳定，确保在规定时间内完成解密活动；若供应商未在规定时间内无法完成解密的，视为未响应投标，作无效标处理。根据《省发展改革委等九部门关于在贵州省公共资源交易领域对法院失信被执行人实施信用联合惩戒的通知》黔发改财金（2019）1035 号文件要求，对失信供应商实施信用联合惩戒，拒绝接受其响应文件，其响应文件无法解密。

第五节 资审审查（适用于公开招标的货物类和服务类项目）

开标会结束后，由采购人或代理机构代表组成的资审小组登录系统进行资格审查，资审小组由 1 或 3 人单数组成，合格供应商不足 3 家的，项目作废标处理。

对未通过资格审查的投标供应商，由资审小组通知其未通过理由。

第六节 评标

一、评标地点

贵阳市公共资源交易中心。

二、评标程序

评标委员会登录在线评标系统，确认无需回避后，通过评标系统自动推选一名评标组长，由评标组长按照以下流程组织评标：

（一）资格性审查（适用于公开招标工程类的项目）：评标委员会依照《资格审查表》所列内容对供应商进行资格审查，审查通过的供应商进入符合性审查环节。通过资格审查的供应商不足三家的，本项目作废标处理，评标工作结束

（二）符合性审查：评标委员会依照《符合性审查表》所列内容对供应商进行符合性审查，审查通过的供应商进入评分环节。未通过符合性审查的响应文件不参与评分和中标候选人推荐。通过符合性审查的供应商不足三家的，本项目作废标处理，评标工作结束。

（三）专家评分：评标专家严格按照评分表逐项对响应文件进行评分。评分依据为响应文件提供的有效资料。响应文件中未提供的资料、未明确的内容，评标专家不得以个人的意愿、猜想、推测等方式得出的结论作为评分依据。评标专家须独立评分，不得相互抄袭评分分值。其中评分表中客观分、信用分以及政策

性加分这三项客观评分项的评分应当一致，不一致的按少数服从多数的原则确定评分。

（四）评分汇总：评标组长负责最终的评分汇总，结果保留两位小数，按最终得分由高至低依次对供应商进行推荐排序。得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列，得分且投标报价相同的并列。

（五）评审复核：评标委员会对评审过程和评审结果进行复核。评标委员会可对评审过程和结果中存在的遗漏或偏差进行修正，完成复核后，确定评标结果及推荐排序。

（六）评标报告：评标组长根据评分汇总情况及排序情况，主持编写评标报告。评标委员会成员须在评标报告上签字确认。持不同意见的评标委员会成员应当在报告上签署不同意见及理由，否则视为同意评标报告。

（七）评标结束：评标委员会出具评标报告，复核无误签字确认后，评标组长点击评标工作结束，评标专家方可离开评标区，不得擅自进入其他评标室。评审费用由系统自动计算发放。

三、评标委员会

评标委员会成员由采购人代表和有关技术、经济等方面的专家组成，其中技术、经济等方面的专家不少于成员总数的三分之二。评标委员会成员人数为单数。评标委员会遵循公平公正、科学择优、经济有效的原则，按照评标程序，依法依规，根据采购文件所列评标标准，独立、认真、负责地开展评审工作，提出评审意见，并对自己的评审意见承担责任。

（一）享有的权利：

1. 对政府采购制度及相关情况的知情权；
2. 对供应商所供货物和服务质量的评审权；
3. 推荐中标候选供应商的表决权；
4. 按规定获得相应的评审劳务报酬；
5. 法律、法规和规章规定的其他权利。

（二）承担的义务：

1. 为政府采购工作提供科学合理、经济有效的评审意见；
2. 严格遵守政府采购评审工作纪律，不得向外界泄露评审情况；
3. 发现供应商在政府采购活动中有不正当竞争或恶意串通等违规行为，应及时向政府采购评审工作的组织者或财政部门报告并加以制止；
4. 解答有关方面对政府采购评审工作中有关问题的咨询或质疑；
5. 法律、法规和规章规定的其他义务。

四、响应文件表述出现前后不一致的，以下列先后顺序为准：

- （1） 开标一览表与其他文件不一致的，以开标一览表为准；
- （2） 投标函与其他文件不一致的，以投标函为准；
- （3） 响应文件前后不一致的，以响应文件的前述内容为准。
- （4） 采购文件和附件内容不一致的，以采购文件正文为准。

同时出现两种以上不一致的，以上述先后顺序为准。

第七节 发布中标（成交）结果公告及发送中标（成交）通知书

一、中标（成交）结果公告发布媒体

全国公共资源交易平台（贵州省·贵阳市）(<http://ggzy.guiyang.gov.cn/>)、贵州省政府采购网 (<http://www.ccgp-guizhou.gov.cn/>) 及法律法规规定的其他媒体。

二、中标（成交）结果公告和中标（成交）通知书发布流程

采购人应当通过系统自评审结束之日起 7 个工作日内点击发布中标（成交）结果公告，同时向中标人发送中标通知书。中标（成交）通知书对采购人和中标（成交）供应商具有同等法律效力。中标（成交）通知书发出后，采购人改变中标结果，或者中标（成交）供应商放弃中标，应当承担相应的法律责任。

根据《省发展改革委等九部门关于在贵州省公共资源交易领域对法院失信被执行人实施信用联合惩戒的通知》黔发改财金（2019）1035 号文件要求，对失信供应商实施信用联合惩戒，拒绝确定该供应商为中标人，采购人可以按照评审报告推荐的中标候选人名单排序，确定下一候选人为中标或者成交供应商，也可以重新开展政府采购活动。

对未通过资格审查的供应商，由系统自动告知其未通过的原因；采用综合评分法评审的，由系统自动告知未中标本人的评审得分和排序。

第八节 支付代理服务费

一、收费标准

代理机构严格遵守《价格法》、《关于商品和服务实行明码标价的规定》等法律法规规定，告知有关服务项目、服务内容、服务质量，以及服务价格等，并在相关服务合同中约定。代理机构提供的服务，应当符合国家和行业有关标准规范，满足合同约定的服务内容和质量等要求。不得违反标准规范规定或合同约定，通过降低服务质量、减少服务内容等手段进行恶性竞争，扰乱正常市场秩序。

代理服务费：[参考国家相关文件标准按预算金额计算后收取](#)。

由 ☐ 采购人 ☒ 中标人支付。

二、支付方式

中标（成交）通知书发出同时，☐ 采购人 ☒ 中标人向代理机构支付代理服务费。代理服务费可采取现金、银行汇款、电汇款或其他代理机构认可的方式进行支付。

三、账户信息

户 名：[贵州箭源项目管理有限公司](#)

账 号：[010680001000075931](#)

开户行：[贵州银行股份有限公司贵阳白云支行](#)

第九节 政府采购合同签订、备案、公告及履约验收

一、合同签订、备案及公告时间

采购人在中标（成交）通知书发出之日起三十日内，通过贵阳市公共资源交易中心电子交易系统在线编制和签订政府采购合同，中标（成交）供应商收到采购人发出的采购合同后应当在 5 个工作日内完成网签，若合同内容超出约定事项的，中标（成交）供应商应点击退回并说明退回理由，无正当理由退回或超期未在系统进行操作，采购人可视为中标（成交）供应商拒绝签订合同，放弃中标资格。采购合同签订完成后，推送至同级财政部门备案，并将政府采购合同自动同步在全国公共资源交易平台（贵州省·贵阳市）（<http://ggzy.guiyang.gov.cn/>）上公告，同时还应在贵州省政府采购网（<http://www.ccgp-guizhou.gov.cn/>）进行公告。

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，确定下一候选人为中标或者成交供应商，也可以重新开展政府采购活动。

二、采购合同备案完成后，采购人可自行通过贵阳市公共资源交易电子招投标系统打印《贵阳市公共资源进场交易证明书》。采购人凭《贵阳市公共资源进场交易证明书》到财政部门办理后续资金拨付等相关手续。

三、履约验收

中标人在合同约定服务期（供货期）内，完成合同约定内容，可向采购人提交履约验收申请，采购人应按照合同约定方式在规定期限内完成履约验收工作，并将验收相关资料上传贵阳市公共资源交易电子招投标系统，并在全中国公共资源交易平台（贵州省·贵阳市）（<http://ggzy.guiyang.gov.cn/>）、贵州省政府采购网（<http://www.ccgp-guizhou.gov.cn/>）进行公告。

第十节 质疑和投诉

一、质疑

（一）质疑时效

供应商认为采购文件、采购过程和中标、成交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（政府采购法第五十二条规定的供应商应知其权益受到损害之日，是指：（一）对可以质疑的采购文件提出质疑的，为收到采购文件之日或者采购文件公告期限届满之日；（二）对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；（三）对中标或者成交结果提出质疑的，为中标或者成交结果公告期限届满之日。）起七个工作日内，通过贵阳市公共资源交易中心电子交易系统向采购人或代理机构提出质疑。

（二）受理条件

供应商所提出质疑，必需有认为采购文件、采购过程、中标和成交结果等使自己的利益受到损害的事实和依据，对与采购活动无关的供应商或者没有提出使自己的利益受到损害的事实和依据的质疑，可不予受理。

（三）质疑函内容：

质疑函内容包含：供应商名称、地址、邮编、联系人及联系电话；质疑项目的名称、项目序列号；质疑事项和与质疑事项相关的请求；事实依据；必要的法律依据；提出质疑的日期（系统自动生成）。

（四）递交方式

在法定时间内提出质疑。供应商在认为采购文件、采购过程、中标和成交结果等使自己的利益受到损害后的七个工作日内，通过贵阳市公共资源交易中心电子交易系统在线编辑质疑函，并上传必要的证明文件，加盖电子章后，推送采购人和代理机构。

（五）质疑回复

代理机构在法定期限内对质疑事项作出答复，经采购人确认后，系统自动将**质疑事项和答复内容**通知质疑供应商和其他有关供应商。

二、投诉

（一）投诉时效

提出质疑的供应商对采购人或代理机构的答复不满意或采购人、采购代理机构在规定的时间内未作出答复的，可在收到答复之日起或答复期满后十五个工作日内向采购人同级政府采购监督部门投诉。

（二）受理条件

满足《政府采购质疑和投诉办法》（财政部令第 94 号）第十九条规定。

（三）递交方式

在法定时限内发起投诉。通过贵阳市公共资源交易中心电子交易系统在线编辑投诉书，并上传必要的证明文件，加盖电子章后，推送监督部门。

（四）投诉回复

供应商发起投诉后，监督部门应在 5 个工作日内确认是否受理。监督部门应当自收到投诉之日起 30 个工作日内是对投诉事项作出处理决定，编辑投诉处理决定书，点击发布投诉处理决定公告后，系统自动将投诉事项和处理决定内容通知投诉人和与投诉事项相关的当事人。

第五章 政府采购合同

政 府 采 购 合 同（货物类） （试行）

采 购 人：

供 应 商：

项目名称：

项目序列号：

签订时间：____年____月____日

说 明

为维护合同当事人的合法权益，依据《中华人民共和国民法典》《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》以及相关法律、法规的规定，现就有关问题说明如下：

一、本《政府采购合同（货物类）》（试行）由合同协议书、通用合同条款和专用合同条款三部分组成。

二、专用合同条款附件具有相同法律效力。

三、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。

第一部分 合同协议书

采购人（简称甲方）：

供应商（简称乙方）：

甲、乙双方根据 _____（项目名称）_____ 项目（项目序列号：20XX-ZFCG-XXXX,）的 _____（采购方式）_____ 结果，甲方接受乙方为本项目的供应商。现双方根据《中华人民共和国民法典》《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》等法律法规的规定，并依据本项目采购过程中确定的有关内容，在平等、自愿、公平和诚实信用的基础上，达成如下协议：

一、项目概况

- 1、项目名称：
- 2、项目序列号：20XX-ZFCG-XXXX
- 3、资金来源：
- 4、项目内容：
- 5、项目地点：

二、供货期期限

本合同从____年____月____日起至____年____月____日止。

三、合同文件构成

本协议书与下列文件一起构成合同文件：

- (1) 招标/采购公告（包括更正公告）；
- (2) 招标/采购文件（包括澄清修改通知）；
- (3) 中标（成交）通知书（如果有）；
- (4) 投标函（响应文件）及其附录（如果有）；
- (5) 专用合同条款及附件；
- (6) 通用合同条款；
- (7) 技术标准和要求；
- (8) 清单；

(9) 经双方确认的信函、传真、电子邮件等，将作为本合同的组成部分，具有合同的效力

上述各项合同文件包括合同当事人就该项合同文件所作出的补充和修改，属于同一类内容的文件，应以最新签署的为准。专用合同条款及其附件须经合同当事人签字或盖章。

四、合同文件解读及其优先顺序

组成合同的各项表述出现前后不一致的，除合同另有规定外，以下列先后顺序为准：

- (1) 合同协议书；
- (2) 中标（成交）通知书；
- (3) 投标函及投标函附录；
- (4) 专用合同条款；
- (5) 通用合同条款；
- (6) 供货要求；

(7) 分项报价表;

(9) 中标材料质量标准的详细描述;

(10) 相关服务计划;

(11) 其他合同文件。

五、合同金额（中标价）

本合同金额为（大写）人民币_____（小写¥ _____元）。

六、履约保证金

甲乙双方签订合同后，乙方按照约定缴纳保证金：人民币（大写）（¥_____元）。

乙方在合同履行的过程中，出现本合同相关条款约定的违约情形的，甲方除了有权根据本合同的其他条款追究违约责任外，同时可不予退还上述履约保证金。

七、订立时间

本合同于_____年____月____日订立。

八、订立地点

本合同在（采购人地址）贵阳市公共资源交易中心电子交易系统订立。

九、合同生效

本合同经双方签字或盖章后成立，并自_____生效。

十、补充协议

合同未尽事宜，合同当事人另行签订补充协议，补充协议是合同的组成部分。但甲乙双方不得订立背离采购文件确定的合同文本以

及采购标的、规格型号、采购金额、采购数量、技术和服务要求等实质性内容的协议。

十一、其它

本合同内容的确定应以采购文件和响应文件为基础，不得违背其实质性内容。本合同应在法定时限内，双方应当将合同副本报同级政府采购财政部门 and 有关部门备案。

采购人：（公章）	供应商：（公章）
法定代表人或其委托代理人：	法定代表人或其委托代理人：
（签字）	（签字）
统一社会信用代码： _____	统一社会信用代码： _____
地址： _____	地址： _____
邮政编码： _____	邮政编码： _____
法定代表人： _____	法定代表人： _____
委托代理人： _____	委托代理人： _____
电话： _____	电话： _____
传真： _____	传真： _____
电子信箱： _____	电子信箱： _____
开户银行： _____	开户银行： _____
账号： _____	账号： _____

第二部分 通用合同条款

第1条 一般约定

1.1 严禁贿赂

合同当事人不得以贿赂或变相贿赂的方式，谋取非法利益或损害对方合法权益。因一方合同当事人的贿赂造成对方损失的，应赔偿损失，并承担相应的法律责任。

1.2 国家、社会公共利益

对当事人利用合同实施危害国家利益、社会公共利益行为的，市场监督管理和其他有关行政主管部门依照法律、行政法规的规定负责监督处理。

1.3 保密

合同双方应对因履行合同而取得的另一方当事人的信息、资料等予以保密。未经另一方当事人书面同意，任何一方均不得为与履行合同无关的目的使用或向第三方披露另一方当事人提供的信息、资料。

第2条 包装、运输和交付

2.1 包装

2.1.1 卖方应对合同材料进行妥善包装。包装应采取防潮、防晒、防锈、防腐蚀、防震动及防止其它损坏的必要保护措施，从而保护合同材料能够经受多次搬运、装卸、长途运输并适宜保管。

2.2 运输

2.2.1 卖方应自行选择适宜的运输工具及线路安排合同材料运输。

2.2.2 除专用合同条款另有约定外，卖方应在合同材料预计启运前，将合同材料名称、装运材料数量、重量、体积（用 m³ 表示）、合同材料单价、总金额、运输方式、预计交付日期和合同材料在装卸、保管中的注意事项等预通知买方。

2.3 交付

2.3.1 除专用合同条款另有约定外，卖方应根据合同约定的交付时间和批次将合同材料交付给买方，买方对卖方交付的合同材料的外观及件数进行清点核验后应签发收货清单。买方签发收货清单不代表对合同材料的接受，双方还应按合同约定进行后续的检验和验收。

2.3.2 合同材料的所有权和风险自交付时起由卖方转移至买方，合同材料交付给买方之前包括运输在内的所有风险均由卖方承担。

第3条 货物检验和验收

3.1 合同材料交付前，卖方应对其进行全面检验，并在交付合同材料时向买方提交合同材料的质量合格证书。

3.2 合同材料交付后，买方应在专用合同条款约定的期限内安排对合同材料的规格、质量等进行检验，检验按照专用合同条款约定的下列一种方式进行：

（1）由买方对合同材料进行检验；

（2）由专用合同条款约定的拥有资质的第三方检验机构对合同材料进行检验；

(3) 专用合同条款约定的其他方式。

3.3 若合同约定了合同材料的最低质量标准,且合同材料经检验达到了合同约定的最低质量标准的,视为合同材料符合质量标准,买方应验收合同材料,但卖方应按专用合同条款的约定进行减价或向买方支付补偿金。

3.4 合同材料由第三方检验机构进行检验的,第三方检验机构的检验结果对双方均具有约束力。

3.5 合同材料验收证书的签署不能免除卖方在质量保证期内对合同材料应承担的保证责任。

第4条 质量保证期

4.1 除专用合同条款和(或)供货要求等合同文件另有约定外,合同材料的质量保证期自合同设备/材料验收之日起算。

4.2 除非因买方使用不当,合同设备/材料在质量保证期内如破损、变质或被发现存在任何质量问题,卖方应负责对合同设备/材料进行修补和退换。更换的合同设备/材料的质量保证期应重新计算。

4.3 质量保证期届满且卖方按照合同约定履行完毕质量保证期内义务后,买方应向卖方出具合同设备/材料的质量保证期届满证书。

第5条 合同价款支付

5.1 合同签订生效后,采购人应按合同约定支付合同价款,合同价款的支付细节,合同当事人双方可在专用合同条款部分约定。

第6条 履约担保

采购人需要供应商提供履约担保的,由合同当事人在专用合同条款中约定履约担保的方式、金额及提交的时间等。

第7条 不可抗力

7.1 如果供应商和采购人因不可抗力而导致政府采购合同迟延履行或不能履行政府采购合同义务,不应该承担误期赔偿或不能履行政府采购合同义务的责任。因供应商或采购人先延误或不能履行政府采购合同而后遇不可抗力情形除外。

7.2 在不可抗力事件发生后,当事方应尽快以书面形式将不可抗力的情况和原因通知对方。双方应尽实际可能继续履行政府采购合同义务,并积极寻求采取合理的方案履行不受不可抗力影响的其它事项。双方应通过友好协商在合理的时间内达成进一步履行合同的协议。

第8条 合同转让和分包

除招标文件规定,并经采购人事先书面同意外,供应商不得部分转让和分包或全部转让和分包其应履行的政府采购合同义务。

第9条 节能环保

合同当事人双方在履行合同过程中,应当遵循有利于节能和环境保护的产业政策,禁止交易高耗能、高污染的产品、设备及材料,禁止交易国家明令淘汰或者不符合强制性能源效率标准的用能产品、设备及材料。

第 10 条 合同解除

除具有《中华人民共和国政府采购法》第五十条第二款规定情形，或者《中华人民共和国民法典》第五百六十二条、第五百六十三条规定的情形及本合同约定的情形外，本合同一经签订，甲乙双方不得擅自解除合同。

第 11 条 合同的变更、中止或终止

11.1 合同的双方当事人不得擅自变更、中止或者终止本合同。

11.2 本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。

11.3 如必须对本合同条款进行改动时，当事人双方须共同签署书面文件，作为合同的补充，并报同级政府采购监督管理部门备案。

第 12 条 争议的解决

12.1 和解

合同当事人可以就争议自行和解，自行和解达成协议的经双方签字并盖章后作为合同补充文件，双方均应遵照执行。

12.2 调解

合同当事人可以就争议请求相关行政主管部门、行业协会或其他第三方进行调解，调解达成协议的，经双方签字盖章后作为合同补充

文件，双方均应遵照执行。

12.3 仲裁或诉讼

因合同及合同有关事项产生的争议，合同当事人可以在专用合同条款中约定以下一种方式解决争议：

- （1）向贵阳仲裁委员会申请仲裁；
- （2）向有管辖权的人民法院起诉；
- （3）法律法规另有规定除外。

第 13 条 违约责任

13.1 当事人一方不履行合同义务或者履行合同义务不符合约定的，应当承担继续履行、采取补救措施或者赔偿损失等违约责任。

13.2 当事人一方明确表示或者以自己的行为表明不履行合同义务的，对方可以在履行期限届满前请求其承担违约责任。

13.3 当事人一方未支付价款、报酬、租金、利息，或者不履行其他金钱债务的，对方可以请求其支付。

第 14 条 其他

合同当事人双方合同的履行，应当符合国家安全的法律法规政策，有助于实现国家的经济和社会发展政策目标，包括保护环境，扶持不发达地区和少数民族地区，促进中小企业发展等。

第三部分 专用合同条款

专用合同条款是合同当事人根据不同服务项目的内容、特点及具体情况，通过双方的谈判、协商对通用合同条款原则性约定细化、完善、补充、修改或另行约定的合同条款，但除通用条款明确规定可以作出不同约定外，专用合同合同条款补充和细化的内容不得与通用条款相抵触，不得违反法律、行政法规的强制性规定，以及平等、自愿、公平和诚实信用原则，否则相关内容无效。

专用合同条款由采购人和中标人自行协商签定。

一般包括下列条款：

- （一）采购人名称和地址；
- （二）供应商名称和地址；
- （三）标的；
- （四）数量；
- （五）质量；
- （六）价款或者报酬；
- （七）履行期限、地点和方式；
- （八）违约责任；
- （九）解决争议的方法。
- （十）其他

政 府 采 购 合 同（工程类）

（试行）

采 购 人：

供 应 商：

项目名称：

项目序列号：

签订时间：____年____月____日

说 明

为维护合同当事人的合法权益，依据《中华人民共和国民法典》《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》以及相关法律、法规的规定，现就有关问题说明如下：

一、本《政府采购合同（工程类）》（试行）由合同协议书、通用合同条款和专用合同条款三部分组成。

二、专用合同条款附件具有相同法律效力。

三、政府采购工程以及与工程建设有关的货物、服务，采用招标方式采购的，适用《中华人民共和国招标投标法》及其实施条例；采用其他方式采购的，适用政府采购法及本条例。

前款所称工程，是指建设工程，包括建筑物和构筑物的新建、改建、扩建及其相关的装修、拆除、修缮等；所称与工程建设有关的货物，是指构成工程不可分割的组成部分，且为实现工程基本功能所必需的设备、材料等；所称与工程建设有关的服务，是指为完成工程所需的勘察、设计、监理等服务。

政府采购工程以及与工程建设有关的货物、服务，应当执行政府采购政策。

第一部分 合同协议书

采购人（简称甲方）：

供应商（简称乙方）：

甲、乙双方根据 _____（项目名称）_____ 项目（项目序列号：20XX-ZFCG-XXXX,）的 _____（采购方式）_____ 结果，甲方接受乙方为本项目的供应商。现双方根据《中华人民共和国民法典》《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》等法律法规的规定，并依据本项目采购过程中确定的有关内容，在平等、自愿、公平和诚实信用的基础上，达成如下协议：

一、项目概况

- 1、项目名称：
- 2、项目序列号：20XX-ZFCG-XXXX
- 3、资金来源：
- 4、项目内容：
- 5、项目地点：
- 6、工程承包范围：

二、工期

计划开工日期： _____年____月____日

计划竣工日期： ____年__月__日

工期总日历天数： ____天。工期总日历天数与根据前述计划开竣工日期计算的工期天数不一致的，以工期总日历天数为准。

三、合同文件构成

本协议书与下列文件一起构成合同文件：

- （1）招标/采购公告（包括更正公告）；
- （2）招标/采购文件（包括澄清修改通知）；
- （3）中标（成交）通知书（如果有）；
- （4）投标函（响应文件）及其附录（如果有）；
- （5）专用合同条款及附件；
- （6）通用合同条款；
- （7）技术标准和要求；
- （8）图纸
- （9）已标价工程量清单或预算书；
- （10）经双方确认的信函、传真、电子邮件等，将作为本合同的组成部分，具有合同的效力

上述各项合同文件包括合同当事人就该项合同文件所作出的补充和修改，属于同一类内容的文件，应以最新签署的为准。专用合同条款及其附件须经合同当事人签字或盖章。

四、合同文件解读及其优先顺序

组成合同的各项表述出现前后不一致的，除合同另有规定外，以下列先后顺序为准：

- (1) 合同协议书;
- (2) 中标（成交）通知书;
- (3) 投标函及投标函附录;
- (4) 专用合同条款;
- (5) 通用合同条款;
- (6) 技术标准和要求;
- (7) 图纸;
- (8) 已标价工程量清单或预算书;
- (9) 其它合同文件

五、合同金额（中标价）

本合同金额为（大写）人民币_____（小写¥ _____元）。

六、履约保证金

甲乙双方签订合同后，乙方按照约定缴纳保证金：人民币（大写）（¥_____元）。

乙方在合同履行的过程中，出现本合同相关条款约定的违约情形的，甲方除了有权根据本合同的其他条款追究违约责任外，同时可不予退还上述履约保证金。

七、订立时间

本合同于_____年____月____日订立。

八、订立地点

本合同在 （采购人地址）通过贵阳市公共资源交易中心电子交易系统 订立。

九、合同生效

本合同经双方签字或盖章后成立，并自_____生效。

十、补充协议

合同未尽事宜，合同当事人另行签订补充协议，补充协议是合同的组成部分。但甲乙双方不得订立背离采购文件确定的合同文本以及采购标的、规格型号、采购金额、采购数量、技术和服务要求等实质性内容的协议。

十一、其它

本合同内容的确定应以采购文件和响应文件为基础，不得违背其实质性内容。本合同应在法定时限内，双方应当将合同副本报同级政府采购财政部门 and 有关部门备案。

采购人：（公章）

供应商：（公章）

法定代表人或其委托代理人：

法定代表人或其委托代理人：

（签字）

（签字）

统一社会信用代码：_____

统一社会信用代码：_____

地址：_____

地址：_____

邮政编码：_____

邮政编码：_____

法定代表人：_____

法定代表人：_____

委托代理人：_____

委托代理人：_____

电话：_____

电话：_____

传真：_____

传真：_____

电子信箱： _____

电子信箱： _____

开户银行： _____

开户银行： _____

账号： _____

账号： _____

第二部分 通用合同条款

第1条 一般约定

1.1 严禁贿赂

合同当事人不得以贿赂或变相贿赂的方式，谋取非法利益或损害对方合法权益。因一方合同当事人的贿赂造成对方损失的，应赔偿损失，并承担相应的法律责任。

1.2 国家、社会公共利益

对当事人利用合同实施危害国家利益、社会公共利益行为的，市场监督管理和其他有关行政主管部门依照法律、行政法规的规定负责监督处理。

1.3 保密

合同双方应对因履行合同而取得的另一方当事人的信息、资料等予以保密。未经另一方当事人书面同意，任何一方均不得为与履行合同无关的目的使用或向第三方披露另一方当事人提供的信息、资料。

第2条 工期

供应商应按照专用合同条款约定的时间，向工程师提交进度计划。经工程师审批后的进度计划具有合同约束力，供应商应当严格执行。实际进度与进度计划不符时，工程师应当指示供应商对进度计划进行修订，重新提交给工程师审批。

第3条 工程质量

3.1 工程质量要求

工程质量验收按照合同约定的验收标准执行。

3.2 质量检查

采购人有权通过工程师或自行对全部工程内容及其施工工艺、材料和工程设备进行检查和检验。

第4条 竣工验收

4.1 竣工验收申请报告

当工程具备竣工条件时，供应商即可向工程师报送竣工验收申请报告。

4.2 竣工和验收

工程师审查后认为具备竣工验收条件的，提请采购人进行工程验收。采购人经过验收后同意接收工程的，由工程师向供应商出具经采购人签认的工程接收证书。

除专用合同条款另有约定外，经验收合格工程的实际竣工日期，以提交竣工验收申请报告的日期为准，并在工程接收证书中写明。

4.3 试运行

除专用合同条款另有约定外，供应商应按专用合同条款约定进行工程及工程设备试运行，负责提供试运行所需的人员、器材和必要的条件，并承担全部试运行费用。

4.4 竣工清场

除合同另有约定外，工程接收证书颁发后，供应商应对施工场地进行清理，直至工程师检验合格为止。竣工清场费用由供应商承担。

第5条 保修责任

合同当事人根据有关法律规定，在专用合同条款中约定工程质量保修范围、期限和责任。保修期自实际竣工日期起计算，乙方所提供的质量保修期不应低于《建设工程质量管理条例》规定的最低要求。

第6条 合同价款支付

6.1 合同签订生效后，采购人应按合同约定支付合同价款，合同价款的支付细节，合同当事人双方可在专用合同条款部分约定。

第7条 履约担保

采购人需要供应商提供履约担保的，由合同当事人在专用合同条款中约定履约担保的方式、金额及提交的时间等。

第8条 不可抗力

8.1 如果供应商和采购人因不可抗力而导致政府采购合同迟延履行或不能履行政府采购合同义务，不应该承担误期赔偿或不能履行政府采购合同义务的责任。因供应商或采购人先延误或不能履行政府采购合同而后遇不可抗力情形除外。

8.2 在不可抗力事件发生后，当事方应尽快以书面形式将不可抗力的情况和原因通知对方。双方应尽实际可能继续履行政府采购合同

义务，并积极寻求采取合理的方案履行不受不可抗力影响的其它事项。双方应通过友好协商在合理的时间内达成进一步履行合同的协议。

第 9 条 合同转让和分包

除招标文件规定, 并经采购人事先书面同意外，供应商不得部分转让和分包或全部转让和分包其应履行的政府采购合同义务。

第 10 条 节能环保

合同当事人双方在履行合同过程中，应当遵循有利于节能和环境保护的产业政策，禁止交易高耗能、高污染的产品、设备及材料，禁止交易国家明令淘汰或者不符合强制性能源效率标准的用能产品、设备及材料。

第 11 条 合同解除

除具有《中华人民共和国政府采购法》第五十条第二款规定情形，或者《中华人民共和国民法典》第五百六十二条、第五百六十三条规定的情形及本合同约定的情形外，本合同一经签订，甲乙双方不得擅自解除合同。

第 12 条 合同的变更、中止或终止

12.1 合同的双方当事人不得擅自变更、中止或者终止本合同。

12.2 本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。

12.3 如必须对本合同条款进行改动时，当事人双方须共同签署书面文件，作为合同的补充，并报同级政府采购监督管理部门备案。

第 13 条 争议的解决

13.1 和解

合同当事人可以就争议自行和解，自行和解达成协议的经双方签字并盖章后作为合同补充文件，双方均应遵照执行。

13.2 调解

合同当事人可以就争议请求相关行政主管部门、行业协会或其他第三方进行调解，调解达成协议的，经双方签字盖章后作为合同补充文件，双方均应遵照执行。

13.3 仲裁或诉讼

因合同及合同有关事项产生的争议，合同当事人可以在专用合同条款中约定以下一种方式解决争议：

- (1) 向贵阳仲裁委员会申请仲裁；
- (2) 向有管辖权的人民法院起诉；
- (3) 法律法规另有规定除外。

第 14 条 违约责任

14.1 当事人一方不履行合同义务或者履行合同义务不符合约定的，应当承担继续履行、采取补救措施或者赔偿损失等违约责任。

14.2 当事人一方明确表示或者以自己的行为表明不履行合同义务的，对方可以在履行期限届满前请求其承担违约责任。

14.3 当事人一方未支付价款、报酬、租金、利息，或者不履行其他金钱债务的，对方可以请求其支付。

第 15 条 其他

合同当事人双方合同的履行，应当符合国家安全的法律法规政策，有助于实现国家的经济和社会发展政策目标，包括保护环境，扶持不发达地区和少数民族地区，促进中小企业发展等。

第三部分 专用合同条款

专用合同条款是合同当事人根据不同服务项目的内容、特点及具体情况，通过双方的谈判、协商对通用合同条款原则性约定细化、完善、补充、修改或另行约定的合同条款，但除通用条款明确规定可以作出不同约定外，专用合同合同条款补充和细化的内容不得与通用条款相抵触，不得违反法律、行政法规的强制性规定，以及平等、自愿、公平和诚实信用原则，否则相关内容无效。

专用合同条款由采购人和中标人自行协商签定。

一般包括下列条款：

- （一）采购人名称和地址；
- （二）供应商名称和地址；
- （三）标的；
- （四）数量；
- （五）质量；
- （六）价款或者报酬；
- （七）履行期限、地点和方式；
- （八）违约责任；
- （九）解决争议的方法。
- （十）其他

政 府 采 购 合 同（服务类）

(试行)

采 购 人：

供 应 商：

项目名称：

项目序列号：

签订时间：____年____月____日

说 明

为维护合同当事人的合法权益，依据《中华人民共和国民法典》《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》以及相关法律、法规的规定，现就有关问题说明如下：

一、本《政府采购合同（服务类）》（试行）由合同协议书、通用合同条款和专用合同条款三部分组成。

二、专用合同条款附件具有相同法律效力。

三、服务，是指除货物和工程以外的其他政府采购对象。

第一部分 合同协议书

采购人（简称甲方）：

供应商（简称乙方）：

甲、乙双方根据 _____（项目名称）_____ 项目（项目序列号：20XX-ZFCG-XXXX,）的 _____（采购方式）_____ 结果，甲方接受乙方为本项目的供应商。现双方根据《中华人民共和国民法典》《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》等法律法规的规定，并依据本项目采购过程中确定的有关内容，在平等、自愿、公平和诚实信用的基础上，达成如下协议：

一、项目概况

- 1、项目名称：
- 2、项目序列号：20XX-ZFCG-XXXX
- 3、资金来源：
- 4、项目内容：
- 5、项目地点：

二、服务期限

本合同从____年____月____日起至____年____月____日止。

三、合同文件构成

本协议书与下列文件一起构成合同文件：

- （1）招标/采购公告（包括更正公告）；
- （2）招标/采购文件（包括澄清修改通知）；
- （3）中标（成交）通知书（如果有）；
- （4）投标函（响应文件）及其附录（如果有）；
- （5）专用合同条款及附件；
- （6）通用合同条款；
- （7）技术标准和要求；
- （8）服务清单；
- （9）经双方确认的信函、传真、电子邮件等，将作为本合同的组成部分，具有合同的效力。

上述各项合同文件包括合同当事人就该项合同文件所作出的补充和修改，属于同一类内容的文件，应以最新签署的为准。专用合同

条款及其附件须经合同当事人签字或盖章。

四、合同文件解读及其优先顺序

组成合同的各项表述出现前后不一致的，除合同另有规定外，以下列先后顺序为准：

- (1) 合同协议书；
- (2) 中标（成交）通知书；
- (3) 投标函及投标函附录；
- (4) 专用合同条款；
- (5) 通用合同条款；
- (6) 技术标准和要求；
- (7) 服务清单；
- (8) 其它合同文件

五、合同金额（中标价）

本合同金额为（大写）人民币_____（小写¥ _____元）。

六、履约保证金

甲乙双方签订合同后，乙方按照约定缴纳保证金：人民币（大写）（¥_____元）。

乙方在合同履行的过程中，出现本合同相关条款约定的违约情形的，甲方除了有权根据本合同的其他条款追究违约责任外，同时可不予退还上述履约保证金。

七、订立时间

本合同于_____年____月____日订立。

八、订立地点

本合同在 （采购人地址）通过贵阳市公共资源交易中心电子交易系统 订立。

九、合同生效

本合同经双方签字或盖章后成立，并自_____生效。

十、补充协议

合同未尽事宜，合同当事人另行签订补充协议，补充协议是合同的组成部分。但甲乙双方不得订立背离采购文件确定的合同文本以及采购标的、服务清单、采购金额、采购数量、技术和服务要求等实质性内容的协议。

十一、其它

本合同内容的确定应以采购文件和响应文件为基础，不得违背其实质性内容。本合同应在法定时限内，双方应当将合同副本报同级政府采购财政部门 and 有关部门备案。

采购人：（公章）

采购人：（公章）

法定代表人或其委托代理人：

法定代表人或其委托代理人：

（签字）

（签字）

统一社会信用代码：_____

统一社会信用代码：_____

地址：_____

地址：_____

邮政编码：_____

邮政编码：_____

法定代表人：_____

法定代表人：_____

委托代理人：_____

委托代理人：_____

电话：_____

电话：_____

传真：_____

传真：_____

电子信箱：_____

电子信箱：_____

开户银行：_____

开户银行：_____

账号：_____

账号：_____

第二部分 通用合同条款

第1条 一般约定

1.1 严禁贿赂

合同当事人不得以贿赂或变相贿赂的方式，谋取非法利益或损害对方合法权益。因一方合同当事人的贿赂造成对方损失的，应赔偿损失，并承担相应的法律责任。

1.2 国家、社会公共利益

对当事人利用合同实施危害国家利益、社会公共利益行为的，市场监督管理和其他有关行政主管部门依照法律、行政法规的规定负责监督处理。

1.3 保密

合同双方应对因履行合同而取得的另一方当事人的信息、资料等予以保密。未经另一方当事人书面同意，任何一方均不得为与履行合同无关的目的使用或向第三方披露另一方当事人提供的信息、资料。

第2条 质量要求

2.1 本项目服务质量须符合现行国家有关服务类别的相关质量验收规范和标准要求。有关服务质量的特殊标准或要求由合同当事人在专用合同条款中约定。

2.2 因供应商原因造成服务质量未达到合同约定标准的，采购人有权要求供应商返工直至服务质量达到合同约定的标准为止，由供应商承担由此增加的费用，并承担采购人因此产生的所有经济损失。

第3条 服务验收

3.1 供应商应对提交的项目成果作出全面检查和整理，并列出清单，作为采购人验收和使用的技术条件依据，清单应随提交的项目成果交给采购人。

3.2 采购人或者采购人的最终用户应当可根据项目特点对服务期内的服务实施情况进行分期考核，结合考核情况和服务效果进行阶段验收，并出具阶段验收证明/书，以此作为付款阶段的凭证。验收书应当包括每一项技术、服务等要求的履约情况。

第4条 质量保证

4.1 合同当事人应根据服务的功能、用途、特点等在专用合同条款中单独约定质量保证的期限、范围等。

4.2 供应商提供服务的质量保证期可由双方在专用合同条款约定。

4.3 在质量保证期内, 供应商应对服务出现的问题负责处理解决并承担一切费用。

第5条 合同价款支付

5.1 合同签订生效后, 采购人应按合同约定支付合同价款, 合同价款的支付细节, 合同当事人双方可在专用合同条款部分约定。

第6条 履约担保

采购人需要供应商提供履约担保的, 由合同当事人在专用合同条款中约定履约担保的方式、金额及提交的时间等。

第7条 不可抗力

7.1 如果供应商和采购人因不可抗力而导致政府采购合同迟延履行或不能履行政府采购合同义务, 不应该承担误期赔偿或不能履行政府采购合同义务的责任。因供应商或采购人先延误或不能履行政府采购合同而后遇不可抗力情形除外。

7.2 在不可抗力事件发生后, 当事方应尽快以书面形式将不可抗力的情况和原因通知对方。双方应尽实际可能继续履行政府采购合同义务, 并积极寻求采取合理的方案履行不受不可抗力影响的其它事项。双方应通过友好协商在合理的时间内达成进一步履行合同的协议。

第8条 合同转让和分包

除招标采购文件另有规定, 并经采购人事先书面同意外, 供应商不得部分或全部转让或分包或全部转让和分包其应履行的政府采购合同义务。

第9条 节能环保

合同当事人双方在履行合同过程中，应当遵循有利于节能和环境保护的产业政策，禁止交易高耗能、高污染的产品、设备及材料，禁止交易国家明令淘汰或者不符合强制性能源效率标准的用能产品、设备及材料。

第10条 合同解除

除具有《中华人民共和国政府采购法》第五十条第二款规定情形，或者《中华人民共和国民法典》第五百六十二条、第五百六十三条规定的情形及本合同约定的情形外，本合同一经签订，甲乙双方不得擅自解除合同。

第11条 合同的变更、中止或终止

11.1 合同的双方当事人不得擅自变更、中止或者终止本合同。

11.2 本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。

11.3 如必须对本合同条款进行改动时，当事人双方须共同签署书面文件，作为合同的补充，并报同级政府采购监督管理部门备案。

第12条 争议的解决

12.1 和解

合同当事人可以就争议自行和解，自行和解达成协议的经双方签字并盖章后作为合同补充文件，双方均应遵照执行。

12.2 调解

合同当事人可以就争议请求相关行政主管部门、行业协会或其他第三方进行调解，调解达成协议的，经双方签字盖章后作为合同补充文件，双方均应遵照执行。

12.3 仲裁或诉讼

因合同及合同有关事项产生的争议，合同当事人可以在专用合同条款中约定以下一种方式解决争议：

- （1）向贵阳仲裁委员会申请仲裁；
- （2）向有管辖权的人民法院起诉；
- （3）法律法规另有规定除外。

第 13 条 违约责任

13.1 当事人一方不履行合同义务或者履行合同义务不符合约定的，应当承担继续履行、采取补救措施或者赔偿损失等违约责任。

13.2 当事人一方明确表示或者以自己的行为表明不履行合同义务的，对方可以在履行期限届满前请求其承担违约责任。

13.3 当事人一方未支付价款、报酬、租金、利息，或者不履行其他金钱债务的，对方可以请求其支付。

第 14 条 其他

合同当事人双方合同的履行，应当符合国家安全的法律法规政策，有助于实现国家的经济和社会发展政策目标，包括保护环境，扶持不发达地区和少数民族地区，促进中小企业发展等。

第三部分 专用合同条款

专用合同条款是合同当事人根据不同服务项目的内容、特点及具体情况，通过双方的谈判、协商对通用合同条款原则性约定细化、完善、补充、修改或另行约定的合同条款，但除通用条款明确规定可以作出不同约定外，专用合同条款补充和细化的内容不得与通用条款相抵触，不得违反法律、行政法规的强制性规定，以及平等、自愿、公平和诚实信用原则，否则相关内容无效。

专用合同条款由采购人和中标人自行协商签定。

一般包括下列条款：

- （一）采购人名称和地址；
- （二）供应商名称和地址；
- （三）标的；
- （四）数量；
- （五）服务标准；
- （六）价款或者报酬；
- （七）期限、地点和方式；
- （八）违约责任；
- （九）解决争议的方法。
- （十）其他

第三部分 供应商须知

第六章 响应文件的编制

第一节 编制要求

一、格式

1. 响应文件及与投标有关的所有来往函电均使用中文简体字。原版为外文的证书类文件，以及由外国人做出的本人签名、外国公司的名称或外国印章等可以是外文，但应当提供由翻译机构盖章或翻译人员签名的中文翻译文件并加盖供应商公章。必要时供应商应提供附有公证书的中文翻译文件或者与原版文件签章相一致的中文翻译文件。对于未附有中文译本和中文译本不准确引起的对供应商的不利后果，由供应商自行负责。

2. 响应文件中所使用的计量单位，除采购文件有要求的外，均使用国家法定计量单位。

3. 响应文件中的图片资料、复印件等应清晰可见，不得随意放大缩小。内容不得倒置、歪斜，由于响应文件不清晰或不利于阅读所造成的后果，由供应商自行负责。

4. 有重复或多余标记，未对响应文件实质性响应产生影响的，不作无效标依据。

二、制作和生成

响应文件需通过贵阳市公共资源交易中心提供的专用投标文件制作软件制作和生成。

三、电子签章

响应文件中上传的复印和扫描件应加盖供应商电子公章。响应文件范本中注明需要签章的地方，供应商均须进行电子签章。但不得因签章地方的当前页面签章位置偏移，作无效标依据。

四、上传

在投标截止时间之前，供应商通过贵阳市公共资源交易电子招投标系统-采购业务板块，选择已参与项目，点击进入“上传响应文件”模块中上传。

不得因文件排序等非实质性的格式、形式问题限制和影响供应商投标（响应）。

第二节 响应文件组成

一、政府采购响应文件类别

服务类响应文件。

二、组成

各类响应文件由数据信息响应部分和佐证文件部分组成，具体详见响应文件格式文本。

第三节 响应文件格式范本

XXXXXX（项目名称）
响应文件

项目序列号：	20XX - ZFCG- XXXX
项目 编 号：	
项 目 名 称：	
品 目 编 号：	
品 目 名 称：	
采 购 方 式：	采购类别：
供 应 商：	
详细地址：	
联 系 人：	电 话：

20XX 年 XX 月

目 录

(按照投标文件组成内容完善目录明细)

第一 报价文件

一、投标报价函

二、开标一览表（适用于公开招标）

三、报价明细表

四、投标供应商授权委托书

第二 资格性文件

（一）一般资格

1 法人或其他组织的营业执照等证明文件，或自然人身份证明

2 财务状况报告材料

3 具备履行合同所必须的设备和专业技术能力的证明材料

4 依法缴纳税收和社会保障资金的相关凭证

5 无重大违法记录的声明函

6 供应商信用记录承诺书

（二）特殊资格材料

（三）联合体投标协议书

（四）中小微企业声明函及附件

（五）残疾人福利单位声明函

（六）监狱性单位声明函

第三 响应性文件

- (一) 采购文件实质性要求响应
- (二) 响应文件技术响应内容信息
- (三) 响应文件商务响应内容信息
- (四) 供应商遵守政府采购法规的声明
- (五) 其他技术和商务要求提供的材料

第四 主观评审内容

- (一) 主观分评审内容

第五 客观评审内容

- (一) 客观分评审内容

第六 信用评审内容

- (一) 信用分评审内容

第七 项目的阐述、演示、样品展示材料（若有）

- (一) 项目的阐述、演示、样品展示材料

第八 政策性加分佐证材料（若有）

- (一) 节能环保产品声明及证明材料
- (二) 原产地在少数民族自治区投标主产品证明材料

第九 其它补充材料

供应商认为与采购项目相关的其他佐证文件、声明及承诺（格式自拟，复印或扫描件须加盖供应商公章）：非国家行政机关出具的证明文件，由专家评标委员会评审其有效性。

（一）其他补充材料

第一 报价文件

(一) 投 标 报 价 函

1. 本供应商就_____（项目名称）的_____品目号/名称_____

投标报价：_____（单位：以采购文件约定的计价单位为准）

本投标报价为验收合格并交付使用价。包含专利费、人力资源费、调研费、专用工具价、培训费、税费等一切成本费用。本报价在投标有效期内固定不变，并在合同有效期内不受利率波动的影响。

2. 服务期/交货期/工期：_____。（服务期/交货期/工期：以采购文件约定的单位为准）

3. 服务地点/交货地点/建设地点：_____。

4. 投标有效期：_____。

5. 质保期：_____。

6. 联合体投标：_____。

7. 其他：_____。

二、递交资料

上传电子响应文件一份。

三、相关承诺

1. 本投标报价在法律法规及招标文件规定的投标有效期内有效。

2. 本供应商就不是采购人的附属机构；在获知本项目采购信息后，与采购人聘请的为此项目提供咨询服务的公司及其附属机构没有任何联系。

3. 本供应商就已详细审查全部招标文件及有关的澄清/修改文件，完全理解和同意，并保证遵守招标文件有关条款规定。

4. 保证在中标后忠实地执行与采购人所签署的合同，并承担合同规定的责任义务。保证在中标后按照招标文件的规定支付中标服务费。

5. 承诺应贵方要求提供任何与该项目投标有关的数据、情况和技术资料。

6. 承诺与为采购人采购本次招标的产品进行设计、编制规范和其他文件所委托的咨询公司或其附属机构无任何直接或间接的关联。

7. 本响应文件提供的报价、资格、技术、商务等文件均真实、有效、准确。若有违背，我方愿意承担由此而产生的一切后果。

章)： 供应商名称（盖

投标日期：

(二) 开标一览表

项目名称：

项目序列号：

品目名称：

品目编号：

供应商名称	投标多种报价	服务期（交货期或工期）	联合投标企业（若有）

注：响应文件报价出现先后不一致的，以开标一览表投标报价为准。

供应商名称（盖章）：

投标日期：

(三) 报价明细表

项目名称：项目序列号：

品目名称：品目编号：

序号	项目名称	下浮率（%）	备注
全部投标产品总报价大写（下浮率）：		小写（下浮率）：	

根据采购项目的实际要求供应商提供《报价明细表》（格式可自拟），明细表中的总报价应与开标一览表和投标报价函一致。若参考上述表格，供应商根据采购文件约定的报价方式选择对应的报价列填写投标报价。

供应商名称（盖章）：

投标日期：

（四）供应商授权委托书

1.1 法定代表人身份证明

致（采购人）：

____（投标单位全称）法定代表人姓名（身份证号码：____），参加贵方组织的项目名称（项目序列号：_____）的招标投标活动，代表本公司处理招标投标活动中的一切事宜。

<p>法定代表人身份证复印件</p> <p>正面（国徽）</p> <p>（身份证复印件需清晰可辨认）</p>	<p>法定代表人身份证复印件</p> <p>反面（人像）</p> <p>（身份证复印件需清晰可辨认）</p>
--	--

法定代表人（印章）：

供应商名称（盖章）：

年 月 日

1.2 法定代表人授权委托书

致（采购人）：

（投标单位全称或联合体牵头人） 法定代表人姓名 授权 被授权人姓名（身份证号码： ）为本公司合法代理人，参加贵方组织的项目名称（项目序列号： ）的招标投标活动，代表本公司处理招标投标活动中的一切事宜。

本授权委托书签章即生效，被委托人无转委托权。

法定代表人身份证复印件 正面（国徽） （身份证复印件需清晰可辨认）	被授权人身份证复印件 正面（国徽） （身份证复印件需清晰可辨认）
法定代表人身份证复印件 反面（人像） （身份证复印件需清晰可辨认）	被授权人身份证复印件 反面（人像） （身份证复印件需清晰可辨认）

法定代表人（印章）：

被授权代表签字：

供应商名称（盖章）：

年 月

日

第二 资格文件

（一）一般资格

1. 法人或其他组织的营业执照等证明文件，或自然人身份证明（复印或扫描件须加盖供应商公章）

复印或扫描件必需清晰，供应商应保证复印件或扫描件清晰可辨识相关内容，且真实有效。

2. 财务状况报告材料（复印或扫描件须加盖供应商公章）

复印或扫描件必需清晰，供应商应保证复印件或扫描件清晰可辨识相关内容，且真实有效。

3. 具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料

复印或扫描件必需清晰，供应商应保证复印件或扫描件清晰可辨识相关内容，且真实有效。

4. 依法缴纳税收和社会保障资金的相关凭证

复印或扫描件必需清晰，供应商应保证复印件或扫描件清晰可辨识相关内容，且真实有效。

5. 参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

无重大违法记录的声明函

致：____采购人____
____（供应商全称）____，参加贵单位组织的项目序列号为：____，项目名称：____，品目名称为：____的政府采购活动，在此郑重声明：我单位在参加本项目政府采购活动前3年内在经营活动中未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。

供应商名称（盖章）：
年 月 日

6. 其他法规规定的需要提供的资料
- 6.1 供应商信用记录承诺书

供应商信用记录承诺书

致： 采购人

_____(供应商全称)_____, 参加贵单位组织的项目序列号为: _____, 项目名称: _____, 品目名称为: _____的政府采购活动, 在此郑重声明: 自本项目招标公告发布之日起至截止开标时间前在“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)等渠道查询采购公告发布之日前未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单中, 如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中的自愿取消其投标资格, 并自愿承担由此造成的一切法律责任及后果。

供应商名称（盖章）：

年 月

日

（二）特殊资格材料

（格式自拟，复印或扫描件须加盖供应商公章）

（三）联合体投标协议书（若有）

1. 供应商系联合体的联合体成员也要提供除法定代表人授权委托书外的其他资格证明文件。

1. 联合体协议

联合体协议书

致（采购人）：

（所有成员单位名称）_____ 自愿组成联合体，共同参加（项目名称）（品目号/名称）的投标。现就联合体投标事宜订立如下协议：

1. _____（某成员单位名称）_____ 为联合体的牵头人。

2. 联合体牵头人合法代表联合体各成员负责本招标项目响应文件编制和合同谈判活动，代表联合体提交和接收相关的资料、信息及指示，处理与之有关的一切事务，并负责合同履行阶段的主办、组织和协调工作。

3. 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同一合同项下的政府采购活动。因发生上述问题导致联合体投标废标的，联合体的其他成员可追究其违约责任。

4. 联合体将严格按照招标文件及其补充文件的各项要求，递交响应文件，共同签订和履行合同，并对外承担连带责任。5. 联合体成员单位合同金额比例分配情况。

5.1 _____（单位名称）_____（是 ☐ / 否 ☐ 小微企业）合同金额比例占总合同的 _____ %，合同分配内容：_____。

5.2 _____（单位名称）_____（是 ☐ / 否 ☐ 小微企业）合同金额比例占总合同的 _____ %，合同分配内容：_____。

5.3……

6. 联合体各成员单位内部的职责分工如下：

6.1（联合体牵头人）职责分工：

6.2（联合体成员单位）职责分工：。

6.3……

7. 本协议书自签署之日起生效，合同履行完毕后自动失效。

8. 未中标，本协议自动废止。

9. 本协议书一式 _____ 份，联合体成员和采购人各执一份。

牵 头 人 名 称：_____（盖章）

法定代表人： (印章)

成 员 一 名 称： (盖章)

年 月 日

2. 其他资格证明文件

（四）中小微企业声明函、残疾人福利性单位声明函、监狱企业声明函及附件

1.中小微企业声明函

中小微企业声明函（货物）

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司参加（单位名称）的（项目名称），（品目名称）采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的中小微企业制造。相关企业（含联合体中的中小微企业、签订分包意向协议的中小微企业）的具体情况如下：

1. （项目名称），属于（工业）行业；供应商为（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（工业）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）；

.....

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。

供应商名称（盖章）：

年 月 日

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。

2. 残疾人福利性单位声明函

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。

供应商名称（盖章）：

年 月 日

3. 监狱企业声明函及附件

监狱性单位声明函

本单位郑重声明，根据《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，本单位为符合条件的监狱性单位，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），享受预留份额、评审中价格扣除等政府采购促进中小微企业发展的政府采购政策。

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。

供应商名称（盖章）：

年 月 日

附件：狱企业参加政府采购活动时，应当提供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

第三 响应性文件

(一) 采购文件实质性要求响应

政府采购供应商实质性响应符合审查表

项目名称：

项目序列号：

品目名称：

品目编号：

投标供应商名称			
商务部分实质性审查			
序号	实质性条款内容	投标文件响应内容	备注

技术部分实质性审查			
序号	实质性条款内容	投标文件响应内容	备注

供应商注意事项：1. 本表采购文件具体要求对应采购文件第二章第五节《实质性要求明细表》内容，供应商必需如实填写。

供应商名称(盖章)：

年 月 日

(二) 响应文件技术响应内容信息

技术部分响应表			
序号	采购文件技术要求	响应内容	备注说明

年 月 日

供应商名称（盖章）：

供应商注意事项：

1. 本表中填写的所有内容与响应文件中的内容必需一致，不得随意减少采集内容。

（三）响应文件商务响应内容信息

商务部分响应表			
序号	采购文件商务要求	响应内容	备注说明

年 月 日

供应商名称（盖章）：

供应商注意事项：

本表中填写的所有内容与响应文件中的内容必需一致，不得随意减少采集内容。

（四）供应商遵守政府采购法规的声明

供应商遵守政府采购法规的声明承诺函

致：_____采购人名称_____

我公司自愿参加_____（采购人名称）_____的_____（项目名称），（品目名称）的投标，并慎重作出如下声明承诺：

一、针对《中华人民共和国政府采购法》

第七十七条 供应商有下列情形之一的，处以采购金额千分之五以上千分之十以下的罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，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：

- （一）提供虚假材料谋取中标、成交的；
- （二）采取不正当手段诋毁、排挤其他供应商的；
- （三）与采购人、其他供应商或者采购代理机构恶意串通的；
- （四）向采购人、采购代理机构行贿或者提供其他不正当利益的；
- （五）在招标采购过程中与采购人进行协商谈判的；
- （六）拒绝有关部门监督检查或者提供虚假情况的。

供应商有前款第（一）至（五）项情形之一的，中标、成交无效。

二、《中华人民共和国政府采购法实施条例》

第七十二条 供应商有下列情形之一的，依照政府采购法第七十七条第一款的规定追究法律责任：

（一）向评标委员会、竞争性谈判小组或者询价小组成员行贿或者提供其他不正当利益；

- （二）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；
- （三）未按照采购文件确定的事项签订政府采购合同；
- （四）将政府采购合同转包；
- （五）提供假冒伪劣产品；
- （六）擅自变更、中止或者终止政府采购合同。

供应商有前款第一项规定情形的，中标、成交无效。评审阶段资格发生变化，供应商未依照本条例第二十一条的规定通知采购人和采购代理机构的，处以采购金额 5% 的罚款，列入不良行为记录名单，中标、成交无效。

第七十三条 供应商捏造事实、提供虚假材料或者以非法手段取得证明材料进行投诉的，由财政部门列入不良行为记录名单，禁止其 1 至 3 年内参加政府采购活动。

第七十四条 有下列情形之一的，属于恶意串通，对供应商依照政府采购法第七十七条第一款的规定追究法律责任，对采购人、采购代理机构及其工作人员依照政府采购法第七十二条的规定追究法律责任：

（一）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情况并修改其投标文件或者响应文件；

(二) 供应商按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改投标文件或者响应文件；

(三) 供应商之间协商报价、技术方案等投标文件或者响应文件的实质性内容；

(四) 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；

(五) 供应商之间事先约定由某一特定供应商中标、成交；

(六) 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中标、成交；

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

三、财政部 87 号令第三十七条 有下列情形之一的，视为投标人串通投标，其投标无效：

(一) 不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；

(二) 不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；

(三) 不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

(四) 不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

(五) 不同投标人的投标文件相互混装；

(六) 不同投标人的投标保证金从同一单位或者个人的账户转出。

四、政府采购针对供应商投标行为的其他规定

我公司声明承诺本项目的政府采购投标活动，严格遵守以上政府采购相关法律对供应商投标行为的规定，如声明承诺不实，将承担由此发生的全部法律责任。

供应商名称（盖章）：
年 月

日

（五）其它技术和商务要求提供的材料（若有）

供应商认为与本项目技术和商务要求中相关的佐证文件、声明或承诺（格式自拟，复印或扫描件须加盖供应商公章）：非国家行政机关出具的证明文件，由专家评标委员会评审其有效性。

第四 主观评审内容（适用于公开招标和竞争性磋商）

供应商认为与本项目主观评审内容相关的佐证文件、声明或承诺（格式自拟，复印或扫描件须加盖供应商公章）：非国家行政机关出具的证明文件，由专家评标委员会评审其有效性。

第五 客观评审内容（适用于公开招标和竞争性磋商）

供应商认为与本项目客观评审内容相关的佐证文件、声明或承诺（格式自拟，复印或扫描件须加盖供应商公章）：非国家行政机关出具的证明文件，由专家评标委员会评审其有效性。

第六 信用评审内容（适用于公开招标和竞争性磋商）

供应商认为与本项目信用评审内容相关的佐证文件、声明或承诺（格式自拟，复印或扫描件须加盖供应商公章）：非国家行政机关出具的证明文件，由专家评标委员会评审其有效性。

第七 项目的阐述、演示、样品展示材料（若有）

内容仅支持文字和图片，格式自拟，复印或扫描件须加盖供应商公章。

第八 政策性加分材料（若有）（适用于公开招标和竞争性磋商）

（一）节能环保产品声明及证明材料

（二）原产地在少数民族自治区（内蒙古自治区、新疆维吾尔自治区、宁夏回族自治区、广西壮族自治区、西藏自治区）和享受少数民族自治待遇的省份（云南、贵州、青海）的投标主产品证明材料。

第九 其它补充材料

供应商认为与采购项目相关的其他佐证文件、声明及承诺（格式自拟，复印或扫描件须加盖供应商公章）：非国家行政机关出具的证明文件，由专家评标委员会评审其有效性。

第七章 远投网开注意事项

详见贵阳市公共资源交易中心发布的操作手册。供应商在使用过程中操作遇到问题时，请及时向贵阳市公共资源交易中心技术处咨询，**联系方式为座机：0851-84839751/84839761。**

第八章 优惠性政策法规

附件：优惠性政策法规

1. 政府采购促进中小微企业发展管理办法

《政府采购促进中小微企业发展管理办法》 财库〔2020〕46号

第一条 为了发挥政府采购的政策功能，促进中小微企业健康发展，根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国中小企业促进法》等有关法律法规，制定本办法。

第二条 本办法所称中小微企业，是指在中华人民共和国境内依法设立，依据国务院批准的中小微企业划分标准确定的中型企业、小型企业和微型企业，但与大企业的负责人为同一人，或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。符合中小微企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小微企业。

第三条 采购人在政府采购活动中应当通过加强采购需求管理，落实预留采购份额、价格评审优惠、优先采购等措施，提高中小微企业在政府采购中的份额，支持中小微企业发展。

第四条 在政府采购活动中，供应商提供的货物、工程或者服务符合下列情形的，享受本办法规定的中小微企业扶持政策：

（一）在货物采购项目中，货物由中小微企业制造，即货物由中小微企业生产且使用该中小微企业商号或者注册商标；

（二）在工程采购项目中，工程由中小微企业承建，即工程施工单位为中小微企业；

（三）在服务采购项目中，服务由中小微企业承接，即提供服务的人员为中小微企业依照《中华人民共和国劳动合同法》订立劳动合同的从业人员。

在货物采购项目中，供应商提供的货物既有中小微企业制造货物，也有大型企业制造货物的，不享受本办法规定的中小微企业扶持政策。

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

第五条 采购人在政府采购活动中应当合理确定采购项目的采购需求，不得以企业注册资本、资产总额、营业收入、从业人员、利润、纳税额等规模条件和财务指标作为供应商的资格要求或者评审因素，不得在企业股权结构、经营年限等方面对中小微企业实行差别待遇或者歧视待遇。

第六条 主管预算单位应当组织评估本部门及所属单位政府采购项目，统筹制定面向中小微企业预留采购份额的具体方案，对适宜由中小微企业提供的采购项目和采购包，预留采购份额专门面向中小微企业采购，并在政府采购预算中单独列示。

符合下列情形之一的，可不专门面向中小微企业预留采购份额：

（一）法律法规和国家有关政策明确规定优先或者应当面向事业单位、社会组织等非企业主体采购的；

（二）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，只能从中小微企业之外的供应商处采购的；

（三）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；

（四）框架协议采购项目；

（五）省级以上人民政府财政部门规定的其他情形。除上述情形外，其他均为适宜由中小微企业提供的情形。

第七条 采购限额标准以上，200 万元以下的货物和服务采购项目、400 万元以下的工程采购项目，适宜由中小微企业提供的，采购人应当专门面向中小微企业采购。

第八条 超过 200 万元的货物和服务采购项目、超过 400 万元的工程采购项目中适宜由中小微企业提供的，预留该部分采购项目预算总额的 30%以上专门面向中小微企业采购，其中预留给小微企业的比例不低于 60%。预留份额通过下列措施进行：

（一）将采购项目整体或者设置采购包专门面向中小微企业采购；

（二）要求供应商以联合体形式参加采购活动，且联合体中中小微企业承担的部分达到一定比例；

（三）要求获得采购合同的供应商将采购项目中的一定比例分包给一家或者多家中小微企业。

组成联合体或者接受分包合同的中小微企业与联合体内其他企业、分包企业之间不得存在直接控股、管理关系。

第九条 对于经主管预算单位统筹后未预留份额专门面向中小微企业采购的采购项目，以及预留份额项目中的非预留部分采购包，采购人、采购代理机构应当对符合本办法规定的小微企业报价给予 6%—10%（工程项目为 3%—5%）的扣除，用扣除后的价格参加评审。适用招标投标法的政府采购工程建设项目，采用综合评估法但未采用低价优先法计算价格分的，评标时应当在采用原报价进行评分的基础上增加其价格得分的 3%—5%作为其价格分。

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采购项目，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，采购人、采购代理机构应当对联合体或者大中型企业的报价给予 2%—3%（工程项目为 1%—2%）的扣除，用扣除后的价格参加评审。适用招标投标法的政府采购工程建设项目，采用综合评估法但未采用低价优先法计算价格分的，评标时应当在采用原报价进行评分的基础上增加其价格得分的 1%—2%作为其价格分。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。

价格扣除比例或者价格分加分比例对小型企业和微型企业同等对待，不作区分。具体采购项目的价格扣除比例或者价格分加分比例，由采购人根据采购标的相关行业平均利润率、市场竞争状况等，在本办法规定的幅度内确定。

第十条 采购人应当严格按照本办法规定和主管预算单位制定的预留采购份额具体方案开展采购活动。预留份额的采购项目或者采购包，通过发布公告方式邀请供应商后，符合资格条件的中小微企业数量不足 3 家的，应当中止采购活动，视同未预留份额的采购项目或者采购包，按照本办法第九条有关规定重新组织采购活动。

第十一条 中小微企业参加政府采购活动，应当出具本办法规定的《中小微企业声明函》（附 1），否则不得享受相关中小微企业扶持政策。任何单位和个人不得要求供应商提供《中小微企业声明函》之外的中小微企业身份证明文件。

第十二条 采购项目涉及中小微企业采购的，采购文件应当明确以下内容：

（一）预留份额的采购项目或者采购包，明确该项目或相关采购包专门面向中小微企业采购，以及相关标的及预算金额；

（二）要求以联合体形式参加或者合同分包的，明确联合协议或者分包意向协议中中小微企业合同金额应当达到的比例，并作为供应商资格条件；

（三）非预留份额的采购项目或者采购包，明确有关价格扣除比例或者价格分加分比例；

（四）规定依据本办法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；

（五）采购人认为具备相关条件的，明确对中小微企业在资金支付期限、预付款比例等方面的优惠措施；

（六）明确采购标的对应的中小微企业划分标准所属行业；

（七）法律法规和省级以上人民政府财政部门规定的其他事项。

第十三条 中标、成交供应商享受本办法规定的中小微企业扶持政策的，采购人、采购代理机构应当随中标、成交结果公开中标、成交供应商的《中小微企业声明函》。

适用招标投标法的政府采购工程建设项目，应当在公示中标候选人时公开中标候选人的《中小微企业声明函》。

第十四条 对于通过预留采购项目、预留专门采购包、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微企业预留合同。其中，要求以联合体形式参加采购活动或者合同分包的，应当将联合协议或者分包意向协议作为采购合同的组成部分。

第十五条 鼓励各地区、各部门在采购活动中允许中小微企业引入信用担保手段，为中小微企业在投标（响应）保证、履约保证等方面提供专业化服务。鼓励中小微企业依法合规通过政府采购合同融资。

第十六条 政府采购监督检查、投诉处理及政府采购行政处罚中对中小微企业的认定，由货物制造商或者工程、服务供应商注册登记所在地的县级以上人民政府中小微企业主管部门负责。

中小微企业主管部门应当在收到财政部门或者有关招标投标行政监督部门关于协助开展中小微企业认定函后 10 个工作日内做出书面答复。

第十七条 各地区、各部门应当对涉及中小微企业采购的预算项目实施全过程绩效管理，合理设置绩效目标和指标，落实扶持中小微企业有关政策要求，定期开展绩效监控和评价，强化绩效评价结果应用。

第十八条 主管预算单位应当自 2022 年起向同级财政部门报告本部门上一年度面向中小微企业预留份额和采购的具体情况，并在中国政府采购网公开预留项目执行情况（附 2）。未达到本办法规定的预留份额比例的，应当作出说明。

第十九条 采购人未按本办法规定为中小微企业预留采购份额，采购人、采购代理机构未按照本办法规定要求实施价格扣除或者价格分加分的，属于未按照规定执行政府采购政策，依照《中华人民共和国政府采购法》等国家有关规定追究法律责任。

第二十条 供应商按照本办法规定提供声明函内容不实的，属于提供虚假材料谋取中标、成交，依照《中华人民共和国政府采购法》等国家有关规定追究相应责任。适用招标投标法的政府采购工程建设项目，供应商按照本办法规定提供声明函内容不实的，属于弄虚作假骗取中标，依照《中华人民共和国招标投标法》等国家有关规定追究相应责任。

第二十一条 财政部门、中小微企业主管部门及其工作人员在履行职责中违反本办法规定及存在其他滥用职权、玩忽职守、徇私舞弊等违法违纪行为的，依照《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国公务员法》、《中华人民共和国监察法》、《中华人民共和国政府采购法实施条例》等国家有关规定追究相应责任；涉嫌犯罪的，依法移送有关国家机关处理。

第二十二条 对外援助项目、国家相关资格或者资质管理制度另有规定的项目，不适用本办法。

第二十三条 关于视同中小微企业的其他主体的政府采购扶持政策，由财政部会同有关部门另行规定。

第二十四条 省级财政部门可以会同中小微企业主管部门根据本办法的规定制定具体实施办法。

第二十五条 本办法自2021年1月1日起施行。《财政部工业和信息化部关于印发〈政府采购促进中小微企业发展暂行办法〉的通知》（财库〔2011〕181号）同时废止。

- 附：1. 中小微企业声明函
2. 面向中小微企业预留项目执行情况公告

附 1

中小微企业声明函（服务）

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的中小微企业制造。相关企业（含联合体中的中小微企业、签订分包意向协议的中小微企业）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。

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。

附 2

（单位名称）××年面向中小微企业
预留项目执行情况公告

根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）要求，现对本部门（单位）××年面向中小微企业预留项目执行情况公告如下：

本部门（单位）××年预留项目面向中小微企业采购共计××万元，其中，面向小微企业采购××万元，占××%。

面向中小微企业预留项目明细

序号	项目名称	预留选项	面向中小微企业采购金额	合同链接
	（填写集中采购目录以内或者采购限额标准以上的采购项目）	（填写“采购项目整体预留”、“设置专门采购包”、“要求以联合体形式参加”或者“要求合同分包”，除“采购项目全部预留”外，还应当填写预留给中小微企业的比例）	（精确到万元）	（填写合同在中国政府采购网公开的网址，合同中应当包含有关联合体协议或者分包意向协议）
...
...				

部门（单位）名称：

日期：

2. 关于促进残疾人就业政府采购政策的通知

关于促进残疾人就业政府采购政策的通知 财库〔2017〕141号

党中央有关部门，国务院各部委、各直属机构，全国人大常委会办公厅，全国政协办公厅，高法院，高检院，各民主党派中央，有关人民团体，各省、自治区、直辖市、计划单列市财政厅（局）、民政厅（局）、残疾人联合会，新疆生产建设兵团财务局、民政局、残疾人联合会：

为了发挥政府采购促进残疾人就业的作用，进一步保障残疾人权益，依照《政府采购法》、《残疾人保障法》等法律法规及相关规定，现就促进残疾人就业政府采购政策通知如下：

一、享受政府采购支持政策的残疾人福利性单位应当同时满足以下条件：

（一）安置的残疾人占本单位在职职工人数的比例不低于 25%（含 25%），并且安置的残疾人人数不少于 10 人（含 10 人）；

（二）依法与安置的每位残疾人签订了一年以上（含一年）的劳动合同或服务协议；

（三）为安置的每位残疾人按月足额缴纳了基本养老保险、基本医疗保险、失业保险、工伤保险和生育保险等社会保险费；

（四）通过银行等金融机构向安置的每位残疾人，按月支付了不低于单位所在区县适用的经省级人民政府批准的月最低工资标准的工资；

（五）提供本单位制造的货物、承担的工程或者服务（以下简称产品），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）。

前款所称残疾人是指法定劳动年龄内，持有《中华人民共和国残疾人证》或者《中华人民共和国残疾军人证（1 至 8 级）》的自然人，包括具有劳动条件和劳动意愿的精神残疾人。在职职工人数是指与残疾人福利性单位建立劳动关系并依法签订劳动合同或者服务协议的雇员人数。

二、符合条件的残疾人福利性单位在参加政府采购活动时，应当提供本通知规定的《残疾人福利性单位声明函》（见附件），并对声明的真实性负责。任何单位或者个人在政府采购活动中均不得要求残疾人福利性单位提供其他证明声明函内容的材料。

中标、成交供应商为残疾人福利性单位的，采购人或者其委托的采购代理机构应当随中标、成交结果同时公告其《残疾人福利性单位声明函》，接受社会监督。

供应商提供的《残疾人福利性单位声明函》与事实不符的，依照《政府采购法》第七十七条第一款的规定追究法律责任。

三、在政府采购活动中，残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受预留份额、评审中价格扣除等促进中小微企业发展的政府采购政策。向残疾人福利性单位采购的金额，计入面向中小微企业采购的统计数据。残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。

四、采购人采购公开招标数额标准以上的货物或者服务，因落实促进残疾人就业政策的需要，依法履行有关报批程序后，可采用公开招标以外的采购方式。

五、对于满足要求的残疾人福利性单位产品，集中采购机构可直接纳入协议供货或者定点采购范围。各地区建设的政府采购电子卖场、电子商城、网上超市

等应当设立残疾人福利性单位产品专栏。鼓励采购人优先选择残疾人福利性单位的产品。

六、省级财政部门可以结合本地区残疾人生产、经营的实际情况，细化政府采购支持措施。对符合国家有关部门规定条件的残疾人辅助性就业机构，可通过上述措施予以支持。各地制定的有关文件应当报财政部备案。

七、本通知自 2017 年 10 月 1 日起执行。

财政部 民政部 中国残疾人联合会
2017 年 8 月 22 日

3. 监狱企业发展有关问题的通知财库〔2014〕68号

**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)**

党中央有关部门，国务院各部委、各直属机构，全国人大常委会办公厅，全国政协办公厅，高法院，高检院，有关人民团体，中央国家机关政府采购中心，中共中央直属机关采购中心，全国人大机关采购中心，各省、自治区、直辖市、计划单列市财政厅（局）、司法厅（局），新疆生产建设兵团财务局、司法局、监狱管理局：

政府采购支持监狱和戒毒企业（以下简称监狱企业）发展对稳定监狱企业生产，提高财政资金使用效益，为罪犯和戒毒人员提供长期可靠的劳动岗位，提高罪犯和戒毒人员的教育改造质量，减少重新违法犯罪，确保监狱、戒毒场所安全稳定，促进社会和谐稳定具有十分重要的意义。为进一步贯彻落实国务院《关于解决监狱企业困难的实施方案的通知》（国发〔2003〕7号）文件精神，发挥政府采购支持监狱企业发展的作用，现就有关事项通知如下：

一、监狱企业是指由司法部认定的为罪犯、戒毒人员提供生产项目和劳动对象，且全部产权属于司法部监狱管理局、戒毒管理局、直属煤矿管理局，各省、自治区、直辖市监狱管理局、戒毒管理局，各地（设区的市）监狱、强制隔离戒毒所、戒毒康复所，以及新疆生产建设兵团监狱管理局、戒毒管理局的企业。监狱企业参加政府采购活动时，应当提供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。

二、在政府采购活动中，监狱企业视同小型、微型企业，享受预留份额、评审中价格扣除等政府采购促进中小微企业发展的政府采购政策。向监狱企业采购的金额，计入面向中小微企业采购的统计数据。

三、各地区、各部门要积极通过预留采购份额支持监狱企业。有制服采购项目的部门，应加强对政府采购预算和计划编制工作的统筹，预留本部门制服采购项目预算总额的30%以上，专门面向监狱企业采购。省级以上政府部门组织的公务员考试、招生考试、等级考试、资格考试的试卷印刷项目原则上应当在符合有关资质的监狱企业范围内采购。各地在免费教科书政府采购工作中，应当根据符合教科书印制资质的监狱企业情况，提出由监狱企业印刷的比例要求。

四、各地区可以结合本地区实际，对监狱企业生产的办公用品、家具用具、车辆维修和提供的保养服务、消防设备等，提出预留份额等政府采购支持措施，加大对监狱企业产品的采购力度。

五、各地区、各部门要高度重视，加强组织管理和监督，做好政府采购支持监狱企业发展的相关工作。有关部门要加强监管，确保面向监狱企业采购的工作依法依规进行。各监狱企业要不断提高监狱企业产品的质量和服务水平，为做好监狱企业产品政府采购工作提供有力保障。

中华人民共和国财政部

中华人民共和国司法部

2014年6月10日