

河南省动物疫病预防控制中心  
2022 年实验室检测试剂及耗材采购项目

# 招标文件

招标编号：豫财招标采购-2022-209

采购人：河南省动物疫病预防控制中心

采购代理机构：河南招标采购服务有限公司

二〇二二年四月

# 目录

第 1 章	投标人须知	2
一、	总则	2
二、	招标文件	3
三、	投标文件的编制	4
四、	投标文件的递交	7
五、	开标及评标	8
六、	确定中标	12
附件 1:	履约保证金保函（格式）	16
附件 2:	履约担保函格式	17
附件 3:	河南省政府采购合同融资政策告知函	19
第 2 章	投标文件格式	20
	目录	21
	第一部分 开标一览表及资格证明文件	21
1.	开标一览表	22
2.	法人或者非法人组织的营业执照等证明文件或自然人的身份证明	23
3.	法定代表人（或负责人）身份证明书	24
4.	法定代表人（或负责人）授权委托书	25
5.	投标保证承诺书	26
6.	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的承诺书	29
7.	具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面承诺（格式自拟）	31
8.	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和反商业贿赂的承诺书	32
9.	投标须知前附表要求的其他资格证明文件	34
	第二部分商务及技术文件	35
1.	投标函	36
2.	投标报价明细表	37
3.	商务条款偏离表	38
4.	符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》、《关于政府采购支持监狱	

企业发展有关问题的通知》和《三部门联合发布关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》价格扣减条件的投标人须提交资料 .....	39
5. 投标人关联单位的说明 .....	42
6. 业绩一览表 .....	43
7. 技术指标偏离表 .....	44
8. 项目实施方案 .....	45
9. 售后服务方案 .....	46
10. 投标须知前附表及评分标准中要求的其他文件 .....	47
第 3 章 投标邀请 .....	48
第 4 章 投标须知前附表 .....	53
第 5 章 项目采购需求 .....	59
第 6 章 评标方法和标准 .....	85
第 7 章 政府采购合同 .....	95

# 特别提示

## 1、投标人注册及市场主体信息登记

市场主体需要完成信息登记及 CA 数字证书办理,才能通过省公共资源交易平台参与交易活动,具体办理事宜请查阅河南省公共资源交易中心网站“办事指南”的新交易平台使用手册(培训资料)。

## 2、投标文件制作

2.1 投标人通过“河南省公共资源交易中心(www.hnggzy.net)”网站公共服务(办事指南及下载专区):下载“投标文件制作工具安装包压缩文件下载”等。

2.2 投标人凭 CA 密钥登陆市场主体并按网上提示自行下载每个项目所含格式(.hznf)的招标文件。

2.3 投标人须在投标文件递交截止时间前制作并提交:

加密的电子投标文件,应在投标文件截止时间前通过“河南省公共资源交易中心(www.hnggzy.net)”电子交易平台内上传。

2.4 加密的电子投标文件为“河南省公共资源交易中心(www.hnggzy.net)”网站提供的“投标文件制作工具”软件制作生成的加密版投标文件。

2.5 投标人编辑电子投标文件时,根据招标文件要求用法定代表人或负责人 CA 密钥和企业 CA 密钥进行签章制作;最后一步生成电子投标文件时,只能用本单位的企业 CA 密钥。

## 3、澄清与变更

采购人、采购代理机构对已发出的招标文件进行的澄清、更正或更改,澄清、更正或更改的内容将作为招标文件的组成部分。采购代理机构将通过网站“变更公告”和系统内部“答疑文件”告知投标人。各投标人须重新下载最新的招标文件和答疑文件,依此编制投标文件。

4、河南省公共资源交易中心平台在开标前对投标人信息具有保密性,投标人在投标文件递交截止时间前须自行查看项目进展、变更通知、澄清及回复,因投标人未及时查看而造成的后果由投标人自行承担。

# 第1章 投标人须知

## 一、总则

### 1. 采购人、采购代理机构、投标人、政府采购监督管理部门

1.1 采购人：是指依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织。

本项目的采购人见投标须知前附表。

1.2 采购代理机构：是指河南招标采购服务有限公司。

1.3 投标人：是指响应招标、参加投标竞争的法人、非法人组织或者自然人。

潜在投标人：以招标文件规定的方式获取本项目招标文件的法人、非法人组织或者自然人。

本项目的投标人及其投标服务须满足以下条件：

1.3.1 符合投标须知前附表中规定的投标人资格要求。

1.4 是否允许联合体投标：否

1.5 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商参与本项目同一合同项下的投标的，其相关投标将被认定为投标无效。

1.6 为本项目提供过整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加本项目上述服务以外的其他采购活动。否则其投标将被认定为投标无效。

1.7 本次招标的政府采购监督管理部门：本次招标项目的采购人所属预算级次的财政部门。

### 2. 资金来源

2.1 本项目的采购人已获得足以支付本次招标后所签订的合同项下的资金（包括财政性资金和本项目采购中无法与财政性资金分割的非财政性资金）。

2.2 项目预算金额和最高限价（如有）见投标须知前附表。

2.3 投标人报价超过招标文件规定的预算金额或者最高限价的，其投标将被认定为投标无效。

### 3. 投标费用

不论投标的结果如何，投标人应承担所有与投标有关的费用。

### 4. 适用法律

本项目采购人、采购代理机构、投标人、评标委员会的相关行为均受《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国政府采购法实施条例》及本项目本级和上级财政部门政府采购有关规定的约束和保护。

## 二、招标文件

### 5. 招标文件构成

5.1 招标文件分为7章，构成如下：

第1章 投标人须知

第2章 投标文件格式

第3章 投标邀请

第4章 投标须知前附表

第5章 采购需求

第6章 评标方法和标准

第7章 政府采购合同

5.2 招标文件中有不一致的，有澄清的部分以最终的澄清更正内容为准；未澄清的，以投标须知前附表为准；投标须知前附表不涉及的内容，以编排在后的最后描述为准。

5.3 投标人应认真阅读招标文件所有的事项、格式、条款和技术规范等。按照招标文件要求提交全部资料。

5.4 现场考察或者答疑会及相关事项见投标须知前附表。

5.5 对样品相关要求见投标须知前附表。

### 6. 招标文件的澄清与修改

6.1 投标人应仔细阅读和检查招标文件的全部内容。如发现缺页或附件不全，应及时向采购人提出，以便补齐。如有疑问，应在获取招标文件或招标公

告期限届满之日起七（7）个工作日内在交易平台上进行提问，要求采购人对招标文件予以澄清。

- 6.2 招标文件的澄清将在投标须知前附表规定的投标截止时间前在交易平台上公布给投标人，但不指明澄清问题的来源。
- 6.3 **交易中心平台投标人信息在开标前具有保密性，投标人在投标截止时间前须自行查看项目进展、变更通知、澄清及回复，因投标人未及时查看而造成的后果自负。**
- 6.4 采购人、采购代理机构对已发出的招标文件进行的澄清或修改，澄清或修改的内容将作为招标文件的组成部分。采购代理机构将通过河南省政府采购网(<http://www.hngp.gov.cn/>)河南省公共资源交易网([www.hnggzy.net](http://www.hnggzy.net))网站“变更公告”和系统内部“答疑文件”告知投标人，各投标人须重新下载最新的答疑、澄清文件，以此编制投标文件。

## 7. 投标截止时间的顺延

为使投标人有足够的时间对招标文件的澄清或者修改部分进行研究而准备投标或因其他原因，采购人将依法决定是否顺延投标截止时间。

## 三、投标文件的编制

### 8. 投标范围及投标文件中标准和计量单位的使用

- 8.1 投标人可对招标文件中一个或几个包进行投标。
- 8.2 投标人应当对所投包的“采购需求”所列的所有内容进行投标，如仅响应所投包中的部分内容，其该包投标将被认定为投标无效。
- 8.3 无论招标文件中是否要求，投标人所投服务及伴随的货物和工程均应符合国家强制性标准。
- 8.4 除招标文件中有特殊要求外，投标文件中所使用的计量单位，应采用中华人民共和国法定计量单位。
- 8.5 投标语言：投标文件以及投标人所有与采购人及采购代理机构就投标来往的文件、资料均使用中文。如果投标人提供有外文资料应附有相应的中文

译本，并以中文译本为准。

## 9. 投标文件组成

9.1 投标人应完整地按照招标文件提供的投标文件格式及要求编写投标文件。

投标文件中资格审查和符合性审查涉及的事项不满足招标文件要求的，其投标将被认定为投标无效。

9.2 电子投标文件的签章：投标人必须按照招标文件的要求签字或加盖电子章。

## 10. 证明投标标的合格性和符合招标文件规定的技术文件

10.1 投标人应提交证明文件，证明其投标标的符合招标文件规定。该证明文件是投标文件的技术文件。

10.2 前款所述的证明文件，可以是文字资料、图纸和数据，包括：

10.2.1 货物主要技术指标和性能的详细说明及实现的功能或者目标；

10.2.2 货物从买方开始使用至招标文件规定的保质期内正常、连续地使用所必须的备件和专用工具清单，包括备件和专用工具的货源及现行价格；

10.2.3 对照招标文件技术规格，逐条说明所提供产品及伴随的工程和货物已对招标文件的技术规格做出了实质性的响应，或申明与技术规格条文的偏差和例外。

10.3 本条所指证明文件不包括对招标文件相关部分的文字、图标的复制。

## 11. 投标报价

11.1 投标人的报价应当包括满足本次招标全部采购需求所应提供的服务，以及伴随的服务（除非在投标须知前附表中另有规定）。所有投标均应以人民币报价。

11.2 投标人应按照招标文件提供的投标报价表格式如实填写各项服务及货物的单价、分项总价和总投标报价。

11.3 投标总报价应是采购人指定地点交货的包括交货前发生的服务成本、税费、企业的利润、运保费、伴随服务费、验收费、培训费和招标代理服务费、履行合同期间发生的其他费用及一切完成本项目所需的相关费用等。投标

人在报价中所填报的价格均包含完成该项目的全部费用，包含服务的成本、检测费、验收费、保险费用、税费及其技术和售后服务费等一切有关费用，采购人无须向中标人另外支付任何费用。

- 11.4 如项目分包，除非招标文件另有规定，每一包只允许有一个最终报价，任何有选择的报价或替代方案将导致投标无效。
- 11.5 投标人不得以任何理由在开标后对投标报价予以修改，报价在投标有效期内是固定的，不因任何原因而改变。任何包含价格调整要求和条件的投标，将被视为非实质性响应投标而予以拒绝。
- 11.6 投标人在报价时应考虑期间的物价上涨，政策性调整等诸多因素以及由此引起的费用变动并计入总报价。

## 12. 投标保证金

- 12.1 本项目投标人无需提交投标保证金。

## 13. 投标有效期

- 13.1 投标应在投标须知前附表中规定时间内保持有效。投标有效期不满足要求的投标，将被认定为投标无效。
- 13.2 因特殊原因，采购人或采购代理机构可在原投标有效期截止之前，要求投标人延长投标文件的有效期。接受该要求的投标人将不会被要求和允许修正其投标。投标人也可以拒绝延长投标有效期的要求，且不承担任何责任。上述要求和答复都应以书面形式提交。

## 14. 投标文件的制作

- 14.1 投标人在制作电子投标文件时，按照河南省公共资源交易中心提供的“投标文件制作工具”制作电子投标文件。具体查询河南省公共资源交易中心网站首页办事指南及下载专区。
- 14.2 投标文件格式所要求包含的全部资料应全部制作在投标文件内，严格按照本项目招标文件中提供的所有格式如实填写（不涉及的内容除外），不应存在漏项或缺项。投标函及投标报价一览表，须严格按照格式编辑，并作

为电子开评标系统上传的依据。

14.3 投标人编辑电子投标文件时，根据招标文件要求用法人 CA 密钥和企业 CA 密钥进行签章制作；最后一步生成电子投标文件时，只能用本单位的企业 CA 密钥。

14.4 投标人须在投标文件递交截止时间前制作并提交投标文件。

加密的电子投标文件，应在投标文件截止时间前通过“河南省公共资源交易中心（www.hnngzy.net）”电子交易平台内上传。

14.5 加密的电子投标文件为“河南省公共资源交易中心（www.hnngzy.net）”网站提供的“投标文件制作工具”软件制作生成的加密版投标文件。

## 四、投标文件的递交

### 15. 投标文件的密封和标记

#### 15.1 电子投标文件的密封和标记

因采用全程不见面投标、开标、评标方式，故投标人应将电子投标文件按要求加密后上传到指定平台。

#### 15.2 投标文件的递交

- (1) 投标人应在投标截止时间前上传加密的电子投标文件到系统的指定位置。上传时必须得到电脑“上传成功”的确认。请投标人在上传时认真检查上传投标文件是否完整、正确。
- (2) 投标人因交易中心投标系统问题无法上传电子投标文件时，请在工作时间与河南省公共资源交易中心联系。

### 16. 投标截止

16.1 投标人应在投标须知前附表中规定的截止时间前，将投标文件按照“投标须知前附表”中载明的地址上传。

16.2 采购人和采购代理机构将拒绝在规定的时间内未上传、未解密投标文件。

### 17. 投标文件的接收、修改与撤回

17.1 采购人和采购代理机构将按招标文件规定的时间和地点接收投标文件，具体要求投标须知前附表。

17.2 投标人在递交投标文件后，在投标截止时间之前可以修改或撤回其投标文件。

在投标截止时间之后，投标人不得对其投标文件做任何修改。

## 五、开标及评标

### 18. 开标

18.1 采购人和采购代理机构将按投标须知前附表中规定的开标时间、地点和方式组织开标。

18.2 开标方式

#### 远程开标时：

采购机构/代理机构将在“招标资料表”规定的时间和地点组织公开开标。

投标人无需到河南省交易中心现场参加开标会议，开标采用“远程不见面”开标方式，投标人（供应商）须在招标（采购）文件确定的投标截止时间前，登录远程开标大厅，在线准时参加开标活动，并在规定的时间内进行文件解密、答疑澄清等。具体办理事宜请查阅河南省公共资源交易中心网站“办事指南”的新交易平台使用手册（培训资料）。

18.3 投标人须在投标须知前附表规定的时间内完成加密投标文件解密。由于投标人的自身原因，在规定时间内解密不成功的，作无效投标处理。

18.5 投标人下载招标文件后，如未在招标文件规定的投标文件递交截止时间前成功上传或误传加密的投标文件，而导致的解密失败，投标将被拒绝。

18.6 开标时，系统将公布投标人名称、投标报价等开标记录表中其它内容。

18.7 投标人不足3家的，不予开标。

### 19. 资格审查及组建评标委员会

19.1 采购人或采购代理机构依据法律法规和招标文件中规定的内容，对投标人进行资格审查，未通过资格审查的投标人不进入评标。通过资格审查的投标人不足三家的，不得评标。

19.2 采购人或采购代理机构将按投标须知前附表中规定的时间查询投标人的信用记录。

19.2.1 投标人在中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）被列入政府采购严重违法失信行为记录名单，或在“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）

被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单，以及存在《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十九条规定的重大违法记录，投标将被认定为投标无效。

19.2.2 采购人或采购代理机构经办人将查询网页打印并存档备查。投标人不良信用记录以采购人或采购代理机构查询结果为准。投标人自行提供的与网站信息不一致的其他证明材料不作为资格审查依据。

在本招标文件规定的查询时间之外，网站信息发生的任何变更均不作为资格审查依据。

19.3 按照《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国政府采购法实施条例》及本项目本级和上级财政部门的有关规定依法组建的评标委员会，负责评标工作。

19.4 评标委员会由采购人代表和评审专家组成，成员人数为五（5）人及以上单数。其中，评审专家不得少于成员总数的三分之二。具体成员人数见投标须知前附表。

## **20. 投标文件符合性审查与澄清**

20.1 符合性审查是指依据招标文件的规定，从商务和技术角度对投标文件的有效性和完整性进行审查，以确定是否对招标文件的实质性要求做出响应。

### **20.2 投标文件的澄清**

20.2.1 在评标期间，评标委员会将要求投标人对其投标文件中含义不明确、对同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容，以及评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响履约的情况作必要的澄清、说明或补正。投标人的澄清、说明或补正应在评标委员会规定的时间内进行，并不得超出投标文件范围或者改变投标文件的实质性内容。

20.2.2 投标人（供应商）应当在招标（采购）文件确定的投标截止时间前，登录远程开标大厅，在线准时参加开标活动并进行文件答疑澄清等。

20.2.3 投标人的澄清文件是投标文件的组成部分，并取代投标文件中被澄清的部分。

20.2.4 投标文件的澄清不得对投标内容进行实质性修改。

20.2.5 投标人的澄清、说明或补正将作为投标文件的一部分。

20.3 投标文件报价出现前后不一致的，按照下列规定修正：

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

（2）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

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

（4）总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。

（5）投标报价有算术错误的，其风险由投标人承担。

同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。修正后的报价按照第 20.2 条的规定经投标人确认后产生约束力，投标人不确认的，其投标将被认定为投标无效。

对不同文字文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准。

20.4 如一个包（标段）内只有一种产品，不同投标人所投产品为同一品牌的，按如下方式处理：

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

20.4.2 如本项目使用综合评分法，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件中评标办法规定的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格；未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为

中标候选人。

- 20.5 如一个包内包含多种产品的，采购人或采购代理机构将在投标须知前附表中载明核心产品，投标人提供的核心产品中只要有 1 个核心产品的品牌相同，相关投标人将被认定为属于提供相同品牌产品，按第 20.4 条规定处理。
- 20.6 如采购人所采购产品为政府强制采购节能产品品目内的，投标人应提供有效期内的认证证书，否则其投标将被认定为投标无效。

## 21. 投标无效

- 21.1 在比较与评价之前，根据招标文件的规定，评标委员会要审查每份投标文件是否响应了招标文件的要求。投标人不得通过修正或撤销不符合要求的偏离，从而使其投标成为实质上响应的投标。

评标委员会决定投标的响应性只根据招标文件要求和投标文件内容。

- 21.2 如发现下列情况之一的，其投标将被认定为投标无效：
- (1) 投标人未按招标文件要求格式签字或加盖电子签章的；
  - (2) 不同投标人投标文件制作机器码一致的；
  - (3) 未满足招标文件中商务和技术条款的实质性要求；
  - (4) 属于串通投标，或者依法被视为串通投标；
  - (5) 评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响履约的，且投标人未按照规定证明其报价合理性的；
  - (6) 投标文件含有采购人不能接受的附加条件的；
  - (7) 属于招标文件规定的其他投标无效情形。

## 22. 比较与评价

- 22.1 经符合性审查合格的投标文件，评标委员会将根据招标文件确定的评标方法和标准，对其技术部分和商务部分作进一步的比较和评价。
- 22.2 评标严格按照招标文件的要求和条件进行。根据实际情况，在投标须知前附表中规定采用下列一种评标方法，详细评标标准见招标文件第 6 章：

22.3 根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46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）和《三部门联合发布关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）的规定，对在投标文件中提交了《中小企业声明函》、《残疾人福利性单位声明函》或省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件的投标人，其投标报价扣除6-10%后参与评审。具体办法详见招标文件第6章。

22.4 落实其他政府采购政策条款。具体办法详见招标文件第6章。

### 23. 废标

出现下列情形之一，将导致项目废标：

- （1）符合专业条件的供应商或者对招标文件做实质性响应的供应商不足三家；
- （2）出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- （3）投标人的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；
- （4）因重大变故，采购任务取消的。

### 24. 保密要求

24.1 评标将在严格保密的情况下进行。

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

## 六、确定中标

### 25. 中标候选人的确定原则及标准

除评标委员会受采购人委托直接确定中标人的情形外，对实质上响应招标文件的投标人按招标文件第6章方法进行排序，确定中标候选人。

### 26. 确定中标人

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

26.2 采购人根据评标委员会推荐的中标候选人顺序确定中标人。

## 27. 发出中标通知书

中标人确定后，采购人或者采购代理机构发布中标公告。在公告中标结果的同时，向中标人发出中标通知书，中标通知书是合同的组成部分。

## 28. 告知招标结果

在公告中标结果的同时，告知未通过资格审查投标人未通过的原因；采用综合评分法评审的，还将告知未中标人本人的评审得分和排序。

## 29. 签订合同

29.1 中标人应当自发出中标通知书之日起 15 日内，与采购人签订合同。

29.2 招标文件、中标人的投标文件及其澄清文件等，均为签订合同的依据。

29.3 如中标人拒绝与采购人签订合同的，应当向采购人支付本项目预算金额（或最高限价）2%的违约赔偿金；采购人可以按照评标报告推荐的中标候选人排序，确定下一中标候选人为中标人，也可以重新开展采购活动。

29.4 当出现法规规定的中标无效或中标结果无效情形时，采购人可与排名下一位的中标候选人另行签订合同，或依法重新开展采购活动。

## 30. 履约保证金

30.1 如果需要履约保证金，中标人应按照投标须知前附表规定向采购人提供履约保证金保函（如格式见本章附件 1）。经采购人同意，中标人也可以自愿采用其他履约保证金的提供方式。

30.2 政府采购利用担保试点范围内的项目，除 30.1 规定的情形外，中标人也可以按照财政部门的规定，向采购人提供合格的履约担保函（格式见本章附件 2）。

30.3 如果中标人没有按照上述履约保证金的规定执行，将被视为放弃中标资格，应当向采购人支付本项目预算金额（或最高限价）2%的违约赔偿金；在此情况下，采购人可确定下一候选人为中标人，也可以重新开展采购活动。

### 31. 付款方式

- 31.1 签订合同前供方向需方提供合同总额 10%的履约保函；货物验收合格后，需方向供方支付全部合同款，履约保函自动转为质保函，质保期满需方签字确认后，解除保函。

### 32. 招标代理费

本项目是否由中标人向采购代理机构支付招标代理费，按照投标须知前附表规定执行。

### 33. 政府采购信用担保

- 33.1 本项目是否属于信用担保试点范围见投标须知前附表。
- 33.2 如属于政府采购信用担保试点范围内，中小型企业投标人可以自由按照财政部门的规定，采用履约担保和融资担保。
- 33.2.1 投标人递交的履约担保函应符合本招标文件的规定。
- 33.2.2 中标人可以采取融资担保的形式为政府采购项目履约进行融资。
- 33.2.3 合格的政府采购专业信用担保机构见投标须知前附表。

### 34. 廉洁自律规定

- 34.1 采购代理机构工作人员不得以不正当手段获取政府采购代理业务，不得与采购人、供应商恶意串通。
- 34.2 采购代理机构工作人员不得接受采购人或者供应商组织的宴请、旅游、娱乐，不得收受礼品、现金、有价证券等，不得向采购人或者供应商报销应当由个人承担的费用。
- 34.3 为强化内部监督机制，供应商可按投标须知前附表中代理机构的反腐倡廉监督电话/邮箱，反映采购代理机构的廉洁自律等问题。

### 35. 人员回避

潜在投标人认为招标文件使自己的权益受到损害的，投标人认为采购人员及其相关人员有法律法规所列与其他供应商有利害关系的，均可以向采购人或采购代理机构书面提出回避申请，并说明理由。

### 36. 质疑的提出与接收

36.1 投标人认为招标文件、招标过程和中标结果使自己的权益受到损害的，可以根据《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》和《政府采购质疑和投诉办法》的有关规定，依法向采购人或其委托的采购代理机构提出质疑。

36.2 质疑供应商应按照财政部制定的《政府采购质疑函范本》格式（可从财政部官方网站下载）和《政府采购质疑和投诉办法》的要求，在法定质疑期内以书面形式提出质疑，针对同一采购程序环节的质疑次数应符合投标须知前附表的规定。

超出法定质疑期提交的质疑将被拒绝。

重复或分次提出的、内容或形式不符合《政府采购质疑和投诉办法》的，质疑供应商将依法承担不利后果。

36.3 质疑函接收部门、联系电话和通讯地址，见投标须知前附表。

### 37. 知识产权

37.1 投标人须保证采购人在中华人民共和国境内使用投标货物、资料、技术、服务或其任何一部分时，不会产生因第三方提出侵犯其专利权、商标权或其它知识产权而引起的法律或经济纠纷。如投标人不拥有相应的知识产权，则在投标报价中必须包括合法获取该知识产权的一切相关费用。如因此导致采购人损失的，投标人须承担全部赔偿责任。

38. 融资政策：内容详见附件 3。

## 附件 1：履约保证金保函（格式）

（如需要中标后开具）

致：（买方名称）

\_\_\_\_\_号合同履约保函

本保函作为贵方与（卖方名称）（以下简称卖方）于\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日就项目（以下简称项目）项下提供（货物名称）（以下简称货物）签订的（合同号）号合同的履约保函。

（出具保函的银行名称）（以下简称银行）无条件地、不可撤销地具结保证本行、其继承人和受让人无追索地向贵方以（货币名称）支付总额不超过（货币数量），即相当于合同价格的\_\_\_\_%，并以此约定如下：

1. 只要贵方确定卖方未能忠实地履行所有合同文件的规定和双方此后一致同意的修改、补充和变动，包括更改和/或修补贵方认为有缺陷的货物（以下简称违约），无论卖方有任何反对，本行将凭贵方关于卖方违约说明的书面通知，立即按贵方提出的累计总额不超过上述金额的款项和按贵方通知规定的方式付给贵方。
2. 本保函项下的任何支付应为免税和净值。对于现有或将来的税收、关税、收费、费用扣减或预提税款，不论这些款项是何种性质和由谁征收，都不应从本保函项下的支付中扣除。
3. 本保函的条款构成本行无条件的、不可撤销的直接责任。对即将履行的合同条款的任何变更、贵方在时间上的宽限、或由贵方采取的如果没有本款可能免除本行责任的任何其它行为，均不能解除或免除本行在本保函项下的责任。
4. 本保函在本合同规定的保证期期满前完全有效。

谨启

出具保函银行名称：\_\_\_\_\_（加盖银行公章）

签字人姓名和职务：\_\_\_\_\_

签字人签名：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_

## 附件 2：履约担保函格式

(采用政府采购信用担保形式时使用)

政府采购履约担保函(项目用)

编号：

\_\_\_\_\_ (采购人名称)：

鉴于你方与\_\_\_\_\_ (以下简称供应商)于\_\_年\_\_月\_\_日签定编号为\_\_的《\_\_\_\_\_政府采购合同》(以下简称主合同)，且依据该合同的约定，供应商应在\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日前向你方交纳履约保证金，且可以履约担保函的形式交纳履约保证金。应供应商的申请，我方以保证的方式向你方提供如下履约保证金担保：

### 一、保证责任的情形及保证金额

(一) 在供应商出现下列情形之一时，我方承担保证责任：

1. 将中标项目转让给他人，或者在投标文件中未说明，且未经采购招标机构人同意，将中标项目分包给他人的；

2. 主合同约定的应当缴纳履约保证金的情形：

(1) 未按主合同约定的质量、数量和期限供应货物/提供服务/完成工程的；

(2) \_\_\_\_\_。

(二) 我方的保证范围是主合同约定的合同价款总额的\_\_\_\_\_%数额为元(大写\_\_\_\_\_ )，币种为\_\_\_\_\_。(即主合同履约保证金金额)

### 二、保证的方式及保证期间

我方保证的方式为：连带责任保证。

我方保证的期间为：自本合同生效之日起至供应商按照主合同约定的供货/完工期限届满后\_\_\_\_日内。

如果供应商未按主合同约定向贵方供应货物/提供服务/完成工程的，由我方在保证金额内向你方支付上述款项。

### 三、承担保证责任的程序

1. 你方要求我方承担保证责任的，应在本保函保证期间内向我方发出书面索赔通知。索赔通知应写明要求索赔的金额，支付款项应到达的帐号。并附有证明

供应商违约事实的证明材料。

如果你方与供应商因货物质量问题产生争议，你方还需同时提供\_\_\_\_\_部门出具的质量检测报告，或经诉讼（仲裁）程序裁决后的判决书、调解书，本保证人即按照检测结果或判决书、调解书决定是否承担保证责任。

2. 我方收到你方的书面索赔通知及相应证明材料，在\_\_\_\_\_个工作日内进行核定后按照本保函的承诺承担保证责任。

#### 四、保证责任的终止

1. 保证期间届满你方未向我方书面主张保证责任的，自保证期间届满次日起，我方保证责任自动终止。保证期间届满前，主合同约定的货物\工程\服务全部验收合格的，自验收合格日起，我方保证责任自动终止。

2. 我方按照本保函向你方履行了保证责任后，自我方向你方支付款项（支付款项从我方账户划出）之日起，保证责任即终止。

3. 按照法律法规的规定或出现应终止我方保证责任的其它情形的，我方在本保函项下的保证责任亦终止。

4. 你方与供应商修改主合同，加重我方保证责任的，我方对加重部分不承担保证责任，但该等修改事先经我方书面同意的除外；你方与供应商修改主合同履行期限，我方保证期间仍依修改前的履行期限计算，但该等修改事先经我方书面同意的除外。

#### 五、免责条款

1. 因你方违反主合同约定致使供应商不能履行义务的，我方不承担保证责任。

2. 依照法律法规的规定或你方与供应商的另行约定，全部或者部分免除供应商应缴纳的保证金义务的，我方亦免除相应的保证责任。

3. 因不可抗力造成供应商不能履行供货义务的，我方不承担保证责任。

#### 六、争议的解决

因本保函发生的纠纷，由你我双方协商解决，协商不成的，通过诉讼程序解决，诉讼管辖地法院为\_\_\_\_\_法院。

#### 七、保函的生效

本保函自我方加盖公章之日起生效。

保证人：（公章）

年 月 日

### 附件 3：河南省政府采购合同融资政策告知函

各供应商：

欢迎贵公司参与河南省政府采购活动！

政府采购合同融资是河南省财政厅支持中小微企业发展，针对参与政府采购活动的供应商融资难、融资贵问题推出的一项融资政策。贵公司若成为本次政府采购项目的中标成交供应商，可持政府采购合同向金融机构申请贷款，无需抵押、担保，融资机构将根据《河南省政府采购合同融资工作实施方案》（豫财购〔2017〕10 号），按照双方自愿的原则提供便捷、优惠的贷款服务。

贷款渠道和提供贷款的金融机构，可在河南省政府采购网“河南省政府采购合同融资平台”查询联系。

## 第2章 投标文件格式

投标文件封面

格式可由投标人自拟

# 河南省动物疫病预防控制中心 2022 年实验室检测试剂及耗材采购项目

# 投标文件

招标编号：豫财招标采购-2022-209

投标人（企业电子签章）：

法定代表人或负责人（个人电子签章）：

日期： 年 月 日

# 目录

## 第一部分 开标一览表及资格证明文件

### 目录

1. 开标一览表
2. 法人或者非法人组织的营业执照等证明文件扫描件（须盖章）或自然人的身份证明扫描件
3. 法定代表人（或负责人）身份证明书
4. 法定代表人（或负责人）授权委托书
5. 投标保证承诺书
6. 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的承诺书
7. 具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料
8. 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和反商业贿赂承诺书的承诺书
9. 投标须知前附表要求的其他资格证明文件

### 1. 开标一览表

金额单位：元

投标人名称	
投标总报价 (大写)	大写：
投标总报价 (小写)	小写：
交货期	
质量保证期	
投标保证金	无
投标有效期	
其他声明	

投标人（企业电子签章）：

2. 法人或者非法人组织的营业执照等证明文件或自然人的身份证明

**投标人应提供资料：**

说明：1. 提供有效的营业执照等证明文件扫描件。

2. 投标人为自然人的，应提供身份证明扫描件。

### 3. 法定代表人（或负责人）身份证明书

投标人名称：\_\_\_\_\_ 单位性质：\_\_\_\_\_

投标人地址：\_\_\_\_\_

成立时间：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日 经营期限：\_\_\_\_\_

姓名：\_\_\_\_\_ 性别：\_\_\_\_\_ 年龄：\_\_\_\_\_ 职务：\_\_\_\_\_系

（投标人名称）的法定代表人（或负责人）。

**特此证明。**

投标人：\_\_\_\_\_（企业电子签章）

详细通讯地址：\_\_\_\_\_ 邮 政 编 码：\_\_\_\_\_

电 话：\_\_\_\_\_

注：自然人投标的无需提供

法定代表人（或负责人）身份证（A面）	法定代表人（或负责人）身份证（B面）
--------------------	--------------------

#### 4. 法定代表人（或负责人）授权委托书

本人\_\_\_\_\_（姓名）系\_\_\_\_\_（投标人名称）的法定代表人（或负责人），现委托 \_\_\_\_\_（姓名）为我单位的合法代理人。代理人根据授权，就（项目名称、标段号或包号）投标，以我单位名义处理一切与之有关的事务，其法律后果由我单位承担。

委托期限： 20 年    月    日至 20 年    月    日(填写具体日期)。

投标人：（企业电子签章）

法定代表人或负责人（签字或个人电子签章）：

详细通讯地址： \_\_\_\_\_

邮政编码： \_\_\_\_\_

电 话： \_\_\_\_\_

电 子 邮 箱： \_\_\_\_\_

日期： \_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

注：自然人投标的或法定代表人或负责人投标的无需提供

（下面应附代理人身份证扫描件正反面）

被委托人身份证（A面）	被委托人身份证（B面）
-------------	-------------

## 5. 投标保证金承诺书

### 5.1 投标保证金承诺书

致（采购人及采购代理机构）：

我公司作为本次采购项目的投标人，根据招标文件要求，现郑重承诺如下：

一、具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条第一款和本项目规定的条件：

- （一）具有独立承担民事责任的能力；
- （二）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- （三）具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
- （四）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- （五）参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；
- （六）法律、行政法规规定的其他条件；
- （七）根据采购项目提出的特殊条件。

二、完全接受和满足本项目招标文件中规定的实质性要求，如对招标文件有异议，已经在投标截止时间届满前依法进行维权救济，不存在对招标文件有异议的同时又参加投标以求侥幸中标或者为实现其他非法目的的行为。

三、参加本次招标采购活动，不存在与单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的其他供应商参与同一合同项下的政府采购活动的行为。

四、参加本次招标采购活动，不存在为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的行为。

五、参加本次招标采购活动，不存在和其他供应商在同一合同项下的采购项目中，同时委托同一个自然人、同一家庭的人员、同一单位的人员作为代理人的行为。

六、投标人参加本次政府采购活动要求在近三年内投标人和其法定代表人没有行贿犯罪行为。

七、投标文件中提供的能够给予我公司带来优惠、好处的任何材料资料和技术、服务、商务等响应承诺情况都是真实的、有效的、合法的。

八、存在以下行为之一的愿意接受相关部门的处理：

- （一）投标有效期内撤销投标文件的；

- (二) 在采购人确定中标人以前放弃中标候选资格的；
- (三) 由于中标人的原因未能按照招标文件的规定与采购人签订合同；
- (四) 由于中标人的原因未能按照招标文件的规定交纳履约保证金；
- (五) 在投标文件中提供虚假材料谋取中标；
- (六) 与采购人、其他供应商或者采购代理机构恶意串通的；
- (七) 投标有效期内，投标人在政府采购活动中有违法、违规、违纪行为。

承认本承诺书作为贵方（或采购人）要求我单位履行违约赔偿义务的依据作用。

由此产生的一切法律后果和责任由我公司承担。我公司声明放弃对此提出任何异议和追索的权利。

本公司对上述承诺的内容事项真实性负责。如经查实上述承诺的内容事项存在虚假，我公司愿意接受以提供虚假材料谋取中标追究法律责任。

投标人（企业电子签章）：

日期：

## 5.2 招标代理服务费承诺函

致（采购代理机构）：

我们在贵公司组织的（项目名称：\_\_\_\_\_，采购代理编号：\_\_\_\_\_）  
招标中若获中标，我们保证在中标公告发布后 5 个工作日内，按招标文件的规定，  
以支票、银行转账、汇票或现金，向贵公司一次性支付招标代理服务费用。否则，  
由此产生的一切法律后果和责任由我公司承担。

承认本承诺书作为贵方要求我单位履行违约赔偿义务的依据作用。

我公司声明放弃对此提出任何异议和追索的权利。

特此承诺。

投标人（企业电子签章）：

日期：

## 6. 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的承诺书

说明：

投标人承诺本单位具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（格式自拟）。

投标人（企业盖章或电子签章）：

## 6.1 财务状况报告

说明：会计师事务所或审计部门出具的 2020 年度财务审计报告或银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的投标担保函。

如提供财务审计报告应提供完整的财务审计报告。

## 6.2 依法缴纳社会保障资金和税收的证明材料

说明：

1. 2021 年 1 月 1 日以来任意 1 个月的依法纳税证明和缴纳社保证明。

7. 具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面承诺（格式自拟）

投标人（企业盖章或电子签章）：

## 8. 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和反商业贿赂的承诺书

### 8.1 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承诺书

我公司承诺：

我公司近三年内在中华人民共和国境内经营活动中没有重大违法记录，具有良好的商业信誉和完善的售后服务体系，并能承担招标项目供货能力和服务的企业。

若我公司承诺不属实，同意取消本项目参加资格，并将承担相关法律责任，接受处理。

说明：投标人应按照相关法规规定如实作出承诺。

投标人（企业盖章或电子签章）：

## 8.2 反商业贿赂承诺书

我单位承诺：

在（投标项目名称）招标活动中，我公司保证做到：

- 一、公平竞争参加本次招标活动。
- 二、杜绝任何形式的商业贿赂行为。不向国家工作人员、政府采购代理机构工作人员、评审专家及其亲属提供礼品礼金、有价证券、购物券、回扣、佣金、咨询费、劳务费、赞助费、宣传费、宴请；不为其报销各种消费凭证，不支付其旅游、娱乐等费用。
- 三、若出现上述行为，我公司及参与投标的工作人员愿意接受按照国家法律法规等有关规定给予的处罚。

说明：投标人应按照相关法规规定如实作出承诺。

投标人（企业盖章或电子签章）：

## 9. 投标须知前附表要求的其他资格证明文件

说明：应提供投标须知前附表要求的其他资格证明文件。

## 第二部分商务及技术文件

1. 投标函
2. 投标报价明细表
3. 商务条款偏离表
4. 符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》、《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》和《三部门联合发布关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》价格扣减条件的投标人须提交资料
  - 4-1 《投标人企业（单位）类型声明函》
  - 4-2 《投标人监狱企业声明函》
  - 4-3 《残疾人福利性单位声明函》
  - 4-4 《中小企业声明函（服务）》
5. 投标人关联单位的说明（格式自拟）
6. 符合本项目要求的业绩一览表
7. 技术指标偏离表
8. 项目实施方案
9. 售后服务方案
10. 投标须知前附表及评分标准中要求的其他文件



## 2. 投标报价明细表

序号	设备名称	品牌	型号	单位	数量	单价	小计	运输方式	交货日期	交货地	制造厂商	原产地国	是否属于强制节能产品	备注
1														
2														
3														
4														
...														
...														

注：该表中工作内容可自行扩展，内容可自行细化。

投标人：（企业电子签章）

日期： 年 月 日

### 3. 商务条款偏离表

项目名称：

招标编号：

序号	招标文件条款号	招标文件的商务条款	投标文件的商务条款	说明
1	服务期			
2	付款方式			
3	投标有效期			
4	….			
5	其他			

投标人（企业电子签章）：

4. 符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》、《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》和《三部门联合发布关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》价格扣减条件的投标人须提交资料

4-1 中小企业声明函

本公司郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司参加\_\_\_\_\_（单位名称）的\_\_\_\_\_（采购项目名称）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：

备注：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。

#### 4-2 投标人监狱企业声明函

本企业（单位）郑重声明下列事项（按照实际情况勾选或填空）：

本企业（单位）为直接投标人提供本企业（单位）制造的货物。

（1）本企业（单位）（请填写：是、不是）监狱企业。后附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。

（2）本企业（单位）（请填写：是、不是）为联合体一方，提供本企业（单位）制造的货物，由本企业（单位）承担工程、提供服务。本企业（单位）提供协议合同金额占到共同投标协议合同总金额的比例为。

本企业（单位）对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

投标人（企业电子签章）：

日 期：

### 4-3 残疾人福利性单位声明函

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

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

投标人（企业电子签章）：

日期：

## 5. 投标人关联单位的说明

(格式自拟)

说明：投标人应当如实披露与本单位存在下列关联关系的单位名称：

- (1) 与投标人单位负责人为同一人的其他单位；
- (2) 与投标人存在直接控股、管理关系的其他单位。

## 6. 业绩一览表

序号	项目名称	项目类型	合同金额	签订时间	项目单位联系人电话

注：投标人需附相关项目的完整合同并加盖电子签章。

（此表可延长）

投标人(企业电子签章)：

日期：

## 7. 技术指标偏离表

项目名称：

招标编号：

序号	分项名称	招标要求	投标响应	偏差描述	结论

投标人：（企业电子签章）

注：投标内容和招标要求有偏离的应在“偏离表”中列明。若无偏离，可在偏离表中描述“无偏离”。

## 8. 项目实施方案

(格式自拟)

投标人（企业电子签章）：

日期：

## 9. 售后服务方案

(格式自拟)

投标人（企业电子签章）：

日期：

## 10. 投标须知前附表及评分标准中要求的其他文件

## 第3章 投标邀请

### 项目概况

河南省动物疫病预防控制中心 2022 年实验室检测试剂及耗材采购项目的潜在投标人应登录“河南省公共资源交易中心（<http://www.hnggzy.net>）”网获取招标文件，并于 2022 年 5 月 11 日 9 点 00 分（北京时间）前递交投标文件。河南招标采购服务有限公司受河南省动物疫病预防控制中心的委托，就 2022 年实验室检测试剂及耗材采购项目进行公开招标，现欢迎有能力的供应商参加投标。

#### 一、项目基本情况

1、项目编号：豫财招标采购-2022-209

2、项目名称：河南省动物疫病预防控制中心 2022 年实验室检测试剂及耗材采购项目

3、采购方式：公开招标

4、预算金额：5327737 元，最高限价：5327737 元

序号	包号	货物名称	包预算（元人民币）	包最高限价（元人民币）
1	豫政采 (2)20220361-1	禽流感、新城疫、马传染性贫血抗体检测试剂盒	74480	74480
2	豫政采 (2)20220361-2	禽白血病、猪伪狂犬病抗体检测试剂盒（进口）	184160	184160
3	豫政采 (2)20220361-3	猪瘟、猪繁殖与呼吸综合征抗体检测试剂盒（进口）	382500	382500
4	豫政采 (2)20220361-4	猪流行性腹泻及非洲猪瘟抗体检测试剂盒	147500	147500
5	豫政采 (2)20220361-5	猪繁殖与呼吸综合征、猪瘟、猪伪狂犬病检测试剂盒	45000	45000
6	豫政采 (2)20220361-6	猪伪狂犬检测试剂盒；口蹄疫抗体检测试剂盒（进口阻断 ELISA）	364000	364000
7	豫政采	口蹄疫抗体检测试剂盒（国产阻断	177450	177450

	(2) 20220361-7	ELISA; 口蹄疫抗体检测试剂盒(液相阻断 ELISA)		
8	豫政采 (2) 20220361-8	小反刍兽疫检测试剂盒; 猪伪狂犬化学发光检测试剂盒	78850	78850
9	豫政采 (2) 20220361-9	禽流感病毒病原检测试剂盒	114000	114000
10	豫政采 (2) 20220361-10	新城疫病毒病原检测试剂盒	138000	138000
11	豫政采 (2) 20220361-11	口蹄疫病毒、塞内卡病毒病原检测试剂盒	219000	219000
12	豫政采 (2) 20220361-12	猪瘟、猪圆环病毒病原检测试剂盒	240500	240500
13	豫政采 (2) 20220361-13	猪繁殖与呼吸综合征、猪伪狂犬病毒病原检测试剂盒	254450	254450
14	豫政采 (2) 20220361-14	猪细小病毒病原检测试剂盒	80000	80000
15	豫政采 (2) 20220361-15	猪腹泻病原检测试剂盒	104000	104000
16	豫政采 (2) 20220361-16	非洲猪瘟病原检测试剂盒	71620	71620
17	豫政采 (2) 20220361-17	猪瘟、非洲猪瘟、伪狂犬多重检测试剂盒	207100	207100
18	豫政采 (2) 20220361-18	核酸提取试剂盒	412500	412500
19	豫政采 (2) 20220361-19	分子生物学试剂	880330	880330
20	豫政采 (2) 20220361-20	细胞培养及血清学检测方法相关试剂耗材	234069	234069

21	豫政采 (2)20220361-21	数字 PCR 相关试剂包	240000	240000
22	豫政采 (2)20220361-22	细胞悬浮培养试剂及耗材	252728	252728
23	豫政采 (2)20220361-23	生物安全防护用品 1	130500	130500
24	豫政采 (2)20220361-24	生物安全防护用品 2	295000	295000

#### 5、采购需求：

(1) 采购内容：2022 年实验室检测试剂及耗材采购项目。本次采购的内容是供货资格的取得，并不代表货物已成交，供应商供货资格从签订合同之日起有效期为一年，如在 1 年内按采购人实际需求未完成全部供货的，供货期自动顺延。

(2) 交货期：自合同签订且生效后根据需要分批次供货。

(3) 项目地点：采购人指定地点

6、合同履行期限：至本项目质量保证期结束。

7、本项目是否接受联合体投标：否

8、是否接受进口产品：本项目中禽白血病抗原检测试剂盒、猪伪狂犬病病毒 gPI 抗体检测阻断 ELISA 试剂盒、猪伪狂犬病病毒 gB 抗体检测阻断 ELISA 试剂盒、猪瘟病毒抗体检测试剂盒（阻断 ELISA）、猪繁殖与呼吸综合征病毒抗体(基于 N 蛋白)检测试剂盒（间接 ELISA）、Type 0 ELISA 试剂盒经过政府采购进口产品论证程序，可接受进口产品投标。

#### 二、申请人的资格要求：

1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

2. 落实政府采购政策满足的资格要求：无

3. 本项目的特定资格要求：无

4. 根据《关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》（财库[2016]125 号)的规定，招标代理机构将通过“信用中国”网站及其跳转网站、“中国政府采购网”查询相关主体信用记录。查询内容为在“信用中国”网站及其跳转网站

中查询“失信被执行人”和“重大税收违法案件当事人名单”，在“中国政府采购网”查询“政府采购严重违法失信行为记录名单”，无以上记录的供应商为合格供应商。本项目信用记录截止时间为投标截止时间。有失信记录的将被取消投标资格(查询网页须显示查询日期，查询日期在公告发布日期之后)。被列入记录名单的单位将被拒绝参与本项目投标。

### 三、获取招标文件

1. 时间：2022年4月21日至2022年4月26日，每天00:00至23:59(北京时间，法定节假日除外)

2. 地点：河南省公共资源交易中心网站 (<http://www.hnggzy.net>)。

3. 方式：网上获取。市场主体需要完成信息登记及CA数字证书办理，才能通过省公共资源交易平台参与交易活动，具体办理事宜请查阅河南省公共资源交易中心网站“办事指南”专区的《新交易平台使用手册（培训资料）》。

4. 售价：0（元）

### 四、投标截止时间及地点

1. 时间：2022年5月11日09时00分（北京时间）

2. 地点：河南省公共资源交易中心远程开标室（一）-5（郑州市经二路12号（经二路与纬四路向南50米路西））

注意事项：（1）本项目采用不见面开标，投标人可不到开标现场解密。不见面服务的具体事宜请查阅河南省公共资源交易中心网站“公共服务-办事指南”专区的《新交易平台使用手册（培训资料）》。（2）投标人未在规定时间内解密的，其投标文件采购人将拒绝接收。

### 五、开标时间及地点

1. 时间：2022年5月11日09时00分（北京时间）

2. 地点：河南省公共资源交易中心远程开标室（一）-5（郑州市经二路12号（经二路与纬四路向南50米路西））

### 六、发布公告的媒介及招标公告期限

本次招标公告在《河南省政府采购网》《河南省公共资源交易中心网站》上发布。  
招标公告期限为五个工作日 2022 年 4 月 21 日至 2022 年 4 月 26 日。

#### 七、其他补充事宜：

1. 本项目需要落实的政府采购政策：促进中小企业发展，支持监狱企业发展，促进残疾人就业，政府采购节能、环保产品。

2. 投标人应将使用最新版本的投标文件制作工具制作的电子投标文件，在河南省公共资源交易中心交易系统中成功加密上传至指定位置。

3. 本项目解密方式为远程解密。到开启时间，供应商凭 CA 秘钥进入河南省公共资源交易中心系统平台，按提示进行响应文件的解密（详细流程见河南省公共资源交易中心网站-公共服务-办事指南-新交易平台使用手册（培训资料））。

#### 八、凡对本次招标提出询问，请按照以下方式联系。

##### 1. 采购人信息

名称：河南省动物疫病预防控制中心

地址：郑东新区象辰路与明霞街交叉口北 50 米

联系人：苑先生

联系电话：0371-56926099

##### 2. 采购代理机构信息

名称：河南招标采购服务有限公司

地址：郑州市纬四路 13 号（花园路与纬四路交叉口东 50 米路北）

联系人：梁先生

联系方式：0371-65993320

##### 3. 项目联系方式

联系人：梁先生

联系方式：0371-65993320

发布人：河南招标采购服务有限公司

发布时间：2022 年 4 月 20 日

## 第4章 投标须知前附表

本表是本招标项目的具体资料，是对投标人须知的具体补充和修改，如有矛盾，应以本资料表为准。

条款号	内容
1.1	采购人：河南省动物疫病预防控制中心 地址：郑东新区象辰路与明霞街交叉口北 50 米 联系人：苑先生 联系电话：0371-56926099
1.2	采购代理机构：河南招标采购服务有限公司 地址：郑州市纬四路 13 号（花园路与纬四路交叉口东 50 米路北） 联系人：梁先生 联系方式：0371-65993320
1.3.1	<b>*投标人资格要求：</b> 1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定； 2. 落实政府采购政策满足的资格要求：无 3. 本项目的特定资格要求：无 4. 根据《关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》（财库[2016]125 号）的规定，招标代理机构将通过“信用中国”网站及其跳转网站、“中国政府采购网”查询相关主体信用记录。查询内容为在“信用中国”网站及其跳转网站中查询“失信被执行人”和“重大税收违法案件当事人名单”，在“中国政府采购网”查询“政府采购严重违法失信行为记录名单”，无以上记录的供应商为合格供应商。本项目信用记录截止时间为投标截止时间。有失信记录的将被取消投标资格（查询网页须显示查询日期，查询日期在公告发布日期之后）。被列入记录名单的单位将被拒绝参与本项目投标。
1.3.5	是否允许采购进口产品：本项目中禽白血病抗原检测试剂盒、猪伪狂犬病病毒 gPI 抗体检测阻断 ELISA 试剂盒、猪伪狂犬病病毒 gB 抗体检测阻断 ELISA 试剂盒、猪瘟病毒抗体检测试剂盒（阻断 ELISA）、猪繁

	殖与呼吸综合征病毒抗体(基于 N 蛋白)检测试剂盒(间接 ELISA)、Type 0 ELISA 试剂盒经过政府采购进口产品论证程序, 可接受进口产品投标。			
1.3.6	是否为专门面向中小企业采购: 否			
1.4	是否允许联合体投标: 否			
2.2	序号	包号	包预算(元人民币)	包最高限价(元人民币)
	1	豫政采(2)20220361-1	74480	74480
	2	豫政采(2)20220361-2	184160	184160
	3	豫政采(2)20220361-3	382500	382500
	4	豫政采(2)20220361-4	147500	147500
	5	豫政采(2)20220361-5	45000	45000
	6	豫政采(2)20220361-6	364000	364000
	7	豫政采(2)20220361-7	177450	177450
	8	豫政采(2)20220361-8	78850	78850
	9	豫政采(2)20220361-9	114000	114000
	10	豫政采(2)20220361-10	138000	138000
	11	豫政采(2)20220361-11	219000	219000
	12	豫政采(2)20220361-12	240500	240500
	13	豫政采(2)20220361-13	254450	254450
	14	豫政采(2)20220361-14	80000	80000
	15	豫政采(2)20220361-15	104000	104000
	16	豫政采(2)20220361-16	71620	71620
	17	豫政采(2)20220361-17	207100	207100
	18	豫政采(2)20220361-18	412500	412500
	19	豫政采(2)20220361-19	880330	880330
	20	豫政采(2)20220361-20	234069	234069
21	豫政采(2)20220361-21	240000	240000	

	22	豫政采(2)20220361-22	252728	252728
	23	豫政采(2)20220361-23	130500	130500
	24	豫政采(2)20220361-24	295000	295000
	投标报价超出最高限价，按无效投标处理。			
5.4	是否组织现场考察或者召开答疑会：否 组织现场考察或者召开答疑会相关要求：无			
5.5	是否需要提供样品：否			
6.1	获取招标文件或招标公告期限届满之日起七（7）个工作日内，在河南省公共资源交易平台上进行提问，同时将问题的电子版以电子邮件形式发送至邮箱：hnbz65993320@163.com（附加盖企业公章的扫描件和Word 电子版）。			
6.3	投标人在河南省公共资源交易中心平台自行查看，因投标人未及时查看而造成的后果自行承担。			
9.1	<p><b>资格证明文件（电子投标文件中必须附以下资料原件的扫描件或复印件的扫描件）：</b></p> <p>*1. 有效期的营业执照/事业单位法人证书/社会团体法人登记证书/民办非企业单位登记证书；</p> <p>*2. 法定代表人身份证明书、法定代表人授权委托书（附法人身份证扫描件及授权投标代表身份证）；</p> <p>*3. 投标保证承诺书；</p> <p>*4. 投标人 2020 年度经审计的财务审计报告或银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的投标担保函；</p> <p>*5. 投标人 2021 年 1 月 1 日以来任意 1 个月纳税证明材料和社会保障资金缴纳相关材料；</p> <p>*6. 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面承诺；</p> <p>*7. 投标人提供参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法、违纪行为书面声明；</p>			

	<p>*8. 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动的声明函。</p> <p><b>【如有投标人成立时限不足要求时限的，由投标人根据自身成立时间提供相关证明资料；在法规范围内不需提供的，应出具书面说明和证明文件】。</b></p>
11.1	<p>(1) 投标报价：包括本项目所有货物、人工、服务成本、税费、企业的利润、运保费、伴随服务费、验收费、培训费和招标代理服务费、履行合同期间发生的其他费用及一切完成本项目所需的相关费用等。</p> <p>最终合同支付金额为该项目的总价（包含本项目所采购货物、服务及有关其它各种费用等）。</p> <p>(2) 相关费用：由中标人承担的费用，包括招标代理服务费、税费、售后服务等相关费用。</p>
13.1	*投标有效期：提交投标文件截止之日起 90 日历日
16.1	投标截止时间：2022 年 5 月 11 日 9 时 00 分（北京时间）
18.1	<p>开标时间：同投标截止时间</p> <p>开标地点：河南省公共资源交易中心远程开标室(一)-5</p>
18.2	加密的电子投标文件解密时间：投标截止时间后的 30 分钟内。
19.2	<p>信用信息截止时间点：同投标截止时间；</p> <p>信用查询时间：投标截止时间开始查询。</p> <p>*根据《关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》（财库[2016]125 号）的规定，招标代理机构将通过“信用中国”网站及其跳转网站、“中国政府采购网”查询相关主体信用记录。查询内容为在“信用中国”网站及其跳转网站中查询“失信被执行人”和“重大税收违法案件当事人名单”，在“中国政府采购网”查询“政府采购严重违法失信行为记录名单”，无以上记录的供应商为合格供应商。本项目信用记录截止时间为投标截止时间。有失信记录的将被取消投标资格（查询网页须显示查询日期，查询日期在公告发布日期之后）。被列入记录名单的单位将被拒绝参与本项目投标。</p>

	查询及记录方式：采购人或采购代理机构经办人将查询网页打印、签字并存档备查。投标人以上不良信用记录以采购人或采购代理机构查询结果为准。投标人自行提供的与网站信息不一致的其他证明材料亦不作为资格审查依据。												
19.4	评标委员会成员人数：7人，由经济、技术专家和采购人代表等组成。除采购人代表以外的外聘专家不少于评委会成员所有成员的三分之二，并按政府采购制度的规定从财政部门的政府采购专家库中随机抽取。												
20.5	核心产品（非单一产品的各包）：招标文件第五章中标注“△”的产品为各包核心产品。												
20.6	本项目采购产品为政府强制采购节能产品：无。												
22.2	评标方法：适用 <u>综合评分法</u>												
26.1	推荐中标候选人的数量： <u>3名</u>												
26.2	采购人是否委托评标委员会直接确定中标人： <u>否</u> 采购人根据评标委员会推荐的中标候选人顺序每包确定三家中标人。												
30.1	是否提交履约保证金：否												
31.1	付款方式：根据采购人需要，分批次供货，交货完毕后分批付款。												
32	是否由中标人缴纳招标代理服务费：是 招标代理服务费：依据(国家计委计价格[2002]1980号文件)规定按各包预算金额向中标人收取招标代理服务费。各包三名中标人按照推荐中标顺序以5:3:2的比例分摊缴纳招标代理服务费。 详表如下： <table border="1"> <thead> <tr> <th>成交金额（万元）</th> <th>费率</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>100 以下</td> <td>1.5%</td> </tr> <tr> <td>100-500</td> <td>1.1%</td> </tr> <tr> <td>500-1000</td> <td>0.8%</td> </tr> <tr> <td>1000-5000</td> <td>0.5%</td> </tr> <tr> <td>5000-10000</td> <td>0.25%</td> </tr> </tbody> </table>	成交金额（万元）	费率	100 以下	1.5%	100-500	1.1%	500-1000	0.8%	1000-5000	0.5%	5000-10000	0.25%
成交金额（万元）	费率												
100 以下	1.5%												
100-500	1.1%												
500-1000	0.8%												
1000-5000	0.5%												
5000-10000	0.25%												

	<table border="1" style="margin-left: 20px;"> <tr> <td style="width: 150px;">10000-100000</td> <td>0.05%</td> </tr> </table> <p>例如：某分包预算金额为 500 万元，计算招标代理服务费额如下：100 万元×1.5%=1.5 万元，(500-100)×1.1%=4.4 万元 合计收费=1.5+4.4=5.9 万元。</p> <p>中标人应在中标公告发布后将招标代理服务费汇款至以下账户（请备注：豫财招标采购-2022-209 招标代理服务费）：</p> <p>收款单位：河南招标采购服务有限公司 开户行：广发银行郑州行政区支行 账号：8898516010005452 中标人凭汇款凭证至河南招标采购服务有限公司 403 房间领取中标通知书。</p>	10000-100000	0.05%
10000-100000	0.05%		
33.1	本项目是否属于信用担保试点范围： <u>查</u>		
36.2	针对同一采购程序环节的质疑次数： <input checked="" type="checkbox"/> 一次性提出		
36.3	<p>联系部门：<u>河南招标采购服务有限公司</u></p> <p>联系电话：<u>0371-65993320</u></p> <p>通讯地址：<u>郑州市纬四路 13 号</u></p>		

## 第5章 项目采购需求

### 一、项目概况

1. 本项目为河南省动物疫病预防控制中心 2022 年实验室检测试剂及耗材采购项目。
2. 投标人各包投标报价不得超出各包最高限价，否则将被视为无效投标。
3. 交货期：自合同签订且生效后根据需要分批次供货。
4. 采购的供货期限为 1 年，如在 1 年内按采购人实际需求未完成全部供货的，供货期自动顺延。
5. 本项目中货物所属行业为工业。

### 二、项目要求

1. 本项目由中标人承包及负责招标文件对中标人要求的一切事宜及责任。包括货物供货、运输、保管、参与验收、培训及相关服务等。
2. 实际采购中，采购人将按中标人所报单价金额和实际采购数量进行支付，中标人不得拒绝供货或提高单价。供货种类和数量由采购人根据工作需要提出，但供货总价不得超过各包预算。
3. 投标人必须承诺提供厂商原装、全新的、符合采购人提出的有关质量标准的货物。
4. 对于影响货物正常工作的必要组成部分，无论在技术规范中指出与否，投标人都应提供并在投标文件中明确列出。
5. 中标人在实际供货时，若被发现提供的货物未能达到招标文件和投标文件中的有关要求，采购人将有权单方面中止合同的执行，并追究因中标人所提供的未达到所承诺要求产品而产生的所有损失和责任。
6. 本项目为供应资格采购，各中标供应商的实际供货量是本项目合同重要组成部分。
7. 配送要求：产品由中标人直接配送，不得委托其他经销商进行配送。
8. 交货要求：产品应按有关要求要求进行包装并采用适当的运输方式运抵合同交货地点；所有货物在开箱检验时必须完好，无破损，配置与装箱单相符；货物外观清洁，标记及字体清晰、明确；交货时须随附货物清单，且必须提交货物出厂产品合格证和说明书。
9. 货物的验收：验收时如发现所交付的货物有短装、损坏或其它不符合合同规定

之情形者，由采购人和中标人双方签署详细的验收记录，此现场记录可用作补充、缺失和更换损坏物品（部件）的有效证据，由此产生的有关费用由中标人承担；对于检测试剂盒，若不能在收到货物时进行验收的，采购人在使用过程中发现有质量问题的，中标人需在 5 个工作日内无条件换货。

10. 质量保证及售后服务:中标人按合同交付货物给采购人时，其交货日到该货物标明失效日的时间不得少于其质保期的 2/3 ；质保期内正常使用下，因非人为因素损坏的，中标人应在收到有关通知后 7 天内予以更换，质保期内全部服务费和更换货物的费用由中标人承担；中标人须设有售后服务电话热线，保证在接到故障电话后及时响应采购人。在收到服务要求时 2 小时内有专人答复，48 小时内有专人到达现场解决；如货物不能达到合同约定的质量标准和厂家的质量标准，采购人有权退货，并依法追究中标人的违约责任；如果合同货物在运输过程中因事故造成货物短缺、损坏，中标人应及时安排换货，以保证合同货物验收的成功完成，换货的相关费用由中标人承担。

### 三、产品和技术要求

下表中标注“△”号的产品为各包核心产品，所投核心产品为相同品牌的不同投标人，按一家投标人计算，评审后得分最高的核心产品同品牌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。

包号	货物名称	序号	病种	检测项目	试剂盒名称	参数	规格	数量
豫政采 (2)2 0220 361- 1	禽流感、新城疫、马传染性贫血抗体检测试剂盒	1	禽流感	△禽流感病毒 H5N1 (Re-13) 亚型抗体检测	禽流感病毒 H5N1 (Re-11) 亚型 HI 试验抗原	1. 能特异的检测禽流感病毒 H5N1 (Re-11) 亚型抗体, 不与其他抗体发生交叉凝集反应; 2. 抗原的红细胞凝集价不低于 29; 3. 抗原均为冻干状态; 4. 有效期不低于 2 年; *5. 来自国家参考实验室。	2ml/瓶	60
		2			禽流感病毒 H5N1 (Re-11) 亚型 HI 试验阳性血清	1. 能与禽流感病毒 H5N1 (Re-11) 亚型抗原发生特异性反应; 2. 抗体效价不低于 29; 3. 产品为冻干状态; 4. 有效期不低于 2 年; *5. 来自国家参考实验室。	2ml/瓶	10
		3		禽流感病毒 H5N1 (Re-14) 亚型抗体检测	禽流感病毒 H5N1 (Re-12) 亚型 HI 试验抗原	1. 能特异的检测禽流感病毒 H5N1 (Re-12) 亚型抗体, 不与其他抗体发生交叉凝集反应; 2. 抗原的红细胞凝集价不低于 29; 3. 抗原均为冻干状态; 4. 有效期不低于 2 年; *5. 来自国家参考实验室。	2ml/瓶	40
		4			禽流感病毒 H5N1 (Re-12) 亚型 HI 试验阳性血清	1. 能与禽流感病毒 H5N1 (Re-12) 亚型抗原发生特异性反应; 2. 抗体效价不低于 29; 3. 产品为冻干状态; 4. 有效期不低于 2 年; *5. 来自国家参考实验室。	2ml/瓶	10
		5		禽流感病毒 H7N9 (Re-3) 亚型抗体检测	禽流感病毒 H7N9 (Re-3) 亚型 HI 试验抗原	1. 能特异的检测禽流感 H7N9 (Re-3) 亚型抗体, 不与其他抗体发生交叉凝集反应; 2. 抗原的红细胞凝集价不低于 29; 3. 抗原均为冻干状态; 4. 有效期不低于 2 年; *5. 来自国家参考实验室。	2ml/瓶	48
		6			禽流感病毒 H7N9 (Re-3) 亚型 HI 试验阳性血清	1. 能与禽流感病毒 H7N9 (Re-3) 亚型抗原发生特异性反应; 2. 抗体效价不低于 29; 3. 产品为冻干状态; 4. 有效期不低于 2 年; *5. 来自国家参考实验室。	2ml/瓶	40
		7			禽流感病毒 HI 试验阴性血清	1. 不能与禽流感病毒抗原发生特异性反应; 2. 抗体效价不高于 21; 3. 产品为冻干状态; 4. 有效期不低于 2 年; *5. 来自国家参考实验室。	2ml/瓶	40
		8	新城疫	鸡新城疫抗体检测	鸡新城疫血凝抑制试验抗原	1. 能特异的检测新城疫抗体, 不与其他抗体发生交叉凝集反应; 2. 抗原的红细胞凝集价不低于 29; 3. 抗原均为冻干状态; 4. 有效期不低于 2 年。	2ml/瓶	30
		9			鸡新城疫血凝抑制试验阳性血清	1. 能与新城疫病毒抗原发生特异性反应; 2. 抗体效价不低于 29; 3. 有效期不低于 2 年。	2ml/瓶	10

		10	马传染性贫血	抗体检测	马传染性贫血病毒 cELISA 抗体检测试剂盒	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 可用于检测马、驴血清中马传染性贫血病毒抗体, 适用于马传染性贫血病的辅助诊断。</li> <li>2. 结果判定: 在酶标仪上测定各孔 OD450nm 值。试验成立条件: 阳性对照血清的 OD450nm 平均值 &lt; 0.2, 阴性对照血清的 OD450nm 平均值 &gt; 1.0; 检测血清样品抑制率 ≥ 70% 时, 判定为阳性样品; 检测血清样品抑制率 &lt; 70% 时, 判定为阴性样品。抑制率 = (阴性对照血清平均 OD450nm 值 - 待检血清样品 OD450nm 值) / (阴性对照血清平均 OD450nm 值 - 阳性对照血清平均 OD450nm 值) × 100%</li> <li>3. 敏感性: 98%</li> <li>4. 特异性: 99.2%</li> <li>5. 稳定性: 批内及批间差异 ≤ 3%</li> <li>6. 产品的生产研发技术来自马传贫国家参考实验室</li> <li>7. 有效期 9 个月以上。</li> </ol>	1*96/盒	2
豫政采 (2)2 0220 361- 2	禽白血病、猪伪狂犬病抗体检测试剂盒(进口)	11	禽白血病	病原检测	禽白血病抗原检测试剂盒	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 能用于鸡血清、泄殖腔拭子和血清样品禽白血病 P27 抗原检出;</li> <li>2. 原装进口或具有国家兽药注册证书(或生产批准文号);</li> <li>3. 有效期 1 年;</li> <li>4. 投标单位须有生产厂家授权;</li> <li>5. 提供免费的数据分析软件。</li> </ol>	5*96/盒	2
		12	猪伪狂犬病	△抗体检测	猪伪狂犬病病毒 gPI 抗体检测阻断 ELISA 试剂盒	<ol style="list-style-type: none"> <li>*1. 原装进口;</li> <li>2. S/N 低于 0.6 的, 判定为阳性(野毒感染);</li> <li>3. S/N 在 0.6-0.7 之间的, 判定为可疑;</li> <li>4. S/N 高于 0.7 的, 判定为阴性;</li> <li>*5. 有农业农村部进口兽药注册证书;</li> <li>6. 提供免费的数据分析软件;</li> <li>7. 投标单位须有生产厂家授权。</li> </ol>	6*96/盒	30
		13		抗体检测	猪伪狂犬病病毒 gB 抗体检测阻断 ELISA 试剂盒	<ol style="list-style-type: none"> <li>*1. 原装进口;</li> <li>2. S/N 低于 0.6 的, 判定为阳性(疫苗免疫后有抗体);</li> <li>3. S/N 在 0.6-0.7 之间的, 判定为可疑;</li> <li>4. S/N 高于 0.7 的, 判定为阴性;</li> <li>5. 提供免费的数据分析软件;</li> <li>6. 投标单位须有生产厂家授权。</li> </ol>	6*96/盒	6
豫政采 (2)2 0220 361- 3	猪瘟、猪繁殖与呼吸综合征抗体检测	14	猪瘟	△抗体检测	猪瘟病毒抗体检测试剂盒(阻断 ELISA)	<ol style="list-style-type: none"> <li>*1. 进口试剂;</li> <li>2. 阻断 ELISA, 阻断率 40% 以上为阳性, 与 BVDV 无任何交叉反应;</li> <li>*3. 有农业农村部进口兽药注册证书;</li> <li>4. 投标单位须有生产厂家授权;</li> <li>5. 提供免费的数据分析软件。</li> </ol>	5*96/盒	25
		15	猪繁殖与呼吸综合	抗体检测	猪繁殖与呼吸综合征病毒抗体(基于 N 蛋白)检测试剂盒(间接 ELISA)	<ol style="list-style-type: none"> <li>*1. 进口试剂;</li> <li>2. 间接 ELISA</li> <li>3. 保存条件: 2~8℃ 保存;</li> <li>4. 敏感性: 97.7%;</li> <li>5. 特异性: 99.1%;</li> </ol>	5*96/盒	25

	剂盒 (进口)		征			6. 稳定性: 批内及批间差异 $\leq$ 3%; 7. 评判标准:S/P 值在 0.4 以上(含 0.4)为阳性; 8. 可检测出所有毒株: 美洲毒株、欧洲毒株、第三种病毒 LENA 以及高致病性蓝耳病 9. 能够早期监测免疫或感染; *10. 有农业农村部进口兽药注册证书; 11. 投标单位须有生产厂家授权; 12. 提供免费的数据分析软件。		
豫政采 (2)2 0220 361- 4	猪流行性腹泻及非洲猪瘟抗体检测试剂盒	16	猪流行性腹泻病毒 I	抗体检测	猪流行性腹泻病毒 IgG 抗体检测试剂盒	1. 阻断 ELISA, 能特异性检测 PEDV 抗体; 2. 保存条件: 2~8℃ 保存; 3. 敏感性: 95% 4. 特异性: 99% 5. 稳定性: 批内及批间差异 $\leq$ 3%。 6. 试剂盒规格: 184 孔 (2 板) / 盒; 7. 试剂盒组成: 包被板, 样品稀释液, 阴性对照血清, 阳性对照血清, 酶标抗体, 底物液, 终止液, 洗液; 8. 操作时间: 小于 2 小时; 9. 试剂盒有效期 12 个月。	2*96/ 盒	20
		17	非洲猪瘟	△抗体检测	非洲猪瘟抗体检测试剂盒 (ELISA)	1. 阻断或间接 ELISA 2. 保存条件: 2~8℃ 保存; 3. 敏感性: 98% 4. 特异性: 99.2% 5. 稳定性: 批内及批间差异 $\leq$ 3%。 6. 试剂盒规格: 480 孔 (5 板) / 盒; 7. 试剂盒组成: 包被板, 样品稀释液, 阴性对照血清, 阳性对照血清, 酶标抗体, 底物液, 终止液, 洗液; 8. 操作时间: 小于 2 小时 15 分钟; 9. 试剂盒有效期 12 个月。 10. 有农业农村部批准文号	5*96/ 盒	15
豫政采 (2)2 0220 361- 5	猪繁殖与呼吸综合征、猪瘟、猪伪狂犬病检测试剂盒	18	猪繁殖与呼吸综合征	抗体检测	猪蓝耳病抗体检测试剂盒	1. 采用间接 ELISA 方法, 能特异性检测猪蓝耳病抗体; 2. 试剂使用不同颜色, 便于区分; 3. 每套试剂盒可检测不低于 180 份样品; 4. 操作简便, 每一步实验反应时间不超过 50 分钟, 试验结果阴阳性对照成立; 5. 批内及批间差异 $\leq$ 3% ; 6. 有效期不低于 12 个月; 7. 试剂盒生产企业需具备免疫学类兽用诊断制品 GMP 生产车间。	2*96/ 盒	5
		19	猪瘟	抗体检测	猪瘟抗体检测试剂盒	1. 采用间接 ELISA 方法/阻断 ELISA 方法检测猪瘟抗体; 2. 每套试剂盒可检测不低于 180 份样品; 3. 试剂使用不同颜色, 便于区分; 4. 试验结果阴阳性对照成立, 结果易于判定; 批内及批间差异 $\leq$ 3%; 5. 有效期不低于 12 个月; 6. 试剂盒生产企业需具备免疫学类兽用诊断制品 GMP 生产车间。	2*96/ 盒	5
		20	猪伪	抗体检测	伪狂犬病病毒	1. 采用竞争/阻断 ELISA 方法, 能特	2*96/ 盒	5

			狂犬病		gE 抗体检测试剂盒（竞争/阻断 ELISA 方法）	异性检测伪狂犬病 gE 抗体； 2. 试剂使用不同颜色，便于区分； 3. 每套试剂盒可检测 184 份样品； 4. 操作简便每一步实验反应时间不超过 50 分钟，试验结果阴阳性对照成立； 5. 批内及批间差异≤3%； 6. 有效期不低于 12 个月； 7. 试剂盒生产企业需具备免疫学类兽用诊断制品 GMP 生产车间。	盒	
		21	猪伪狂犬病	△抗体检测	伪狂犬病病毒 gB 抗体检测试剂盒	1. 采用阻断 ELISA 方法，能特异性检测伪狂犬病 gB 抗体； 2. 试剂盒各试剂包装便于区分； 3. 每套试剂盒可检测 192 份样品； 4. 操作简便每一步实验反应时间不超过 50 分钟； 5. 批内及批间差异≤3%； 6. 有效期不低于 12 个月； 7. 试剂盒生产企业需具备免疫学类兽用诊断制品 GMP 生产车间。	2*96/盒	40
豫政采 (2)2 0220 361- 6	猪伪狂犬检测试剂盒； 口蹄疫抗体检测试剂盒（进口阻断 ELISA）；	22	猪伪狂犬病	抗体检测	伪狂犬病病毒 gB 抗体检测试剂盒	1. 采用竞争 ELISA 方法，能特异性检测伪狂犬病 gB 抗体； 2. 试剂使用不同颜色，便于区分； 3. 每套试剂盒可检测 184 份样品； 4. 操作简便每一步实验反应时间不超过 50 分钟； 5. 批内及批间差异≤3%； 6. 有效期不低于 12 个月； 7. 试剂盒生产企业需具备免疫学类兽用诊断制品 GMP 生产车间。	2*96/盒	20
		23	口蹄疫	△抗体检测	Type 0 ELISA 试剂盒	*1. 原装进口 2. 阻断 ELISA 3. 保存条件：2~8℃保存； 4. 敏感性：98% 5. 特异性：99.2% 6. 稳定性：批内及批间差异≤3%。 7. 试剂盒规格：480 孔（5 板）/盒； 8. 试剂盒组成：rP13C 蛋白包被板，样品稀释液，阴性对照血清，阳性对照血清，酶标抗体，底物液，终止液，洗液； 9. 操作时间：小于 2 小时 15 分钟； 10. 结果判定：S/N 值>0.6，阴性；S/N 值≤0.6，阳性； *11. 投标人须有生产厂家授权； 12. 试剂盒有效期不低于 12 个月。	5*96/盒	40
豫政采 (2)2 0220 361- 7	口蹄疫抗体检测试剂盒（国产阻断	24	口蹄疫	△抗体检测	口蹄疫病毒 0 型抗体 固相 ELISA 检测试剂盒	1. 阻断 ELISA，能检测全病毒疫苗抗体和合成肽疫苗抗体。 2. 适合于检测猪、牛、绵羊、山羊等多种动物 3. 敏感性≥98% 4. 特异性≥99.2% 5. 稳定性：批内及批间差异 CV≤5% 6. 试剂盒组成：重组口蹄疫病毒 0 型抗原包被板，样品稀释液，10 倍洗涤液，抗口蹄疫病毒 0 型 HRP 标记抗体，TMB 底物液，终止液，阴性对照血清，阳性对照血清，封板膜，说	5*96/盒	15

	ELIS A; 口 蹄疫 抗体 检测 试剂 盒 (液 相阻 断 ELIS A)					<p>说明书。</p> <p>7. 试剂盒规格: 480T/盒 (5×96 孔/板)。</p> <p>8. 试剂颜色不同, 便于区分, ELISA 板条可拆卸。</p> <p>9. 样品 5 倍稀释。</p> <p>10. 操作时间: ≤2.5 小时</p> <p>11. 试验成立条件: 阴性对照 OD450 均值&gt;0.7, 阳性对照 S/N 平均值&lt;0.3</p> <p>12. 判定公式: S/N=样品 OD 值/阴性对照 OD 均值</p> <p>13. 结果判定: S/N≤0.5, 阳性; S/N&gt;0.5, 阴性。</p> <p>14. 2~8℃ 保存, 试剂盒有效期 12 个月。</p>		
		25	口蹄疫	抗体检测	口蹄疫分型 (O 型) 抗体液相阻断 ELISA 检测试剂盒	<p>1. 采用液相阻断 ELISA 方法特异性检测检测 O 型、A 型口蹄疫病毒抗体;</p> <p>2. 每套试剂盒可检测 100-200 份样品;</p> <p>3. 试剂使用不同颜色, 便于区分;</p> <p>4. 试验结果阴阳性对照成立, 结果易于判定;</p> <p>5. 有效期不低于 12 个月;</p> <p>6. 诊断制品试剂盒生产企业需具备免疫学类兽用诊断制品 GMP 生产车间。</p>	10*96 /盒	2
		26		抗体检测	口蹄疫分型 (A 型) 抗体液相阻断 ELISA 检测试剂盒	<p>1. 采用液相阻断 ELISA 方法特异性检测检测 O 型、A 型口蹄疫病毒抗体;</p> <p>2. 每套试剂盒可检测 100-200 份样品;</p> <p>3. 试剂使用不同颜色, 便于区分;</p> <p>4. 试验结果阴阳性对照成立, 结果易于判定;</p> <p>5. 有效期不低于 12 个月;</p> <p>6. 试剂盒生产企业需具备免疫学类兽用诊断制品 GMP 生产车间。</p>	10*96 /盒	50
豫政采 (2)2 0220 361- 8	小反刍兽疫检测试剂盒; 猪伪狂犬化学发光检测试剂盒	27	小反刍兽疫	△抗体检测	小反刍兽疫病毒阻断 ELISA 抗体检测试剂盒	<p>1. 可用于检测血清中小反刍兽疫病毒抗体;</p> <p>2. 阻断 ELISA</p> <p>3. 特异性: 99.2%;</p> <p>4. 稳定性: 批内及批间差异≤3%;</p> <p>5. 有效期不少于 12 个月。</p>	5*96/盒	12
		28	小反刍兽疫	病原检测	小反刍兽疫病毒实时荧光 RT-PCR 检测试剂盒	<p>1. 能特异性的检测小反刍兽疫病毒核酸;</p> <p>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针;</p> <p>3. 主要成分: RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等;</p> <p>4. 每份反应总体积不低于 20uL;</p> <p>5. 灵敏度≤10 个拷贝, 特异性 99% 以上, 批间、批内差异≤3%;</p> <p>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线; 阳性对照出现特征性曲线;</p> <p>7. 有效期不低于 6 个月;</p> <p>8. 无需提供核酸提取试剂。</p>	50 反应/盒	30

		29	猪伪狂犬病/ 猪瘟	抗体检测	猪伪狂犬病病毒 gB/猪瘟化学发光抗体检测试剂盒	<ol style="list-style-type: none"> <li>1、与进口品牌试剂盒结果比较符合率大于 95%;</li> <li>2、血清样本无需稀释, 与酶结合物混匀之后直接加到包被板内;</li> <li>3、37℃ 反应 30 分钟, 加入发光底物 10 分钟内可测值;</li> <li>4、能特异性检测猪伪狂犬病病毒 gB/猪瘟抗体, 与其他猪病病原无交叉反应;</li> <li>5、发光试剂盒敏感性不小于 1:512, 酶免阻断试剂盒敏感性不小于于 1:256;</li> <li>6、结果准确: 准确反应抗体含量, 并与抗体中和效价对应。</li> <li>7、试剂盒生产企业需具备免疫学类兽用诊断制品 GMP 生产车间。</li> </ol>	2*96/ 盒	5
豫政采 (2)2 0220 361- 9	禽流感病毒病原检测试剂盒	30	禽流感病毒	△病原检测	禽流感病毒通用型/H5 亚型/H7 亚型三重实时荧光 RT-PCR 检测试剂盒	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 通过一个反应能特异性的分别检测禽流感通用型、H5、H7 亚型病毒核酸;</li> <li>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针;</li> <li>3. 主要成分: RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等;</li> <li>4. 每份反应总体积不低于 20uL;</li> <li>5. 灵敏性≤10 个拷贝, 特异性 99% 以上, 批间、批内差异≤3%;</li> <li>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线; 阳性对照出现特征性曲线;</li> <li>7. 有效期不低于 6 个月;</li> <li>8. 无需提供核酸提取试剂。</li> </ol>	50 反应/盒	20
		31		病原检测	禽流感病毒通用型/高致病性 H7 亚型/N9 亚型 (HP-H7/N9) 三重实时荧光 RT-PCR 检测试剂盒	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 通过一个反应能特异性的分别检测禽流感通用型、高致病性 H7N9 亚型病毒核酸;</li> <li>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针;</li> <li>3. 主要成分: RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等;</li> <li>4. 每份反应总体积不低于 20uL;</li> <li>5. 灵敏性≤10 个拷贝, 特异性 99% 以上, 批间、批内差异≤3%;</li> <li>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线; 阳性对照出现特征性曲线;</li> <li>7. 有效期不低于 6 个月;</li> <li>8. 无需提供核酸提取试剂。</li> </ol>	50 反应/盒	15
		32		病原检测	禽流感病毒 (H5/H7/H9 亚型) 三重实时荧光 RT-PCR 检测试剂盒	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 通过一个反应能特异性的分别检测禽流感病毒 H5、H7、H9 亚型病毒核酸;</li> <li>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针;</li> <li>3. 主要成分: RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等;</li> <li>4. 每份反应总体积不低于 20uL;</li> </ol>	50 反应/盒	10

						<p>5. 灵敏度<math>\leq</math>10 个拷贝，特异性 99% 以上，批间、批内差异<math>\leq</math>3%；</p> <p>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线；阳性对照出现特征性曲线；</p> <p>7. 有效期不低于 6 个月；</p> <p>8. 无需提供核酸提取试剂。</p>		
豫政采 (2)2 0220 361- 10	新城 疫病 毒病 原检 测试 剂盒	33	新城 疫病 毒/ 禽流 感病 毒	病原检测	新城疫/禽流感病毒通用二重实时荧光 RT-PCR 检测试剂盒	<p>1. 通过一个反应能特异性的分别检测新城疫病毒和禽流感病毒通用型病毒核酸；</p> <p>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针；</p> <p>3. 主要成分：RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等；</p> <p>4. 每份反应总体积不低于 20<math>\mu</math>L；</p> <p>5. 灵敏度<math>\leq</math>10 个拷贝，特异性 99% 以上，批间、批内差异<math>\leq</math>3%；</p> <p>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线；阳性对照出现特征性曲线；</p> <p>7. 有效期不低于 6 个月；</p> <p>8. 无需提供核酸提取试剂。</p>	50 反 应/盒	60
豫政采 (2)2 0220 361- 11	口蹄 疫病毒、 塞内 卡病 毒病 原检 测试 剂盒	34	口蹄 疫病毒	病原检测	口蹄疫病毒通用型/O 型/A 型三重实时荧光 RT-PCR 检测试剂盒	<p>1. 通过一个反应能特异性的分别检测口蹄疫病毒通用型、O 型和 A 型病毒核酸；</p> <p>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针；</p> <p>3. 主要成分：RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等；</p> <p>4. 每份反应总体积不低于 20<math>\mu</math>L；</p> <p>5. 灵敏度<math>\leq</math>10 个拷贝，特异性 99% 以上，批间、批内差异<math>\leq</math>3%；</p> <p>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线；阳性对照出现特征性曲线；</p> <p>7. 有效期不低于 6 个月；</p> <p>8. 无需提供核酸提取试剂。</p>	50 反 应/盒	40
		35	塞内 卡病 毒/ 口蹄 疫病毒	$\Delta$ 病原检测	塞内卡/口蹄疫病毒二重实时荧光 RT-PCR 检测试剂盒	<p>1. 通过一个反应能特异性的分别检测塞内卡病毒和口蹄疫病毒通用型核酸；</p> <p>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针；</p> <p>3. 主要成分：RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等；</p> <p>4. 每份反应总体积不低于 20<math>\mu</math>L；</p> <p>5. 灵敏度<math>\leq</math>10 个拷贝，特异性 99% 以上，批间、批内差异<math>\leq</math>3%；</p> <p>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线；阳性对照出现特征性曲线；</p> <p>7. 有效期不低于 6 个月；</p> <p>8. 无需提供核酸提取试剂。</p>	50 反 应/盒	50

豫政采 (2)2 0220 361- 12	猪 瘟、 猪圆 环病 毒病 原检 测试 剂盒	36	猪瘟 病毒	病原检测	鉴别猪瘟病毒强毒与疫苗毒二重实时荧光 RT-PCR 检测试剂盒	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 通过一个反应能特异性的分别检测猪瘟病毒强毒株和疫苗毒株核酸；</li> <li>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针；</li> <li>3. 主要成分：RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等；</li> <li>4. 每份反应总体积不低于 20uL；</li> <li>5. 灵敏度≤10 个拷贝，特异性 99% 以上，批间、批内差异≤3%；</li> <li>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线；阳性对照出现特征性曲线；</li> <li>7. 有效期不低于 6 个月；</li> <li>8. 无需提供核酸提取试剂。</li> </ol>	50 反 应/盒	40
		37	猪圆 环病 毒	△病原检 测	猪圆环病毒 2 型 /3 型二重实时荧光 PCR 检测试剂盒	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 通过一个反应能特异性的分别检测猪圆环病毒 2 型和 3 型病毒核酸；</li> <li>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针；</li> <li>3. 主要成分：PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等；</li> <li>4. 每份反应总体积不低于 20uL；</li> <li>5. 灵敏度≤10 个拷贝，特异性 99% 以上，批间、批内差异≤3%；</li> <li>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线；阳性对照出现特征性曲线；</li> <li>7. 有效期不低于 6 个月；</li> <li>8. 无需提供核酸提取试剂。</li> </ol>	50 反 应/盒	60
豫政采 (2)2 0220 361- 13	猪繁 殖与 呼吸 综合 征、 猪伪 狂犬 病毒 病原 检测 试剂 盒	38	猪繁 殖与 呼吸 综合 征病 毒	△病原检 测	猪繁殖与呼吸综合征通用型实时荧光 RT-PCR 检测试剂盒	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 通过一个反应能特异性的检测猪繁殖与呼吸综合征病毒通用型病毒核酸；</li> <li>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针；</li> <li>3. 主要成分：RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等；</li> <li>4. 每份反应总体积不低于 20uL；</li> <li>5. 灵敏度≤10 个拷贝，特异性 99% 以上，批间、批内差异≤3%；</li> <li>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线；阳性对照出现特征性曲线；</li> <li>7. 有效期不低于 6 个月；</li> <li>8. 无需提供核酸提取试剂。</li> </ol>	50 反 应/盒	50

					猪繁殖与呼吸综合征（类 NADC30 株）实时荧光 RT-PCR 检测试剂盒	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 通过一个反应能特异性的检测猪繁殖与呼吸综合征病毒类 NADC30 株病毒核酸；</li> <li>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针；</li> <li>3. 主要成分：RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等；</li> <li>4. 每份反应总体积不低于 20uL；</li> <li>5. 灵敏性≤10 个拷贝，特异性 99% 以上，批间、批内差异≤3%；</li> <li>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线；阳性对照出现特征性曲线；</li> <li>7. 有效期不低于 6 个月；</li> <li>8. 无需提供核酸提取试剂。</li> </ol>	50 反应/盒	10
					鉴别猪繁殖与呼吸综合征高/低致病性二重实时荧光 RT-PCR 检测试剂盒	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 通过一个反应能特异性的分别检测猪繁殖与呼吸综合征病毒高致病性和低致病性病毒核酸；</li> <li>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针；</li> <li>3. 主要成分：RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等；</li> <li>4. 每份反应总体积不低于 20uL；</li> <li>5. 灵敏性≤10 个拷贝，特异性 99% 以上，批间、批内差异≤3%；</li> <li>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线；阳性对照出现特征性曲线；</li> <li>7. 有效期不低于 6 个月；</li> <li>8. 无需提供核酸提取试剂。</li> </ol>	50 反应/盒	10
				病原检测	猪伪狂犬病毒 gE/gD 二重实时荧光 PCR 检测试剂盒	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 通过一个反应能特异性的分别检测猪伪狂犬病毒 gE 和 gD 基因型病毒核酸；</li> <li>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针；</li> <li>3. 主要成分：RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等；</li> <li>4. 每份反应总体积不低于 20uL；</li> <li>5. 灵敏性≤10 个拷贝，特异性 99% 以上，批间、批内差异≤3%；</li> <li>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线；阳性对照出现特征性曲线；</li> <li>7. 有效期不低于 6 个月；</li> <li>8. 无需提供核酸提取试剂。</li> </ol>	50 反应/盒	50
豫政采 (2)2 0220 361-14	猪细小病毒病原检测试剂盒	猪细小病毒	△病原检测		猪细小病毒实时荧光 PCR 检测试剂盒	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 能特异性的检测猪细小病毒核酸；</li> <li>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针；</li> <li>3. 主要成分：PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等；</li> <li>4. 每份反应总体积不低于 20uL；</li> <li>5. 灵敏性≤10 个拷贝，特异性 99% 以上，批间、批内差异≤3%；</li> </ol>	50 反应/盒	50

						<p>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线；阳性对照出现特征性曲线；</p> <p>7. 有效期不低于 6 个月；</p> <p>8. 无需提供核酸提取试剂。</p>		
豫政采 (2)2 0220 361- 15	猪腹泻病原检测试剂盒	43	猪传染性胃肠炎、猪流行性腹泻、猪轮状病毒	△病原检测	猪传染性胃肠炎/猪流行性腹泻/猪轮状病毒三重实时荧光 RT-PCR 检测试剂盒	<p>1. 通过一个反应能特异性的分别检测猪传染性胃肠炎、猪流行性腹泻和猪轮状病毒核酸；</p> <p>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针；</p> <p>3. 主要成分：RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等；</p> <p>4. 每份反应总体积不低于 20uL；</p> <p>5. 灵敏度≤10 个拷贝，特异性 99% 以上，批间、批内差异≤3%；</p> <p>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线；阳性对照出现特征性曲线；</p> <p>7. 有效期不低于 6 个月；</p> <p>8. 无需提供核酸提取试剂。</p>	50 反应/盒	20
		44	猪流行性腹泻病毒/猪σ冠状病毒/猪急性腹泻综合征冠状病毒	病原检测	猪流行性腹泻病毒/猪σ冠状病毒/猪急性腹泻综合征冠状病毒三重实时荧光 RT-PCR 检测试剂盒	<p>1. 通过一个反应能特异性的分别检测猪流行性腹泻病毒、猪σ冠状病毒和猪急性腹泻综合征冠状病毒核酸；</p> <p>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针；</p> <p>3. 主要成分：RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等；</p> <p>4. 每份反应总体积不低于 20uL；</p> <p>5. 灵敏度≤10 个拷贝，特异性 99% 以上，批间、批内差异≤3%；</p> <p>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线；阳性对照出现特征性曲线；</p> <p>7. 有效期不低于 6 个月；</p> <p>8. 无需提供核酸提取试剂。</p>	50 反应/盒	20

豫政采 (2)2 0220 361- 16	非洲 猪瘟 病原 检测 试剂 盒	45	非洲 猪瘟 病毒	病原检测	<p>△非洲猪瘟病毒流行毒株和基因缺失株鉴别三重实时荧光PCR检测试剂盒</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 通过一个反应能特异性的分别检测非洲猪瘟病毒核酸 P72、CD2v、MGF360-505R 基因;</li> <li>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针;</li> <li>3. 主要成分: PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等;</li> <li>4. 每份反应总体积不低于 20uL;</li> <li>5. 灵敏性≤10 个拷贝, 特异性 99% 以上, 批间、批内差异≤3%;</li> <li>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线; 阳性对照出现特征性曲线;</li> <li>7. 有效期不低于 6 个月;</li> <li>8. 无需提供核酸提取试剂;</li> <li>9. 试剂盒生产企业需具备兽医分子生物学诊断制品 GMP 车间。</li> <li>10. 非洲猪瘟检测试剂需符合农业农村部相关规定(按照农业农村部公告第 342 号(兽医诊断制品注册分类及注册资料要求)正在申报新兽药证书或兽药产品批准文号的产品, 可以先取得供货资格, 待产品取得新兽药注册证书或兽药生产批准文号后方可供货)。</li> </ol>	50 反应/盒	30
		46			非洲猪瘟病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 能特异性的检测非洲猪瘟病毒核酸;</li> <li>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针;</li> <li>3. 主要成分: PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等;</li> <li>4. 每份反应总体积不低于 20uL;</li> <li>5. 灵敏性≤10 个拷贝, 特异性 99% 以上, 批间、批内差异≤3%;</li> <li>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线; 阳性对照出现特征性曲线;</li> <li>7. 有效期不低于 6 个月;</li> <li>8. 无需提供核酸提取试剂;</li> <li>9. 试剂盒生产企业需具备兽医分子生物学诊断制品 GMP 车间。</li> <li>10. 非洲猪瘟检测试剂需符合农业农村部相关规定(按照农业农村部公告第 342 号(兽医诊断制品注册分类及注册资料要求)正在申报新兽药证书或兽药产品批准文号的产品, 可以先取得供货资格, 待产品取得新兽药注册证书或兽药生产批准文号后方可供货)。</li> </ol>	50 反应/盒

豫政采 (2)2 0220 361- 17	猪瘟、非洲猪瘟、伪狂犬多重检测试剂盒	47	非洲猪瘟/猪瘟(野毒株)病毒;非洲猪瘟/猪伪狂犬征(野毒株)病毒	病原检测	△非洲猪瘟/猪瘟(野毒株)病毒核酸二重实时荧光PCR检测试剂盒;非洲猪瘟/猪伪狂犬(野毒株)病毒二重实时荧光PCR检测试剂盒	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 通过一个反应能特异性的分别检测非洲猪瘟病毒和猪瘟(野毒株)病毒核酸或者检测非洲猪瘟病毒和猪伪狂犬(野毒株)病毒核酸;</li> <li>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针;</li> <li>3. 主要成分: RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等;</li> <li>4. 每份反应总体积不低于 20uL;</li> <li>5. 灵敏度≤10 个拷贝, 特异性 99% 以上, 批间、批内差异≤3%;</li> <li>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线; 阳性对照出现特征性曲线;</li> <li>7. 有效期不低于 6 个月;</li> <li>8. 无需提供核酸提取试剂;</li> <li>9. 试剂盒生产企业需具备兽医分子生物学诊断制品 GMP 车间。</li> <li>10. 非洲猪瘟检测试剂需符合农业农村部相关规定(按照农业农村部公告第 342 号(兽医诊断制品注册分类及注册资料要求)正在申报新兽药证书或兽药产品批准文号的产品, 可以先取得供货资格, 待产品取得新兽药注册证书或兽药生产批准文号后方可供货)。</li> </ol>	50 反应/盒	80
		48	猪瘟(野毒株)、非洲猪瘟、猪伪狂犬(野毒株)病毒	病原检测	非洲猪瘟/猪瘟(野毒株)/猪伪狂犬(野毒株)病毒三重荧光PCR检测试剂盒	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 通过一个反应能特异性的分别检测非洲猪瘟病毒、猪瘟(野毒株)病毒和猪伪狂犬(野毒株)病毒核酸;</li> <li>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针;</li> <li>3. 主要成分: RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等;</li> <li>4. 每份反应总体积不低于 20uL;</li> <li>5. 灵敏度≤10 个拷贝, 特异性 99% 以上, 批间、批内差异≤3%;</li> <li>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线; 阳性对照出现特征性曲线;</li> <li>7. 有效期不低于 6 个月;</li> <li>8. 无需提供核酸提取试剂;</li> <li>9. 试剂盒生产企业需具备兽医分子生物学诊断制品 GMP 车间。</li> <li>10. 非洲猪瘟检测试剂需符合农业农村部相关规定(按照农业农村部公告第 342 号(兽医诊断制品注册分类及注册资料要求)正在申报新兽药证书或兽药产品批准文号的产品, 可以先取得供货资格, 待产品取得新兽药注册证书或兽药生产批准文号后方可供货)。</li> </ol>	50 反应/盒	20

豫政采 (2)2 0220 361- 18	核酸 提取 试剂 盒	49	核酸 提取 试剂	核酸提取试剂 盒	<ol style="list-style-type: none"> <li>1.能同时提取组织、血清、全血、尿液、拭子洗液、体液中 RNA 和 DNA;</li> <li>2.同一提取模板 16 个重复 PCR 的 CT 值重复性误差 CV≤3%;</li> <li>3.通过转移磁珠进行各种不同操作提取;</li> <li>4.洗脱 30-100ul;</li> <li>5.能对提取试剂进行预分装,无需额外添加其他试剂;</li> <li>*6.提取时间不超过 20 分钟;</li> <li>7.配置旋转提取搅拌棒;</li> <li>8.提供不低于三种规格的预分装试剂;</li> <li>9.提供产品说明书扫描件(加盖公章);</li> <li>10.有效期不低于 12 个月;</li> <li>*11.可以适用于西安天隆品牌的核酸提取仪。</li> </ol>	64 份/ 盒	550
豫政采 (2)2 0220 361- 19	分子 生物 学试 剂	50	引物合成		<ol style="list-style-type: none"> <li>1.每次合成数量和分装管数可根据要求调整;</li> <li>2.纯化方式:PAGE 纯度达到 95 以上。</li> </ol>	bp	4000
		51	△荧光 Taqman MGB 探针		<ol style="list-style-type: none"> <li>*1. 探针 5' 端可用不同的荧光素标记(包括但不限于 FAM、VIC、JOE、HEX、NED、CY5 等);</li> <li>*2. 探针 3' 端淬灭基团采用不发光的 MGB 基团标记;</li> <li>*3. 采用 HPLC 纯化,纯度&gt;95%,序列正确性检测相对误差≤2000 ppm。</li> </ol>	10nmo 1/条	30
		52	荧光 Taqman MGB 探针		<ol style="list-style-type: none"> <li>*1. 探针 5' 端可用不同的荧光素标记(包括但不限于 FAM、VIC、JOE、HEX、NED、CY5 等);</li> <li>*2. 探针 3' 端淬灭基团采用不发光的 MGB 基团标记;</li> <li>*3. 采用 HPLC 纯化,纯度&gt;95%,序列正确性检测相对误差≤2000 ppm。</li> </ol>	50nmo 1/条	10
		53	荧光 Taqman 标记探针		<ol style="list-style-type: none"> <li>*1. 探针 5' 端可用不同的荧光素标记(包括但不限于 FAM、VIC、JOE、HEX、NED、CY5 等);</li> <li>*2. 探针 3' 端除 TAMRA 等常见荧光淬灭基团外,还可标记 BHQ1、BHQ2 等淬灭基团;</li> <li>*3. 采用 HPLC 纯化,纯度&gt;95%,序列正确性检测相对误差≤2000 ppm。</li> </ol>	10nmo 1/条	30
		54	荧光 Taqman 标记探针		<ol style="list-style-type: none"> <li>*1. 探针 5' 端可用不同的荧光素标记(包括但不限于 FAM、VIC、JOE、HEX、NED、CY5 等);</li> <li>*2. 探针 3' 端除 TAMRA 等常见荧光淬灭基团外,还可标记 BHQ1、BHQ2 等淬灭基团;</li> <li>*3. 采用 HPLC 纯化,纯度&gt;95%,序列正确性检测相对误差≤2000 ppm。</li> </ol>	50nmo 1/条	10
		55	测序			<ol style="list-style-type: none"> <li>1.送检样品:菌液、质粒、PCR 产物均可;</li> <li>2.有效测序长度:800bp 以上;</li> <li>3.800bp 以上厂家负责 Waliking 引物设计。</li> </ol>	1 个反 应

56	DNA 恒温快速扩增试剂盒（荧光型）	1. 反应温度为 39 °C，反应时长 20mins； 2. 依赖核酸外切酶的作用； 3. 加入特异的分子探针，使用荧光监测设备对目标片段扩增过程的实时监控。	48 份/盒	20
57	RNA 恒温快速扩增试剂盒（荧光型）	1. RNA 一步法扩增，不需要单独反转录过程； 2. 反应温度为 42 °C，反应时长 20mins； 3. 依赖核酸外切酶的作用，加入特异的分子探针，使用荧光监测设备对目标片段扩增过程的实时监控。	48 份/盒	20
58	MiniBEST Plasmid Purification Kit Ver. 3.0 50 次	1. 每次可纯化多至 20ug 的 DNA 片段（50bp~20kb），回收率高达 70~95%。； 2. 50 次/盒。	50 次	10
59	MiniBEST Agarose Gel DNA Extraction Kit Ver. 3.0	1. 可从琼脂糖凝胶中直接回收纯化 DNA 片段； 2. 溶胶时无需加热，在室温条件下即可快速溶解凝胶； 3. 全套操作可在 20 分钟内完成； 4. 每次可纯化得到多至 20 μg 以上的 DNA 片段（50 bp~20 kb）。	50 次	10
60	DNA Ligation Kit Ver. 2.1	1、用于快速 DNA 连接反应； 2、加入包含 T4 DNA Ligase 和最适 buffer 的酶溶液，终反应液体积小； 3、连接反应只需 3 分钟，较难的反应也可在 30 分钟内完成。	100 次	10
61	pGEM-T Easy Vector Systems I	1. 多克隆位点两侧分别有 BstZI, EcoRI 和 NotI 酶切位点，便于通过选择单酶切释放插入的 DNA； 2. 使用 2X 快速连接缓冲液 (2X Rapid Ligation Buffer) 可以使连接反应在室温下 1 小时内完成； 3. 可用蓝 / 白筛选； 4. f1 复制起始位点：可用于制备单链 DNA。	20 次	10
62	LA Taq(125U)	1、适用于 15 kb 以上 DNA 片段的扩增； 2、扩增得到的 PCR 产物 3' 端附有一个“A”碱基，可直接克隆于 T-Vector 中； 3、LA Taq、LA Taq Buffer、dNTP Mixture 等成分。	125U	5
63	Premix Taq (LA Taq Version 2.0) (125U)	1. 扩增得到的 PCR 产物 3' 端附有一个“A”碱基，可直接克隆于 T-Vector 中； 2. 以 λ DNA 为模板，可以很好地扩增 28 kb 的 DNA 片段； 3. 以人基因组 DNA 为模板，可很好地扩增 17.5 kb (β-Globin gene) 的 DNA 片段； *4. 反应液具备颜色标记功能，便于电泳结果判读。	125U	20
64	Premix Taq (Ex Taq Version 2.0)	1. 500 μl × 6 支；	50ul	5

		2. 以 $\lambda$ DNA 为模板, 可以很好地扩增 20 kb 的 DNA 片段; 3. 以人基因组 DNA 为模板, 可很好地扩增 3 kb (p53 基因) 的 DNA ; *4. 反应液具备颜色标记功能, 便于电泳结果判读。	反应 $\times 120$ 次	
65	DL2,000 DNA Marker	1. 400 ng/5 $\mu$ l 500ul ; 2. 10 mM Tris-HCl, pH8.0; 6 mM EDTA; 6% Glycerol; 0.0083% Bromophenol Blue; 0.0033% Xylene Cyanol 3. 约 100 次/包;	100 次	10
66	DL5,000 DNA Marker	1、由 5,000 bp、3,000 bp、2,000 bp、1,500 bp、1,000 bp、750 bp、500 bp、250 bp、100 bp 共 9 条双链 DNA 片段组成; 2、已混有上样缓冲液, 可直接用于凝胶电泳; 3、电泳时 Marker 的上样量为 5 $\mu$ l 即可	100 次	5
67	E. coli JM109 Competent Cells	1. 含有 $1-2 \times 10^9$ bacteria/ml 2. 转入 1 ng 的 pBR322, 涂于含有 Amp <sup>+</sup> 的选择培养基进行筛选。 转化效率 : $>1 \times 10^8$ cfu/ $\mu$ g pBR322	10*10 0ul	30
68	GoTaq Probe 1-Step RT-qPCR System(探针法)	1. 试剂中含有 dUTP 2. 能在很宽的动态范围内对低拷贝和高拷贝目标进行更早定量的灵敏检测。 3. 对大部份 PCR 抑制剂都能耐受。 4. 与其他探针法检测试剂盒的实时 PCR 仪的快速和标准程序均兼容。 5. 可室温配制反应体系。	200 次	70
69	Probe qPCR Mix	1. 适用于 Real Time PCR 反应。 *2. 含有独立包装的 ROX。 *3. 可很好地抑制以 cDNA 作为模板进行 PCR 反应时, 残存 mRNA 对 PCR 反应造成的阻害作用。	200 次	100
70	PrimeScript RT Master Mix (Perfect Real Time)	*1. 含有 EASY Dilution; 2. 制品为预先混好的 Premix 形式, 只需加入模板 RNA 和水; 3. 可以合成适合 Real Time PCR 用 cDNA。	200 次	40
71	DTCS Quick Start Kit 测序试剂盒	1. 适用于 BECKMAN COULTER 贝克曼品牌的 GenomeLab GeXP 型号的遗传分析系统; 2. 含有 DTCS 测序反应液, PUC18 测序标准模板, -47 测序标准引物, 上样缓冲液 SLS 及矿物油; 3. 可做 96 个反应, 稀释之后可做 384 个反应; 4. 用于测序 DTCS 快速起始反应。	1 个	1
72	琼脂粉	有效期: 1 年以上	500g	5

73	电泳用琼脂糖	有效期: 1 年以上	100g	5
74	酵母粉	有效期: 1 年以上	500g/ 瓶	10
75	胰蛋白胨	有效期: 1 年以上	500g/ 瓶	20
76	氨苄青霉素	1. 二甲基苯胺: $\leq 0.002$ , 二氯甲烷 (%) : $\leq 0.2$ , pH (1%, 水) @25°C: 8.0-10.0 2. 溶解性: 可溶于水 (50mg/ml)。溶解后, 0.22um 过滤除菌, 分装, -20°C 保存数月。含氨苄青霉素的培养基平板在 4°C 可保存 2 周	100g/ 瓶	5
77	异丙基硫代半乳糖苷 (无二氧杂环乙烷) IPTG (Dioxane free)	1. 特性: 纯度 : $\geq 99.0\%$ (TLC) 熔点: 110-114°C 2. 湿度 (%): $\leq 1.0$ pH (5%, 水) 25°C: 5-7 3. 比旋光度 (1%, 水): -34.0--29.0 4. 溶解性: IPTG 贮存液, 先在 8ml 蒸馏水中溶解 2g, 定溶至 10ml, 用 0.22um 滤器过滤除菌, 贮存于 -20°C。	100g/ 瓶	5
78	尿素 分析纯	1. ReagentPlus, $\geq 99.5\%$ , pellets。 2. 用于蛋白质变性, 作为不溶或变性蛋白质的温和溶剂; 与 6M 盐酸胍以及 DTT 一起能使变性	500g/ 瓶	40
79	氯化钠	1. 分析纯。 2. 重金属 (%): $\leq 0.0005$ 3. 钙 (%): $\leq 0.005$ 碘 (%): $\leq 0.002$ , 铁 (%): $\leq 0.0002$ 镁 (%): $\leq 0.005$ , 钾 (%): $\leq 0.005$ 磷酸盐 (%): $\leq 0.0005$ , 硫酸盐 (%): $\leq 0.0004$	500g/ 瓶	40
80	二硫苏糖醇 (DTT)	溶解性 100mg/ml in Water, CAS 3483-12-3, 分子式 C <sub>4</sub> H <sub>10</sub> O <sub>2</sub> S <sub>2</sub> , 分子量 154.25, 纯度: 99.5%	10g/ 瓶	10
81	L-还原型谷胱甘肽 L-Glutathione (Reduced)	溶解性 50 mg/ml Water, CAS 70-18-8, 分子量 307.32, 纯度 >98%, 巯基酶 (蛋白质) 保护剂和解毒药物	100g/ 瓶	10
82	三(羟甲基)氨基甲烷 (TRIS)	溶解性 121mg/mL in water, CAS 77-86-1, 分子量 121.14, 纯度 99%。	500g/ 瓶	15
83	蔗糖	分析纯, 纯度 99%。	500g/ 瓶	100
84	75%医用乙醇 (酒精)	医用型	2.5L/ 瓶	35
85	95%医用乙醇 (酒精)	医用型	2.5L/ 瓶	10
86	无水乙醇	分析纯	500ml /瓶	10
87	丙三醇	分析纯	500ml /瓶	10
88	异丙醇	分析纯	500ml	10

豫政采 (2)2 0220 361- 20  细胞培养及血清学检测方法相关试剂耗材	89	△优级无支原体胎牛血清	1. 为胚胎干细胞培养而生产的专用血清，澳洲血源 2. 可以维持干细胞稳定生长，细胞分化率低，提高克隆效率，质量控制严格，不需要进行不同批次测试，无病毒，无支原体，安全性高。	500ml /瓶	30
	90	HAT 培养基添加剂 (50×)	1. 冻干粉，适用于杂交瘤，纯度高，10ml 无菌细胞培养基可复原一小瓶本品。 2. 储存液可制备 500mL 培养基。 3. 最终工作浓度：100 μM 次黄嘌呤、0.4 μM 氨基蝶呤、16 μM 胸腺嘧啶核苷。	10 瓶/盒	2
	91	HT 培养基添加剂 (50×)	1. 该添加剂是次黄嘌呤和胸腺嘧啶核苷的混合物，适用于杂交瘤选择和细胞培养应用。 2. 冻干粉，适用于杂交瘤，纯度高，10mL 无菌细胞培养基可复原一小瓶本品。 3. 储存液可制备 500mL 培养基。 4. 最终工作浓度：100 μM 次黄嘌呤、16 μM 胸腺嘧啶核苷。	10 瓶/盒	8
	92	阿拉丁 8-氮鸟嘌呤	1. 用作杂交瘤细胞培养应用中的骨髓瘤选择剂。 2. 10mL 无菌细胞培养基可复原一小瓶本品。 3. 储备液可制备 500mL 培养基。 4. 最终工作浓度：130 μM 8-氮鸟嘌呤。分析证书上提供了每瓶的含量。	1g/瓶	1
	93	胰蛋白酶消化液含 EDTA 不含酚红	1. 该胰蛋白酶消化液 (Trypsin Solution) 含 0.25% 胰酶，含 EDTA 不含酚红； 2. 溶于无钙镁平衡盐溶液中，经过滤除菌，可以直接用于培养细胞和组织的消化。 3. 本产品具有方便快捷、稳定安全、细胞状态好等特点。 4. 通常室温消化 2 分钟左右就可以消化下大多数贴壁细胞。	100ml /瓶	30
	94	辣根酶标记山羊抗小鼠 IgG (H+L)	1. 浓度 0.8mg/ml 2. 稀释范围 组织切片的免疫组化染色为 1:500~1:5000 ELISA 或 Western Blots 为 1:5000~1:10000 3. 缓冲液 0.01M 的磷酸钠、0.25M 的 NaCl、pH7.6 4. 稳定剂 15mg/ml 的牛血清白蛋白 (无 IgG, 无蛋白酶) 5. 0.2ml/包	100ul /支	10
	95	辣根酶标记兔抗猪 IgG (H+L)	1. 浓度 0.8mg/ml 2. 稀释范围 组织切片的免疫组化染色为 1:500~1:5000 ELISA 或 Western Blots 为 1:5000~1:10000 3. 缓冲液 0.01M 的磷酸钠、0.25M 的 NaCl、pH7.6	500ul /支	3

		4. 稳定剂 15mg/ml 的牛血清白蛋白 (无 IgG, 无蛋白酶) 5. 0.5ml/包		
96	TMB 单组份显色液	1. 即用型: 无需混合 2. 灵敏度: 优于 A、B 液二组份混合配方 3. 稳定性: 2-8℃ 保存, 有效期不低于 36 个月; 显色终止后读数稳定 4. 背景低: 底物溶液在 650nm 检测时检测 OD 值小于 0.04 5. 产品批间差异: 低于 10%	100ml /瓶	30
97	弗氏不完全佐剂	1. 用于制备免疫原的油包水乳液。 2. 由于抗原释放缓慢, 油包水乳液中的抗原可刺激高效长期的抗体应答。	10 瓶 /1 盒	3
98	弗氏完全佐剂	1. 用于制备免疫原的油包水乳液。 2. 由于抗原释放缓慢, 油包水乳液中的抗原可刺激高效长期的抗体应答。 3. 佐剂中的分枝杆菌可将巨噬细胞和其他细胞吸引到注射部位, 从而增强免疫应答。	10 瓶 /1 盒	1
99	DMEM 高糖培养基	1. 不含酚红; 2. 含 15mM HEPES; 3. 3151 mg/L D-葡萄糖; 4. 55mg/L 丙酮酸钠; 5. 365 mg/L L-谷氨酰胺; 6. 1200mg/L 碳酸氢钠; 7. pH 值 7.0-7.4, 8. 500ml/瓶	500ml	80
100	MEM 液体培养基	1. 含非必需氨基酸 2. Earle' s 混合盐 3. 青霉素 100U/ml 4. 链霉素 100 μg/ml 5. 1000mg/L D-葡萄糖 6. 292mg/L L-谷氨酰胺 7. 2200mg/L 碳酸氢钠 8. pH 值 7.0-7.4	500ml	40
101	D-Hanks 液	1. 不含酚红 2. 产品成分 不含酚红 3. 不含钙镁 4. pH7.2-7.4。	500ml	80
102	二甲基亚砜	1、应用范围: 细胞培养 2、保存条件: 室温避光保存, 三年有效。	10ml	8
103	青链霉素混合液	1. 青霉素的工作浓度为 100U/ml , 链霉素的工作浓度为 0.1mg/ml。即按照 100 倍稀释使用即可	100ml /瓶	10
104	抗支原体药物	1、对感染哺乳动物细胞培养物的各种支原体具有活性。 2、结合两种抗生素, 第一种抗生素与核糖体的 50 个亚基结合, 阻断肽基转移酶的活性; 第二种抗生素与异亮氨酸- trna 合成酶结合, 阻止异亮氨酸与细菌蛋白的结合。 3、消除支原体时间不长于 2 周。 4、中等以下毒性。	2*1ml	4

105	一次性无菌培养皿	1. 无菌独立包装; 2. 直径 90mm; 3. 无污染, 高透明	500 个/箱	10
106	棉球	医用脱脂棉球	20 包/袋	17
107	96 孔酶标板 (可拆)	1. 设计减少孔间交叉影响; 2. 背景低, 光散射低; 3. 无色; 4. 可拆卸。	25 个/盒	20
108	15ml 离心管	1. 可承受的最大离心力不低于 17000 ×g; 温度范围为-80℃到-120℃ 2. 易于使用 防漏设计; 方便开关; 刻度清晰准确; 3. 无 DNA/RNA 酶, 医用级聚丙烯; 灭菌, 无热源认证。	50 个/包, 10 包/箱	5
109	50ml 离心管	1. 可承受的最大离心力不低于 17000 ×g; 温度范围为-80℃到-120℃; 2. 易于使用 防漏设计; 方便开关的盖子; 清晰准确的刻度; 较大的白色标记点; 3. 质量可靠 认证无 DNA/RNA 酶, 医用级聚丙烯; 灭菌, 无热源认证。	25 个/包, 20 包/箱	5
110	细胞培养板 6 孔板	1. 具有凝聚环的不可逆的盖; 2. 可单孔识别, 平底; 3. 经过 Gamma 射线辐射灭菌, 经过无热源认证。	50 个/箱	3
111	细胞培养板 24 孔板	1. 具有凝聚环的不可逆的盖; 2. 可单孔识别, 平底; 3. 经优化表面处理可使细胞很粘附 4. 经过 Gamma 射线辐射灭菌, 经过无热源认证。	100 个/箱	3
112	10ml 移液管	1. 经过灭菌、无热原, 无 RNA/DNA 酶; 2. 清晰准确的刻度线; 3. 具有双向分度及反向刻度; 4. 单独包装。	50 个/包, 4 包/箱	10
113	细胞培养板 96 孔板	1. 具有凝聚环的不可逆的盖; 2. 可单孔识别, 平底; 3. 经过 Gamma 射线辐射灭菌, 经过无热源认证。	100 个/箱	10
114	透气性培养瓶 正方斜口透气 25CM2	1. 使用光学透明的纯净聚苯乙烯制造 2. 细胞吸附优化处理 3. 打印批号 4. 100%完全经过测试 5. 经过伽马射线灭菌 6. 经过无热源认证 7. 含有一个 0.2 微米孔径的隔湿性薄膜密封盖	20 个/包, 10 包/箱	10
115	(正方斜口) 培养瓶 密封盖 75CM3	1. 使用光学透明的纯净聚苯乙烯制造 2. 细胞吸附优化处理 3. 打印批号 4. 100%完全经过测试 5. 经过伽马射线灭菌 6. 经过无热源认证 7. 单件无衬垫结构, 用于密封系统。	5 个/包, 20 包/箱	1

		116	透气培养瓶 正方斜口 75cm2	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 使用光学透明的纯净聚苯乙烯制造</li> <li>2. 细胞吸附优化处理</li> <li>3. 打印批号</li> <li>4. 100%完全经过测试</li> <li>5. 经过伽马射线灭菌</li> <li>6. 经过无热源认证</li> <li>7. 含有一个 0.2 微米孔径的隔湿性薄膜密封盖。</li> </ol>	5 个/包, 20 包/箱	10
		117	2ml 细胞冻存管	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 聚丙烯制成, 可以接受-196℃</li> <li>2. 大标记区域</li> <li>3. 黑色刻度</li> <li>4. 经过无 DNA-RNA 酶认证</li> <li>5. 管中有硅胶垫圈确保密封</li> <li>6. 可以用色标进行标示</li> <li>7. 自立式管子底部的特殊设计可以单手操作将它们固定到冻存架与冻存盘</li> <li>8. 经过伽马射线灭菌</li> <li>9. 经过无热源认证</li> </ol>	50 个/包	10
		118	2ml 移液管	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 经过灭菌、无热原, 无 RNA/DNA 酶</li> <li>2. 具有防滴漏设计</li> <li>3. 具有双向分度、反向刻度</li> <li>4. 单独包装</li> </ol>	200 个/包	1
		119	Amicon Ultra 超滤管 (10NMWL 4mL)	蛋白浓缩和换 Buffer 用, 常用 MWC010kD。也有其它型号的、不同体积大小和 MWC0 超滤管可选, 视目的蛋白的分子量与浓缩前体积、浓缩目标体积而定。可重复使用。	4mL	17
		120	Amicon Ultra 超滤管 (10NMWL 15mL)	蛋白浓缩和换 Buffer 用, 常用 MWC010kD。也有其它型号的、不同体积大小和 MWC0 超滤管可选, 视目的蛋白的分子量与浓缩前体积、浓缩目标体积而定;可重复使用。	15mL	17
		121	ExpiFectamine SF 转染试剂	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 阳离子脂质试剂, 能够转染贴壁和悬浮 Sf9 和 Sf21 细胞培养物中的质粒 DNA, 实现重组杆状病毒生产</li> <li>2. 表现出低毒性, 转染后无需更换培养基</li> <li>3. 络合时间不高于 5 分钟</li> </ol>	1mL	4
		122	Sf-900 II SFM 培养基	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 用于 Sf9 和 Sf21 细胞的生长和维持, 并可利用杆状病毒表达载体系统 (BEVS) 大规模生产重组蛋白。</li> <li>2. 即用型, 不需要添加血清、谷氨酰胺或表面活性剂。</li> <li>3. 适用于悬浮和单层培养方法</li> </ol>	1000ml	10
豫政采 (2)20220361-21	数字 PCR 相关试剂包	123	△数字 PCR 病原诊断试剂盒 (RNA)	<ol style="list-style-type: none"> <li>1 适用于进口或国产微滴数字 PCR 平台;</li> <li>2 用于检测流感、猪瘟病毒等 RNA 病毒绝对定量;</li> <li>3 试剂盒包含预混液, 油, 微滴生成耗材;</li> <li>4 CV≤2%;</li> <li>5 直接检测拷贝数, 直接绝对病毒定量;</li> </ol>	200 份/盒	6

				6 提供官方检测机构出具的验证实验数据。		
		12 4	数字 PCR 病原诊断试剂盒 (DNA)	1 适用于进口或国产微滴数字 PCR 平台; 2 用于检测流感、猪瘟病毒等 DNA 病毒绝对定量; 3 试剂盒包含预混液, 油, 微滴生成耗材; 4 CV≤2%; 5 直接检测拷贝数, 直接绝对病毒定量; 6 提供官方检测机构出具的验证实验数据。	200 份 /盒	6
豫政 采 (2)2 0220 361- 22	细胞 悬浮 培养 试剂 及耗 材	12 5	1000ul 灭菌蓝色吸头	1. 以 99.9%生物级聚丙烯为原料, 不含任何重金属和金属离子; 2 斜角尖嘴设计减少挂壁; 3. 无 NDA 酶, 无 RNA 酶, 无热源;	1000/ 包, 5 包/箱	10
		12 6	200ul 灭菌黄吸头	1. 以 99.9%生物级聚丙烯为原料, 不含任何重金属和金属离子; 2 斜角尖嘴设计减少挂壁; 3. 无 NDA 酶, 无 RNA 酶, 无热源。	1000/ 包, 20 包/箱	40
		12 7	0.5-10ul 灭菌透明吸头	1. 以 99.9%生物级聚丙烯为原料, 不含任何重金属和金属离子; 2 斜角尖嘴设计减少挂壁; 3. 无 NDA 酶, 无 RNA 酶, 无热源。	1000 个/ 包, 20 包/箱	10
		12 8	一次性针头滤器	1. 无菌独立包装; 2. 直径 33 毫米; 孔径 0.22 μm 或 0.45 μm。	250 个 /盒	10
		12 9	0.2ml 八连排透明 PCR 薄壁管和管盖	1. 荧光定量专用; 2. 密封严密, 将蒸发降至最低; 3. 承受压力大, 保证不变形, 防止样品蒸发; 4. 易于盖上和取下。	125 条 /盒	20
		13 0	荧光定量 PCR 96 孔反应板	*1. 适用于现有 ABI7500 荧光 PCR 仪; 2. 承受压力大, 保证不变形, 防止样品蒸发; 3. 不影响样本信号读取; 4. 密封严密, 将蒸发降至最低。	20 块/ 盒	50
		13 1	荧光定量专用封板膜	*1. 适用于现有 ABI7500 荧光 PCR 仪; *2. 荧光定量专用; 3. 承受压力大, 不变形, 防止样品蒸发; 4. 通透性好, 不影响读取荧光数值。	100 张 /盒	10
		13 2	△200 μl 普通 PCR 管	1. 以 99.9%生物级聚丙烯为原料, 不含任何重金属和金属离子; 2. 适合长期保存少量试剂或样品, 也可用于离心, 无热源, 无 DNA, RNA 酶; 3. 管盖带密封圈, 杜绝污染, 保证密封, 尖底设计, 确保样品回收率。	1000 个/盒	2

133	1.5ml 离心管	1. 以 99.9%生物级聚丙烯为原料, 不含任何重金属和金属离子; 2. 适合长期保存少量试剂或样品, 可用于离心, 无热源, 无 DNA, RNA 酶; 3. 管盖带密封圈, 杜绝污染, 保证密封, 尖底设计, 确保样品回收率。	500/盒, 10盒/箱	15
134	2ml 离心管	1. 以 99.9%生物级聚丙烯为原料, 不含任何重金属和金属离子; 2. 适合长期保存少量试剂或样品, 也可用于离心, 无热源, 无 DNA, RNA 酶; 3. 管盖带密封圈, 杜绝污染, 保证密封, 尖底设计, 确保样品回收率。	500/盒, 10盒/箱	5
135	5ml EP 管	1. 以 99.9%生物级聚丙烯为原料, 不含任何重金属和金属离子; 2. 无污染, 高透明; 3. 能耐受 20000g 离心力	300/包	5
136	一次性 96 孔 V 型血凝板	1、用于血凝、血凝抑制试验; 2、90°角	2000个/箱	2
137	一次性 96 孔 U 型平板 350ul	1、每孔体积 350ul; 2、单个独立包装, 平底, 带盖	200个/箱	8
138	一次性 ELISA 封板膜	透明、密封性强、易粘贴和撕下。	100个/包	10
139	一次性 ELISA 加样槽	表面光滑、整洁, 易清洗	100个/包	10
140	玻璃试管 12*75	透明性好, 易清洗	100个/盒, 12*75	50
141	一次性塑料吸管	透明性好, 吸头光滑, 吸取量准确	50个/包	5
142	虎红平板凝集实验纸板	用于虎红平板凝集试验, 每张可以做 90 个样本以上	100张/盒	10
143	一次性使用无菌注射器 (1ml)	适用于人体皮下、肌肉、静脉等注射药液或抽血用	200个/盒	10
144	一次性采样拭子	1、聚丙烯纤维塑料杆拭子; 2、单个独立包装。	5000个/箱	6
145	一次性采血盛血器 (5ml)	1、盛血器外套、芯杆、锥头座、内塞采用聚丙烯材料; 2、外观透明, 清洁, 无气泡, 杂质; 3、针头锋利, 无弯钩、毛刺、毛边; 4、针管与针头配合紧密; 5、承受 1500r/min, 离心 5min; 6、器身密合, 无渗漏, 无漏气; 7、每个单独包装, 灭菌。 8、配黑色 0.7 号针头	100个/盒	100

		146	一次性采血盛血器（10ml）	1、盛血器外套、芯杆、锥头座、内塞采用聚丙烯材料； 2、外观透明，清洁，无气泡，杂质； 3、针头锋利，无弯钩、毛刺、毛边； 4、针管与针头配合紧密； 5、承受1500r/min，离心5min； 6、器身密合，无渗漏，无漏气； 7、每个单独包装，灭菌； 8、配黄色0.9号针头	100个/盒	140
		147	隔膜阀膜片	型号：DN10(B600 8M 54(适用601/602或650型DN4-15阀门)；双层膜片：EPDM+PTFE,用于602系列DN10气动隔膜阀，无毒，无味，耐腐蚀，耐压：6bar，耐温：150℃。	个	2
		148	隔膜阀膜片	型号：DN15(B600 10M 54(适用612或625型DN15阀门)；双层膜片：EPDM+PTFE,用于612/625系列DN15气动隔膜阀，无毒，无味，耐腐蚀，耐压：6bar，耐温：150℃。	个	5
		149	疏水滤芯	型号：SLK7001PFRP；配套ZLK701G23系列滤壳；材质：PTFE，0.2微米除菌疏水型	支	10
		150	疏水滤芯	型号：SLK7002PFRP；配套ZLK702G23系列滤壳；材质：PTFE，0.2微米除菌疏水型	支	5
		151	垫片	型号：DN15(C1515001SI000150)；适用于BPE管道；材质：硅胶，透明，外径：25.4mm，内径：12.7mm。	个	5
		152	垫片	型号：DN20(C1515001SI000075TR)；适用于BPE管道；材质：硅胶，透明，外径：25.4mm，内径：19.5mm。	个	5
		153	垫片	型号：DN40(C1515001SI000150)适用于BPE管道；材质：硅胶，透明，外径：50.5mm，内径：38mm。	个	5
		154	人孔O型圈	型号：DN450(内径 $\phi$ 465* $\phi$ 8)；适用于30L罐体密封圈；材质：硅胶；白色；内径：465mm；直径：8mm。	个	1
		155	BHK-21无血清细胞培养基	BHK-21无血清细胞培养基，适用于BHK-21无血清悬浮生产，无动物来源成分，性状为类白色固体粉末。	L	500
		156	VERO无血清细胞培养基	VERO无血清细胞培养基，适用于Vero细胞无血清贴壁生长，化学成分明确，无动物来源成分，性状为粉红色固体粉末。	L	500
豫政采(2)20220361-23	生物安全防护用品1	157	一次性无纺布帽	条形帽，由25g/m <sup>2</sup> 优质无纺布制作。	5000个/箱	10
		158	一次性PE手套	食品级PE材料，颗粒防滑设计，抽取式设计。	70只/包，50包/箱	10
		15	△医用外科口罩	1、符合我国医药行业标准YY0469-2011的要求；	10个/	30

豫政采 (2)2 0220 361- 24	生物 安全 防护 用品 2	9		2、对非油性颗粒的过滤效率不低于30%；对细菌过滤效率不低于95%；3、口罩应无菌，灭菌包装，环氧乙烷残留量应不超过10ug/g； 4、呼吸阻力：在过滤效率流量条件下，吸气阻力不超过49Pa，呼气阻力不超过29.4Pa； 5、合成血液穿透：2ml合成血液以16.0kPa（120mmHg）压力喷向口罩外侧面后，口罩内侧面不应出现渗透； 6、口罩由表层、中间层、底层、口罩鼻夹组成； 7、口罩材料原发刺激指数应不超过0.4； 8、口罩细胞毒性应不大于2级； 9、口罩材料应无致敏反应。	包, 30 0包/ 箱	
		16 0	丁腈手套	1、采用优质丁腈橡胶制作而成； 2、耐酸碱，防油污，无粉，抗过敏； 3、贴合性好、穿戴舒适，长度12英寸、可遮盖袖口、防止发尘； 4、耐穿刺，抗撕裂； 5、手套灭菌包装。	20双/ 盒, 20 盒/箱	50
		16 1	长筒靴套	1、耐酸碱，防油污，防水； 2、耐穿刺，抗撕裂 3、穿脱容易、带拉链	120双 /箱	30
	16 2	一次性鞋套	1、低筒，蓝色；2、防水防滑防尘； 3、优质材料制作。	2000 双/箱	10	
	16 3	△医用防护服（50G）	1. 灭菌医用型，50G无纺布，连体式，带帽，符合国标GB19082-2009的要求；2、可有效隔离防护细菌、病毒以及有毒有害液体、气体、气溶胶、颗粒物等，3、防护服由连帽上衣、裤子组成，为连身式结构，结构合理，穿脱方便，结合部位严密。袖口、脚踝采用弹性收口，帽子面部收口及腰部采用弹性收口、拉绳收口或搭扣。 4. 独立消毒包装。	50件/ 箱	100	

## 第6章 评标方法和标准

评标委员会将按照本项目招标文件的规定进行评标工作。

### 一. 评标依据

1. 《中华人民共和国政府采购法》；
2. 《中华人民共和国政府采购法实施条例》；
3. 《政府采购货物和服务招标投标管理办法》（财政部第 87 号令）；
4. 《财政部关于加强政府采购货物和服务项目价格评审管理的通知》；
5. 《评标委员和评标方法暂行规定》；
6. 法律法规的相关规定
7. 本项目招标文件。

### 二. 评标原则

1. 公平、公正、科学合理评标；
2. 评标委员会由采购人代表和评审专家组成，成员人数为五人以上单数。其中，评审专家不得少于成员总数的三分之二。评标委员会由招标采购单位从河南省财政厅政府采购专家库中随机抽取后并依法组建，有关人员对所聘任的评标委员会成员名单必须严格保密，与投标有利害关系的人员不得进入评标委员会；
3. 参加评标的人员应严格遵守国家有关保密的法律、法规和规定，并接受有关部门的监督；
4. 根据法律法规规定，参加评标的有关人员应对整个评标、定标过程保密，不得泄露；
5. 评标委员会成员（以下简称评委）应按规定的程序评标；
6. 评委在开始评标前，应首先检查每份投标文件的内容是否完整，是否实质上响应招标文件的要求。对于实质上未响应招标文件规定的投标文件，采购人将予以拒绝。对于报价特别异常的，由评委依法认定。
7. 评标委员会将对确定为实质上响应招标文件要求的投标文件进行比较评审。

8. 投标人对评委施加影响的任何行为，都将被取消中标资格。

### 三. 评审顺序

#### 1. 资格审查

开标结束后，首先按照《政府采购货物和服务招标投标管理办法》（财政部第 87 号令）规定由采购人对投标人的资格性进行审查。

评审因素		评审标准
资格性 审查	有效期的营业执照/事业单位法人证书/社会团体法人登记证书/民办非企业单位登记证书	提供扫描件
	法定代表人身份证明书、法定代表人授权委托书（附法人身份证扫描件及授权代表身份证）	提供授权书及身份证扫描件
	投标保证金承诺书	按招标文件要求提供承诺书
	财务状况报告	2020 年度的财务审计报告或银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的投标担保函
	纳税和社保	2021 年 1 月 1 日以来任意 1 个月纳税证明材料和社会保障资金缴纳相关材料
	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面承诺	提供承诺书
	投标人提供参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法、违纪行为书面声明	提供声明函
	单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动的声明函	提供声明函

## 2. 评标准备工作

- 2.1 核对评审专家身份和采购人代表授权函；
- 2.2 宣布评标纪律，集中保管通讯工具；
- 2.3 公布投标人名单，告知评审专家应当回避的情形；
- 2.4 组织评标委员会推选评标组长；

## 3. 符合性审查工作

符合性审查是指依据招标文件的规定，从商务和技术角度对投标文件的有效性和完整性进行审查，以确定是否对招标文件的实质性要求做出响应，填写“符合性审查表”。

评审因素		评审标准
符合性审查	投标人名称	与营业执照、资质证书一致
	投标文件电子签章	按招标文件要求格式电子签章
	报价唯一	只能有一个有效报价
	投标有效期	符合招标文件要求
	不同投标人投标文件制作机器码是否一致	一致，则为无效投标
	其他实质性要求	符合招标文件的其他实质性要求

## 4. 要求投标人对投标文件有关事项作出澄清或者说明

评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。

## 5. 对投标文件进行比较和评价

- 5.1 如本项目评标方法为最低评标价法，评标委员会在审查投标文件满足招标文件

全部实质性要求后，按投标报价从低到高顺序确定中标候选人。

除了算术修正和落实政府采购政策需进行的价格扣除外，不得对投标人的投标价格进行任何调整。

5.2 如本项目评标方法为综合评分法，评标委员会对满足招标文件全部实质性要求的投标文件，按照招标文件规定的评审因素的量化指标进行评审打分，以评审得分从高到低顺序确定中标候选人。

评标委员会每位成员独立对每个有效投标人的投标文件进行评价、打分；然后汇总每个投标人的得分，计算得分平均值，以平均值由高到低进行排序，按排序顺序推荐中标候选人。分值计算保留小数点后一位，第二位四舍五入。

6. 确定中标候选人名单，或者根据采购人委托直接确定中标人。

7. 核对评标结果。

#### **四. 评审标准中须考虑下列因素**

1. 根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46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）和《三部门联合发布关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）的规定，对满足价格扣除条件且在投标文件中提交了《中小企业声明函》《投标人企业类型声明函》《残疾人福利性单位声明函》或省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件的投标人，其投标报价扣除6%后参与评审。对于同时属于小微企业、监狱企业或残疾人福利性单位的，不重复进行投标报价扣除。

2. 推选中标候选人：

采用综合评标法，则：根据采购需要、商务、技术均能满足招标文件要求，按评标委员会评出的综合得分，由高到低顺序排列，推荐3名中标候选人（如最得分相同的，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）。

## 五、综合评分标准

评委将根据评分标准，分别对通过符合性审查、资格性审查的投标人，进行综合评分。具体评分标准如下：

### 1-18 包评分标准：

评分因素	评分内容	评分标准	分值
报价部分 (30分)	投标报价	<p>价格分统一采用低价优先法计算，即满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分。</p> <p>其他投标人的价格分统一按照下列公式计算：            投标报价得分=（评标基准价/投标报价）×30×100%</p> <p>备注：</p> <p>1. 对于小型和微型企业产品以扣除优惠比率后的报价参与价格打分，但不作为中标价和合同签约价。中标价和合同签约价仍以其投标文件中的一次报价为准。</p> <p>2. 小、微型企业产品价格给予扣除标准：            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，对于非专门面向中小企业的项目，对小型和微型企业产品的价格给予6%的扣除，用扣除后的价格参与评审。</p> <p>3. 根据财库〔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》，监狱企业视同小微企业。</p> <p>同一投标人，以上扣除优惠只享受一次，不得重复扣除。</p> <p>4. 价格分计算保留小数点两位。</p>	30
商务部分 (20分)	企业实力	<p>投标人提供有效期内的环境管理体系认证、质量管理体系认证、职业健康安全管理体系认证证书</p>	3

		扫描件，并同时提供“全国认证认可信息公共服务平台”查询结果截图的，每提供一项证书证明材料得1分，最多得3分。	
	产品认证	提供专门用于兽用检测试剂生产车间 GMP 认证证明材料者，得3分。	3
	企业业绩	提供2019年1月至今所投产品同类项目业绩证明，每提供1份合同扫描件得1分，最高得5分。2021年1月1日后新成立的企业此项提供合同扫描件不足3份的，得2.5分。 <b>注：经核实提供的为虚假合同的，报政府采购监督管理部门处理。</b>	5
	产品信誉	所投产品提供国家行业职能部门（农业部兽医局或中国动物疫病预防控制中心或中国动物卫生与流行病学中心或中国兽医药品监察所或国家特定病种参考实验室或专业实验室）推荐使用批复等证明文件者，得4分；没有不得分。投标人必须在投标文件中附复印件。	4
		所投产品具有由中国动物疫病预防控制中心或中国动物卫生与流行病学中心或中国兽医药品监察所或国家特定病种参考实验室或专业实验室出具的复核（对比）实验报告且产品质量合格者，得5分；没有不得分。投标人必须在投标文件中附扫描件。	5
技术部分 (35分)	技术指标响应情况	投标产品全部符合招标文件要求的技术指标的，得满分25分； 投标产品不满足招标文件要求的加*号参数的，每有一项不满足扣5分； 投标产品不满足招标文件要求的非加*号参数的，每有一项不满足扣1分。	25

		如有投标人本项得分为 0 分的，其投标将被视为无效投标。	
	产品报告	投标人每提供 1 份所投产品在省级及以上动物疫病预防控制机构出具的检测报告，得 1 分，最多得 4 分。	4
		提供所投产品省级以上有资质实验室出具的 3 家以上不同厂家生产的同类试剂质量比对报告者，国家级报告得 6 分，省级得 3 分。(此项以最高分计分，不累积计分)	6
售后服务 (15 分)	售后服务承诺	<p>投标人提供售后服务方案，明确质保期内外的服务内容及故障响应时间。评标委员会根据各投标人投标文件相关内容满足本项目履行需求的情况进行评审：</p> <p>投标人有完善的售后服务体系，服务内容细致、可行的，得 6 分；</p> <p>投标人有具体的售后服务内容，措施基本可行的，得 4 分；</p> <p>投标人有售后服务内容，但未针对本项目的，得 2 分；</p> <p>未提供售后服务承诺的，不得分。</p>	6
	质量承诺	<p>投标人承诺交货时：</p> <p>所提供血清学产品距有效期 8 个月以上的得 1 分，10 个月以上的得 2 分；</p> <p>病原学产品距有效期 4 个月以上的得 1 分，5 个月以上的得 2 分。本项最多得 2 分</p>	2
	质量验证承诺	<p>投标人应提供对所投产品实施两次以上实验室质量验证方案。评标委员会根据投标人承诺内容是否适用于本次项目实施进行评审：</p> <p>承诺实施两次以上实验室质量验证方案，且方案科学完善，措施详尽的，得 3 分；</p> <p>承诺实施两次以上实验室质量验证方案，且方案合理可行，有具体实施措施的，得 1 分；</p> <p>承诺实施不足两次的，不得分。</p>	3

	其他优惠条件	<p>投标人应承诺每年提供至少两次以上免费技术培训。评标委员会根据投标人培训内容是否适用于本次项目进行评审：</p> <p>承诺每年提供至少两次以上免费技术培训，且培训方案科学完善，培训方式合理内容详尽，对培训人数和效果有合理安排和承诺的，得4分；</p> <p>承诺每年提供至少两次以上免费技术培训，且培训方案具体，各培训环节有具体措施响应，培训内容具体合理的，得2分；</p> <p>承诺每年提供至少两次以上免费技术培训，且有培训方案的，得1分；</p> <p>承诺提供培训不足两次的，不得分。</p>	4
--	--------	---	---

包 19-24 评分标准:

评分因素	评分内容	评分标准	分值
报价部分 (30 分)	投标报价	<p>价格分统一采用低价优先法计算，即满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分。</p> <p>其他投标人的价格分统一按照下列公式计算：            投标报价得分=（评标基准价/投标报价）×30×100%</p> <p>备注：</p> <p>1. 对于小型和微型企业产品以扣除优惠比率后的报价参与价格打分，但不作为中标价和合同签约价。中标价和合同签约价仍以其投标文件中的一次报价为准。</p> <p>2. 小、微型企业产品价格给予扣除标准：            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，对于非专门面向中小企业的项目，对小型和微型企业产品的价格给予 6% 的扣除，用扣除后的价格参与评审。</p> <p>3. 根据财库〔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》，监狱企业视同小微企业。</p> <p>同一投标人，以上扣除优惠只享受一次，不得重复扣除。</p> <p>4. 价格分计算保留小数点两位。</p>	30
商务部分 (16 分)	企业实力	<p>投标人提供有效期内的环境管理体系认证、质量管理体系认证、职业健康安全管理体系认证证书扫描件，并同时提供“全国认证认可信息公共服务平台”查询结果截图的，每提供一项证书证明材料得 2 分，最多得 6 分。</p>	6

	企业业绩	提供 2019 年 1 月至今所投产品同类项目业绩证明, 每提供 1 份合同扫描件得 2 分, 最高得 10 分。 2021 年 1 月 1 日后新成立的企业此项提供合同扫描件不足 3 份的, 得 5 分。 <b>注: 经核实提供的为虚假合同的, 报政府采购监督管理部门处理。</b>	10
技术部分 (34 分)	技术指标响应情况	投标产品全部符合招标文件要求的技术指标的, 得满分 30 分; 投标产品不满足招标文件要求的加*号参数的, 每有一项不满足扣 5 分; 投标产品不满足招标文件要求的非加*号参数的, 每有一项不满足扣 2 分。 如有投标人本项得分为 0 分的, 其投标将被视为无效投标。	30
		投标人每提供 1 份所投产品由具有国家认证的检测机构出具的检测报告, 得 2 分, 最多得 4 分。	4
服务承诺 (20 分)	售后服务承诺	投标人提供售后服务方案, 明确质保期内的服务内容及故障响应时间。评标委员会根据各投标人投标文件相关内容满足本项目履行需求的情况进行评审: 投标人有完善的售后服务体系, 服务内容细致、可行的, 得 8 分; 投标人有具体的售后服务内容, 措施基本可行的, 得 5 分; 投标人有售后服务内容, 但未针对本项目的, 得 2 分; 未提供售后服务承诺的, 不得分。	8
	配送计划	评标委员会根据各投标人所提供的供货方案、交付及验收方案是否符合项目履行需要进行评审, 方案科学完善、措施详尽合理的, 得 6 分; 方案具体可行、各环节有相应措施的, 得 4 分; 有针对本项目的方案内容的, 得 2 分; 未提供方案的, 不得分。	6
	其他优惠条件	投标人提出的能够实质性有利于项目履行或采购人使用、维护等工作的优惠条件, 每提出一项得 2 分, 最多得 6 分。	6

## 第7章 政府采购合同

河南省动物疫病预防控制中心\_\_\_\_\_合同

合同编号：

### 采购合同

项目名称：\_\_\_\_\_

买方（甲方）：\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

卖方（乙方）：\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

签订时间：\_\_\_\_\_

签订地点：\_\_\_\_\_

# 第一章 合同（格式）

需方：\_\_\_\_\_

供方：\_\_\_\_\_

根据《中华人民共和国民法典》、《中华人民共和国政府采购法》的规定,经供需双方友好协商,于\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日共同签署以下条款,以期共同遵守。

1. 本合同中的词语和术语的含义与合同条款中定义的相同。

2. 下述文件作为合同签订的基础,是构成本合同的主要组成部分,并与本合同一起阅读和解释:

- (1) 合同条款
- (2) 合同条款资料表
- (3) 合同条款附件
- (4) 招标文件
- (5) 成交通知书

3. 产品、规格、单价

包号	序号	试剂盒名称	参数	规格	单价 (元)

4. 本合同为供货合同,本包所有供方共同取得了该包产品和伴随服务的供应资格。需方可根据实际需求,从取得供货资格的所有供方中选取所需产品种类和数量。

5. 供方按照需方要求分批供货,供货时间由需方根据实际情况确定。

6. 供货单价为供方所投产品单价。

7. 采购的产品品种和数量与实际需求出现不完全一致时,供方在供货过程中应根据需方的实际需求,在等价对换的原则下对货物品种、品牌、参数、规格和数量做调整,调整的产品中标供应商也可按本地市场同期均价供货,并冲抵合同总金额。

8. 根据需方需求,供方每年为需方在全省范围内开展两次以上技术培训,所需费用由供方承担。

9. 如果供方提供的产品质量不稳定，不能满足需方正常检测的需要，需方有权终止合同。

10. 如果供方连续两次不按时供货，影响需方工作进度，需方有权终止合同，并追究供方相应责任。

11. 货到验收合格后，供方提供的票据材料经需方审核无误后，需方于 10 个工作日内支付供方本批次货物价款。

12. 本合同经供需双方签订、盖章后生效，本合同一式肆份，甲、乙双方各执贰份，具有同等法律效力。

需方：（盖章）

供方：（盖章）

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）

地址：

地址：

开户银行：

开户银行：

账 号：

账 号：

附件：

## 河南省政府采购合同融资政策告知函

各供应商：

欢迎贵公司参与河南省政府采购活动！

政府采购合同融资是河南省财政厅支持中小微企业发展，针对参与政府采购活动的供应商融资难、融资贵问题推出的一项融资政策。贵公司若成为本次政府采购项目的中标成交供应商，可持政府采购合同向金融机构申请贷款，无需抵押、担保，融资机构将根据《河南省政府采购合同融资工作实施方案》（豫财购〔2017〕10号），按照双方自愿的原则提供便捷、优惠的贷款服务。

贷款渠道和提供贷款的金融机构，可在河南省政府采购网“河南省政府采购合同融资平台”查询联系。