

观山湖区妇幼保健院

2025 年观山湖区妇幼保健院分子
类、生化类等检验试剂及相关耗材

采购项目

采购文件

(2025 年 2 月)

项目序列号:	P52011520250000RM		
项目编号:	ZFCG20250211028		
项目名称:	2025 年观山湖区妇幼保健院分子类、生化类等检验试剂及相关耗材采购项目		
品目编号:	P52011520250000RM002		
品目名称:	品目二: 生化类		
采购方式:	公开招标	采购类别:	货物类
采购人:	观山湖区妇幼保健院		
代理机构:	贵州卫虹招标有限公司		

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 □货物要求 □服务要求 □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	75
第三节 阐述、演示、样品展示	81
第四节 图纸附件	82
第五节 实质性要求明细表	83
第三章 评标办法及评分标准	84
第一节 评标办法	84
第二节 评分标准	84
第三节 废标条款	95
第四节 无效标条款	95
第二部分 通用部分	97
第四章 政府采购程序	98
第一节 采购公告及采购文件发布	98
第二节 采购文件获取	98
第三节 编制和上传投标响应文件	99
第四节 开标	99
第五节 资审审查（适用于公开招标的货物类和服务类项目）	100
第六节 评标	100
第七节 发布中标（成交）结果公告及发送中标（成交）通知书	102
第八节 支付代理服务费	102
第九节 政府采购合同签订、备案、公告及履约验收	103
第十节 质疑和投诉	103
第五章 政府采购合同	105
第一部分 合同协议书	107
一、项目概况	107
二、供货期限	107
三、合同文件构成	107
四、合同文件解读及其优先顺序	108
五、合同金额（中标价）	109
六、履约保证金	109
七、订立时间	109
八、订立地点	109
九、合同生效	109
十、补充协议	109
十一、其它	110
第二部分 通用合同条款	111

第 1 条 一般约定	111
1.1 严禁贿赂	111
1.2 国家、社会公共利益	111
1.3 保密	111
第 2 条 包装、运输和交付	111
2.1 包装	111
2.2 运输	112
2.3 交付	112
第 3 条 货物检验和验收	112
第 4 条 质量保证期	113
第 5 条 合同价款支付	113
第 6 条 履约担保	113
第 7 条 不可抗力	114
第 8 条 合同转让和分包	114
第 9 条 节能环保	114
第 10 条 合同解除	115
第 11 条 合同的变更、中止或终止	115
第 12 条 争议的解决	115
第 13 条 违约责任	116
第 14 条 其他	116
第三部分 专用合同条款	117
第一部分 合同协议书	120
一、项目概况	120
二、工期	120
三、合同文件构成	121
四、合同文件解读及其优先顺序	121
五、合同金额（中标价）	122
六、履约保证金	122
七、订立时间	122
八、订立地点	122
九、合同生效	123
十、补充协议	123
十一、其它	123
第二部分 通用合同条款	125
第 1 条 一般约定	125
1.1 严禁贿赂	125
1.2 国家、社会公共利益	125
1.3 保密	125
第 2 条 工期	125
第 3 条 工程质量	126
3.1 工程质量要求	126
3.2 质量检查	126
第 4 条 竣工验收	126
4.1 竣工验收申请报告	126

4.2 竣工和验收	126
4.3 试运行	126
4.4 竣工清场	127
第5条 保修责任	127
第6条 合同价款支付	127
第7条 履约担保	127
第8条 不可抗力	127
第9条 合同转让和分包	128
第10条 节能环保	128
第11条 合同解除	128
第12条 合同的变更、中止或终止	128
第13条 争议的解决	129
第14条 违约责任	130
第15条 其他	130
第三部分 专用合同条款	131
第一部分 合同协议书	134
一、项目概况	134
二、服务期限	134
三、合同文件构成	134
四、合同文件解读及其优先顺序	135
五、合同金额（中标价）	135
六、履约保证金	135
七、订立时间	135
八、订立地点	135
九、合同生效	135
十、补充协议	135
十一、其它	136
第二部分 通用合同条款	137
第1条 一般约定	137
1.1 严禁贿赂	137
1.2 国家、社会公共利益	137
第3条 服务验收	137
第4条 质量保证	138
第5条 合同价款支付	138
第6条 履约担保	138
第7条 不可抗力	138
第8条 合同转让和分包	138
第9条 节能环保	139
第10条 合同解除	139
第11条 合同的变更、中止或终止	139
第12条 争议的解决	139
第13条 违约责任	140
第14条 其他	140
第三部分 专用合同条款	141

第三部分 供应商须知	142
第六章 响应文件的编制	143
第一节 编制要求	143
第二节 响应文件组成	144
第三节 响应文件格式范本	145
第七章 远投网开注意事项	190
第八章 优惠性政策法规	191

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

2025 年观山湖区妇幼保健院分子类、生化类等检验试剂及相关耗材采购项目，供货期一年。

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贰佰肆拾肆万贰仟柒佰捌拾元玖角贰分整（¥小写 2442780.9200 元）。

其中（若有）品目名称：品目二：生化类，采购预算为大写壹佰陆拾叁万壹仟柒佰陆拾壹元肆角玖分整（¥小写 1631761.49 元）。

本项目的最高限价为：大写贰佰肆拾肆万贰仟柒佰捌拾元玖角贰分整（¥小写 2442780.92 元）。

其中（若有）品目名称：品目二：生化类，最高限价为大写壹佰陆拾叁万壹仟柒佰陆拾壹元肆角玖分整（¥小写 1631761.49 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。（可在括号中进行补充说明）

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：（本项目采购标的对应的中小企业划分标准所属行业为工业。）

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：观山湖区妇幼保健院

2. 地址：观山湖区妇幼保健院

3. 联系人：黄老师

4. 联系电话/传真：0851-84416810

5. 电子邮箱：/

八、代理机构

1. 名称：贵州卫虹招标有限公司

2. 地址：贵州省贵阳市中华中路 8 号时代广场 18 楼 C 座

3. 联系人：路茜

4. 联系电话/传真：18285044354

5. 电子邮箱：745303052@qq.com

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

本项目采购的货物范围要求为本国合法生产商、经销商提供的货物

二、须满足的规范，标准

本项目执行国家及贵州省等相关行业标准。

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：应提供 2023 年度或 2024 年度经审计的财务报告，或基本开户银行出具的 2025 年的资信证明；

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证明材料或承诺函（格式自拟）；

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 6 月至今任意三个月缴纳税收的凭据或证明材料复印件（依法免税的投标人须提供相应证明文件）及 2024 年 6 月至今任意三个月社会保障资金缴纳证明材料复印件（不需要缴纳社保资金的投标人须提供相应证明文件）（不需缴纳税收的应提供相关证明材料）；

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、行政法规和国家有关规定的其他条件：

（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）提供《医疗器械经营许可证》（经营范围覆盖所投标品目）或医疗器械经营许可备案证明材料。

（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）；

（三）本品目 ☐ 接受 ☒ 不接受 联合体投标（可在括号中进行补充说明）

（四）本品目 ☐ 是 ☒ 否 专门面向中小微企业采购。（可在括号中进行补充说明）

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	产品名称	单位	规格 / 型号	数量	单价限价 (元)	小计金额 (元)	技术参数参数
1	血细胞分析用溶血剂	瓶	4L/瓶 (M-5LEO(I): 4L*1)	2	1895.33	3790.66	1、型号规格/包装规格 M-5LEO(I) (4L×1) 2、产品描述/主要组成成分 季铵盐表面活性剂 3、产品存储及有效期 本品应储存在温度为 2℃~30℃，相对湿度不超过 90%，无腐蚀性气体和通风良好的室内，储存有效期为 2 年及以上。在 15℃~30℃ 温度下使用时，开瓶后使用有效期 60 天及以上。
2	血细胞分析用溶血剂	瓶	500ml/瓶 (M-5LEO(II): 500ml)	1	1119.33	1119.33	1、型号规格/包装规格 M-5LEO(II) (500mL) 2、产品描述/主要组成成分 季铵盐表面活性剂 3、产品存储及有效期 "本品应储存在温度为 2℃~30℃，相对湿度不超过 90%，无腐蚀性气体和通风良好的室内，储存有效期为 2 年及以上。在 15℃~30℃ 温度下使用时，开瓶后使用有效期 60 天及以上。
3	血细胞分析用溶血剂	瓶	1L/ 瓶 (M-53LH (1L))	1	1086.00	1086.00	1、型号规格/包装规格： M-53LH/(1L×4) 2、产品描述/主要组成成分： M-53LH 主要组成成分为季铵盐表面活性剂、缓冲剂、抗菌剂" 3、产品存储及有效期："本品应储存在温度为 2℃~30℃，相对湿度不超过 90%，无腐蚀性气体和通风良好的室内，储存有效期为 2

							年及以上。在 15℃~30℃温度下使用时，开瓶后使用有效期 60 天及以上。”
4	血细胞分析用稀释液(M-5D) (血细胞分析用稀释液)	箱	20L/ 箱 (M-5D (20L ×1))	25	307. 18	7679. 50	1、型号规格/包装规格 ”M-5D (20L×1)” 2、产品描述/主要组成成分 NaCl、Na2SO4、缓冲剂、抗菌剂。 3、产品存储及有效期2年及以上。
5	探头清洁液 (核心产品)	瓶	50ml/ 瓶	12	72. 33	867. 96	/
6	载脂蛋白 A1(ApoA1)免疫透射比浊法(载脂蛋白 A1 (ApoA1)测定试剂盒(免疫透射比浊法))	盒	3*42+3*15 (171 mL: R1: 3 × 42 mL, R2: 3 × 15 mL;)	6	1055. 41	6332. 46	1、型号规格: 171mL: R1: 3X42mL, R2: 3X15mL 2、结构及组成/主要组成成分: 由 R1、R2、校准品组成。a) R1: 由磷酸盐缓冲液、PEG 组成;b)R2: 由磷酸盐缓冲液、羊抗人 ApoA1 抗体组成;c)校准品:载脂蛋白 A1 溶液。 3、产品储存条件及有效期: 未打开的试剂盒避光保存于 2℃~8℃, 有效期 18 个月及以上。打开后的试剂冷藏保存, 可稳定 28 天及以上。打开后的校准品冷藏保存可稳定 7 天及以上。
7	载脂蛋白 B(ApoB)免疫透射比浊法(载脂蛋白 B (ApoB)测定试剂盒(免疫透射比浊法))	盒	3*42+3*15 (171 mL: R1: 3 × 42 mL, R2: 3 × 15 mL;)	6	1055. 41	6332. 46	1、型号规格: 171mL: R1: 3X42mL, R2: 3X15mL 2、结构及组成/主要组成成分: 由 R1、R2、校准品组成。a) R1: 由磷酸盐缓冲液、PEG 组成;b)R2: 由磷酸盐缓冲液、羊抗人 ApoB 抗体组成;c)校准品:载脂蛋白 B 溶液。 3、产品储存条件及有效期: 未打开的试剂盒避光保存于 2℃~8℃, 有效期 18 个月及以上。打开后的试剂冷藏保存, 可稳定 28 天及以上。打开后的校准品冷藏保存可稳定 7 天及以上。
8	脂蛋白	盒	4*36+2	2	2163. 47	4326.	1、型号规格

	(a)测定试剂盒免疫透射比浊法 9 脂蛋白(a) [Lp(a)]测定试剂盒(免疫透射比浊法))		*10(164 mL: R1: 4×36 mL, R2: 2×10 mL;)			94	164 mL: R1: 4×36 mL, R2: 2×10 mL; 2、结构及组成/主要组成成分由 R1、R2、校准品组成。a) R1: 由 Tris 缓冲液、聚乙二醇 (PEG) 组成; b) R2: 由羊抗人脂蛋白 (a) 抗体组成; c) 校准品: 脂蛋白 (a) 溶液。 3、产品储存条件及有效期 未打开的试剂盒避光保存于 2℃~8℃, 有效期 18 个月及以上。试剂开瓶后应避光保存, 在 2℃~8℃可稳定 28 天及以上。
9	葡萄糖 (Glu-O) 氧化酶法(葡萄糖 (Glu) 测定试剂盒(葡萄糖氧化酶法))	盒	6*57+3*32	2	202. 46	404. 92	1、型号规格 438ml R1: 6*57ml, R2: 3*32ml 2、结构及组成/主要组成成分由试剂 1 (R1) 和试剂 2 (R2) 和校准品组成。试剂 1 (R1): 磷酸盐缓冲液、抗坏血酸氧化酶、葡萄糖氧化酶; 试剂 2 (R2): 磷酸盐缓冲液、过氧化物酶、4-氨基安替比林、对羟基苯甲酸钠; 校准品: 葡萄糖溶液。 3、产品储存条件及有效期 未开启的试剂盒在 2℃~8℃保存有效期 12 个月及以上。试剂开瓶后应避光保存, 在 2℃~8℃可稳定 30 天及以上。
10	葡萄糖 (Glu-HK) 己糖激酶法(葡萄糖 (Glu) 测定试剂盒(己糖激酶法))	盒	44*6+45*3 (R1: 6×44 mL, R2: 3 × 45 mL;)	13	402. 57	5233. 41	1、型号规格 399mL: R1: 6X44mL, R2: 3X45mL 2、结构及组成/主要组成成分由 R1、R2、校准品组成。a) R1: 由磷酸盐缓冲液、G-6-PDH、ATP 组成; b) R2: 由磷酸盐缓冲液、己糖激酶、NAD+组成; c) 校准品: 葡萄糖溶液。 3、产品储存条件及有效期 未开启的试剂盒在 2℃~8℃保存有效期 24 个月及以上。试剂开瓶后应避光保存, 在 2℃~8℃可稳定 28 天及以上。校准品避光保存于 2℃~8℃, 有效期 24 个月及以上。
11	糖化血	盒	2*40+2	6	3757. 70	22546	1、型号规格

	红蛋白 (HbA1c) (BS800 系列, 双项同测) (含校准品) 酶法(糖化血红蛋白 (HbA1c) 测定试剂盒(酶法))		*15+ 样本处理液 :2*150+S:2*1			.20	<p>R (Hb) : 2X40mL, R1: 2X40mL, R2: 2X15mL, 样本处理液: 2X150mL 校, 准品: 2*1ml</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 双项同测: R1: Tris 缓冲液 2.7 mmol/L R2: 过氧化物酶 1500 U/L 果糖基氨基酸氧化酶 1500 U/L 样本处理液: 溶血素 5 g/L 校准品: 人血液</p> <p>3、产品储存条件及有效期 未开启的试剂盒在 2℃~8℃保存有效期 18 个月及以上。试剂开瓶后应避光保存, 在 2℃~8℃可稳定 28 天及以上。校准品首次溶解后, 于 2℃~8℃避光保存 (禁止冰冻), 有效期 ≥15 天。</p>
12	果糖胺 (FUN) 比色法 9 果糖胺 (FUN) 测定试剂盒(比色法))	盒	4*38+2*20+S: 1*1.5 (192 mL R1: 4 × 38 mL, R2: 2 × 20 mL; 校准品: 1 × 1.5 mL。)	1	652.25	652.25	<p>1、型号规格 R1:4x38 mL, R2:2x20 mL, 校准品(选配):1×1.5 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 R1:碳酸盐 100 mmol/L ,尿酸酶 ≥400 U/L ,胆酸钠 3.0 mmol/L ,表面活性剂 适量;R2:磷酸二氢钠 20 mmol/L ,NBT (硝基四氮唑蓝) 3.0 mmol/L ;校准品:1-脱氧-1-吗啉-D-果糖溶液。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 未开启的试剂盒在 2℃~8℃保存有效期 12 个月及以上。试剂开瓶后应避光保存, 在 2℃~8℃可稳定 30 天及以上。</p>
13	β-羟丁酸 (β-HB) (含校准品) 酶比色法(β-羟丁酸 (β-HB)测定试剂盒 (酶比色法))	盒	1*60+1*17+S: 1*1 (R1: 1 × 60 mL + R2: 1 × 17 mL + Cal: 1 × 1 mL)	2	1088.74	2177.48	<p>1、型号规格 R1: 1×60 mL + R2: 1×17 mL + Cal: 1×1 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 试剂 1 (R1) : Tris 缓冲液 100 mmol/L D3 羟丁酸脱氢酶 2 KU/L 黄递酶 2 KU/L 防腐剂 0.5g/L; 试剂 2 (R2) : 磷酸缓冲液 20 mmol/L NAD 5 mmol/L INT 4 mmol/L 草酸盐 20 mmol/L 防腐剂 2 g/L; 校准品 (Cal) (可选): Tris 缓冲液 100 mmol/L β-羟</p>

							丁酸/ 防腐剂 0.5 g/L 3、产品储存条件及有效期 未开启的试剂盒在 2℃~8℃保存有效期 12 个月及以上。试剂开瓶后应避光保存，在 2℃~8℃可稳定 14 天及以上。校准品开瓶后 2℃~8℃避光保存，可稳定 14 天及以上。
14	α -淀粉酶 (α -AMY) 连续监测法 (α -淀粉酶 (α -AMY) 测定试剂盒(连续监测法))	盒	4*42+4*12 (216 mL R1: 4 × 42 mL, R2: 4 × 12 mL;)	6	2139.17	12835.02	1、型号规格 216 mL R1: 4×42 mL, R2: 4×12 mL; 2、结构及组成/主要组成成分 由试剂 1 (R1)、试剂 2 (R2) 组成。试剂 1 (R1):Tris 缓冲液、硫酸镁、葡萄糖苷酶; 试剂 2 (R2):Tris 缓冲液、4,6-亚乙基- α -D-麦芽七糖苷-对硝基酚。 3、产品储存条件及有效期 未开启的试剂盒在 2℃~8℃保存有效期 24 个月及以上。试剂开瓶后应避光保存，在 2℃~8℃可稳定 35 天及以上。
15	脂肪酶 (LIP) 酶显色法 (脂肪酶 (LIP) 测定试剂盒(酶显色法))	盒	2*40+2*10 (100 mL R1: 2 × 40 mL, R2: 2 × 10 mL。)	2	1934.88	3869.76	1、型号规格 100 mL R1: 2×40 mL, R2: 2×10 mL。 2、结构及组成/主要组成成分 R1:Tris 缓冲液 40 mmol/L, 去氧胆酸盐 1.8 mmol/L 牛磺酸去氧胆酸盐 7.2 mmol/L, 同功脂肪酶 >1 mg/L R2:酒石酸盐 15 mmol/L, 脂肪酶 ≥ 0.7 mmol/L, 氯化钙 0.13 mmol/L 3 产品储存条件及有效期 未开启的试剂盒在 2℃~8℃保存有效期 18 个月及以上。试剂开瓶后应避光保存，在 2℃~8℃可稳定 28 天及以上。
16	钙 (Ca) 偶氮胂 III 法 (钙 (Ca) 测定试剂	盒	4*45	10	109.01	1090.10	1、型号规格 180mL:R:4×45mL 2、结构及组成/主要组成成分 由 R、校准品组成。a) R:由磷酸盐缓冲液、8-羟基喹啉-5-磺酸、偶氮胂 III 组成;b) 校准品:钙溶

	盒(偶氮 肿III法))						液。 3、产品储存条件及有效期 未开启的试剂盒在 2℃~8℃保存 有效期 18 个月及以上。试剂开瓶 后应避光保存，在 2℃~8℃可稳 定 28 天及以上。
17	无 机 磷 (PII)磷 钼 酸 法 (无 机 磷(P)测 定 试 剂 盒(磷钼 酸法))	盒	4*44 +4*16 (240 mL: R1: 4 × 44 mL + R2: 4× 16 mL)	4	129.87	519.4 8	1、型号规格 240mL: R1: 4X44mL, R2: 4X16mL 2、结构及组成/主要组成成分 试剂 1 (R1):硫酸、表面活性剂; 试剂 2 (R2):钼酸铵、硫酸。 3、产品储存条件及有效期 未开启的试剂盒在 2℃~8℃保存 有效期 18 个月及以上。试剂开瓶 后应避光保存，在 2℃~8℃可稳 定 28 天及以上。
18	镁 (Mg) 二 甲 苯 胺 蓝 法 (镁 (Mg)测 定 试 剂 盒(二甲 苯 胺 蓝 法))	盒	4*45	4	129.33	517.3 2	1、型号规格 180mL: R: 4X45mL 2、结构及组成/主要组成成分 由 R、校准品组成。a) R:由乙醇 胺缓冲液、乙二醇醚二胺四乙酸、 二甲苯胺蓝、表面活性剂组成;b) 校准品: 镁溶液。 3、产品储存条件及有效期 未开启的试剂盒在 2℃~8℃保存 有效期 18 个月及以上。试剂开瓶 后应避光保存，在 2℃~8℃可稳 定 10 天及以上。
19	铁 (Fe) 比 色 法 9 铁 (Fe)测 定 试 剂 盒(比色 法))	盒	4*37+2 *16 (180 mL R1: 4 × 37 mL, R2: 2 × 16 mL;)	2	362.93	725.8 6	1、型号规格 180 mL R1: 4×37 mL, R2: 2× 16 mL 2、结构及组成/主要组成成分 R1: 柠檬酸 230 mmol/L, 抗坏血 酸 150 mmol/L, 硫脲 145 mmol/L, 表面活性剂 适量; R2: Ferrozine 10 mmol/L, 防腐剂 适量; 校准 品: 硫酸高铁铵溶液。 3、产品储存条件及有效期 未开启的试剂盒在 2℃~8℃保 存有效期 18 个月及以上。试剂开 瓶后应避光保存，在 2℃~8℃可 稳定 28 天及以上。
20	铁 蛋 白 (FER) (盒	1*20+1 *12+S:	1	2081.38	2081. 38	1、型号规格 R1: 1×20 mL + R2: 1×12 mL + Cal: 4×2 mL

	含校准品)胶乳增强比浊法(铁蛋白(FER)测定试剂盒(胶乳增强免疫透射比浊法))		4*2(R1: 1×20 mL + R2: 1×12 mL + Cal: 4×2 mL)				<p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>试剂1(R1): Tris 缓冲液 20 mmol/L 防腐剂 0.5 g/L</p> <p>试剂2(R2): 鼠抗人铁蛋白抗体包被的胶乳颗粒 0.15 w/v%</p> <p>防腐剂 1 g/L</p> <p>校准品(Cal) (可选): Tris 缓冲液 20 mmol/L 人铁蛋白 / 防腐剂 0.5 g/L</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>未开启的试剂盒在 2℃~8℃保存有效期 12 个月及以上。试剂开瓶后应避光保存, 在 2℃~8℃可稳定 28 天及以上。校准品开瓶后 2℃~8℃避光保存, 可稳定 14 天及以上。</p>
21	转铁蛋白(TRF) (含校准品)胶乳增强比浊法(转铁蛋白(TRF)测定试剂盒(免疫透射比浊法))	盒	1*45+1*7+S:5*1(R1: 1×45 mL + R2: 1×7 mL + Cal: 5×1 mL)	2	838.67	1677.34	<p>1、型号规格</p> <p>R1: 1×45 mL + R2: 1×7 mL + Cal: 5×1 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>试剂1(R1): 磷酸缓冲液 60 mmol/L 防腐剂 0.5 g/L</p> <p>试剂2(R2): 羊抗人转铁蛋白抗体 200 mg/L 防腐剂 1 g/L</p> <p>校准品(Cal) (可选): 磷酸缓冲液 60 mmol/L 人转铁蛋白/ 防腐剂 0.5 g/L</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>未开启的试剂盒在 2℃~8℃保存有效期 24 个月及以上。试剂开瓶后应避光保存, 在 2℃~8℃可稳定 30 天及以上。校准品开瓶后 2℃~8℃避光保存, 可稳定 14 天及以上。</p>
22	不饱和铁结合力(UIBC) (含校准品) (不饱和铁结合力(UIBC)测定试	盒	4*54+4*16+S: 1*1(281 mL: R1: 4×54 mL + R2: 4×16 mL + Cal: 1×1	2	838.67	1677.34	<p>1、型号规格</p> <p>281 mL: R1: 4×54 mL + R2: 4×16 mL + Cal: 1×1 mL;</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>试剂1(R1): Tris 缓冲液 200 mmol/L 硫酸亚铁铵 12 μmol/L 硫脲 30 mmol/L 防腐剂 0.5 g/L</p> <p>试剂2(R2): Tris 缓冲液 200 mmol/L 亚铁锌 2 mmol/L L-抗坏血酸 25 mmol/L 防腐剂 1 g/L</p>

	剂盒(比色法))		mL;)				<p>校准品 (Ca1) (可选): 硫酸亚铁铵 89.5 $\mu\text{mol/L}$ 防腐剂 0.5 g/L</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>未开启的试剂盒在 2℃~8℃保存有效期 12 个月及以上。试剂开瓶后应避光保存, 在 2℃~8℃可稳定 14 天及以上。校准品开瓶后 2℃~8℃避光保存, 可稳定 14 天及以上。</p>
23	免疫球蛋白 A(IgA) 免疫透射比浊法(免疫球蛋白 A(IgA) 测定试剂盒(免疫透射比浊法))	盒	2*40+2*20(120 mL: R1: 2×40 mL, R2: 2×20 mL;)	3	520.93	1562.79	<p>1、型号规格</p> <p>120 mL: R1: 2×40 mL, R2: 2×20 mL;</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分由 R1、R2、校准品组成。a) R1: 由磷酸盐缓冲液、氯化钠、聚乙二醇、表面活性剂组成;b) R2: 由羊抗人 IgA 抗体、聚乙二醇组成。c) 校准品: IgA 溶液。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>未打开的试剂盒避光保存于 2℃~8℃, 有效期 24 个月及以上。试剂开瓶后应避光保存, 在 2℃~8℃可稳定 28 天及以上。</p>
24	免疫球蛋白 G(IgG) 免疫透射比浊法(免疫球蛋白 G(IgG) 测定试剂盒(免疫透射比浊法))	盒	2*40+2*20 (120 mL: R1: 2×40 mL, R2: 2×20 mL;)	3	520.93	1562.79	<p>1、型号规格</p> <p>120 mL: R1: 2×40 mL, R2: 2×20 mL;</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分由 R1、R2、校准品组成。a) R1: 由磷酸盐缓冲液、氯化钠、聚乙二醇、表面活性剂组成;b) R2: 由羊抗人 IgG 抗体、聚乙二醇组成。c) 校准品: IgG 溶液。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>未打开的试剂盒避光保存于 2℃~8℃, 有效期 24 个月及以上。试剂开瓶后应避光保存, 在 2℃~8℃可稳定 28 天及以上。</p>
25	免疫球蛋白 M(IgM) 免疫透射比浊法(免疫	盒	2*35+2*10(90 mL: R1: 2×35 mL, R2: 2×10	3	532.13	1596.39	<p>1、型号规格</p> <p>90 mL: R1: 2×35 mL, R2: 2×10 mL;</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分由 R1、R2、校准品组成。a) R1: 由磷酸盐缓冲液、氯化钠、聚乙</p>

	球 蛋 白 M (IgM) 测 定 试 剂 盒 (免 疫 透 射 比 浊 法))		mL;)				<p>二醇、表面活性剂组成;b) R2:由羊抗人 IgM 抗体、聚乙二醇组成。</p> <p>c) 校准品:IgM 溶液。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>未打开的试剂盒避光保存于 2℃~8℃,有效期 24 个月及以上。</p> <p>试剂开瓶后应避光保存,在 2℃~8℃可稳定 28 天及以上。</p>
26	免 疫 球 蛋 白 E(IgE) 胶 乳 增 强 比 浊 法(总免 疫 球 蛋 白 E 测 定 试 剂 盒(胶乳 免 疫 比 浊 法))	盒	1*20+1 *11	3	1519.00	4557. 00	<p>1、型号规格</p> <p>试剂 1:1X20 mL, 试剂 2:1X11mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>试剂 1 (R1) 、试剂 2 (R2)、校准品 (Cal) 和质控品 (Con, 低值 L 和高值 H)。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>2℃~8℃保存,有效期 15 个月及以上。</p>
27	补 体 因 子 C3 免 疫 透 射 比 浊 法 (补 体 因 子 C3 (C3)测 定 试 剂 盒(免疫 透 射 比 浊 法))	盒	2*40+2 *20 (120 mL: R1: 2 × 40 mL, R2: 2 × 20 mL;)	3	666.43	1999. 29	<p>1、型号规格</p> <p>120 mL: R1: 2×40 mL, R2: 2×20 mL;</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>由 R1、R2、校准品组成。a) R1: 由 Tris 缓冲液、氯化钠、聚乙二醇组成;b) R2:由 Tris 缓冲液、氯化钠、羊抗人 C3 抗体组成;c) 校准品:补体 C3 溶液。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>未开启的试剂盒避光保存于 2℃~8℃,有效期 24 个月及以上。</p> <p>试剂开瓶后应避光保存,在 2℃~8℃可稳定 28 天及以上。</p>
28	补 体 因 子 C4 免 疫 透 射 比 浊 法 (补 体 因 子 C4 (C4)测 定 试 剂 盒(免疫 透 射 比	盒	2*38+2 *15 (106 mL: R1: 2 × 38 mL, R2: 2 × 15 mL;)	3	665.43	1996. 29	<p>1、型号规格</p> <p>106 mL: R1: 2×38 mL, R2: 2×15 mL;</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>由 R1、R2、校准品组成。a) R1: 由 Tris 缓冲液、氯化钠、聚乙二醇组成; b) R2: 由 Tris 缓冲液、氯化钠、羊抗人 C4 抗体组成; c) 校准品: 补体 C4 溶液。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p>

	浊法))						未开启的试剂盒避光保存于2℃~8℃,有效期18个月及以上。试剂开瓶后应避光保存,在2℃~8℃可稳定28天及以上。
29	C-反应蛋白(CRP)免疫透射比浊法(C-反应蛋白(CRP)测定试剂盒(免疫透射比浊法))	盒	2*35+2*10(90mL : R1:2×35mL, R2:2×10mL;)	4	604.33	2417.32	1、型号规格 90mL: R1: 2X35mL, R2: 2X10mL 2、结构及组成/主要组成成分 由R1、R2、校准品组成。a) R1: 由Tris缓冲液、聚乙二醇、表面活性剂组成;b) R2:由Tris缓冲液、羊抗人CRP抗体组成;c) 校准品:CRP溶液。 3、产品储存条件及有效期 未打开的试剂盒避光保存于2℃~8℃,有效期18个月及以上。试剂开瓶后应避光保存,在2℃~8℃可稳定28天及以上。
30	超敏C-反应蛋白(HS-CRP)(含校准品)乳胶免疫比浊法(超敏C-反应蛋白(HS-CRP)测定试剂盒(乳胶免疫比浊法))	盒	2*40+2*40+S: 5*1.5 (160mL R1: 2×40mL, R2: 2×40mL; 校准品: 5×1.5mL)	1	2044.15	2044.15	1、型号规格 160 mL R1: 2×40 mL, R2: 2×40 mL; 校准品规格(选配): 5×1.5 mL 2、结构及组成/主要组成成分 由试剂1(R1)、试剂2(R2)、校准品组成。R1: 缓冲液; R2: 乳胶试液;校准品:CRP标准血清。 3、产品储存条件及有效期 未开启的试剂盒在2℃~8℃保存有效期为12个月及以上。试剂开瓶后应避光保存,在2℃~8℃可稳定14天及以上。
31	抗链球菌溶血素“O”(ASO II)(含校准品)胶乳增强比浊法(抗链球菌溶血素“O”	盒	2*40+2*40+S: 1*0.5 (160mL: R1: 2×40mL, R2: 2×40mL; 校准品: 1×	1	2395.17	2395.17	1、型号规格 160mL: R1: 2*40ml+R2: 2*40ml+校准品: 1*0.5ml 2、结构及组成/主要组成成分 R1: 缓冲液 100 mmol/L, 氯化钠 150 mmol/L; R2: 缓冲液 100 mmol/L, 链球菌溶血素“O”抗原包被的胶乳悬浮物 适量; 校准品: 抗链球菌溶血素“O”溶液。 3、产品储存条件及有效期 未开启的试剂盒在2℃~8℃保存

	(ASO)测定试剂盒(胶乳免疫比浊法))		0.5 mL。)				有效期为 18 个月及以上。试剂开瓶后应避光保存, 在 2℃~8℃可稳定 28 天及以上。
32	类风湿因子(RF II)(含校准品)胶乳增强比浊法(类风湿因子(RF)测定试剂盒(胶乳增强免疫透射比浊法))	盒	2*40+2*11+S: 5*0.5 (R1: 2 × 40 mL, R2: 2 × 15 mL, 校准品: 5 × 0.5 mL ;)	1	1237.59	1237.59	1、型号规格 R1: 2×40 mL, R2: 2×15 mL , 校准品: 5×0.5 mL ; 2、结构及组成/主要组成成分 R1: Tris 缓冲液 20 mmol/L , 防腐剂 0.95 g/L R2: 胶乳-人 γ-球蛋白悬浮物适量, 防腐剂 0.95 g/L 校准品: 人血清。 3、产品储存条件及有效期 未开启的试剂盒在 2℃~8℃保存有效期为 12 个月及以上。试剂开瓶后应避光保存, 在 2℃~8℃可稳定 28 天及以上。
33	类风湿因子(RF)测定试剂盒胶乳增强比浊法(类风湿因子(RF)测定试剂盒(胶乳增强免疫透射比浊法))	盒	2 × 40 mL+2 × 15 mL (R1: 2 × 40 mL, R2: 2 × 15 mL 。)	1	930.27	930.27	1、型号规格 R1: 2×40 mL, R2: 2×15 mL 2、结构及组成/主要组成成分 R1: Tris 缓冲液 20 mmol/L , 防腐剂 0.95 g/L R2: 胶乳-人 γ-球蛋白悬浮物适量, 防腐剂 0.95 g/L 校准品: 人血清。 3、产品储存条件及有效期 未开启的试剂盒在 2℃~8℃保存有效期为 12 个月及以上。试剂开瓶后应避光保存, 在 2℃~8℃可稳定 28 天及以上。
34	三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒(CLIA) (总三碘甲状腺原氨酸(T3))	盒	2 × 100 人份	15	1431.83	21477.45	1、型号规格 2×100 人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 该试剂盒由 Ra、Rb、Rc 和 Rd 试剂组成。 a) Ra: 包被着链霉亲和素的超顺磁性微粒, 悬浮于缓冲液, 含防腐剂。 b) Rb: 抗三碘甲状腺原氨酸抗体-碱性磷酸酶标记物稀释于缓

	测定试剂盒(化学发光免疫分析法))						<p>冲液,含防腐剂。</p> <p>c) Rc: 三碘甲状腺原氨酸与生物素的结合物稀释于缓冲液,含防腐剂。</p> <p>d) Rd:八苯胺一萘磺酸(ANS)稀释于缓冲液,含防腐剂。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>试剂盒于 2~8℃的环境下避光保存时,可稳定保存 18 个月及以上。2~8℃开瓶后可稳定 28 天及以上。</p>
35	<p>甲状腺素测定试剂盒(CLIA)</p> <p>(总甲状腺素(T4)测定试剂盒(化学发光免疫分析法))</p>	盒	2×100人份	15	1431.83	21477.45	<p>1、型号规格</p> <p>2×100 人份/盒</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>试剂盒由 Ra、Rb 和 Rc 试剂组成。</p> <p>a) Ra: 包被着抗甲状腺素抗体的超顺磁性微粒,悬浮于缓冲液,含防腐剂。</p> <p>b) Rb: 甲状腺素-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液,含防腐剂。</p> <p>c) Rc: 八苯胺一萘磺酸(ANS)稀释于缓冲液,含防腐剂。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>试剂盒于 2~8℃的环境下避光保存时,可稳定保存 12 个月及以上。2~8℃开瓶后可稳定 28 天及以上。</p>
36	<p>游离三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒(CLIA)</p> <p>(游离三碘甲状腺原氨酸(FT3)测定试剂盒(化学发光免疫分析法))</p>	盒	2×100人份	30	1452.17	43565.10	<p>1、型号规格</p> <p>2×100 人份/盒</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>试剂盒由 Ra、Rb、Rc 和 Rd 试剂组成。</p> <p>a) Ra: 包被着链霉亲和素的超顺磁性微粒,悬浮于缓冲液,含防腐剂。</p> <p>b) Rb: 抗三碘甲状腺原氨酸抗体-碱性磷酸酶标记物,稀释于缓冲液,含防腐剂。</p> <p>c) Rc: 三碘甲状腺原氨酸与生物素的结合物,稀释于缓冲液,含防腐剂。</p> <p>d) Rd: 缓冲液,含防腐剂。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>试剂盒于 2~8℃的环境下避光</p>

							保存时,可稳定保存 18 个月及以上。2~8 ℃开瓶后可稳定 28 天及以上。
37	游离甲状腺素测定试剂盒 (CLIA) (游离甲状腺素(FT4)测定试剂盒(化学发光免疫分析法))	盒	2×100 人份	30	1452.17	43565.10	<p>1、型号规格 2×100 人份/盒</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 用于体外定量测定人体血清或(和)血浆中游离甲状腺素(FT4)的含量。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 试剂盒于 2~8 ℃的环境下避光保存,可稳定保存 18 个月及以上。2~8 ℃开瓶后可稳定 28 天及以上。</p>
38	促甲状腺激素测定试剂盒 (CLIA) (促甲状腺激素(TSH)测定试剂盒(化学发光免疫分析法))	盒	2×100 人份	32	1452.17	46469.44	<p>1、型号规格 2×100 人份/盒。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 试剂盒由 Ra 试剂和 Rb 试剂组成。 a) Ra: 包被着抗促甲状腺激素抗体的超顺磁性微粒,悬浮于缓冲液,含防腐剂。 b) Rb: 抗促甲状腺激素抗体-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液,含防腐剂。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 试剂盒于 2~8 ℃的环境下避光保存时,可稳定保存 12 个月及以上。2~8 ℃开瓶后可稳定 28 天及以上。</p>
39	甲状腺球蛋白(Tg)定量测定试剂盒 (CLIA) (甲状腺球蛋白(Tg)测定试剂盒(化学发光	盒	2×50 人份	4	1283.33	5133.32	<p>1、型号规格 2×50 人份/盒</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物 (Ra): 包被着抗甲状腺球蛋白抗体的超顺磁性微粒,悬浮于缓冲液,含防腐剂; 酶标记物 (Rb): 抗甲状腺球蛋白抗体-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液,含防腐剂。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存,有效期 365 天及以上。上机使用后,在 2~8℃的贮</p>

	免疫分析法))						存环境下有效期为 28 天及以上。
40	甲状腺球蛋白抗体 (Anti-Tg) 定量测定试剂盒 (CLIA) (甲状腺球蛋白抗体 (Anti-Tg) 测定试剂盒 (化学发光免疫分析法))	盒	2 × 50 人份	16	855.93	13694.88	<p>1、型号规格 2×50 人份/盒</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物 (Ra)：包被着抗生物素抗体的超顺磁性微粒，悬浮于缓冲液，含防腐剂；酶标记物 (Rb)：甲状腺球蛋白抗原-碱性磷酸酶标记物，稀释于缓冲液，含防腐剂；生物素标记物 (Rc)：甲状腺球蛋白抗原-生物素标记物，稀释于缓冲液，含防腐剂；样本处理液 (Rd)：缓冲液，含防腐剂。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃ 保存，有效期 18 个月及以上。上机使用后，在 2~8℃ 的贮存环境下有效期为 28 天及以上。</p>
41	抗甲状腺过氧化物酶抗体 (Anti-TPO) 定量测定试剂盒 (CLIA) (抗甲状腺过氧化物酶抗体 (Anti-TPO) 测定试剂盒 (化学发光免疫分析法))	盒	2 × 50 人份	16	1406.67	22506.72	<p>1、型号规格 2×50 人份/盒</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物 (Ra)：包被着链酶亲和素及结合了生物素化甲状腺过氧化物酶 (TPO) 蛋白的超顺磁性微粒，悬浮于缓冲液，含防腐剂；酶标记物 (Rb)：蛋白 A-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液，含防腐剂；缓冲液 (Rc)：缓冲液，含防腐剂；样本处理液 (Rd)：样本处理液，含防腐剂。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃ 保存，有效期 365 天及以上。上机使用后，在 2~8℃ 的贮存环境下有效期为 28 天及以上。</p>
42	反三碘甲状腺原氨酸 (rT3) 测	盒	2 × 50 人份	2	1143.83	2287.66	<p>1、型号规格 2×100 人份/盒</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物 (Ra)：包被着链霉</p>

	定试剂盒 (CLIA)(反三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒(化学发光免疫分析法))						亲和素的超顺磁性微粒，悬浮于缓冲液，含防腐剂。酶标记物(Rb)：抗反三碘甲状腺原氨酸抗体-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液，含防腐剂。生物素结合物(Rc)：生物素-反三碘甲状腺原氨酸结合物稀释于缓冲液，含防腐剂。样本处理液(Rd)：八苯胺-萘磺酸(ANS)稀释于缓冲液，含防腐剂。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存，有效期365天及以上。上机使用后，在2~8℃的贮存环境下有效期为28天及以上。
43	甲胎蛋白测定试剂盒 (CLIA)(甲胎蛋白(AFP)测定试剂盒(化学发光免疫分析法))	盒	2 × 50 人份	8	785.17	6281.36	1、型号规格 100人份(2×50人份/盒) 2、结构及组成/主要组成成分 试剂1(Ra)：包被着抗甲胎蛋白抗体(小鼠单抗，IgG)的超顺磁性微粒，悬浮于缓冲液，含防腐剂；试剂2(Rb)：抗甲胎蛋白抗体(小鼠单抗，IgG)-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液，含防腐剂；试剂3(Rc)：样本处理缓冲液，含防腐剂。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光储存，有效期18个月及以上。
44	癌胚抗原测定试剂盒 (CLIA)(癌胚抗原(CEA)测定试剂盒(化学发光免疫分析法))	盒	2 × 50 人份	8	789.50	6316.00	1、型号规格 100人份(2×50人份/盒) 2、结构及组成/主要组成成分 试剂1(Ra)、试剂2(Rb)。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期为18个月及以上。
45	癌抗原15-3测定试剂盒 (CLIA)	盒	2 × 50 人份	6	1743.33	10459.98	1、型号规格 100人份(2×50人份/盒) 2、结构及组成/主要组成成分 试剂1(Ra)、试剂2(Rb)、试剂3(Rc)。

	(癌 抗 原 CA15 — 3 测 定 试 剂 盒(化学 发 光 免 疫 分 析 法))						3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期为 18 个 月及以上。
46	糖 类 抗 原 19-9 测 定 试 剂 盒 (CLIA) (糖 类 抗 原 CA19—9 测 定 试 剂 盒(化 学 发 光 免 疫 分 析 法))	盒	2 × 50 人份	6	1743.33	10459 .98	1、型号规格 100 人份 (2×50 人份/盒) 2、结构及组成/主要组成成分 试剂 1 (Ra)、试剂 2 (Rb)、试 剂 3 (Rc)。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，试剂盒有效期 为 18 个月及以上。
47	肿 瘤 相 关 抗 原 测 定 试 剂 盒 (CLIA) (肿 瘤 相 关 抗 原 CA125 测 定 试 剂 盒(化 学 发 光 免 疫 分 析 法))	盒	2 × 50 人份	6	1743.33	10459 .98	1、型号规格 100 人份 (2×50 人份/盒) 2、结构及组成/主要组成成分 试剂 1 (Ra)、试剂 2 (Rb)。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，试剂盒有效期 为 18 个月及以上。
48	游 离 前 列 腺 特 异 性 抗 原 (FPSA) 测 定 试 剂 盒(化 学 发 光 免 疫 分	盒	2 × 50 人份	4	1768.00	7072. 00	1、型号规格 100 人份 (2×50 人份/盒) 2、结构及组成/主要组成成分 试剂 1 (Ra)、试剂 2 (Rb)。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，可稳定保存 18 个月及以上。

	析法)						
49	总前列腺特异性抗原 (TPSA) 测定试剂盒(化学发光免疫分析法) (总前列腺特异性抗原 (t-PSA)测定试剂盒(化学发光免疫分析法))	盒	2 × 50 人份	4	1939.67	7758.68	1、型号规格 100 人份 (2×50 人份/盒) 2、结构及组成/主要组成成分 试剂 1 (Ra)、试剂 2 (Rb)。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存,有效期 18 个月及以上。
50	铁蛋白 (FERR) 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	盒	2 × 50 人份	40	1161.50	46460.00	1、型号规格 2×50 人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 试剂盒由 Ra 试剂、Rb 试剂和 Rc 试剂组成。 a) Ra: 包被着抗铁蛋白抗体的超顺磁性微粒,悬浮于缓冲液,含防腐剂。 b) Rb: 抗铁蛋白抗体-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液,含防腐剂。 c) Rc: 样本处理液,含防腐剂。 3、产品储存条件及有效期 试剂盒于 2~8 ℃环境下避光保存时,可稳定保存 18 个月及以上。 上机使用后,在 2~8 ℃的贮存环境下保质期为 28 天及以上。
51	癌抗原 CA72-4 测定试剂盒 (CLIA) (癌抗原	盒	2 × 50 人份	4	2208.67	8834.68	1、型号规格 2×50 人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物(Ra)、酶标记物(Rb)。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存,有效期 18 个月及以上。

	CA72-4 测定试剂盒(化学发光免疫分析法))						
52	神经元特异性烯醇化酶(NSE)测定试剂盒(CLIA) (神经元特异性烯醇化酶测定试剂盒(化学发光免疫分析法))	盒	2 × 50 人份	2	2275.33	4550.66	1、型号规格 2×50 人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物(Ra)、酶标记物(Rb)。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存,有效期 18 个月及以上。
53	细胞角蛋白 19 片段(CYFRA21-1)测定试剂盒(CLIA) (细胞角蛋白 19 片段测定试剂盒(化学发光免疫分析法))	盒	2 × 50 人份	2	2275.33	4550.66	1、型号规格 2×50 人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物、酶标记物。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存,有效期 18 个月及以上
54	鳞状上皮细胞癌抗原测定试剂盒(SCCA)(盒	2 × 50 人份	3	2191.17	6573.51	1、型号规格 2×50 人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物 (Ra) 和酶标记物 (Rb)。 3、产品储存条件及有效期

	CLIA) (鳞状上皮细胞癌抗原测定试剂盒(化学发光免疫分析法))						2~8℃保存,有效期18个月及以上。
55	糖类抗原242测定试剂盒(CA242)(CLIA) (糖类抗原242测定试剂盒(化学发光免疫分析法))	盒	2 × 50 人份	2	2002.00	4004.00	1、型号规格 2×50人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物(Ra)和酶标记物(Rb)。
56	糖类抗原50测定试剂盒(CA50)(CLIA) (糖类抗原50测定试剂盒(化学发光免疫分析法))	盒	2 × 50 人份	4	2002.00	8008.00	1、型号规格 2×50人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物(Ra)和酶标记物(Rb)。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存,有效期365天及以上。
57	胃蛋白酶原I(PGI)测定试剂盒(CLIA) (胃蛋	盒	2 × 50 人份	5	1472.00	7360.00	1、型号规格 2×50人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物(Ra):包被着抗胃蛋白酶原I抗体的超顺磁性微粒,悬浮于缓冲液中,含防腐剂。酶标记物(Rb):抗胃蛋白酶原I

	白酶原 I 测定试剂盒（化学发光免疫分析法）						抗体-碱性磷酸酶标记物，稀释于缓冲液中，含防腐剂。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存，有效期 365 天及以上。开瓶使用后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 56 天及以上。
58	胃蛋白酶原 II (PGII) 测定试剂盒 (CLIA)（胃蛋白酶原 II 测定试剂盒（化学发光免疫分析法））	盒	2 × 50 人份	5	1472.00	7360.00	1、型号规格 2×50 人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物 (Ra): 包被着抗胃蛋白酶原 II 抗体的超顺磁性微粒，悬浮于缓冲液中，含防腐剂。酶标记物 (Rb): 抗胃蛋白酶原 II 抗体-碱性磷酸酶标记物，稀释于缓冲液中，含防腐剂 3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存，有效期 365 天及以上。开瓶使用后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 56 天及以上。
59	胃泌素释放肽前体 (proGRP) 测定试剂盒 (CLIA)（胃泌素释放肽前体测定试剂盒(化学发光免疫分析法)）	盒	2 × 50 人份	5	2083.50	10417.50	1、型号规格 2×50 人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物 (Ra) 和酶标记物 (Rb)。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 365 天及以上。
60	人附睾蛋白 4 测定试剂盒 (HE4) (CLIA) (人附睾蛋白 4 测	盒	2 × 50 人份	6	2087.83	12526.98	1、型号规格 2×50 人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物 (Ra) 和酶标记物 (Rb)。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存，有效期 365 天及以上。

	定试剂盒(化学发光免疫分析法))						
61	雌三醇(E3)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)(雌三醇(E3)测定试剂盒(化学发光免疫分析法))	盒	2 × 50 人份	1	1061.67	1061.67	<p>1、型号规格 2×50 人份/盒</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 试剂盒由 Ra、Rb 和 Rc 试剂组成。 a) Ra: 包被着山羊抗鼠 IgG 的超顺磁性微粒, 悬浮于缓冲液, 含防腐剂。 b) Rb: 雌三醇-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液, 含防腐剂。 c) Rc: 单克隆鼠抗雌三醇抗体稀释于缓冲液, 含防腐剂。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 试剂盒于 2~8 ℃ 的环境下避光保存时, 可稳定保存 18 个月及以上。在 2~8 ℃ 开瓶后可稳定 28 天及以上。</p>
62	皮质醇(Cortisol)定量测定试剂盒(CLIA)(皮质醇(Cortisol)测定试剂盒(化学发光免疫分析法))	盒	2 × 50 人份	2	1285.67	2571.34	<p>1、型号规格 2×50 人份/盒</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物 (Ra): 包被着山羊抗兔 IgG 的超顺磁性微粒, 悬浮于缓冲液, 含防腐剂; 酶标记物 (Rb): 皮质醇-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液, 含防腐剂; 抗体工作液 (Rc): 多克隆兔抗皮质醇抗体稀释于缓冲液, 含防腐剂。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃ 保存, 有效期 18 个月及以上。上机使用后, 在 2~8℃ 的贮存环境下有效期为 28 天及以上。</p>
63	B 型脑钠肽(BNP)定量测定试剂盒(CLIA)(B 型脑钠肽	盒	2 × 50 人份	2	5496.50	10993.00	<p>1、型号规格 2×50 人份/盒</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物 (Ra): 包被着抗 BNP 抗体的超顺磁性微粒, 悬浮于缓冲液, 含防腐剂; 酶标记物 (Rb): 抗 BNP 抗体-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液, 含防腐剂。</p>

	(BNP)测定试剂盒(化学发光免疫分析法))						3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存,有效期365天及以上。上机使用后,在2~8℃的贮存环境下有效期为28天及以上。
64	B型脑钠肽(BNP)定量测定试剂盒(CLIA)(B型脑钠肽(BNP)测定试剂盒(化学发光免疫分析法))	盒	2×100人份	1	8916.67	8916.67	1、型号规格 2×100人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物(Ra):包被着抗BNP抗体的超顺磁性微粒,悬浮于缓冲液,含防腐剂;酶标记物(Rb):抗BNP抗体-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液,含防腐剂。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存,有效期365天及以上。上机使用后,在2~8℃的贮存环境下有效期为28天及以上。
65	肌钙蛋白I(TnI)定量测定试剂盒(CLIA)(肌钙蛋白I(TnI)测定试剂盒(化学发光免疫分析法))	盒	2×50人份	14	1898.83	26583.62	1、型号规格 2×50人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物(Ra):包被着抗TnI抗体的超顺磁性微粒,悬浮于缓冲液,含防腐剂;酶标记物(Rb):抗TnI抗体-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液,含防腐剂;样本处理液(Rc):样本处理液,含防腐剂。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存,有效期365天及以上。上机使用后,在2~8℃的贮存环境下有效期为28天及以上。
66	肌红蛋白(MYO)定量测定试剂盒(CLIA)(肌红蛋白(MYO)测定试	盒	2×50人份	14	1783.33	24966.62	1、型号规格 2×50人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物(Ra):包被着抗肌红蛋白抗体的超顺磁性微粒,悬浮于缓冲液,含防腐剂;酶标记物(Rb):抗肌红蛋白抗体-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液,含防腐剂;样本处理液(Rc):样本处理缓冲液,含防腐剂。

	剂盒(化学发光免疫分析法))						3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存,有效期18个月及以上。上机使用后,在2~8℃的贮存环境下有效期为28天及以上。
67	肌酸激酶同工酶MB(CK-MB)定量测定试剂盒(CLIA) (肌酸激酶同工酶MB(CK-MB)测定试剂盒(化学发光免疫分析法))	盒	2 × 50 人份	24	1328.67	31888.08	1、型号规格 2×50人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物(Ra):包被着抗CK-MB抗体(小鼠单抗,IgG)的超顺磁性微粒,悬浮于缓冲液,含防腐剂;酶标记物(Rb):抗CK-MB抗体(小鼠单抗,IgG)-碱性磷酸酶标记物溶于缓冲液,含防腐剂。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存,有效期365天及以上。上机使用后,在2~8℃的贮存环境下有效期为28天及以上。
68	维生素B12(VB12)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	盒	2 × 50 人份	3	1308.67	3926.01	1、型号规格 2×50人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物(Ra):包被着抗生物素抗体并结合了生物素化维生素B12的超顺磁性微粒,悬浮于缓冲液,含防腐剂。 酶标记物(Rb):猪内因子-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液,含二氰钴啉醇酰胺及防腐剂。 样本处理液1(PT1)/样本处理液2(PT2)。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存,有效期365天及以上。上机使用后,在2~8℃的贮存环境下有效期为28天及以上。
69	叶酸(Folate)测定试剂盒(化学发光	盒	1 × 50 人份	5	698.30	3491.50	1、型号规格 50人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物(Ra):包被着抗生物素抗体的超顺磁性微粒,悬浮于

	免疫分析法)						<p>缓冲液,含防腐剂。</p> <p>酶标记物 (Rb):叶酸-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液,含防腐剂。</p> <p>生物素结合物 (Rc):生物素化叶酸结合蛋白稀释于缓冲液,含防腐剂。</p> <p>样本处理液 (PT1)/样本处理液 (PT2)</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>2~8℃保存,有效期 365 天及以上。上机使用后,在 2~8℃的贮存环境下有效期为 28 天及以上。</p>
70	总 25-羟基维生素 D(VD-T)定量测定试剂盒(化学发光免疫分析法)(总 25-羟基维生素 D(VD-T)测定试剂盒(化学发光免疫分析法))	盒	1 × 50 人份	80	786.63	62930.40	<p>1、型号规格</p> <p>50 人份/盒</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>磁珠包被物 (Ra):包被着链霉亲和素的超顺磁性微粒,悬浮于缓冲液,含防腐剂。</p> <p>酶标记物 (Rb):抗 25-羟基维生素 D 抗体-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液,含防腐剂。</p> <p>生物素结合物 (Rc):生物素-25-羟基维生素 D 结合物稀释于缓冲液,含防腐剂。</p> <p>样本处理液 (PT1)/样本处理液 (PT2)</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>2~8℃保存,有效期 365 天及以上。上机使用后,在 2~8℃的贮存环境下有效期为 28 天及以上。</p>
71	甲状旁腺素 (PTH)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	盒	2 × 50 人份	2	1322.67	2645.34	<p>1、型号规格</p> <p>2×50 人份/盒</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>磁珠包被物 (Ra):包被着抗甲状旁腺素抗体的超顺磁性微粒,悬浮于缓冲液,含防腐剂。酶标记物 (Rb):抗甲状旁腺素抗体-碱性磷酸酶标记物溶于缓冲液,含防腐剂。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>2~8℃保存,有效期 18 个月及以上。上机使用后,在 2~8℃的贮存环境下有效期为 28 天及以上。</p>

							存环境下有效期为 28 天及以上。
72	降钙素(CT)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	盒	2 × 50 人份	2	1329.33	2658.66	<p>1、型号规格 2×50 人份/盒</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物（Ra）：包被着抗人降钙素抗体的超顺磁性微粒，悬浮于缓冲液，含防腐剂。 酶标记物（Rb）：抗人降钙素抗体-碱性磷酸酶标记物溶于缓冲液，含防腐剂。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存，有效期 365 天及以上。上机使用后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 56 天及以上。</p>
73	III 型前胶原 N 端肽 (PIIINP)测定试剂盒 (CLIA) (III 型前胶原氨基端肽测定试剂盒(化学发光免疫分析法))	盒	2 × 50 人份	3	967.17	2901.51	<p>1、型号规格 2×50 人份/盒</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物（Ra）：包被着抗III型前胶原氨基端肽抗体的超顺磁性微粒，悬浮于缓冲液中，含防腐剂。酶标记物（Rb）：抗III型前胶原氨基端肽抗体-碱性磷酸酶标记物，稀释于缓冲液中，含防腐剂。校准品（选配）：含不同浓度III型前胶原氨基端肽的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存，有效期 365 天及以上。试剂盒上机使用后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 28 天及以上。校准品开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
74	IV 型胶原(CIV)测定试剂盒 (CLIA) (IV 型胶原测定试剂盒 (化学发光免疫分析	盒	2 × 50 人份	3	967.17	2901.51	<p>1、型号规格 2×50 人份/盒</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物（Ra）：包被着抗IV型胶原抗体的超顺磁性微粒，悬浮于缓冲液中，含防腐剂。酶标记物（Rb）：抗IV型胶原抗体-碱性磷酸酶标记物，稀释于缓冲液中，含防腐剂。校准品（选配）：含不同浓度 IV 型胶原的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。</p>

	法))						3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存，有效期 365 天及以上。试剂盒上机使用后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 28 天及以上。校准品开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。
75	层粘连蛋白 (LN) 测定试剂盒 (CLIA) (层粘连蛋白测定试剂盒(化学发光免疫分析法))	盒	2 × 50 人份	3	967.17	2901.51	1、型号规格 2×50 人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物 (Ra)：包被着抗 LN 抗体的超顺磁性微粒，悬浮于缓冲液中，含防腐剂。酶标记物 (Rb)：抗 LN 抗体-碱性磷酸酶标记物，稀释于缓冲液中，含防腐剂。校准品 (选配)：含不同浓度层粘连蛋白的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存，有效期 365 天及以上。试剂盒上机使用后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 28 天及以上。校准品开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。
76	透明质酸 (HA) 测定试剂盒 (CLIA) (化学发光免疫分析法)	盒	2 × 50 人份	3	967.17	2901.51	1、型号规格 2×50 人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物(Ra)：包被着抗 HABP 抗体的超顺磁性微粒，悬浮于缓冲液，含防腐剂。酶标记物 (Rb)：HA 衍生物-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液，含防腐剂。游离 HABP (Rc)：游离 HABP 稀释于缓冲液，含防腐剂。校准品 (选配)：含不同浓度透明质酸的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存，有效期 365 天及以上。试剂盒上机使用后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 28 天及以上。校准品开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。

77	降钙素原(PCT)测定试剂盒(CLIA) (降钙素原测定试剂盒(化学发光免疫分析法))	盒	2 × 50 人份	5	2709.50	13547.50	1、型号规格 2×50 人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物(Ra)：包被着抗 PCT 抗体的超顺磁性微粒，悬浮于缓冲液中，含防腐剂。酶标记物(Rb)：抗 PCT 抗体-碱性磷酸酶标记物，稀释于缓冲液中，含防腐剂。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存，有效期 365 天及以上。上机使用后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 28 天及以上。
78	降钙素原(PCT)测定试剂盒(CLIA) (降钙素原测定试剂盒(化学发光免疫分析法))	盒	2 × 100 人份	1	5229.83	5229.83	1、型号规格 2×100 人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物(Ra)：包被着抗 PCT 抗体的超顺磁性微粒，悬浮于缓冲液中，含防腐剂。酶标记物(Rb)：抗 PCT 抗体-碱性磷酸酶标记物，稀释于缓冲液中，含防腐剂。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存，有效期 365 天及以上。上机使用后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 28 天及以上。
79	醛固酮(ALD)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	盒	2 × 50 人份	2	1562.33	3124.66	1、型号规格 2×50 人份/盒 2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物(Ra)：包被着小鼠抗醛固酮抗体的超顺磁性微粒悬浮于缓冲液，含防腐剂。 酶标记物(Rb)：含鸡抗异型抗体(醛固酮与醛固酮抗体复合物)-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液，含防腐剂。 样本处理液(Rc)：MOPS 缓冲液，含防腐剂。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存，有效期为 18 个月及以上。上机使用后，在 2~8℃的储存环境下有效期为 28 天及以上。
80	肾 素	盒	2 × 50	2	1181.27	2362.	1、型号规格

	(Renin) 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)		人份			54	<p>2×50 人份/盒</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 由磁珠包被物 (Ra)、酶标记物 (Rb)、样本处理液 (Rc) 组成。其中， 磁珠包被物 (Ra)：包被着抗肾素抗体的超顺磁性微粒，悬浮于缓冲液，含防腐剂。 酶标记物 (Rb)：抗肾素抗体-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液，含防腐剂。 样本处理液 (Rc)：样本处理液，含防腐剂。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存，有效期 18 个月及以上。开封后，上机在 2~8℃的储存环境下有效期为 28 天及以上。</p>
81	常规生化复合校准品	盒	20 × 3 mL	3	1151.23	3453.69	<p>1、型号规格 20×3 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 本品为人血清基质的冻干粉，少量牛血清白蛋白添加物，包括白蛋白 (ALB)、碱性磷酸酶 (ALP)、丙氨酸氨基转移酶 (ALT)、α-淀粉酶 (α-AMY)、天门冬氨酸氨基转移酶 (AST)、直接胆红素 (D-Bil)、总胆红素 (T-Bil)、钙 (Ca)、总胆固醇 (TC)、肌酸激酶 (CK)、肌酐 (CREA)、葡萄糖 (Glu)、γ-谷氨酰转移酶 (γ-GT)、α-羟丁酸脱氢酶 (α-HBDH)、乳酸脱氢酶 (LDH)、镁 (Mg)、磷 (P)、总蛋白 (TP)、甘油三酯 (TG)、尿素 (UREA)、尿酸 (UA)、脂肪酶 (LIP)、胆碱酯酶 (CHE) 共计 23 项生化检测项目。不同批次产品，内容物浓度略有不同。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 应在 2℃~8℃环境下避光保存，其有效期为一年及以上。开瓶复溶后，在室温 15℃~25℃保存时，直接胆红素稳定期为 3 小时及以</p>

							上，总胆红素稳定期为 6 小时及以上，其他项目稳定期为 8 小时及以上；低温 2℃～8℃保存时，直接胆红素稳定期为 8 小时及以上，总胆红素稳定期为 1 天及以上，其他项目稳定期为 2 天及以上；冷冻-25℃～-15℃保存时，直接胆红素稳定期为 2 周及以上，总胆红素稳定期为 2 周及以上，其他项目稳定期为 4 周及以上。
82	特 种 蛋 白 校 准 品	盒	5×1 mL	2	506.67	1013. 34	<p>1、型号规格 5×1 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 本品为人血清基质的液态校准品，少量牛血清白蛋白添加物，包括 C3 补体因子（C3）、补体因子 C4（C4）、C 反应蛋白（CRP）、免疫球蛋白 A（IgA）、免疫球蛋白 G（IgG）、免疫球蛋白 M（IgM）共 6 项生化检测项目。不同批次产品，内容物浓度略有不同。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 未开瓶校准品应在 2℃～8℃环境下避光保存，其有效期为一年及以上。开瓶后，在 2℃～8℃保存，稳定期为 28 天及以上。</p>
83	前 白 蛋 白 校 准 品	盒	3×1 mL	2	529.67	1059. 34	<p>1、型号规格 3×1 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 本品为人血清基质的冻干粉，少量牛血清白蛋白添加物，检测项目为前白蛋白（PA）。不同批次产品，内容物浓度略有不同。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 未开瓶的校准品应在 2℃～8℃环境下避光保存，其有效期为一年及以上。开瓶复溶后，在室温 15℃～25℃保存时，稳定期为 8 小时及以上；低温 2℃～8℃保存时，稳定期为 2 天及以上；冷冻-25℃～-15℃保存时，稳定期为 2 周及以上。</p>
84	脂 类 校 准 品	盒	5×1 mL	8	529.33	4234. 64	<p>1、型号规格 5×1 mL</p>

							<p>2、结构及组成/主要组成成分 本品为人血清基质的冻干粉，少量牛血清白蛋白添加物，包括载脂蛋白 A1（ApoA1）、载脂蛋白 B（ApoB）、高密度脂蛋白胆固醇（HDL-C）、低密度脂蛋白胆固醇（LDL-C）共计 4 项生化检测项目。不同批次产品，内容物浓度略有不同。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 未开瓶的校准品应在 2℃~8℃环境下避光保存，其有效期为一年及以上。开瓶复溶后，在室温 15℃~25℃保存时，稳定期为 8 小时及以上；低温 2℃~8℃保存时，稳定期为 5 天及以上；冷冻 -25℃~-15℃保存时，稳定期为 4 周及以上。</p>
85	脂蛋白(a)测定校准品 [Lp(a) II Cal.] 试剂盒(脂蛋白(a) [Lp(a)] 校准品)	盒	5×1 mL	2	1087.93	2175.86	<p>1、型号规格 5×1 mL 校准品包含 a、b、c、d、e 五个浓度水平。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 本品为人血清基质的冻干粉，含有一定浓度的脂蛋白（a）。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 未开瓶的校准品在 2~8℃条件下避光保存 18 个月及以上。开瓶复溶后应避光保存，2℃~8℃可稳定 14 天及以上。</p>
86	肌酸激酶同工酶校准品	盒	3×1 mL	2	451.33	902.66	<p>1、型号规格 3×1 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 本品为人血清基质的冻干粉，少量牛血清白蛋白添加物，检测项目为肌酸激酶同工酶（CK-MB）。不同批次产品，内容物活性略有不同。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 应在 2℃~8℃环境下避光保存，其有效期为一年及以上。开瓶复溶后，在室温 15℃~25℃保存时，稳定期为 1 天及以上；低温 2℃~8℃保存时，稳定期为 2 天及以上；冷冻 -25℃~-15℃保存时，稳定</p>

							期为 28 天及以上。
87	HbA1c 校准品 (糖化 血红蛋白校准 品)	盒	S1:1 × 1mL;S2 :1 × 1mL	1	1119.17	1119. 17	1、型号规格 S1: 1×1 mL; S2: 1×1 mL 2、结构及组成/主要组成成分 人血液基质的冻干粉。 3、产品储存条件及有效期 未开瓶的校准品在 2~8℃条件下 避光保存 18 个月及以上。开瓶复 溶后在 2~8℃条件下避光保存 (禁止冻结),可稳定 15 天及以上。
88	生化复 合定值 质控品 (水平 1)	盒	10 × 5 mL	5	1344.00	6720. 00	1、型号规格 水平 1: 10×5 mL 2、结构及组成/主要组成成分 本品为人血清基质的冻干粉。不 同批次产品, 内容物浓度略有不同。 3、产品储存条件及有效期 未开瓶的质控品在 2~8℃条件下 避光保存, 有效期为 18 个月及以 上。开瓶复溶后, 在室温 15~25℃ 保存时, 总胆红素、直接胆红素、 不饱和铁结合力的稳定期为 8 小 时及以上, 其他一般项目的稳定 期为 12 小时及以上;低温 2~8℃ 保存时, 总胆红素、直接胆红素、 不饱和铁结合力的稳定期为 1 天 及以上, 其他一般项目的稳定期 为 5 天及以上; 冷冻-25~-15℃ 保存时, 总胆红素、直接胆红素、 不饱和铁结合力的稳定期为 2 周 及以上, 其他一般项目的稳定期 为 4 周及以上。
89	生化复 合定值 质控品 (水平 2)	盒	10 × 5 mL	5	1344.00	6720. 00	1、型号规格 水平 2: 10×5 mL 2、结构及组成/主要组成成分 本品为人血清基质的冻干粉。不 同批次产品, 内容物浓度略有不同。 3、产品储存条件及有效期 未开瓶的质控品在 2~8℃条件下 避光保存, 有效期为 18 个月及以 上。开瓶复溶后, 在室温 15~25℃ 保存时, 总胆红素、直接胆红素、 不饱和铁结合力的稳定期为 8 小

							时及以上，其他一般项目的稳定期为 12 小时及以上；低温 2~8℃保存时，总胆红素、直接胆红素、不饱和铁结合力的稳定期为 1 天及以上，其他一般项目的稳定期为 5 天及以上；冷冻-25~-15℃保存时，总胆红素、直接胆红素、不饱和铁结合力的稳定期为 2 周及以上，其他一般项目的稳定期为 4 周及以上。
90	脂蛋白(a)测定质控品 [Lp(a) II Con.]试剂盒 (L:2 H:2)(脂蛋白(a) [Lp(a)]质控品)	盒	L:2 × 1 mL\H:2 × 1 mL (低值: 2 × 1 mL; 高值: 2 × 1 mL;)	1	964.73	964.73	<p>1、型号规格 低值: 2 × 1 mL; 高值: 2 × 1 mL;</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 为人血清基质的冻干粉，含有一定浓度的脂蛋白(a)。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 未开瓶的质控品在 2~8℃条件下避光保存 18 个月及以上。开瓶复溶后应避光保存，2℃~8℃可稳定 14 天及以上。</p>
91	免疫多项复合质控品	盒	1 × 3 mL ; 1 × 3 mL (低值: 1 × 3 mL; 高值: 1 × 3 mL)	3	1049.33	3147.99	<p>1、型号规格 低值: 1 × 3 mL; 高值: 1 × 3 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 本品为人血清基质的冻干粉。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 未开瓶的质控品在 2~8℃条件下避光保存 12 个月及以上。开瓶复溶后 2~8℃避光保存，肌红蛋白 (MYO)、铁蛋白 (FER) 均可稳定 14 天及以上。</p>
92	尿微量白蛋白质控品	盒	1 × 1 mL	2	65.87	131.74	<p>1、型号规格 1 × 1 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 本品为液态质控品，由 Tris 缓冲液和适量的人白蛋白组成。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 未开瓶的质控品在 2~8℃条件下避光保存 12 个月及以上。开瓶后 2~8℃避光保存，可稳定 14 天。</p>
93	血管紧张素转化酶质	盒	1 × 1 mL; 1 × 1 mL	1	916.00	916.00	<p>1、型号规格 低值: 1 × 1 mL; 高值: 1 × 1 mL</p>

	控品		(低 值：1 × 1 mL；高 值：1 × 1 mL)				2、结构及组成/主要组成成分 本品为人血清基质的冻干粉。 3、产品储存条件及有效期 未开瓶的质控品在 2~8℃条件下 避光保存 12 个月及以上。开瓶复 溶后-20℃避光保存，可稳定 7 天 及以上。
94	β-羟丁 酸质控 品	盒	1 × 5 mL; 1 × 5 mL(低 值：1 × 5 mL；高 值：1 × 5 mL)	2	232.33	464.6 6	1、型号规格 低值：1 × 5 mL；高值：1 × 5 mL 2、结构及组成/主要组成成分 本品为人血清基质的冻干粉。 3、产品储存条件及有效期 未开瓶的质控品在 2~8℃条件下 避光保存 12 个月及以上。开瓶复 溶后-20℃避光保存，可稳定 14 天及以上。
95	不饱 和 铁结 合 力质控 品	盒	1×5 mL	2	91.17	182.3 4	1、型号规格 1 × 5 mL 2、结构及组成/主要组成成分 本品为人血清基质的冻干粉。 3、产品储存条件及有效期 未开瓶的质控品在 2~8℃条件下 避光保存 12 个月及以上。开瓶复 溶后-20℃避光保存，可稳定 14 天及以上。
96	HbA1c 质控品 (低值) (糖化 血红蛋 白质控 品)	盒	4×1mL	5	164.33	821.6 5	1、型号规格 低值：4×1mL 2、结构及组成/主要组成成分 人血液基质的冻干粉。 3、产品储存条件及有效期 未开瓶的质控品在 2~8℃条件下 避光保存 18 个月及以上。开瓶复 溶后在 2~8℃条件下避光保存 (禁止冻结)，可稳定 15 天及以上。
97	HbA1c 质控品 (高值) (糖化 血红蛋 白质控 品)	盒	4×1mL	5	164.33	821.6 5	1、型号规格 高值：4×1mL 2、结构及组成/主要组成成分 人血液基质的冻干粉。 3、产品储存条件及有效期 未开瓶的质控品在 2~8℃条件下 避光保存 18 个月及以上。开瓶复 溶后在 2~8℃条件下避光保存 (禁止冻结)，可稳定 15 天及以上。

98	尿/脑脊液总蛋白 (TPUC) 质控品	盒	1 × 1mL; 1 × 1mL (低值: 1 × 1mL; 高值: 1 × 1mL)	3	29.20	87.60	1、型号规格 低值: 1×1 mL; 高值: 1×1 mL 2、结构及组成/主要组成成分 总蛋白溶液。 3、产品储存条件及有效期 质控品在 2~8℃条件下密封避光可稳定至 18 个月及以上。开瓶后 2~8℃保存可稳定 30 天及以上。
99	同型半胱氨酸 (HCY II) 质控品 (同型半胱氨酸 (HCY) 质控品)	盒	1 × 1mL; 1 × 1mL (低值: 1 × 1mL; 高值: 1 × 1mL)	5	148.20	741.00	1、型号规格 低值: 1×1 mL; 高值: 1×1 mL 2、结构及组成/主要组成成分 人血清基质的液态质控品。 3、产品储存条件及有效期 未开瓶的质控品在 2~8℃条件下避光保存 12 个月及以上。开瓶后 2~8℃保存可稳定 30 天及以上。
100	风湿三项复合质控品 (ASO/CRP/RF II con)	盒	3 × 1mL; 3 × 1mL (低值: 3 × 1mL; 高值: 3 × 1mL)	1	1298.33	1298.33	1、型号规格 低值: 3x1mL, 高值: 3x1mL 不可穿刺塑料瓶; 低值: 3x1mL, 高值: 3x1mL 可穿刺塑料瓶。 2、结构及组成/主要组成成分 抗链球菌溶血素“O”/C-反应蛋白/类风湿因子溶液。 3、产品储存条件及有效期 未开瓶的质控品在 2~8℃条件下避光保存一年及以上。开瓶后, 在 2~8℃保存, 稳定期为 30 天及以上。
101	胱抑素 C 质控品 (CysC II con) (胱抑素 C 质控品 (CysC con))	盒	3 × 1mL; 3 × 1mL (低值: 3 × 1mL; 高值: 3 × 1mL)	3	157.23	471.69	1、型号规格 低值: 3×1 mL; 高值: 3×1 mL。 2、结构及组成/主要组成成分 胱抑素 C 溶液。 3、产品储存条件及有效期 未开瓶的质控品在 2~8℃条件下避光保存一年及以上。开瓶后, 在 2~8℃保存, 稳定期为 5 天及以上。
102	β 2- 微球蛋白质控品	盒	3 × 1mL; 3 × 1mL	2	150.90	301.80	1、型号规格 低值: 3×1 mL; 高值: 3×1 mL。 2、结构及组成/主要组成成分

	(β 2-MG II con) (β 2-微球蛋白质控品(β 2-MG con))		(低值 : 3 \times 1 mL; 高值 : 3 \times 1 mL)				β 2-微球蛋白溶液。 3、产品储存条件及有效期 未开瓶的质控品在 2~8℃条件下避光保存一年及以上。开瓶后, 在 2~8℃保存, 稳定期为 5 天及以上。
103	β 2-微球蛋白尿液测定校准品 (β 2-MG II urine cal.) (β 2-微球蛋白 (β 2-MG)校准品)	盒	5 \times 0.5 mL	2	147.10	294.20	1、型号规格 β 2-微球蛋白 (β 2-MG) 校准品 (血清测定): 5 \times 0.5 mL; β 2-微球蛋白 (β 2-MG) 校准品 (尿液测定): 5 \times 0.5 mL; 校准品包含 a、b、c、d、e 五个浓度水平。 2、结构及组成/主要组成成分 β 2-微球蛋白溶液。 3、产品储存条件及有效期 未开瓶的校准品在 2~8℃条件下避光保存一年及以上。开瓶后, 在 2~8℃保存, 稳定期为 30 天及以上。
104	小而密低密度脂蛋白胆固醇 (sd LDL-C) 质控品 (L:2H:2)	盒	2*1ml 2*1ml (低值 : 2 \times 1 mL; 高值 : 2 \times 1 mL)	1	718.83	718.83	1、型号规格 低值: 2 \times 1 mL, 高值: 2 \times 1 mL; 2、结构及组成/主要组成成分 本品为人血清基质的冻干粉。 3、产品储存条件及有效期 未开瓶的质控品在 2~8℃条件下避光保存 12 个月及以上。开瓶复溶后 2~8℃避光保存, 可稳定 1 天及以上, -20℃可稳定 1 周及以上。
105	腺苷脱氨酶 (ADA) 质控品	盒	L:3 \times 1 mL+H:3 \times 1 mL (低值 : 3 \times 1 mL; 高值 : 3 \times 1 mL)	1	570.93	570.93	1、型号规格 低值: 3 \times 1 mL; 高值: 3 \times 1 mL; 2、结构及组成/主要组成成分 腺苷脱氨酶和缓冲液基质。 3、产品储存条件及有效期 未开瓶的质控品在 2~8℃条件下避光保存 18 个月及以上。在 2℃~8℃可稳定 28 天及以上。
106	α —L—岩藻糖	盒	L:3 \times 1 mL+H:3	1	148.30	148.30	1、型号规格 规格 6: 低值: 3 \times 1 mL, 高值:

	苷 酶 (AFU) 质控品		× 1 mL (低 值： 3 × 1 mL；高 值： 3 × 1 mL)				3 × 1 mL。 2、结构及组成/主要组成成分 本品为 α-L-岩藻糖苷酶的液体。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃，避光保存，有效期为 18 个月及以上。
107	二氧化 碳 (CO2)、 总胆汁 酸(TBA) 复合质 控品试 剂 盒 (L:3 H:3)(二 氧化碳 (CO2)、 总胆汁 酸(TBA) 复合质 控品)	盒	L:3 × 5 mL+H:3 × 5 mL (低 值： 3 × 5 mL； 高值： 3 × 5 mL)	2	680.23	1360. 46	1、型号规格 低值： 3 × 5 mL，高值： 3 × 5 mL。 2、结构及组成/主要组成成分 本品为人血清基质的冻干粉。 3、产品储存条件及有效期 未开瓶的质控品在 2~8℃条件下 避光保存 18 个月及以上。开瓶复 溶后 20~25℃避光保存可稳定 8 小时及以上，2~8℃避光保存可 稳定 7 天及以上，-20℃避光保存 可稳定 30 天及以上。
108	塑料反 应杯	个	100 个/ 盒	10 0	19.87	1987. 00	/
109	生化分 析仪用 清洗液 CD80	瓶	2L*6 瓶 /箱	70	291.23	20386 .10	/
110	生化免 疫分析 仪用清 洗液 A	盒	6*55ml /盒	50	180.53	9026. 50	/
111	生化免 疫分析 仪用清 洗液 B	盒	6*55ml /盒	50	180.53	9026. 50	/
112	针清洁 液 (120ml)	盒	20mL*6 /盒	1	128.20	128.2 0	/
113	游离三 碘甲状 腺原氨	盒	3 × 2.0mL	5	396.93	1984. 65	1、型号规格 3 瓶：C0：1×2.0 mL，C1：1×2.0 mL，C2：1×2.0 mL；

	酸校准品						<p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度游离三碘甲状腺原氨酸（化学合成）的人血清基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 试剂盒于 2~8℃ 的环境下避光保存时,可稳定保存 12 个月及以上。 2~8℃ 开瓶后可稳定 30 天及以上。</p>
114	游离甲状腺素校准品	盒	3 × 2.0mL	5	396.93	1984.65	<p>1、型号规格 3 瓶; C0: 1×2.0 mL, C1: 1×2.0 mL, C2: 1×2.0 mL;</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度游离甲状腺素（化学合成）的人血清基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 校准品应在 2℃~8℃ 环境下避光保存,其有效期为 18 个月及以上。 开瓶后,在低温 2℃~8℃ 保存时,稳定期为 30 天及以上。开瓶后,在-20℃ 保存时,稳定期为 90 天及以上。</p>
115	总三碘甲状腺原氨酸校准品	盒	3 × 2.0mL	5	396.93	1984.65	<p>1、型号规格 3 瓶;C0: 1×2.0 mL, C1: 1×2.0 mL, C2: 1×2.0 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度三碘甲状腺原氨酸（化学合成）的人血清基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 校准品在 2℃~8℃ 环境下避光保存,其有效期为 18 个月及以上。 开瓶后,在低温 2℃~8℃ 保存时,稳定期为 30 天及以上。开瓶后,在-20℃ 保存时,稳定期为 90 天及以上。</p>
116	总甲状腺素校准品	盒	3 × 2.0mL	5	423.60	2118.00	<p>1、型号规格 3 瓶; C0: 1×2.0 mL, C1: 1×2.0 mL, C2: 1×2.0 mL;</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度甲状腺素（化学合成）的人血清基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 校准品在 2℃~8℃ 环境下避光保</p>

							存，其有效期为 18 个月及以上。 开瓶后，在低温 2℃～8℃保存时，稳定期为 30 天及以上。开瓶后，在-20℃保存时，稳定期为 90 天及以上。
117	促甲状腺激素校准品	盒	3 × 2.0mL	5	423.60	2118.00	1、型号规格 3 瓶；C0：1×2.0 mL，C1：1×2.0 mL，C2：1×2.0 mL； 2、结构及组成/主要组成成分 C0 为牛血清白蛋白缓冲基质的液体，C1-C2 为含不同浓度人促甲状腺激素的人血清基质的液体。 3、产品储存条件及有效期 校准品在 2℃～8℃环境下避光保存，其有效期为 15 个月及以上。开瓶后，在低温 2℃～8℃保存时，稳定期为 30 天及以上。开瓶后，在-20℃保存时，稳定期为 90 天及以上。
118	甲状腺球蛋白校准品	盒	3 × 2.0mL	3	338.67	1016.01	1、型号规格 C0：1×2.0 mL，C1：1×2.0 mL，C2：1×2.0 mL。 2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度人甲状腺球蛋白的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。 3、产品储存条件及有效期 2～8℃避光保存，有效期 365 天及以上。开瓶后，在 2～8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。
119	甲状腺球蛋白抗体校准品	盒	3 × 2.0mL	5	337.00	1685.00	1、型号规格 C0：1×2.0 mL，C1：1×2.0 mL，C2：1×2.0 mL。 2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度人甲状腺球蛋白抗体的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。 3、产品储存条件及有效期 2～8℃避光保存，有效期 365 天及以上。开瓶后，在 2～8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。
120	反三碘甲状腺原氨酸校准品	盒	3 × 1.0mL	3	136.90	410.70	1、型号规格 C0：1×1.0 mL，C1：1×1.0 mL，C2：1×1.0 mL。 2、产品储存条件及有效期

							2~8℃避光保存，有效期 365 天及以上。开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。
121	甲状腺相关自身抗体质控品(低值)	盒	3×2mL	5	390.33	1951.65	<p>1、型号规格 低值：3×2.0 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度甲状腺球蛋白抗体、抗甲状腺过氧化物酶抗体、促甲状腺素受体抗体的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 365 天及以上。开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
122	甲状腺相关自身抗体质控品(高值)	盒	3×2mL	5	440.67	2203.35	<p>1、型号规格 高值：3×2.0 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度甲状腺球蛋白抗体、抗甲状腺过氧化物酶抗体、促甲状腺素受体抗体的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 365 天及以上。开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
123	反 T3 质控品(低值)(反三碘甲状腺原氨酸质控品)	盒	3 × 1.0mL	1	28.20	28.20	<p>1、型号规格 低值：3×1.0 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度反三碘甲状腺原氨酸的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存，有效期 18 个月及以上。开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
124	反 T3 质控品(高值)(反三碘甲状腺原氨酸质控品)	盒	3 × 1.0mL	1	24.87	24.87	<p>1、型号规格 高值：3×1.0 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度反三碘甲状腺原氨酸的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存，有效期 18 个月及以上。开瓶后，在 2~8℃的贮存环</p>

							境下有效期为 30 天及以上。
125	胃 蛋 白 酶 原 I 校准品	盒	C0: 1× 1.2mL C1: 1× 1.0mL C2: 1× 1.0mL	3	150.33	450.9 9	1、型号规格 C0: 1×1.2 mL, C1: 1×1.0 mL, C2: 1×1.0 mL。 2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度胃蛋白酶原 I 的牛血 清白蛋白缓冲基质的液体。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存, 有效期 365 天 及以上。开瓶后, 在 2~8℃的贮 存环境下有效期为 30 天及以上。
126	胃 蛋 白 酶 原 II 校准品	盒	C0: 1× 1.2mL C1: 1× 1.0mL C2: 1× 1.0mL	3	156.33	468.9 9	1、型号规格 C0: 1×1.2 mL, C1: 1×1.0 mL, C2: 1×1.0 mL。 2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度胃蛋白酶原 II 的牛血 清白蛋白缓冲基质的液体。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存, 有效期 18 个月及以 上。开瓶后, 在 2~8℃的贮存环 境下有效期为 30 天及以上。开瓶 后, 在-20℃的贮存环境下有效期 为 90 天及以上。
127	胃 泌 素 释 放 肽 前 体 校 准 品	盒	C0: 1× 1.2mL C1: 1× 1.0mL C2: 1× 1.0mL	3	182.17	546.5 1	1、型号规格 胃泌素释放肽前体校准品 0 (C0): 1×1.2 mL, 胃泌素释放肽前体校 准品 1 (C1): 1×1.0 mL, 胃泌 素释放肽前体校准品 2 (C2): 1 ×1.0 mL。 2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度大肠杆菌重组胃泌素 释放肽前体的牛血清白蛋白缓冲 基质的液体;校准卡。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存, 有效期 365 天 及以上。
128	人 附 睾 蛋 白 4 校准品	盒	C0: 1× 1.2mL C1: 1× 1.0mL C2: 1× 1.0mL	3	182.17	546.5 1	1、型号规格 人附睾蛋白 4 校准品 0 (C0): 1 ×1.2mL, 人附睾蛋白 4 校准品 1 (C1): 1×1.0mL, 人附睾蛋白 4 校准品 2 (C2): 1×1.0mL。 2、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存, 有效期 365 天 及以上。

129	癌胚抗原校准品	盒	3 × 2.0mL	5	396.93	1984.65	<p>1、型号规格 校准品 0 (C0)：1×2.0 mL，校准品 1 (C1)：1×2.0 mL，校准品 2 (C2)：1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 校准品 0 (C0)、校准品 1 (C1)、校准品 2 (C2)、校准卡。（具体内容详见说明书）</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期为 15 个月及以上。</p>
130	甲胎蛋白校准品	盒	3 × 2.0mL	5	396.93	1984.65	<p>1、型号规格 校准品 0 (C0)：1×2.0 mL，校准品 1 (C1)：1×2.0 mL，校准品 2 (C2)：1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 校准品 0 (C0)：牛血清白蛋白缓冲基质的液体；校准品 1 (C1)、校准品 2 (C2)：含不同浓度人甲胎蛋白的人血清基质的液体；校准卡。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期为 18 个月及以上。</p>
131	肿瘤相关抗原 125 校准品	盒	3 × 2.0mL	3	532.87	1598.61	<p>1、型号规格 校准品 0 (C0)：1×2.0 mL，校准品 1 (C1)：1×2.0 mL，校准品 2 (C2)：1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 校准品 0 (C0)、校准品 1 (C1)、校准品 2 (C2)、校准卡。（具体内容详见说明书）</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期为 15 个月及以上。</p>
132	癌抗原 15-3 校准品	盒	3 × 2.0mL	3	532.87	1598.61	<p>1、型号规格 校准品 0 (C0)：1×2.0 mL，校准品 1 (C1)：1×2.0 mL，校准品 2 (C2)：1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 校准品 0 (C0)、校准品 1 (C1)、校准品 2 (C2)、校准卡。（具体内容详见说明书）</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p>

							2~8℃避光保存,有效期为18个月及以上。
133	糖类抗原19-9校准品	盒	3 × 2.0mL	3	532.87	1598.61	<p>1、型号规格 校准品0 (C0): 1×2.0 mL, 校准品1 (C1): 1×2.0 mL, 校准品2 (C2): 1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 校准品0 (C0)、校准品1 (C1)、校准品2 (C2)、校准卡。(具体内容详见说明书)</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存,有效期为18个月及以上。</p>
134	游离前列腺特异性抗原校准品	盒	3 × 2.0mL	2	289.17	578.34	<p>1、型号规格 校准品0 (C0): 1×2.0 mL, 校准品1 (C1): 1×2.0 mL, 校准品2 (C2): 1×2.0 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 校准品0 (C0)、校准品1 (C1)、校准品2 (C2)、校准卡。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存,有效期为18个月及以上。</p>
135	总前列腺特异性抗原校准品	盒	3 × 2.0mL	2	167.57	335.14	<p>1、型号规格 校准品0 (C0): 1×2.0 mL, 校准品1 (C1): 1×2.0 mL, 校准品2 (C2): 1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 校准品0 (C0)、校准品1 (C1)、校准品2 (C2)、校准卡。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存,有效期18个月及以上。</p>
136	铁蛋白校准品	盒	3 × 2.0mL	5	453.53	2267.65	<p>1、型号规格 3瓶: C0: 1×2.0 mL, C1: 1×2.0 mL, C2: 1×2.0 mL;</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 C0为牛血清白蛋白缓冲基质的液体, C1-C2为含不同浓度人铁蛋白的人血清基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 校准品在2℃~8℃环境下避光保存,其有效期为18个月及以上。 开瓶后,在低温2℃~8℃保存时,</p>

							稳定期为 30 天及以上。开瓶后，在-20℃保存时，稳定期为 90 天及以上。
137	癌抗原 CA72-4 校准品	盒	3 × 2.0mL	3	331.40	994.20	<p>1、型号规格</p> <p>癌抗原 CA72-4 校准品 0 (C0)：1 × 2.0mL，癌抗原 CA72-4 校准品 1 (C1)：1 × 2.0mL，癌抗原 CA72-4 校准品 2 (C2)：1 × 2.0mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>含不同浓度人癌抗原 CA72-4 的人血清白蛋白缓冲基质的液体，校准卡。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>2~8℃避光保存，有效期 18 个月及以上。</p>
138	神经元特异性烯醇化酶校准品	盒	3 × 2.0mL	2	116.07	232.14	<p>1、型号规格</p> <p>神经元特异性烯醇化酶校准品 0 (C0)：1 × 2.0mL，神经元特异性烯醇化酶校准品 1 (C1)：1 × 2.0 mL，神经元特异性烯醇化酶校准品 2 (C2)：1 × 2.0mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>含不同浓度人神经元特异性烯醇化酶的人血清冻干品，校准卡。</p>
139	细胞角蛋白 19 片段校准品	盒	3 × 2.0mL	2	487.17	974.34	<p>1、型号规格</p> <p>细胞角蛋白 19 片段校准品 0 (C0)：1 × 2.0 mL，细胞角蛋白 19 片段校准品 1(C1)：1 × 2.0 mL，细胞角蛋白 19 片段校准品 2 (C2)：1 × 2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>含不同浓度大肠杆菌重组细胞角蛋白 19 片段的牛血清白蛋白缓冲基质的液体，校准卡。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>2~8℃避光保存，有效期 365 天及以上。</p>
140	鳞状上皮细胞癌抗原校准品	盒	C0：1 × 1.2mL C1：1 × 1.0mL C2：1 × 1.0mL	2	184.83	369.66	<p>1、型号规格</p> <p>鳞状上皮细胞癌抗原校准品 0 (C0)：1 × 1.2 mL，鳞状上皮细胞癌抗原校准品 1 (C1)：1 × 1.0 mL，鳞状上皮细胞癌抗原校准品 2 (C2)：1 × 1.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p>

							含不同浓度大肠杆菌重组鳞状上皮细胞癌抗原的牛血清白蛋白缓冲基质的液体、校准卡。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 365 天及以上。
141	糖 类 抗 原 242 校准品	盒	C0: 1× 1.2mL C1: 1× 1.0mL C2: 1× 1.0mL	2	184.83	369.6 6	1、型号规格 糖类抗原 242 校准品 0（C0）：1 ×1.2mL，糖类抗原 242 校准品 1 （C1）：1×1.0mL，糖类抗原 242 校准品 2（C2）：1×1.0mL。 2、结构及组成/主要组成成分 含不同人糖类抗原 242 的牛血清 白蛋白缓冲基质的液体、校准卡。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期为 365 天及以上。
142	糖 类 抗 原 50 校 准品	盒	C0: 1× 1.2mL C1: 1× 1.0mL C2: 1× 1.0mL	2	184.83	369.6 6	1、型号规格 糖类抗原 50 校准品 0（C0）：1 ×1.2mL，糖类抗原 50 校准品 1 （C1）：1×1.0mL，糖类抗原 50 校准品 2（C2）：1×1.0mL。 2、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 365 天 及以上。
143	肿 瘤 标 志 物 复 合 定 值 质 控 品 (高值)	盒	3×5mL	3	1319.57	3958. 71	1、型号规格 肿瘤标志物多项质控品（高值）： 3×5.0 mL； 2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度人癌胚抗原、人甲胎 蛋白、人肿瘤相关抗原 CA125、人 癌 抗 原 CA15-3、人 糖 类 抗 原 CA19-9、人游离前列腺特异性抗 原、人总前列腺特异性抗原、人 铁蛋白、人癌抗原 CA72-4、人细 胞角蛋白 19 片段的人血清基质的 液体。
144	神 经 元 特 异 性 烯 醇 化 酶 质 控 品（高 值）	盒	3 × 2.0mL	2	299.83	599.6 6	1、型号规格 神经元特异性烯醇化酶质控品 （高值）：3×2.0 mL 2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度人神经元特异性烯醇 化酶的人血清冻干品。 3、产品储存条件及有效期

							2~8℃避光保存，有效期18个月及以上。
145	胃炎相关质控品（高值）	盒	3 × 2.0mL	2	130.23	260.46	<p>1、型号规格 低值：3×2.0 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度胃蛋白酶原 I 和胃蛋白酶原 II 的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 365 天及以上。开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
146	胃泌素释放肽前体质控品(高值)	盒	3 × 1.0mL	2	56.83	113.66	<p>1、型号规格 胃泌素释放肽前体质控品（低值）：3×1.0 mL，胃泌素释放肽前体质控品（高值）：3×1.0 mL；</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度胃泌素释放肽前体的牛血清白蛋白缓冲基质的液体、质控品靶值表。</p>
147	多项肿瘤标志物质控品（高值）	盒	3 × 2.0mL	5	438.53	2192.65	<p>1、型号规格 多项肿瘤标志物质控品（低值）：3×2.0 mL，多项肿瘤标志物质控品（高值）：3×2.0 mL；</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度人附睾蛋白 4、人糖类抗原 50、人糖类抗原 242、大肠杆菌重组鳞状上皮细胞癌抗原的牛血清白蛋白基质的液体；质控品靶值表。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 365 天及以上。</p>
148	总人绒毛膜促性腺激素校准品	盒	3 × 2.0mL	7	529.20	3704.40	<p>1、型号规格 3 瓶；C0：1×2.0 mL，C1：1×2.0 mL，C2：1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度人绒毛膜促性腺激素的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 校准品在 2℃~8℃环境下避光保存，其有效期为 12 个月及以上。</p>

							开瓶后,在低温 2℃~8℃保存时,稳定期为 30 天及以上。开瓶后,在-20℃保存时,稳定期为 90 天及以上。
149	促 卵 泡 生 成 素 校 准 品	盒	3 × 2. 0mL	4	446. 87	1787. 48	<p>1、型号规格 3 瓶; C0: 1×2. 0 mL, C1: 1×2. 0 mL, C2: 1×2. 0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 C0 为牛血清白蛋白缓冲基质的液体, C1-C2 为含不同浓度人促卵泡生成素的人血清基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 校准品在 2℃~8℃环境下避光保存, 其有效期为 18 个月及以上。开瓶后,在低温 2℃~8℃保存时,稳定期为 30 天及以上。开瓶后,在-20℃保存时,稳定期为 90 天及以上。</p>
150	促 黄 体 生 成 素 校 准 品	盒	3 × 2. 0mL	4	446. 87	1787. 48	<p>1、型号规格 3 瓶; C0: 1×2. 0 mL, C1: 1×2. 0 mL, C2: 1×2. 0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 C0 为牛血清白蛋白缓冲基质的液体, C1-C2 为含不同浓度人促黄体生成素的人血清基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 校准品在 2℃~8℃环境下避光保存, 其有效期为 18 个月及以上。开瓶后,在低温 2℃~8℃保存时,稳定期为 30 天及以上。开瓶后,在-20℃保存时,稳定期为 90 天及以上。</p>
151	垂 体 泌 乳 素 校 准 品	盒	3 × 2. 0mL	4	446. 87	1787. 48	<p>1、型号规格 3 瓶; C0: 1×2. 0 mL, C1: 1×2. 0 mL, C2: 1×2. 0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 C0 为牛血清白蛋白缓冲基质的液体, C1-C2 为含不同浓度人垂体泌乳素的人血清基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 校准品在 2℃~8℃环境下避光保存, 其有效期为 12 个月及以上。开瓶后,在低温 2℃~8℃保存时,稳定期为 30 天及以上。开瓶后,</p>

							在-20℃保存时，稳定期为90天及以上。
152	睾酮校准品	盒	3 × 2.0mL	4	446.87	1787.48	<p>1、型号规格 3瓶；C0：1×2.0 mL，C1：1×2.0 mL，C2：1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度睾酮（化学合成）的人血清基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 校准品应在2℃～8℃环境下避光保存，其有效期为18个月及以上。开瓶后，在低温2℃～8℃保存时，稳定期为30天及以上。开瓶后，在-20℃保存时，稳定期为90天及以上。</p>
153	孕酮校准品	盒	3 × 2.0mL	7	545.20	3816.40	<p>1、型号规格 3瓶；C0：1×2.0 mL，C1：1×2.0 mL，C2：1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度孕酮（化学合成）的人血清基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 校准品应在2℃～8℃环境下避光保存，其有效期为18个月及以上。开瓶后，在低温2℃～8℃保存时，稳定期为30天及以上。开瓶后，在-20℃保存时，稳定期为90天及以上。</p>
154	雌二醇校准品	盒	3 × 2.0mL	4	442.53	1770.12	<p>1、型号规格 3瓶；C0：1×2.0 mL，C1：1×2.0 mL，C2：1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度雌二醇（化学合成）的人血清基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 校准品在2℃～8℃环境下避光保存，其有效期为18个月及以上。开瓶后，在低温2℃～8℃保存时，稳定期为30天及以上。开瓶后，在-20℃保存时，稳定期为90天及以上。</p>
155	雌三醇校准品	盒	3 × 2.0mL	1	1214.43	1214.43	<p>1、型号规格 3瓶；C0：1×2.0 mL，C1：1×2.0 mL，C2：1×2.0 mL。</p>

							<p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度雌三醇（化学合成）的人血清基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 校准品应在 2℃～8℃环境下避光保存,其有效期为18个月及以上。开瓶后,在低温 2℃～8℃保存时,稳定期为 30 天及以上。开瓶后,在-20℃保存时,稳定期为 90 天及以上。</p>
156	皮质醇校准品	盒	3 × 2.0mL	1	543.77	543.77	<p>1、型号规格 C0: 1×2.0 mL, C1: 1×2.0 mL, C2: 1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度人皮质醇的人血清基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2～8℃避光保存,有效期 365 天及以上。开瓶后,在 2～8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
157	生殖激素类复合定值质控品(高值)	盒	3×5mL	3	788.73	2366.19	<p>1、型号规格 生殖激素类复合定值质控品（高值）：3×5.0 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度人垂体泌乳素、雌二醇、雌三醇、促黄体生成素、促卵泡生成素、睾酮、孕酮、总β人绒毛膜促性腺激素、性激素结合球蛋白的人血清基质的冻干品。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2～8℃保存,有效期 18 个月及以上。开瓶后,在 20～25℃的贮存环境下有效期为 5 小时及以上;垂体泌乳素(PRL)项目在 2～8℃的贮存环境下有效期为 7 天及以上,其余项目在 2～8℃的贮存环境下有效期为 20 天及以上;在-20℃的贮存环境下有效期为 90 天及以上。</p>
158	促肾上腺皮质激素质控品(高)	盒	3 × 2.0mL	1	466.87	466.87	<p>1、型号规格 高值: 3×2.0 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度人促肾上腺皮质激素</p>

	值)						<p>的人血清冻干品。。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 18 个月及以上。开瓶后，在-20℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
159	多项免疫复合定值质控品(高值)	盒	3 × 2.0mL	5	337.00	1685.00	<p>1、型号规格 高值：3×2.0 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度胰岛素、C 肽、皮质醇、硫酸脱氢表雄酮、17α-羟孕酮的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 365 天及以上。开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
160	肌钙蛋白 I 校准品	盒	3 × 2.0mL	5	864.17	4320.85	<p>1、型号规格 C0：1×2.0 mL，C1：1×2.0 mL，C2：1×2.0 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度人肌钙蛋白 I 的人血清冻干品。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 18 个月及以上。开瓶后，在-20℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
161	B 型脑钠肽校准品	盒	3 × 2.0mL	2	864.17	1728.34	<p>1、型号规格 C0：1×2.0 mL，C1：1×2.0 mL，C2：1×2.0 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度人 B 型脑钠肽的人血清冻干品。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 18 个月及以上。开瓶后，在-20℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
162	肌红蛋白校准品	盒	3 × 2.0mL	5	864.17	4320.85	<p>1、型号规格 C0：1×2.0 mL，C1：1×2.0 mL，C2：1×2.0 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度人肌红蛋白的人血清冻干品。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 18 个月及以上。开瓶后，在-20℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>

							存环境下有效期为 30 天及以上。
163	肌酸激酶同工酶 MB 校准品	盒	3 × 2.0mL	5	864.17	4320.85	<p>1、型号规格 C0: 1×2.0 mL, C1: 1×2.0 mL, C2: 1×2.0 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度人肌酸激酶同工酶 MB 的人血清冻干品。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存, 有效期 18 个月及以上。开瓶后, 在-20℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
164	心肌标志物复合定值质控品 (高值)	盒	3×2mL	5	1001.97	5009.85	<p>1、型号规格: 高值: 3×2.0 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度人肌钙蛋白 I、人 B 型脑钠肽、人肌红蛋白、人肌酸激酶同工酶 MB 的人血清冻干品。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存, 有效期 18 个月及以上。开瓶后, 在-20℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
165	胰岛素校准品	盒	3×2mL	1	312.10	312.10	<p>1、型号规格 C0: 1×2.0 mL, C1: 1×2.0 mL, C2: 1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度大肠杆菌重组胰岛素的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存, 有效期 365 天及以上。开瓶后, 在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
166	C 肽校准品	盒	3×2mL	1	312.10	312.10	<p>1、型号规格 C0: 1×2.0 mL, C1: 1×2.0 mL, C2: 1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度人 C 肽的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存, 有效期 365 天及以上。开瓶后, 在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
167	叶酸校准品	盒	3×2mL	1	185.37	185.37	<p>1、型号规格 C0: 1×2.0 mL, C1: 1×2.0 mL,</p>

							<p>C2: 1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度叶酸的人血清白蛋白缓冲液。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 365 天及以上。开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
168	维生素 B12 校准品	盒	3×2mL	1	163.70	163.70	<p>1、型号规格 C0: 1×2.0 mL, C1: 1×2.0 mL, C2: 1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度维生素 B12 的人血清白蛋白缓冲液。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 365 天及以上。开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
169	降钙素校准品	盒	3×2mL	1	163.70	163.70	<p>1、型号规格 C0: 1×2.0 mL, C1: 1×2.0 mL, C2: 1×2.0 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度降钙素的牛血清白蛋白缓冲液。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 365 天及以上。开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
170	总 25-羟基维生素 D 校准品	盒	3×2mL	10	180.37	1803.70	<p>1、型号规格 C0: 1×2.0 mL, C1: 1×2.0 mL, C2: 1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度 25-羟基维生素 D3 的马血清缓冲液。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 365 天及以上。开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
171	甲状旁腺素校准品	盒	3×2mL	1	165.37	165.37	<p>1、型号规格 C0: 1×2.0 mL, C1: 1×2.0 mL, C2: 1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度甲状旁腺素的牛血清白蛋白缓冲液。</p>

							3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 365 天及以上。开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。
172	代谢类复合质控品(高值)	盒	3×2mL	5	238.43	1192.15	1、型号规格 高值：3×2.0 mL 2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度 25-羟基维生素 D3、降钙素、叶酸、维生素 B12、甲状旁腺素、铁蛋白的人血清冻干品。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 18 个月及以上。开瓶后，在 -20℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。
173	肝纤维化质控品（高值）	盒	3 × 2.0mL	3	214.97	644.91	1、型号规格 高值：3×2.0 mL 2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度层粘连蛋白、透明质酸、III型前胶原氨基端肽、IV型胶原的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 365 天及以上。开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。
174	降钙素原校准品	盒	C0: 1×1.2mL C1: 1×1.0mL C2: 1×1.0mL	5	123.67	618.35	1、型号规格 C0: 1×1.2 mL, C1: 1×1.0 mL, C2: 1×1.0 mL。 2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度降钙素原的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 365 天及以上。开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。
175	降钙素原质控品（高值）	盒	3 × 2.0mL	3	123.57	370.71	1、型号规格 高值：3×2.0 mL 2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度降钙素原的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 365 天及以上。开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。

176	肾素校准品	盒	C0: 1×1.0mL C1: 1×1.0mL C2: 1×1.0mL	1	239.33	239.33	<p>1、型号规格 C0: 1×1.2 mL, C1: 1×1.0 mL, C2: 1×1.0 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 C0 为牛血清白蛋白缓冲基质的液体。 C1 和 C2 为含不同浓度肾素的人血清冻干品。 C1:肾素浓度约为25pg/ml 的人血清冻干品。 C2:肾素浓度约为 250pg/ml 的人血清冻干品。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存, 有效期 365 天及以上。开瓶并分装后, 在-20 ℃及以下的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
177	醛固酮校准品	盒	C0: 1×1.2mL C1: 1×1.0mL C2: 1×1.0mL	1	71.87	71.87	<p>1、型号规格 C0: 1×1.0 mL, C1: 1×1.0 mL, C2: 1×1.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度醛固酮的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。 C0:牛血清白蛋白缓冲基质的液体。 C1:醛固酮浓度约为 100pg/mL 的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。 C2:醛固酮浓度约为 1500 pg/mL 的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存, 有效期 365 天及以上。开瓶后, 在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
178	高血压相关质控品(高值)	盒	3 × 2.0mL	1	528.10	528.10	<p>1、型号规格 高血压相关质控品（高值）：3×2.0 mL；</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度肾素（Renin）、醛固酮（ALD）、血管紧张素 I（AI）和血管紧张素 II（AII）的人血清冻干品。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存, 有效期 365 天</p>

							及以上。开瓶并分装后,在-20℃及以下的贮存环境下有效期为30天及以上。
179	乙型肝炎病毒表面抗原校准品	盒	3 × 2.0mL	5	110.23	551.15	<p>1、型号规格 校准品0(C0):1×2.0 mL,校准品1(C1):1×2.0 mL,校准品2(C2):1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 校准品0(C0):1瓶,每瓶2.0 mL或4瓶,每瓶0.3 mL,含牛血清白蛋白缓冲基质的液体,含防腐剂; 校准品1(C1)和校准品2(C2):各1瓶,每瓶2.0 mL或各4瓶,每瓶0.3 mL,含重组乙型肝炎病毒表面抗原的牛血清白蛋白缓冲基质的液体,含防腐剂。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存,有效期为18个月及以上</p>
180	乙型肝炎病毒表面抗体校准品	盒	3 × 2.0mL	5	193.57	967.85	<p>1、型号规格 校准品0(C0):1×2.0 mL,校准品1(C1):1×2.0 mL,校准品2(C2):1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 校准品0(C0):1瓶,每瓶2.0 mL或4瓶,每瓶0.3 mL,乙型肝炎病毒表面抗体阴性的复钙化人血浆的液体,含防腐剂; 校准品1(C1)和校准品2(C2):各1瓶,每瓶2.0 mL或各4瓶,每瓶0.3 mL,含乙型肝炎病毒表面抗体的复钙化人血浆的液体,含防腐剂。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存,有效期为18个月及以上。</p>
181	乙型肝炎病毒e抗原校准品	盒	2 × 2.0mL	5	140.23	701.15	<p>1、型号规格 校准品0(C0):1×2.0 mL,校准品1(C1):1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 校准品0(C0)及校准品1(C1)。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存,有效期为18个</p>

							月及以上。
182	乙型肝炎病毒 e 抗体校准品	盒	2 × 2.0mL	5	140.23	701.1 5	<p>1、型号规格</p> <p>乙型肝炎病毒 e 抗体校准品 0 (C0)：1×1.0 mL，乙型肝炎病毒 e 抗体校准品 1 (C1)：1×1.0 mL，乙型肝炎病毒 e 抗体校准品 2 (C2)：1×1.2 mL；</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>含不同浓度乙型肝炎病毒 e 抗体的人血浆基质的液体，含防腐剂；校准卡。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>2~8℃保存，有效期 365 天及以上。</p>
183	乙型肝炎病毒核心抗体校准品	盒	2 × 2.0mL	5	140.23	701.1 5	<p>1、型号规格</p> <p>校准品 0 (C0)：1×2.0 mL，校准品 1 (C1)：1×2.0 mL；校准品 0 (C0)：6×0.3 mL，校准品 1 (C1)：6×0.3 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>校准品 0 (C0) 及校准品 1 (C1)。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>2~8℃避光保存，有效期 18 个月及以上。</p>
184	人类免疫缺陷病毒抗原抗体校准品	盒	2 × 2.0mL	5	140.23	701.1 5	<p>1、型号规格</p> <p>校准品 0 (C0)：1×2.0 mL，校准品 1 (C1)：1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>校准品 0 (C0)：含牛血清白蛋白缓冲基质的液体，含防腐剂；校准品 1 (C1)：含兔源人类免疫缺陷病毒抗体的牛血清白蛋白缓冲基质的液体，含防腐剂。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>2~8℃避光保存，有效期 18 个月及以上。</p>
185	丙型肝炎病毒抗体校准品	盒	2 × 2.0mL	5	164.93	824.6 5	<p>1、型号规格</p> <p>丙型肝炎病毒抗体校准品 0 (C0)：1×2.0 mL，丙型肝炎病毒抗体校准品 1 (C1)：1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>丙型肝炎病毒抗体校准品 0 (C0)：含牛血清白蛋白缓冲基质的液体；丙型肝炎病毒抗体校准品 1</p>

							<p>(C1)：含丙型肝炎病毒抗体(小鼠)的牛血清白蛋白缓冲基质的液体；校准卡。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>2~8℃避光保存，有效期 18 个月及以上</p>
186	梅毒螺旋体抗体校准品	盒	2 × 2.0mL	5	167.53	837.6 5	<p>1、型号规格</p> <p>梅毒螺旋体抗体校准品 0 (C0)：1×2.0 mL，梅毒螺旋体抗体校准品 1 (C1)：1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>梅毒螺旋体抗体校准品 0 (C0)、梅毒螺旋体抗体校准品 1 (C1)、校准卡。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>2~8℃避光保存，有效期 18 个月及以上</p>
187	乙型肝炎病毒表面抗原阳性质控品	盒	3 × 2.0mL	2	159.47	318.9 4	<p>1、型号规格</p> <p>3×2.0mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>含乙型肝炎病毒表面抗原的牛血清白蛋白缓冲液。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>2~8℃避光保存，有效期 18 个月及以上。</p>
188	乙型肝炎病毒表面抗体阳性质控品	盒	3 × 2.0mL	2	159.47	318.9 4	<p>1、型号规格</p> <p>3×2.0 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>含乙型肝炎病毒表面抗体的人血浆。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>2~8℃避光保存，有效期 18 个月及以上。</p>
189	乙型肝炎病毒 e 抗原阳性质控品	盒	3 × 2.0mL	2	159.47	318.9 4	<p>1、型号规格</p> <p>3×2.0mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>含重组乙型肝炎病毒 e 抗原的牛血清白蛋白缓冲液。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>2~8℃避光保存，有效期 18 个月及以上。</p>
190	乙型肝炎病毒 e 抗体	盒	3 × 2.0mL	2	159.47	318.9 4	<p>1、型号规格</p> <p>3×2.0 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p>

	阳性质控品						含乙型肝炎病毒e抗体的人血浆。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存,有效期18个月及以上。
191	乙型肝炎病毒核心抗体阳性质控品	盒	3 × 2.0mL	2	159.47	318.94	1、型号规格 3×2.0mL 2、结构及组成/主要组成成分 含乙型肝炎病毒核心抗体的人血浆。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存,有效期18个月及以上。
192	人类免疫缺陷病毒抗原抗体阳性质控品	盒	6 × 2.0mL	2	183.17	366.34	1、型号规格 人类免疫缺陷病毒抗原质控品（阳性）：6×2.0mL，人类免疫缺陷病毒抗体质控品（阳性）：6×2.0mL。 2、结构及组成/主要组成成分 人类免疫缺陷病毒抗原质控品（阳性）、人类免疫缺陷病毒抗体质控品（阳性）及质控品参考值表。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存,有效期18个月及以上。
193	丙型肝炎病毒抗体质控品(阳性)	盒	3 × 2.0mL	2	218.20	436.40	1、型号规格 阳性质控品：3×2.0 mL 2、结构及组成/主要组成成分 阴性质控品：丙型肝炎病毒抗体为阴性的人血清。 阳性质控品：含丙型肝炎病毒抗体（小鼠）的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存,有效期18个月及以上
194	梅毒螺旋体抗体质控品（阳性）	盒	3 × 2.0mL	2	207.10	414.20	1、型号规格 梅毒螺旋体抗体质控品（阳性）：3×2.0 mL 2、结构及组成/主要组成成分 梅毒螺旋体抗体质控品（阴性）、梅毒螺旋体抗体质控品（阳性）、质控品靶值表。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存,有效期18个月

							及以上
195	化学发光底物液	盒	115ml/瓶，4瓶/盒	65	981.67	63808.55	<p>1、型号规格/包装规格 4x115 mL</p> <p>2、产品描述/主要组成成分 全自动免疫检验系统用底物液由3-(2-螺旋金刚烷)-4-甲氧基-4-(3-磷氧酰)-苯基-1,2-二氧化环乙烷 (AMPPD)、荧光剂和含表面活性剂的缓冲溶液组成。</p> <p>3、产品存储及有效期 试剂于2~8℃环境下保存时，可稳定保存12个月及以上；[br]在机使用后，在15~30℃的贮存条件下稳定性为14天及以上；开瓶后，在2~8℃的贮存条件下稳定性为30及以上天。</p>
196	免疫反应杯(含废料箱)	个	126个x24盒	126000	0.66	83160.00	/
197	清洗液	盒	10L/盒	320	214.70	68704.00	<p>1、型号规格/包装规格 1×10 L</p> <p>2、产品描述/主要组成成分 主要成分为Tris、防腐剂、非离子表面活性剂、消泡剂。</p> <p>3、产品存储及有效期 试剂于2~35℃环境下保存时，可稳定保存12个月及以上。</p>
198	针清洗液	瓶	12瓶/盒	250	14.67	3667.50	1、规格型号：17ml×12支/盒
199	样本稀释液(自动)	盒	2×30mL/盒	80	300.33	24026.40	<p>1、型号规格/包装规格 2×30 mL/盒[br]</p> <p>2、产品描述/主要组成成分 主要成分为Tris缓冲液、牛血清白蛋白、山羊血清、叠氮钠、ProClin 300和非离子表面活性剂。</p> <p>3、产品存储及有效期 在2~8℃环境下保存，有效期为12个月及以上。开瓶使用后，有效期为1个月及以上。</p>
200	抗甲状腺过氧化物酶抗体	盒	3×2.0mL	5	312.83	1564.15	<p>1、型号规格 C0：1×2.0 mL，C1：1×2.0 mL，C2：1×2.0 mL。</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p>

	(Anti-TPO)定量测定校准品						<p>含不同浓度人抗甲状腺过氧化物酶抗体的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>2~8℃避光保存，有效期 365 天及以上。开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。</p>
201	促甲状腺素受体抗体 (TRAb) 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	盒	2 × 50 人份	25	2715.33	67883.25	<p>1、型号规格</p> <p>2×50 人份/盒</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>磁珠包被物 (Ra)：包被着链霉亲和素的超顺磁性微粒，悬浮于缓冲液，含防腐剂；酶标记物 (Rb)：人单克隆抗 TSHR 抗体-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液，含防腐剂；空腔 (Rc)：空腔；样本处理液 (Rd)：缓冲液，含防腐剂；预处理试剂 (PTR)：预处理试剂，猪 TSHR-鼠单克隆抗 TSHR 抗体生物素复合物的冻干品，含防腐剂；预处理缓冲液 (PTB)：预处理缓冲液，含防腐剂。</p> <p>3、产品储存条件及有效期</p> <p>2~8℃保存未开封，有效期 365 天及以上。预处理试剂 (PTR) 开封后立即用预处理缓冲液 (PTB) 复溶，复溶后的 PTR/PTB 溶液 2~8℃有效期 21 天及以上，20~25℃可稳定 72 小时及以上。上机使用后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 21 天及以上。</p>
202	抗缪勒管激素测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	盒	2 × 50 人份	15	9778.33	146674.95	<p>1、型号规格</p> <p>2×50 人份/盒</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分</p> <p>磁珠包被物 (Ra)：包被着抗缪勒管激素抗体的超顺磁性微粒，悬浮于缓冲液，含防腐剂。酶标记物 (Rb)：抗缪勒管激素抗体-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液，含防腐剂。校准品 (选配)：含不同浓度抗缪勒管激素的牛血清白蛋白缓冲基质，其中 C0 为液态，C1 和 C2 为冻干品。</p>

							3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存，有效期 365 天及以上。试剂盒上机使用后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 56 天及以上。校准品开封后立即复溶，复溶后在 2-8℃可以稳定保存 8h 及以上，在-20℃可以稳定保存 28 天及以上。
203	C-反应蛋白 (CRP) 校准品	盒	5*0.5ml	3	293.33	879.99	1、型号规格 5×0.5 mL 校准品包含 a、b、c、d、e 五个浓度水平。 2、结构及组成/主要组成成分 C-反应蛋白溶液。 3、产品储存条件及有效期 未开瓶的校准品在 2~8℃条件下避光保存一年及以上。开瓶后，在 2~8℃保存，稳定期为 30 天及以上。
204	促甲状腺素受体抗体校准品	盒	Co:4x0.45ml, C1:4x0.40mL, C2:4x0.40ml	5	545.83	2729.15	1、型号规格 C0: 4×0.45 mL, C1: 4×0.40 mL, C2: 4×0.40 mL; 2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度促甲状腺素受体抗体的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 365 天及以上。开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。
205	B 型脑钠肽 (BNP) 质控品	盒	3×1mL	2	299.33	598.66	/
206	灯泡	颗	适配仪器 (BS800)	4	1476.00	5904.00	适配仪器 (BS800)
207	血细胞分析仪用校准物	支	3ml*1	3	538.67	1616.01	1、型号规格 型号: SC-CAL RET 包装规格: 3mL×1 2、结构及组成/主要组成成分 由类红细胞、类血小板、类网织红细胞、保存试剂和防腐试剂组成。

							3、产品储存条件及有效期 在 2~8℃ 条件下保存 60 天及以上。开瓶后，在 2~8℃ 保存，稳定期为 7 天及以上。
208	血细胞分析用稀释液	箱	20L/箱 M-5DP	30	3133.68	94010 .40	1、型号规格/包装规格 M-5DP20Lx1 2、产品描述/主要组成成分 NaCl、Na2SO4、缓冲剂、抗菌剂 3、产品存储及有效期 本品应储存在温度为 2℃~30℃，相对湿度不超过 90%，无腐蚀性气体且通风良好的环境中，储存有效期为 2 年及以上。本品使用温度为 15℃~30℃，开瓶后使用有效期为 60 天及以上。
209	血细胞分析用溶血剂	瓶	1*4L/ 箱 MA-5LE O(I)	6	1705.33	10231 .98	1、型号规格/包装规格 MA-5LEO(I)：1L×4、 2、产品描述/主要组成成分 MA-5LEO(I)：季铵盐表面活性剂 3、产品存储及有效期 本品应储存在温度为 2℃~30℃，相对湿度不超过 90%，无腐蚀性气体且通风良好的环境中，储存有效期为 2 年及以上。本品使用温度为 15℃~30℃，开瓶后使用有效期为 60 天及以上。
210	血细胞分析用溶血剂	瓶	500ml* 4 瓶 MA-5LE O(II)	25	2711.07	67776 .75	1、型号规格/包装规格 MA-5LEO(II)：500mL×4 2、产品描述/主要组成成分 MA-5LEO(II)：季铵盐表面活性剂 3、产品存储及有效期 本品应储存在温度为 2℃~30℃，相对湿度不超过 90%，无腐蚀性气体且通风良好的环境中，储存有效期为 2 年及以上。本品使用温度为 15℃~30℃，开瓶后使用有效期为 60 天及以上。
211	血细胞分析用溶血剂	瓶	500ml* 4 瓶 MA-5LH	20	1921.33	38426 .60	1、型号规格/包装规格 MA-5LH：500mL×4 2、产品描述/主要组成成分 MA-5LH：季铵盐表面活性剂、缓冲剂、抗菌剂 3、产品存储及有效期 本品应储存在温度为 2℃~30℃，

							相对湿度不超过 90%,无腐蚀性气体且通风良好的环境中, 储存有效期为 2 年及以上。本品使用温度为 15℃~30℃, 开瓶后使用有效期为 60 天及以上。
212	促肾上腺皮质激素 (ACTH) 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	盒	2*50 人份	2	1349.67	2699.34	<p>1、型号规格 2×50 人份/盒</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物 (Ra): 包被着抗 ACTH 抗体的超顺磁性微粒, 悬浮于缓冲液, 含防腐剂; 酶标记物 (Rb): 抗 ACTH 抗体-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液, 含防腐剂。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存, 有效期 365 天及以上。上机使用后, 在 2~8℃的贮存环境下保有效期为 28 天及以上。</p>
213	总 25-羟基维生素 D (VD-T) 测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	盒	100 人份/盒	5	1257.17	6285.85	<p>1、型号规格 100 人份/盒</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物 (Ra): 包被着链霉亲和素的超顺磁性微粒, 悬浮于缓冲液, 含防腐剂。 酶标记物 (Rb): 抗 25-羟基维生素 D 抗体-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液, 含防腐剂。 生物素结合物 (Rc): 生物素-25-羟基维生素 D 结合物稀释于缓冲液, 含防腐剂。 样本处理液 (PT1) /样本处理液 (PT2)</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存, 有效期 365 天及以上。上机使用后, 在 2~8℃的贮存环境下有效期为 28 天及以上。</p>
214	促甲状腺素受体抗体 (TRAb) 测定试剂盒(化学发光免疫分	盒	2*100 人份	1	3152.84	3152.84	<p>1、型号规格 2×100 人份/盒;</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 磁珠包被物 (Ra): 包被着链霉亲和素的超顺磁性微粒, 悬浮于缓冲液, 含防腐剂; 酶标记物 (Rb): 人单克隆抗 TSHR 抗体-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲</p>

	析法)						<p>液，含防腐剂；空腔（Rc）：空腔；样本处理液（Rd）：缓冲液，含防腐剂；预处理试剂（PTR）：预处理试剂，猪 TSHR-鼠单克隆抗 TSHR 抗体生物素复合物的冻干品，含防腐剂；预处理缓冲液（PTB）：预处理缓冲液，含防腐剂。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃保存未开封，有效期 365 天及以上。预处理试剂（PTR）开封后立即用预处理缓冲液（PTB）复溶，复溶后的 PTR/PTB 溶液 2~8℃有效期 21 天及以上，20~25℃可稳定 72 小时及以上。上机使用后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 21 天及以上。</p>
215	葡萄糖-6-磷酸脱氢酶测定试剂盒(葡萄糖-6-磷酸底物法)	盒	试 剂 1:2*40 ml, 试 剂 2:2*12 ml	12	1064.67	12776 .04	<p>1、型号规格 试剂 1：2×40 mL，试剂 2：2×12 mL；</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 试剂 1（R1）、试剂 2（R2）和质控品（Con，低值 L 和高值 H）。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2℃~8℃保存，有效期为 15 个月及以上。</p>
216	胃炎相关质控品	盒	低值：3 × 2.0mL	3	164.83	494.4 9	<p>1、型号规格 高值：3×2.0 mL</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度胃蛋白酶原 I 和胃蛋白酶原 II 的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。</p> <p>3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存，有效期 365 天及以上。开瓶后，在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天。</p>
217	胃泌素释放肽前体质控品	盒	低值：3 × 1.0mL	3	219.67	659.0 1	<p>1、型号规格 胃泌素释放肽前体质控品（低值）：3×1.0 mL，胃泌素释放肽前体质控品（高值）：3×1.0 mL；</p> <p>2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度胃泌素释放肽前体的牛血清白蛋白缓冲基质的液体、质控品靶值表。</p>

218	促肾上腺皮质激素校准品	盒	C0:1*2.0ml c1:1*2.0ml c2:1*2.0ml	2	548.00	1096.00	1、型号规格 C0: 1×2.0 mL, C1: 1×2.0 mL, C2: 1×2.0 mL 2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度人促肾上腺皮质激素的人血清冻干品。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存, 有效期 18 个月及以上。开瓶后, 在-20℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。
219	促肾上腺皮质激素质控品	盒	低值:3×2.0mL	2	495.50	991.00	1、型号规格 低值: 3×2.0 mL 2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度人促肾上腺皮质激素的人血清冻干品。。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存, 有效期 18 个月及以上。开瓶后, 在-20℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。
220	多项免疫复合定值质控品	盒	低值:3×2.0mL	3	383.17	1149.51	1、型号规格 低值: 3×2.0 mL 2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度胰岛素、C 肽、皮质醇、硫酸脱氢表雄酮、17α-羟孕酮的牛血清白蛋白缓冲基质的液体。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存, 有效期 365 天及以上。开瓶后, 在 2~8℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。
221	抗缪勒管激素质控品	盒	高值:3x2.0 mL 低值:3x2.0 mL	5	124.83	624.15	1、型号规格 低值: 3×2.0 mL; 高值: 3×2.0 mL 2、结构及组成/主要组成成分 含不同浓度抗缪勒管激素的牛血清白蛋白缓冲基质冻干品。 3、产品储存条件及有效期 2~8℃避光保存, 有效期 365 天及以上。开瓶后, 在-20℃的贮存环境下有效期为 30 天及以上。
222	C 反应蛋白 (CRP) 测定试剂盒(乳	瓶	2*40 人份	20	545.33	10906.60	1、型号规格 2×40 人份 2、结构及组成/主要组成成分 主要由兔抗 CRP 抗体结合乳胶组成。

	胶增强 免疫散 射比浊 法)						3、产品储存条件及有效期 未打开的试剂盒避光保存于 2℃~8℃，有效期为5个月及以 上。试剂在机应避光保存，在 2℃~8℃可稳定21天及以上。
--	-------------------------	--	--	--	--	--	---

说明：①“产品名称”仅是招标人对产品的习惯性称呼，并不针对某特定名称，招标人或招标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；
②本项目不接受进口产品投标。

第二节 商务要求

1、各个品目供应商须按照整体投标报价下浮率进行响应报价，具体报价格式详见附件清单。

2、供应商需承诺在中标并签订合同前，提供所有投标产品的销售授权书。**(提供承诺函，格式自拟)**

3、若清单中有集采目录内产品或后期纳入集采目录的，本次候选不作为成交依据，集采目录产品按集采规定执行。

4、清单中的耗材或试剂若属于贵州省阳光采购（贵州省医疗保障局招采子系统）挂网产品的，投标人需保证在中标后能在阳光平台完成价格确认、配送关系搭建和平台采购工作；因价格无法确认、配送关系无法搭建等原因无法进行平台采购产品，视为该产品自动放弃中标，采购人可重新进行采购。在招标完成后合同执行期间，新纳入平台采购（阳光采购、集中带量采购）的产品，采购人优先按照平台采购或集中带量采购的相关要求执行（不受本次招标限制）；若中标人作为该产品平台配送商的，采购人优先选择中标人搭建采购关系；无法搭建关系进行平台采购的产品，视为该产品的招标结果自动终止，采购人可重新进行采购。**(提供承诺函，格式自拟)**

5、清单中标明医院具备现有在用设备的耗材或试剂，各投标人须按现有在用设备进行投标，确保所投产品能在现有设备上使用

6、质量要求：供应商保证销售给采购人的耗材/试剂是这次响应中标的品牌及规格的产品，且符合国家相关标准；合同期内，严禁供应商擅自更改耗材/试剂的品牌、规格、型号等，否则采购人有权解除本合同。产品验收合格后使用，合同期内供应商应无条件为采购人更换已过期产品。

7、产品价格及购买数量

产品价格：供应商按中标产品单价向采购人提供品目，须满足以下情况

①所报耗材属于贵州省阳光采购挂网产品的，申报价格不得高于贵州省阳光采购挂网价格，且不得高于贵州省内其他公立医院实际供货价格；

②购买数量：以医院实际需求为准。

8、供货期：1 年，在合同期限内因采购人内部文件要求、国家政策、法律法规发生变化，采购人需重新招标的，供应商未响应或响应后未中标的，视为本合同已经提前到期（供应商不能继续供应该品目）。

9、采购人订货形式及订货信息送达：

合同期内，采购人订单以采购人书面形式向供应商发送为准，书面形式包括纸质订单和数据电文（包括 SPD 平台、电子邮件、短信、微信、QQ）等可以有形地表现所载内容的形式。以数据电文订货的，电文发送成功之日为订单送达日，如电话通知则以供应商接通甲方订货电话之时起视为送达。如采购人当面口头或电话订单对有关种类、数量等内容通知不明确的，具体订货信息以数据电文内容为准。采购人以上述任意一种方式向供应商订货，视为采购人已经完成了订货及通知送达义务。自采购人通知送达之日起计算交货期。供应商业务联系人员姓名、联系电话，供应商变更联系人时应于当日及时通知采购人。

10、履行合同的时间、地点、方式

履行合同的时间：供应商应按照采购人的计划和配送要求进行配送并提供伴随服务。

履行合同的地点：观山湖区妇幼保健院指定地点。

供应商提供服务的应当在采购人指定的地点完成服务项目。

11、货物的验收

采购人在收到供应商交付的货物后应当及时组织验收，并在采购人库房办理验收入库手续。

货物的表面瑕疵，采购人应在验收时当面提出；对质量问题有异议的马上提出。在验收过程中采购人发现厂家品种、规格、数量不符合合同规定的标准或采购人采购计划的，或数量不足或有质量、技术等问题，供应商应负责按照采购人的要求采取补足、更换或退货等处理措施，并承担由此发生的一切费用和损失。

采购人在供应商按合同规定交货，无正当理由而拖延接收、验收或拒绝接收、验收的，应承担因此给供应商造成的直接损失。

采购人需进行产品质量检验时，应及时以书面形式把质量检验的具体要求通知供应商。如通过检验证明产品存在质量问题，则产品质量检验的费用由供应商承担。

12、货物包装要求

供应商所出售的全部货物均应按标准保护措施进行包装,包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸等要求,以确保货物安全无损地运抵指定现场。由于包装防护措施不妥而引起的损坏、丢失由供应商负责。

13、伴随服务

供应商应向采购人提交所提供货物的技术文件,包括相应的中文技术文件,如:厂家资质、品目目录、操作手册、使用说明、维护手册或服务指南。这些文件应包装好随同货物一起发运。

14、债权债务转让

合同期内,未经采购人同意,供应商供货义务不得转让给第三人,否则,采购人可以单方解除本合同。

本合同项下供应商收取货款的权利,未经采购人同意,不得转让。

15、备货承诺及交货时间:

①**备货承诺:** 供应商承诺在合同期内为采购人预留充足备货。

②**交货时间:** 从采购人通知供应商供货之日起算 15 天内。

供应商需按采购人要求按时供货,如果供应商未在采购人规定时间内供货(除不可抗因素外),采购人将处以罚款,每延迟一天供货,供应商每日向采购人支付此次供货总金额的千分之五作为违约金,但不得超过此次供货总金额的 10%。

16、运输及运输相关费用: 供应商负责安排运输(送货上门)并承担运输相关费用,在途货物损耗、灭失风险归供应商承担。

17、**付款方式:** 成交供应商按采购人要求的批次进行供货,所供货物运到采购人指定地点后,由采购人组织有关部门对其货物进行验收,验收合格后,供应商需提交请款申请和正规普通发票后 3 个月内支付。

18、知识产权及产品销售权利

供应商保证对本合同项下产品在合同期内拥有完全知识产权或知识产权授权,对于所涉及的第三方知识产权予以了充分的尊重和保护,供应商为本合同所提供的相关产品均不存在知识产权方面的瑕疵,否则供应商应对采购人因使用供应商产品导致任何第三方向采购人提起知识产权索赔要求、诉讼或其他侵权指控行为承担全部责任。

供应商保证对本合同项下产品在合同期内拥有完全的销售权利(包括但不限于代

理经营权等), 如供应商在合同期内丧失产品销售权导致无法供货, 采购人可单方解除合同。供应商应当承担上一个结算周期内总配送总金额 10%的违约责任, 且应当承担采购人全部损失, 包括但不限于重新招标、使用替代产品等。

19、质量及售后服务要求:

- ①成交供应商应保证所供货物是全新的、未使用过的, 并完全符合合同规定的质量、规格和性能的要求。
- ②在质量保证期内所发现的缺陷, 医院应尽快以书面形式通知成交供应商。
- ③成交供应商收到通知后应在 2 小时内响应, 并以合理的速度免费更换。
- ④成交供应商保证配送产品质量应符合国家有关机构发布的标准, 并确保临床应用安全有效。
- ⑤在质量保证期内, 如果货物的质量或规格与合同不符, 或证实货物是有缺陷的, 包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等, 医院可以向成交供应商提出补救措施或索赔。
- ⑥成交供应商在约定的时间内未能弥补缺陷, 医院可采取必要的补救措施, 但其风险和费用将由成交供应商承担, 医院根据合同规定对成交供应商行使的其他权利不受影响。

20、验收要求:

- ①医院在收到成交供应商交付的货物后应当及时组织验收, 并在医院库房办理验收入库手续。
- ②货物的表面瑕疵, 医院在验收时当面提出; 对质量问题有异议的应在十个工作日内提出。
- ③在验收过程中医院发现厂家品种、规格、数量不符合合同规定的标准或医院采购计划的, 或数量不足或有质量、技术等问题, 成交供应商应负责按照医院的要求采取补足、更换或退货等处理措施, 并承担由此发生的一切费用和损失。
- ④医院或有关部门需进行产品质量检验时, 成交供应商应积极配合, 产品质量检验的费用由成交供应商承担, 如通过检验证明产品存在质量问题, 成交供应商应承担一切后果。

21、争议解决方式: 因履行本合同产生的争议双方应协商解决, 若双方不能协商解决, 任何一方均可向采购人所在地有管辖权的人民法院起诉。

22、合同解除：除本合同条款约定的合同解除情形之外，供应商如有下列情形之一的，采购人有权解除合同：

①在合同期内采购人有权对供应商的服务质量、响应及时性、货物质量等进行不定期考核，采购人评价供应商考核不合格的；

②服务期内如供应商出现违法行为或被执法机关吊销营业执照、取消资质、责令停业、暂扣经营许可证以及财务被接管或冻结情况的。

③因供应商原因，未按期交货一次以上；或未按遴选议价文件、响应文件及合同规定履行服务承诺一次以上；

④采购人因上级主管部门或医院管理要求，在提前一定时间内告知供应商后，可解除本合同。

23、违约责任：

23.1 质量瑕疵的补救措施和索赔

23.2 按《医疗器械监督管理条例》等有关规定执行。

23.3 如果成交供应商提供的产品不符合质量标准或存在产品质量缺陷，而医院在检验、验收和质量保证期内，根据法定质量检测部门出具的检验证书向成交供应商提出了索赔，成交供应商应按照医院同意的下列一种或几种方式结合起来解决索赔事宜：

23.3.1 成交供应商同意退货并将货款退还给医院，由此发生的一切费用和损失由供应商承担。

23.3.2 根据货物的质量状况以及医院所遭受的损失，经过双方商定降低货物的价格。

23.3.3 成交供应商应在接到医院通知后七日内负责采用符合合同规定的规格、质量和性能要求的新零件、部件和设备来更换有缺陷的部分或修补缺陷部分，其费用由成交供应商负担。同时，成交供应商应在约定的质量保证期基础上相应延长修补和更换件的质量保证期。

23.4 如果在医院发出索赔通知后十日内成交供应商未作答复，上述索赔应视为已被成交供应商接受。如果成交供应商未能在医院发出索赔通知后十日内或医院同意延长的期限内，按照上述规定的任何一种方法采取补救措施，医院有权从应付货款中扣除索赔金额，如不足以弥补医院损失的，医院有权进一步要求成交供

应商赔偿。

23.5 迟延交货的违约责任

23.5.1 成交供应商应按照本合同规定的时间、地点交货和提供服务。在履行合同过程中，如果成交供应商遇到可能妨碍按时交货和提供服务的情形时，应及时以书面形式将迟延的事实、可能迟延的期限和理由通知医院。医院在收到成交供应商通知后，应尽快对情况进行评价，并确定是否同意迟延交货时间或延期提供服务。

23.5.2 如果成交供应商没有按照合同规定的时间交货和提供服务，医院有权从货款中扣除误期赔偿费而不影响合同项下的其他补救方法，赔偿费按每周（一周按七日计算，不足七日按一周计算）赔偿迟交货物的交货价或延期服务的服务费用的百分之零点五（0.5%）计收，直至交货或提供服务为止。但误期赔偿费的最高限额不超过合同价的百分之五（5%）。一旦达到误期赔偿的最高限额，医院可以终止合同。

23.5.3 若成交供应商迟延交货，医院有权终止全部或部分合同，并依其认为适当的条件和方法购买与未交货物类似的货物，成交供应商应对购买类似货物所超出的那部分费用负责。但是，成交供应商应继续执行合同中未终止的部分。

24、信息系统接入：

在采购人有物资管理信息化（如接入 SPD、HIS 系统等）需求时，成交供应商要全力配合完成相关工作，优化工作流程，无偿提供支持。

25、廉政责任：

成交供应商如果在供货业务往来中，向医院有关人员馈赠礼物、礼金、有价证券等，医院有权终止本协议并追究入围供应商相应法律责任，同时医院在未来至少三年的时间内不与入围供应商发生供货业务往来。

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	/	满足“第二章 采购清单、技术参数及商务要求 第二节 商务要求”所有条款	

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	应提供 2023 年度或 2024 年度经审计的财务报告，或基本开户银行出具的 2025 年的资信证明；	
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证明材料或承诺函（格式自拟）；	
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 6 月至今任意三个月缴纳税收的凭据或证明材料复印件（依法免税的投标人须提供相应证明文件）及 2024 年 6 月至今任意三个月社会保障资金缴纳证明材料复印件（不需要缴纳社保资金的投标人须提供相应证明文件）（不需缴纳税收的应提供相关证明材料）；	
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) 提供《医疗器械经营许可证》（经营范围覆盖所投标品目）或医疗器械经营许可备案证明材料。 (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）；	

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	满足“第二章 采购清单、技术参数及商务要求 第二节 商务要求”所有条款	
2	技术实质性响应审查		
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：</p> <p>（4）评标基准价为：1-有效投标报价中的最高下浮率；</p> <p>（5）投标报价为：1-投标人的有效投标报价（下浮率形式体现）；</p> <p>（6）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；</p> <p>（4）评标基准价指满足招标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，投标报价指满足招标文件要求的各投标投标人的投标下浮率；</p> <p>（5）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</p>	0.0~30.0分

		<p>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，对享受价格扣除政策的企业产品给予价格扣除，用扣除后的价格参与评审。</p> <p>说明：</p> <p>①监狱企业、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企业发展的政府采购政策。</p> <p>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项目，以及预留份额项目中的非预留部分采购包，对符合本办法规定的小微企业报价给予10%的扣除，用扣除后的价格参加评审。</p> <p>③投标人必须对小型和微型企业、残疾人福利单位、监狱企业产品进行标注说明，且不得出现畸形报价，否则评标委员会有权不予认可。</p> <p>④投标人提供的《残疾人福利性单位声明函》《监狱性单位声明函》和《中小企业声明函》所载内容必须真实，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）</p>	
--	--	--	--

		执行。	
主观分（10.00）	售后服务方案	<p>根据投标人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）售后服务方案内容完整、方案可操作性强，售后服务满足招标文件要求，各项工作时间安排合理得 10 分；</p> <p>（2）售后服务方案内容存在缺项、方案可操作性强，售后服务满足招标文件要求，各项工作时间安排合理得 6 分；</p> <p>（3）售后服务方案内容存在缺项、方案可操作性不强，售后服务承诺不完整，各项工作时间安排基本合理得 2 分；</p> <p>（4）未提供售后服务方案不得分。</p>	0.0~10.0 分
客观分（60.00）	投标响应	<p>评标委员会根据投标人所投产品对招标文件“采购清单”中的要求响应情况进行评审：</p> <p>（1）投标人所投产品的技术要求完全满足或优于招标文件的得 44.4 分；</p> <p>（2）采购清单中产品共计 222 个，单个产品中存在 1 项负偏离扣 0.2 分，扣完为止；本项最高 44.4 分；</p> <p>注：①招标文件明确要求提供证明资料的，则</p>	0.0~44.4 分

		<p>投标文件中须按要求提供证明资料，否则视为负偏离。</p> <p>②未规定具体材料的可提供厂家盖章的技术参数确认函，投标产品彩页，相应技术参数的厂家技术白皮书，使用说明书，质量认可材料，第三方检测机构出具的合格检验报告等作为技术证明文件（注：提供其中任意一种均认可，如厂家的产品使用说明书为英文版，请同时提供中文版）。</p>	
	业绩评价	<p>供应商提供 2023 年 1 月 1 日至今类似供货业绩（耗材配送或试剂配送），每提供 1 份得 1 分，满分 10 分。</p> <p>注：提供供货合同复印件为证明材料。</p>	0.0~10.0 分
	服务质量评价	<p>评标委员会根据投标人提供的服务质量评价进行评审：投标人 2023 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。</p> <p>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>	0.0~5.0 分
	质量承诺评	供应商书面承诺所提供	0.0~0.6 分

	价	所有产品均为原厂正品，如非原厂正品，愿承担由此给采购人造成的一切损失并承担相应责任。提供书面承诺的得 0.6 分（格式自拟），否则不得分。	
政策性加分（5.00）	政策性加分（1）	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。	0.0~2.0 分
	政策性加分（2）	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），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、	0.0~3.0 分

		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 10%（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：项目序列号： 20XX-ZFCG-XXXX

品目名称：品目编号：

地点：贵阳市公共资源交易中心日期： 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：[参照原国家计委计价格\[2002\]1980 号文件收费标准。](#)

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：[贵州卫虹招标有限公司](#)

账 号：[2402000329200068912](#)

开户行：[工商银行贵阳市云岩支行](#)

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）中小微企业声明函及附件

（四）残疾人福利单位声明函

（五）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 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

第八 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）

1. 附件 1：优惠性政策文件

（1） 政府采购促进中小企业发展管理办法

《政府采购促进中小企业发展管理办法》 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。符合中小企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小企业。

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，提高中小企业在政府采购中的份额，支持中小企业发展。

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企业扶持政策：

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

（二）在工程采购项目中，工程由中小企业承建，即工程施工单位为中小企业；

（三）在服务采购项目中，服务由中小企业承接，即提供服务的人员为中小企业依照《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企业的，联合体视同中小企业。其中，联合体各方均为小微企业的，联合体视同小微企业。

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，统筹制定面向中小企业预留采购份额的具体方案，对适宜由中小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，适宜由中小企业提供的，采购人应当专门面向中小企业采购。

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企业。

组成联合体或者接受分包合同的中小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 中小企业参加政府采购活动，应当出具本办法规定的《中小企业声明函》（附 1），否则不得享受相关中小企业扶持政策。任何单位和个人不得要求供应商提供《中小企业声明函》之外的中小企业身份证明文件。

第十二条 采购项目涉及中小企业采购的，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企业引入信用担保手段，为中小企业在投标（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企业主管部门负责。

中小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，投标人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〈政府采购促进中小企业发展暂行办法〉的通知》（财库〔2011〕181 号）同时废止。

（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) 关于监狱企业发展有关问题的通知

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

（4）关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知

关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知 财库〔2022〕19号

各中央预算单位，各省、自治区、直辖市、计划单列市财政厅（局），新疆生产建设兵团财政局：

为贯彻落实《国务院关于印发扎实稳住经济一揽子政策措施的通知》（国发〔2022〕12号）有关要求，做好财政政策支持中小企业纾困解难工作，助力经济平稳健康发展，现就加大政府采购支持中小企业力度有关事项通知如下：

一、严格落实支持中小企业政府采购政策。各地区、各部门要按照国务院的统一部署，认真落实《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，规范资格条件设置，降低中小企业参与门槛，灵活采取项目整体预留、合理预留采购包、要求大企业与中小企业组成联合体、要求大企业向中小企业分包等形式，确保中小企业合同份额。要通过提高预付款比例、引入信用担保、支持中小企业开展合同融资、免费提供电子采购文件等方式，为中小企业参与采购活动提供便利。要严格按照规定及时支付采购资金，不得收取没有法律法规依据的保证金，有效减轻中小企业资金压力。

二、调整对小微企业的价格评审优惠幅度。货物服务采购项目给予小微企业的价格扣除优惠，由财库〔2020〕46号文件规定的6%—10%提高至10%—20%。大中型企业与小微企业组成联合体或者大中型企业向小微企业分包的，评审优惠幅度由2%—3%提高至4%—6%。政府采购工程的价格评审优惠按照财库〔2020〕46号文件的规定执行。自本通知执行之日起发布采购公告或者发出采购邀请的货物服务采购项目，按照本通知规定的评审优惠幅度执行。

三、提高政府采购工程面向中小企业预留份额。400万元以下的工程采购项目适宜由中小企业提供的，采购人应当专门面向中小企业采购。超过400万元的

工程采购项目中适宜由中小企业提供的，在坚持公开公正、公平竞争原则和统一质量标准的前提下，2022年下半年面向中小企业的预留份额由30%以上阶段性提高至40%以上。发展改革委会同相关工程招标投标行政监督部门完善工程招标投标领域落实政府采购支持中小企业政策相关措施。省级财政部门要积极协调发展改革、工业和信息化、住房和城乡建设、交通、水利、商务、铁路、民航等部门调整完善工程招标投标领域有关标准文本、评标制度等规定和做法，并于2022年6月30日前将落实情况汇总报财政部。

四、认真做好组织实施。各地区、各部门应当加强组织领导，明确工作责任，细化执行要求，强化监督检查，确保国务院部署落实到位，对通知执行中出现的问题要及时向财政部报告。

本通知自2022年7月1日起执行。

财 政 部

2022年5月30日

2. 附件 2：投标人声明函

(1) 中小企业声明函（货物）

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

1.（标的名称），属于（招标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（招标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。

本公司对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

投标人名称（盖章）：

日 期： 年 月 日

注：

①声明函将可能对外公开，请认真、慎重填写。

②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。

③不满足以上条件的投标人，可不提供《中小企业声明函》，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。

（2） 残疾人福利性单位声明函

残疾人福利性单位声明函

本公司郑重声明，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，本公司为符合条件的残疾人福利性单位，参加贵方组织的____（项目名称）____招标采购，提供由本公司制造的货物，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）。

本公司对上述声明的真实性负责，如有虚假，将依法承担相应责任。

投标人名称（盖章）：

日 期： 年 月 日

注：

① 声明函将可能对外公开，请认真、慎重填写。

② 不满足以上条件的投标人，可不提供《残疾人福利性单位声明函》，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。

(3) 监狱性单位声明函

监狱性单位声明函

本公司郑重声明，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，本公司为符合条件的监狱性单位，参加贵方组织的____(项目名称)____招标采购，提供由本公司制造的货物。

本公司对上述声明的真实性负责，如有虚假，将依法承担相应责任。

投标人名称（盖章）：

日 期： 年 月 日

注：

- ① 声明函将可能对外公开，请认真、慎重填写。
- ② 不满足以上条件的投标人，可不提供《监狱性单位声明函》，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。

3. 附表 3：统计上大中小微型企业划分办法（2017）

统计上大中小微型企业划分办法（2017）

一、根据工业和信息化部、国家统计局、国家发展改革委、财政部《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），以《国民经济行业分类》（GB/T4754-2017）为基础，结合统计工作的实际情况，制定本办法。

二、本办法适用对象为在中华人民共和国境内依法设立的各种组织形式的法人企业或单位。个体工商户参照本办法进行划分。

三、本办法适用范围包括：农、林、牧、渔业，采矿业，制造业，电力、热力、燃气及水生产和供应业，建筑业，批发和零售业，交通运输、仓储和邮政业，住宿和餐饮业，信息传输、软件和信息技术服务业，房地产业，租赁和商务服务业，科学研究和技术服务业，水利、环境和公共设施管理业，居民服务、修理和其他服务业，文化、体育和娱乐业等 15 个行业门类以及社会工作行业大类。

四、本办法按照行业门类、大类、中类和组合类别，依据从业人员、营业收入、资产总额等指标或替代指标，将我国的企业划分为大型、中型、小型、微型等四种类型。具体划分标准见附表。

五、企业划分由政府综合统计部门根据统计年报每年确定一次，定报统计原则上不进行调整。

六、本办法自印发之日起执行，国家统计局 2011 年印发的《统计上大中小微型企业划分办法》（国统字〔2011〕75 号）同时废止。

统计上大中小微型企业划分标准

行业名称	指标名称	计量单位	大型	中型	小型	微型
农、林、牧、渔业	营业收入(Y)	万元	$Y \geq 20000$	$500 \leq Y < 20000$	$50 \leq Y < 500$	$Y < 50$
工业 *	从业人员(X)	人	$X \geq 1000$	$300 \leq X < 1000$	$20 \leq X < 300$	$X < 20$
	营业收入(Y)	万元	$Y \geq 40000$	$2000 \leq Y < 40000$	$300 \leq Y < 2000$	$Y < 300$
建筑业	营业收入(Y)	万元	$Y \geq 80000$	$6000 \leq Y < 80000$	$300 \leq Y < 6000$	$Y < 300$
	资产总额(Z)	万元	$Z \geq 80000$	$5000 \leq Z < 80000$	$300 \leq Z < 5000$	$Z < 300$

批发业	从业人员(X)	人	$X \geq 200$	$20 \leq X < 200$	$5 \leq X < 20$	$X < 5$
	营业收入(Y)	万元	$Y \geq 40000$	$5000 \leq Y < 40000$	$1000 \leq Y < 5000$	$Y < 1000$
零售业	从业人员(X)	人	$X \geq 300$	$50 \leq X < 300$	$10 \leq X < 50$	$X < 10$
	营业收入(Y)	万元	$Y \geq 20000$	$500 \leq Y < 20000$	$100 \leq Y < 500$	$Y < 100$
交通运输业 *	从业人员(X)	人	$X \geq 1000$	$300 \leq X < 1000$	$20 \leq X < 300$	$X < 20$
	营业收入(Y)	万元	$Y \geq 30000$	$3000 \leq Y < 30000$	$200 \leq Y < 3000$	$Y < 200$
仓储业*	从业人员(X)	人	$X \geq 200$	$100 \leq X < 200$	$20 \leq X < 100$	$X < 20$
	营业收入(Y)	万元	$Y \geq 30000$	$1000 \leq Y < 30000$	$100 \leq Y < 1000$	$Y < 100$
邮政业	从业人员(X)	人	$X \geq 1000$	$300 \leq X < 1000$	$20 \leq X < 300$	$X < 20$
	营业收入(Y)	万元	$Y \geq 30000$	$2000 \leq Y < 30000$	$100 \leq Y < 2000$	$Y < 100$
住宿业	从业人员(X)	人	$X \geq 300$	$100 \leq X < 300$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$
	营业收入(Y)	万元	$Y \geq 10000$	$2000 \leq Y < 10000$	$100 \leq Y < 2000$	$Y < 100$
餐饮业	从业人员(X)	人	$X \geq 300$	$100 \leq X < 300$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$
	营业收入(Y)	万元	$Y \geq 10000$	$2000 \leq Y < 10000$	$100 \leq Y < 2000$	$Y < 100$
信息传输业 *	从业人员(X)	人	$X \geq 2000$	$100 \leq X < 2000$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$
	营业收入(Y)	万元	$Y \geq 100000$	$1000 \leq Y < 100000$	$100 \leq Y < 1000$	$Y < 100$
软件和信息技术服务业	从业人员(X)	人	$X \geq 300$	$100 \leq X < 300$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$
	营业收入(Y)	万元	$Y \geq 10000$	$1000 \leq Y < 10000$	$50 \leq Y < 1000$	$Y < 50$
房地产开发经营	营业收入(Y)	万元	$Y \geq 200000$	$1000 \leq Y < 200000$	$100 \leq Y < 1000$	$Y < 100$
	资产总额(Z)	万元	$Z \geq 10000$	$5000 \leq Z < 10000$	$2000 \leq Z < 5000$	$Z < 2000$
物业管理	从业人员(X)	人	$X \geq 1000$	$300 \leq X < 1000$	$100 \leq X < 300$	$X < 100$
	营业收入(Y)	万元	$Y \geq 5000$	$1000 \leq Y < 5000$	$500 \leq Y < 1000$	$Y < 500$
租赁和商务服务业	从业人员(X)	人	$X \geq 300$	$100 \leq X < 300$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$
	资产总额(Z)	万元	$Z \geq 120000$	$8000 \leq Z < 120000$	$100 \leq Z < 8000$	$Z < 100$
其他未列明行业 *	从业人员(X)	人	$X \geq 300$	$100 \leq X < 300$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$

说明:

1.大型、中型和小型企业须同时满足所列指标的下限，否则下划一档；微型企业只须满足所列指标中的一项即可。

2.各行业的范围以《国民经济行业分类》（GB/T4754-2017）为准。带*的项为行业组合类别，其中，**工业包括采矿业，制造业，电力、热力、燃气及水生产和供应业**；交通运输业包括道路运输业，水上运输业，航空运输业，管道运输业，多式联运和运输代理业、装卸搬运，不包括铁路运输业；仓储业包括通用仓储，低温仓储，危险品仓储，谷物、棉花等农产品仓储，中药材仓储和其他仓储业；信息传输业包括电信、广播电视和卫星传输服务，互联网和相关服务；其他未列明行业包括科学研究和技术服务业，水利、环境和公共设施管理业，居民服务、修理和其他服务业，社会工作，文化、体育和娱乐业，以及房地产中介服务，其他房地产业等，不包括自有房地产经营活动。

3.企业划分指标以现行统计制度为准。

（1）从业人员，是指期末从业人员数，没有期末从业人员数的，采用全年平均人员数代替。

（2）营业收入，工业、建筑业、限额以上批发和零售业、限额以上住宿和餐饮业以及其他设置主营业务收入指标的行业，采用主营业务收入；限额以下批发与零售业企业采用商品销售额代替；限额以下住宿与餐饮业企业采用营业额代替；农、林、牧、渔业企业采用营业总收入代替；其他未设置主营业务收入的行业，采用营业收入指标。

（3）资产总额，采用资产总计代替。

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