

河南省疾病预防控制中心
2023 年艾滋病性病丙肝相关检测试剂采购项目

单一来源采购文件

采购编号：豫财单一采购-2023-137



HENAN TENDER-PURCHASE SERVICE CO., LTD.

目 录

第一部分 邀请函.....	5
第二部分 主要货物及服务内容.....	5
第三部分 采购须知.....	28
第四部分 响应文件格式及内容.....	31
第五部分 合同格式.....	31

单一来源采购须知前附表

此采购须知前附表带“*”的为响应供应商必须满足的实质性要求，如不满足，将导致无效响应或响应不予接受。

项号	内 容	说明与要求
1	项目名称	河南省疾病预防控制中心 2023 年艾滋病性病丙肝相关检测试剂采购项目
2	采购人	河南省疾病预防控制中心
3	采购方式	单一来源采购
4	采购文件售价	300 元/包
5	供应商资质	<p>具备政府采购法第二十二条规定的条件，提供下列资料：</p> <ul style="list-style-type: none"> *1. 营业执照副本； *2. 法人代表授权委托书（附法人身份证复印件及授权代表身份证）； *3. 供应商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行为书面声明； *4. 反商业贿赂承诺书； *5. 供应商提供财务报告（经审计的 2022 年度财务报告或开标前三个月内的银行出具的资信证明）； *6. 具有依法缴纳税收（2023 年任何一个月）和社会保障资金（2023 年任何一个月）的相关证明材料； 7. 在“信用中国”网站中查询“失信被执行人”和“重大税收违法失信主体”，以及在“中国政府采购网”网站中查询“政府采购严重违法失信行为记录名单”共 3 项的查询结果网页扫描件。 <p>（http://www.gsxt.gov.cn/index.html）中查询情况，承诺函格式自拟，要求加盖供应商单位公章。</p> <p>信用查询时间点：响应截止时间</p> <p>采购人保有对供应商提供的查询结果进行复查的权力，并将复查结果网页打印、签字并存档。如果采购人对查询结果进行复查，供应商不良信用记录以采购人查询结果为准，采购人查询之后，网站信息发生的任何变更均不再作为评审依据，供应商自行提供的与网站信息不一致的其他证明材料将不作为评审依据。</p>

		*8. 本项目不接受联合体； *9. 相关法律、法规规定的其他条件。
*6	响应保证金	响应保证金：不需要。 银行转帐账户信息： 账户名称：河南招标采购服务有限公司 开户银行：平安银行郑州分行营业部 银行账号：//
*7	响应有效期	自响应开始之日起 60 天
8	响应文件份数	加密的响应文件正本壹份、副本二份和壹份正本的 PDF 电子版。
*9	响应文件递交	截止时间：2023 年 11 月 29 日 09:00（北京时间） 纸质响应文件密封提交，一正二副和一份响应文件的正本 PDF 电子文档；均单独密封。
10	协商时间、地点	开始时间：2023 年 11 月 29 日 09:00（北京时间） 河南招标采购服务有限公司 418 室
11	付款方式	根据分批供货情况，产品（项目）验收合格并正常使用满 10 个工作日付该批次货物对应款项。
12	采购代理服务费	代理服务费用：按采购预算金额，参照原国家计委计价格【2002】1980 号文和国家发改委发改办价格【2003】857 号文的计算方法向成交人收取
<p>1. 采购人：河南省疾病预防控制中心 地址：郑州市农业南路 105 号 联系人：郑弘毅 联系电话：0371- 68089179</p> <p>2. 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） 项目联系人： 张中平 电 话：0371-65950562</p>		

第一部分 邀请函

河南省疾病预防控制中心 2023 年艾滋病性病丙肝相关检测试剂采购项目采购公告

项目概况

河南省疾病预防控制中心 2023 年艾滋病性病丙肝相关检测试剂采购项目的潜在供应商应在河南招标采购服务有限公司 408 室获取采购文件，并于 2023 年 11 月 29 日 09 点 00 分前提交响应文件。

一、项目基本情况

- 1、采购项目编号：豫财单一采购-2023-137
- 2、采购项目名称：河南省疾病预防控制中心 2023 年艾滋病性病丙肝相关检测试剂采购项目
- 3、采购方式：单一来源
- 4、预算金额：

序号	包号	包名称	包预算（万元）	包最高限价（万元）
1	1	病毒载量试剂（罗氏）	986.0928	986.0928
2	2	病毒载量试剂（雅培）	434.88	434.88
3	3	病毒载量试剂（东北制药）	728.688	728.688
4	4	病毒载量试剂（安普利）	686.976	686.976
5	5	病毒载量试剂（赛沛）	39.65	39.65
6	6	CD4 试剂（安捷伦）	484.2	484.2
7	7	CD4 试剂（迈瑞）	480.6	480.6
8	8	CD4 试剂（BD 大流式）	268.8	268.8
9	9	CD4 试剂（BD-便携式）	56.7	56.7
10	10	CD4 试剂（雅培 PIMA）	49.95	49.95
11	11	CD4 试剂（贝克曼）	122.4	122.4
12	12	CD4 试剂（深圳维公）	80.83	80.83
13	13	HIV 抗原抗体快速检测试剂（层析法）	459.72	459.72
14	14	梅毒螺旋体抗体检测试剂（凝集法）	203.06	203.06

- 5、采购需求：

包号	货物名称	主要技术规格	数量（人份/盒）	预算金额（万元）	备注
1	病毒载量试剂（罗氏）	详见采购需求	32016	986.0928	进口
2	病毒载量试剂（雅培）		14496	434.88	进口
3	病毒载量试剂（东北制药）		31008	728.688	国产
4	病毒载量试剂（安普利）		42936	686.976	国产
5	病毒载量试剂（赛沛）		1300	39.65	进口
6	CD4 试剂（安捷伦）		80700	484.2	国产
7	CD4 试剂（迈瑞）		80100	480.6	国产
8	CD4 试剂（BD 大流式）		44800	268.8	进口
9	CD4 试剂（BD-便携式）		4200	56.7	进口
10	CD4 试剂（雅培 PIMA）		3700	49.95	进口
11	CD4 试剂（贝克曼）		20400	122.4	进口
12	CD4 试剂（深圳维公）		13700	80.83	国产
13	HIV 抗原抗体快速检测试剂（层析法）		255400	459.72	进口
14	梅毒螺旋体抗体检测试剂（凝集法）		284000	203.06	国产

- 5.1 交货期：按用户要求数量准时分批供货。
- 5.2 交货地点：采购人指定地点。
- 5.3 产品有效期/质量保证期：见各包要求。
- 6、合同履行期限：自合同签订后至产品质保期结束。
- 7、本项目是否接受联合体投标：否
- 8、是否接受进口产品：见采购需求
- 9、是否为只面向中小企业采购：否

二、申请人的资格要求

- 1、满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；
- 2、落实政府采购政策需满足的资格要求：无。
- 3、本项目的特定资格要求：提供所投产品的医疗器械注册证和医疗器械生产许可证(国产时适用)，具有国家规定的所投产品的经营许可证。

三、单一来源供应商信息

包 1：河南善本元医疗科技有限公司

地址：郑州经济技术开发区航海东路 2079 号醇葡大厦进口葡萄酒仓储物流配送仓库 2 层 255 室

包 2：北京安普生化科技有限公司

地址：北京市海淀区中关村南大街 12 号科技综合楼一层 103 室

包 3：河南上德医药有限公司

地址：河南自贸试验区郑州片区（经开）航海东路 1507 号 3 号楼 1 单元 15 层 1501、1502 室

包 4：郑州涌鑫科贸有限公司

地址：郑州市惠济区长兴路 21 号 12 层 1203、1204、1205、1206 室

包 5：河南顺科医疗器械有限公司

地址：河南省郑州市高新技术产业开发区莲花街 352 号联东 U 谷郑州高新国际企业港 18 号楼 2 单元 501

包 6：河南昊成科技有限公司

地址：郑州市金水区黄河路 1 号院 2 号楼 12 楼 1220, 1225 室

包 7：河南茂聚通电子科技有限公司

地址：郑州市管城回族区鼎瑞街 005 号 1 号仓库 3 层 335 室

包 8：郑州新和光医疗器械有限公司

地址：郑州市惠济区南阳路西刘砦路北 1 号楼 10 层 1007

包 9：郑州新和光医疗器械有限公司

地址：郑州市惠济区南阳路西刘砦路北 1 号楼 10 层 1007

包 10：河南正清源生物科技有限公司

地址：郑州市金水区徐庄东路 97 号 B 座 2 层 1-2 号

包 11：郑州哈维医疗器械有限公司

地址：郑州高新技术产业开发区莲花路 11 号 5 号楼 2 单元 8 层 46 号

包 12：河南省流式生物技术有限公司

地址：郑州经济技术开发区航海东路 2079 号醇葡大厦进口葡萄酒仓储物流配送仓库 2 层 265 室

包 13：中国医药对外贸易有限公司

地址：北京市朝阳区惠新东街 4 号

包 14：郑州新和光医疗器械有限公司

地址：郑州市惠济区南阳路西刘砦路北 1 号楼 10 层 1007

四、获取采购文件

1. 时间：2023 年 11 月 17 日至 2023 年 11 月 22 日，每天上午 00:00 至 12:00，下午 14:30 至 17:30（北京时间，法定节假日除外）。

2. 地点：河南招标采购服务有限公司 408 室

3. 方式：现场购买

4. 售价：300.00 元/本

五、响应文件提交截止时间及地点

1. 时间：2023 年 11 月 29 日 09 点 00 分（北京时间）

2. 地点：河南招标采购服务有限公司 418 会议室，响应文件逾期递交至指定地点的，采购人不予受理。

六、响应文件开启

1. 时间：2023 年 11 月 29 日 09 点 00 分（北京时间）

2. 地点：河南招标采购服务有限公司会议室。

七、发布公告的的媒介及公告期限

本次采购公告在《河南省政府采购网》、《河南招标采购网》等网站上发布。公告期限为三个工作日。

八、其他补充事宜

7.1、供应商信用

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）《河南省财政厅关于转发财政部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的通知》（豫财购〔2016〕15 号）的规定，对列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为信息记录名单的供应商，拒绝参与本项目的采购活动；【查询渠道：“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）】。

7.2、其它要求

7.2.1、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。

八、凡对本次采购提出询问，请按以下方式联系

1. 采购人：河南省疾病预防控制中心

地址：郑州市农业南路 105 号

联系人：郑弘毅

联系电话：0371- 68089179

2. 政府采购监督管理处：河南省财政厅政府采购监督管理处

地址：郑州市金水区经三路 25 号

联系人：政府采购监督管理处

联系方式：0371-65808406

3. 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）

项目联系人：张中平

电 话：0371-65950562

4. 项目联系人：张中平

项目联系方式：0371-65950562

河南招标采购服务有限公司

2023 年 11 月 16 日

第二部分 项目要求

河南省疾病预防控制中心 2023 年艾滋病性病丙肝相关检测试剂采购项目需求及要求一览表：

序号	包号	包名称	包预算（万元）	包最高限价（万元）
1	1	病毒载量试剂（罗氏）	986.0928	986.0928
2	2	病毒载量试剂（雅培）	434.88	434.88
3	3	病毒载量试剂（东北制药）	728.688	728.688
4	4	病毒载量试剂（安普利）	686.976	686.976
5	5	病毒载量试剂（赛沛）	39.65	39.65
6	6	CD4 试剂（安捷伦）	484.2	484.2
7	7	CD4 试剂（迈瑞）	480.6	480.6
8	8	CD4 试剂（BD 大流式）	268.8	268.8
9	9	CD4 试剂（BD-便携式）	56.7	56.7
10	10	CD4 试剂（雅培 PIMA）	49.95	49.95
11	11	CD4 试剂（贝克曼）	122.4	122.4
12	12	CD4 试剂（深圳维公）	80.83	80.83
13	13	HIV 抗原抗体快速检测试剂（层析法）	459.72	459.72
14	14	梅毒螺旋体抗体检测试剂（凝集法）	203.06	203.06

包 1-病毒载量试剂(适配罗氏)

HIV-1 病毒载量试剂技术参数

1. 名称：人类免疫缺陷病毒（1 型）核酸检测试剂盒（PCR-荧光法）。
2. 用途：用于定量检测人血浆中人类免疫缺陷病毒（1 型）。
3. 原理：应用实时荧光定量聚合酶链式反应原理。
4. 检测项目：HIV-1 RNA 定量检测。
5. 检测亚型：HIV-1 M、O 组。
6. 检测方法：全自动核酸分离纯化，全自动核酸扩增和实时荧光 PCR 方法。
7. 适用样品种类：血浆(EDTA 抗凝剂)。
8. 定量方式：内部标准品定量。
9. 质控品：提供阴性、弱阳性、强阳性对照质控品。
- *10. 技术要求：
 - a. 检测灵敏度： ≤ 20 copies/mL，置信度 $\geq 95\%$ 。
 - b. 检测范围： $20-1 \times 10^7$ copies/mL 。
 - c. 检测特异性：100%。
 - d. 重复性：CV 值 ≤ 0.3 log。
 - e. 规格：48T/盒。
 - f. 即开即用型液体试剂。
11. 试剂储存条件：2-8℃ 保存。
12. 试剂组份：包括核酸提取、纯化、扩增和检测的全部试剂。
13. 抗污染方案：采用 UNG 酶防止 PCR 产物污染。
14. 样品处理能力：可以同时进行检测 1-72 个样品（含质控）。
15. 备件：含完整实验过程中所需的相关耗材及洗液。
- *16. 基本要求：提供 Cobas Taqman 全自动病毒载量检测系统原装配套试剂及其说明书（试剂说明书必须证明试剂与设备相适配），以确保检测结果准确可靠；原厂试剂售后服务须由原厂提供或由原厂授权提供(需提交售后服务人员培训资质证明等相关证明材料)，以确保仪器稳定和正常运转。
17. 供货计划：按用户要求数量准时分批供货，试剂到货时有效期不小于 8 个月。

包 2-病毒载量试剂（适配雅培）

HIV-1 病毒载量试剂技术参数

1. 名称：人类免疫缺陷病毒（HIV-1）核酸（RNA）提取及检测试剂盒
2. 用途：用于定量检测人血浆中人类免疫缺陷病毒（1 型）。
3. 检测方法：应用 RT-PCR 和 Real-time 实时荧光定量检测技术 HIV-1 型各组病毒载量。
4. 检测项目：HIV-1 RNA 定量检测。
5. 检测亚型：HIV-1 型 M 组 (A-H)、O 组、N 组。
- *6. 基本要求：提供 m2000sp 自动核酸提取仪和 m2000rt 实时荧光定量 PCR 仪的原装配套试剂及其说明书（试剂说明书必须证明试剂与设备相适配），以确保检测结果准确可靠；原厂试剂售后服务须由原厂提供或由原厂授权提供（需提交售后服务人员聘用合同和授权协议等相关证明材料），以确保仪器稳定和正常运转。
7. 定量方式：外部标准品定量
- *8. 技术要求
 - 8.1 检测灵敏度： ≤ 40 copies/mL（0.2mL、0.6mL、1.0mL 样本体系）
 - 8.2 特异性：100%（95%CI 99.28-100%）
 - 8.3 检测范围： $40-1 \times 10^7$ copies/mL
 - 8.4 适用样本种类：血浆 (ACD-A 或 EDTA 抗凝)
 - 8.5 检测样本体积：可选 0.2mL、0.5mL、0.6mL 和 1.0mL
 - 8.6 检测方式：96 孔 PCR 反应板
 - 8.7 检测批量：一次检测批量可选 24，48，72 和 96
 - 8.8 内测标准差(SD)： ≤ 0.25 log copies/mL
 - 8.9 内参要求：与样本一起提取和扩增，质控整个实验过程；
9. 供货计划：按用户要求数量准时分批供货，到货时试剂有效期不小于 8 个月。

包 3 病毒载量试剂（适配东北制药）

HIV-1 病毒载量试剂技术参数

1. 用途：用于人类免疫缺陷病毒（HIV-1）核酸（RNA）提取及扩增和检测。
2. 原理和方法：采用磁珠法提取血清或血浆样本中病毒 RNA，采用 Taqman 探针法进行 HIV-1 的实时荧光定量 RT-PCR 检测。
3. 检测项目：HIV-1 RNA 定量检测
- *4. 检测亚型：HIV-1 M 组 A, B, C, D, AE, F, G, AG-GH 和 O 组，共 9 个亚型
5. 定量方法：外部标准品定量
6. 检测灵敏度： ≤ 50 IU/mL（约 28copies/mL，置信度 $\geq 95\%$ ）
- *7. 线性范围： $2 \times 10^2 \sim 1 \times 10^9$ IU/mL
8. 特异性：100%
9. 性能指标：Ct 值的变异系数 $< 10\%$ ，浓度变异系数 $< 50\%$
10. 样品类型：血清、非肝素抗凝血浆
11. 样品体积和规格：可选 0.2mL、0.4mL；48T/盒
12. 样品处理能力：可以同时进行检测 8-96 个样品
13. 抗污染方案：采用 UNG 酶防止 PCR 产物污染
- *14. 基本要求：提供适用于 TECAN EVO100-8 全自动液体工作站及 ABI7500 荧光定量 PCR 仪的配套试剂（配套试剂须包含核酸提取、扩增及检测相关全部试剂，试剂说明书须明确与与设备适配，确保按照试剂盒说明书要求操作，达到检测结果准确可靠的目的）；试剂售后服务须由试剂厂家或试剂厂家提供授权（需提交售后服务人员聘用合同和授权协议等相关证明材料），以确保仪器稳定和正常运转；
15. 试剂组份：包括核酸提取、纯化、扩增和检测的全部试剂；
16. 供货计划：按用户要求数量准时分批供货，交货时，到货时试剂有效期不少于 10 个月。

包 4-病毒载量试剂（适配厦门安普利）

HIV-1 病毒载量试剂技术参数

1. 名称：人类免疫缺陷病毒（1 型）核酸检测试剂盒（PCR-荧光法）。
2. 用途：用于定量检测人血浆中人类免疫缺陷病毒（1 型）。
3. 原理：根据体外基因扩增原理，利用荧光共振能量转移实时跟踪荧光定量检测方法，对人类免疫缺陷病毒 1 型核酸进行特异性定量分析。
4. 检测项目：HIV-1 RNA 定量检测。
5. 检测亚型：HIV-1 基因型 M 组 B/B'、BC 重组型以及 AE 重组型。
6. 检测方法：全自动核酸分离纯化，全自动核酸扩增和实时荧光 PCR 方法。
7. 适用样品种类：ACD-A 或 EDTA 抗凝血浆。
8. 定量方式：外部标准品定量。
9. 质控品：提供阴性、弱阳性、强阳性对照质控品。
- *10. 技术要求：
 - a. 检测灵敏度： ≤ 50 IU/mL，置信度 $\geq 95\%$ 。
 - b. 检测范围： $50-5 \times 10^8$ IU/mL。
 - c. 检测特异性：100%。
 - d. 重复性：CV 值 $\leq 5\%$ 。
 - e. 内参要求：内源性内参，与样本一起提取扩增，监控整个实验过程
 - f. 规格：24T/盒。
11. 样品处理能力：可以同时进行检测 1-96 个样品（含质控）任意数量样本提取扩增。
- *12. 基本要求：提供厦门安普利 Anadas 9850 全自动核酸提纯及荧光 PCR 分析系统原装配套试剂及其说明书（试剂说明书必须证明试剂与设备相适配），以确保检测结果准确可靠；原厂试剂售后服务须由原厂提供或由原厂授权提供（需提交售后服务人员培训资质证明等相关证明材料），以确保仪器稳定和正常运转。
13. 供货计划：按用户要求数量准时分批供货，交货时，试剂到货时有效期不小于 8 个月。

包 5-病毒载量试剂（适配赛沛 GeneXpert）

HIV-1 病毒载量试剂技术参数

1. 名称：人类免疫缺陷病毒（HIV-1）核酸检测试剂盒（实时荧光 PCR 法）。
2. 用途：用于体外定量检测人类免疫缺陷病毒 1 型（HIV-1）感染者血浆中的 HIV-1 RNA。
3. 原理：实时逆转录酶 PCR（RT-PCR）技术进行样本制备、核酸提取和扩增以及靶序列检测。
4. 检测项目：HIV-1 RNA 定量检测。
5. 检测亚型：需要能够覆盖 HIV-1 病毒 M 组（A、C、D、F、G、H、J、K、CRF-A/B、CRF-A/E 和 CRF-A/G 亚型）、N 组和 O 组。
6. 检测方法：全自动核酸分离纯化，全自动核酸扩增和实时荧光 PCR 方法。
7. 适用样品种类：ACD、PPT-EDTA 或 EDTA 抗凝血浆。
8. 定量方式：内部质控品定量；
9. 质控品：内部质控品不但用于定量，也用于检测逆转录和 PCR 反应中是否存在抑制剂包含探针检查质控。探针检查质控用于验证试剂再水化、检测匣中 PCR 管的灌装、探针完整性及染料稳定性；
- *10. 技术要求：
 - a. 采用 VQA 参比物质的检测灵敏度： ≤ 15.5 拷贝/mL，置信度 $\geq 95\%$ 。
 - b. 定量检测范围： $40-1 \times 10^7$ 拷贝/mL。
 - c. 检测特异性：100%。
 - d. 内部质控品要求：内部质控品与样本一起提取扩增，监控整个实验过程
 - e. 规格：10T/盒。
 - f. 试剂保存及有效期：保存条件为 2-28 度常温保存，**有效期 ≥ 18 个月；**
 - g. HIV-1 报告时间：从患者样本加入试剂匣中到出报告时间 1.5 小时内出具报告结果（提供证明图片）。
- *11. 基本要求：提供赛沛 GeneXpert 全自动医用 PCR 分析系统及原装配套试剂及其说明书（试剂说明书必须证明试剂与设备相适配），以确保检测结果准确可靠；原厂试剂售后服务须由原厂提供或由原厂授权提供（需提交售后服务人员培训资质证明等相关证明材料），以确保仪器稳定和正常运转。
12. 样品处理能力：在通量范围内，可随时进行新增单个或多个样本和项目，实现样本随到随做；
13. 防污染措施及生物安全性：检测为全密闭反应体系，样品盒应采用全封闭的卡盒结构，最大程度避免样品污染，全封闭操作保证实验室环境及人员安全。
14. 供货计划：按用户要求数量准时分批供货，交货时，**试剂到货时有效期**不小于 **12 个月**。

包 6-CD4 试剂（适配安捷伦）

CD4+T 淋巴细胞检测试剂技术参数

*一、基本要求

（一）Agilent NovoCyte 流式细胞仪原装配套试剂（须提供投标试剂的试剂盒说明书，以证明与设备适配），并适应现有仪器配套软件，确保检测结果准确可靠。

（二）Agilent NovoCyte 流式细胞仪原厂维保（须提供原厂维保授权或委托证明材料），确保仪器稳定并正常运转。

二、试剂要求

（一）试剂、耗材组成

- 1.预混三色试剂： CD4/CD8/CD3
- 2.溶血素： 同品牌配套， 100ml/2000 人份
- 3.*质控微球： 与 NovoExpress 操作软件兼容的质控微球， 1 套/500 人份
- 4.鞘液： 适配 NovoCyte 机器， 按试剂盒要求使用量配置
- 5.NovoClean 清洗液： 适配 NovoCyte 机器， 按试剂盒要求使用量配置
- 6.NovoRinse 冲洗液： 适配 NovoCyte 机器， 按试剂盒要求使用量配置
- 7.适配 NovoCyte 机器的样本检测管
- 8.仪器正常工作的其他耗材等

（二）检测线性范围

- 1.白细胞计数位于 500-30000 cell/ μ L
- 2.CD3: ≥ 1 cell/ μ L
- 3.CD4: ≥ 1 cell/ μ L
- 4.CD8: ≥ 1 cell/ μ L

（三）检测重复性： CV \leq 8.0%

三、供货计划：按用户要求数量准时分批供货，到货时试剂有效期大于 18 个月

四、试剂有效期：24 个月（交货时，**试剂到货时**有效期不小于 18 个月。）

包 7-CD4 试剂（适配迈瑞）

CD4+T 淋巴细胞检测试剂技术参数

*一、基本要求

（一）迈瑞 BriCyte E6 流式细胞仪原装配套试剂（须提供投标试剂的试剂盒说明书，以证明与设备适配），并适应现有仪器配套软件，确保检测结果准确可靠。

（二）迈瑞 BriCyte E6 流式细胞仪原厂维保（须提供原厂维保授权或委托证明材料），确保仪器稳定并正常运转。

二、试剂要求

1.试剂组成

2.四色试剂：CD45/CD4/CD8/CD3

3.溶血剂：100ml/2000 人份

4.*流式多色质控微球

5.清洗液：适配 BriCyte E6 机器，按试剂盒要求使用量配置

6.适配 BriCyte E6 机器的样本检测管

7.仪器正常工作的其他耗材等

（二）检测线性范围

1.CD3: $\geq 32 \text{ cell}/\mu\text{L}$

2.CD4: $\geq 6 \text{ cell}/\mu\text{L}$

3.CD8: $\geq 12 \text{ cell}/\mu\text{L}$

（三）检测重复性：CV \leq 5.0%

三、供货计划：按用户要求数量准时分批供货

四、质保期：18 个月（交货时，试剂到货时有效期不小于 12 个月）

包 8-CD4 试剂（适配 BD FACSCalibur）

CD4+T 淋巴细胞检测试剂技术参数

*一、基本要求

（一）BD FACSCalibur 流式细胞仪原装配套试剂（须提供投标试剂的试剂盒说明书,以证明与设备适配），并适应现有仪器配套软件，确保检测结果准确可靠。

（二）BD FACSCalibur 流式细胞仪原厂维保（须提供原厂维保授权或委托证明材料），确保仪器稳定并正常运转。

二、试剂要求

（一）试剂、耗材组成

1. BD Tritest CD4 FITC/CD8 PE/CD3 PerCP 试剂

2. BD Trucount Tubes

3. 溶血素：100ml/2000 人份

4. *仪器设置微球：每 500 人份配一套（含 APC，须提供仪器厂家原厂授权）

5. 仪器正常工作的其他耗材等

（二）检测线性范围

1. CD3: $\geq 1 \text{ cell}/\mu\text{L}$

2. CD4: $\geq 1 \text{ cell}/\mu\text{L}$

3. CD8: $\geq 1 \text{ cell}/\mu\text{L}$

4. 检测重复性: $CV \leq 8.0\%$

三、 供货计划：按用户要求数量准时分批供货

四、试剂有效期：24 个月（交货时，**试剂到货时**有效期不小于 18 个月）

包 9-CD4 试剂（适配便携式 BD-presto）

CD4+T 淋巴细胞检测试剂技术参数

*一、基本要求

（一）FACS Presto T 淋巴细胞计数仪（BD 公司）原装配套试剂（须提供投标试剂的试剂盒说明书，以证明与设备适配），并适应现有仪器配套软件，确保仪器稳定并正常运转。

（二）FACS Presto T 淋巴细胞计数仪（BD 公司）原厂维保（须提供原厂维保授权或委托证明材料），确保仪器稳定并正常运转。

二、试剂要求

（一）试剂、耗材组成

检测试剂：荧光免疫法淋巴细胞检测试剂盒(单人份试剂自带内质控)

*仪器质控：开机自动完成自检和校准

（二）检测准确性：0.99

（三）检测重复性：CV≤8%

三、供货计划：按用户要求数量准时分批供货

四、质保期：12 个月（交货时，试剂到货时有效期不小于 10 个月）

包 10-CD4 试剂（适配 Pima 便携式）

CD4+T 淋巴细胞检测试剂技术参数

*一、基本要求

（一）Alere T 淋巴细胞计数仪（Pima）原装配套试剂（须提供投标试剂的试剂盒说明书,以证明与设备适配），并适应现有仪器配套软件，确保仪器稳定并正常运转。

（二）Alere T 淋巴细胞计数仪（Pima）原厂维保（须提供原厂维保授权或委托证明材料），确保仪器稳定并正常运转。

二、试剂要求

（一）试剂、耗材组成

检测试剂：荧光免疫法淋巴细胞检测试剂盒

*仪器质控：标准板（bead standard）

（二）检测准确性：0.96（95%可信区间 0.94-0.97）

（三）检测重复性：CV ≤10%

三、供货计划：按用户要求数量准时分批供货

四、质保期：12 个月（交货时，试剂到货时有效期不小于 10 个月）

包 11-CD4 试剂（适配贝克曼）

CD4+T 淋巴细胞检测试剂技术参数

*一、基本要求

（一）Beckman Navious 和 DxFlex 流式细胞仪原装配套试剂（须提供投标试剂的试剂盒说明书,以证明与设备适配），并适应现有仪器配套软件，确保检测结果准确可靠。

（二）Beckman Navious 和 DxFlex 流式细胞仪原厂维保（须提供原厂维保授权或委托证明材料），确保仪器稳定并正常运转。

二、试剂要求

（一）试剂、耗材组成

1.预配四色试剂 CD4/CD8/CD3/CD45

2.裂解液

3.绝对计数微球（管）

4.*仪器标准荧光微球

5.清洗液：适配 Navious 和 DxFlex 机器，按试剂盒要求使用量配置

6.仪器正常工作的其他耗材等

（二）检测线性范围

1.CD3: $\geq 1 \text{ cell}/\mu\text{L}$

2.CD4: $\geq 1 \text{ cell}/\mu\text{L}$

3.CD8: $\geq 1 \text{ cell}/\mu\text{L}$

（三）检测重复性：CV \leq 8.0%

三、供货计划：按用户要求数量准时分批供货

四、质保期：12 个月（交货时，试剂到货时有效期不小于 10 个月）

包 12-CD4 试剂（适配深圳维公）

CD4+T 淋巴细胞检测试剂技术参数

*一、基本要求

（一）EasyCell 流式细胞仪原装配套试剂（须提供投标试剂的试剂盒说明书，以证明与设备适配），并适应现有仪器配套软件，确保检测结果准确可靠。

（二）EasyCell 流式细胞仪原厂维保（须提供原厂维保授权或委托证明材料），确保仪器稳定并正常运转。

二、试剂要求

（一）试剂、耗材组成

1. 预配四色试剂 CD4 /CD8 /CD3/CD45
2. 免洗溶血素
3. 绝对计数微球（管）
4. *仪器标准荧光质控微球
5. 清洗液：适配 EasyCell 机器，按试剂盒要求使用量配置
6. 仪器正常工作的其他耗材等

（二）检测线性范围

1. CD3: $\geq 1 \text{ cell}/\mu\text{L}$
2. CD4: $\geq 1 \text{ cell}/\mu\text{L}$
3. CD8: $\geq 1 \text{ cell}/\mu\text{L}$

（三）检测精密度：CV \leq 8.0%

三、供货计划：按用户要求数量准时分批供货

四、质保期：12 个月（交货时，试剂到货时有效期不小于 10 个月）

包 13、HIV 抗原抗体快速检测试剂（层析法）技术参数

品 名	HIV 抗原抗体快速检测试剂（进口）	
技术指标	*1. 标记方法： 2. 敏感性： 3. 特异性： 4. 有效期： 5. 储藏温度： 6. 本批次检验合格报告： 7. 可检测样品： *8. 检测病毒型： 9. 检测时间：	酶标法 100% ≥97.5% ≥18 个月 2~30℃ 交货时必备 人血清、血浆及全血 HIV-1/2 型 从开始加样到结果读取时间不超过 30 分钟
技术指标参考标准	敏感性及特异性参照中国疾病预防控制中心艾防中心发布的 2020 年全国艾滋病病毒抗体诊断试剂临床质量评估报告	
附件	使用说明书	投标时需要
交货地点	按用户指定地点及时间进度发货，发货至用户指定地点，根据用户需要分批发货	
培训	根据用户需要现场或线上培训，培训费用由中标人承担	
交货日期	供货通知送达之日起 20 个工作日内	
质保期	18 个月（交货时，试剂到货时有效期不小于 12 个月）	

14-梅毒抗体（明胶凝集法）检测试剂技术参数

品 名	梅毒螺旋体抗体（明胶凝集法）检测试剂	
技术指标	*1. 检测原理： 2. 反应时间： 3. 规格： 4. 样本类型： *5. 检测抗体： 6. 本批次检验合格报告：	凝集法 反应 2 小时内可进行判定 100 人份/盒 血清、血浆 梅毒螺旋体特异性抗体 交货时提供
附件	使用说明	
交货地点	法定检定所批批检报告合格	需要（中文）
	按用户指定地点及时间进度发货	供货时提供
	现场集中培训，培训时间 1 天，培训费用由中标人承担	需要
交货日期	供货通知送达之日起 20 个工作日内到货	发货至用户指定地点，根据用户需要分批发货
有效期	12 个月（交货时，试剂到货时有效期不小于 8 个月）	

第三部分 采购须知

一 总则

1. 资金来源

1.1 财政资金。

2. 采购方式及供应商要求

2.1 本次采购采取单一来源采购的方式确定成交人。

2.2 供应商要求：被邀请的供应商为合格的供应商。

3. 采购费用

3.1 供应商必须自行承担所有与参加采购有关的费用。不论采购的结果如何，采购人在任何情况下均无义务和责任承担这些费用。

二 采购文件和响应文件

4. 采购文件构成

单一来源采购须知前附表

邀请函

项目要求

采购须知

响应文件格式及内容

5. 响应文件构成

响应函

单一来源采购报价表

分项报价表

售后服务计划

供应商承诺函

供应商关于资格的声明函

法定代表人授权书

供应商应认真阅读和充分理解采购文件中所有的内容。如果响应文件没有满足采购文件的有关要求，其风险由供应商自行承担。

6. 采购文件的澄清

6.1 供应商有权要求采购代理机构对采购文件中的有关问题进行答疑、澄清。

6.2 供应商对采购文件如有疑问，应在采购开始日前 1 天提出。

7. 采购文件的修改

7.1 必要情况下，采购人可能对采购文件进行修改。

7.2 采购人对采购文件的修改，将以说明函的形式通知供应商，说明函对所有供应商具有约束力。

7.3 为使供应商有充分时间对采购文件的修改部分进行研究或由于其他原因，采购人可以决定延长采购开始日期，延长采购开始日期的决定将以说明函的形式通知供应商。

三 响应文件的编制

8. 响应文件的语言及度量衡单位

8.1 供应商的响应文件以及供应商与采购人就有关采购问题的所有来往函电均须使用中文。

8.2 除技术要求中另有规定外，响应文件所使用的度量衡均须采用法定计量单位。

9. 响应文件的真实性与准确性

9.1 供应商必须对其响应文件的真实性与准确性负责。一旦成交，其响应文件将作为合同的重要组成部分。

9.2 供应商不得在未征得采购人许可的情况下，擅自对采购文件的条款和技术要求进行修改。否则，其响应文件在协商时有可能被认为是未对采购文件做出实质性的响应而终止对其作进一步的评审。

10. 响应报价

10.1 响应文件的响应报价表上应清楚地标明单价或总价。但只允许有一个方案、一个报价，多方案、多报价的响应文件将不被接受。

10.2 响应报价表上的价格为响应时的价格，采购小组以最终报价确定成交供应商的成交价格。

11. 响应货币

11.1 响应须以人民币报价。

12. 证明供应商合格的资格文件

12.1 供应商在其响应文件中，应提供证明其有资格参加协商响应和成交后有能力履行合同的资质证明文件。

12.2 供应商必须具有履行合同所必需的生产、技术、服务和财务管理等方面的能力。

13. 证明响应产品的合格性和符合采购文件规定的文件

13.1 供应商应按照采购文件要求，提供文件证明其响应产品的合格性，且符合采购文件的规定，并作为其响应文件的一部分。

14. 响应保证金

14.1 供应商协商响应时，必须提交供应商须知前附表中规定数额的响应保证金。

- 14.2 响应保证金可采取下列任何一种形式：电汇、转账。
- 14.3 对于未在采购截止时提交响应保证金的，将视其未对采购文件做出实质性响应而予以拒绝。
- 14.4 未成交供应商的响应保证金，将在采购结束后五日内予以退还，不计利息。
- 14.5 下列情况发生时，将不退还供应商响应保证金：
 供应商在规定的有效期内撤回其响应文件的；
 成交供应商因其自身原因在规定期限内未能与采购人签订合同的。

15. 响应有效期

- 15.1 本次协商响应的有效期为：自协商响应开始之日起 60 天。供应商承诺的响应有效期短于此规定时间的，将被视为非实质性而予以拒绝。
- 15.2 在特殊情况下，采购人可于原响应有效期满之前，向供应商提出延长响应有效期的要求。这种要求与答复均采用书面形式如传真、信件或电报等。供应商可以拒绝采购人的这种要求而不失去其响应保证金。同意延长的供应商既不能要求也不允许修改其响应文件。“单一来源采购须知前附表”中的有关响应保证金的规定，在延长的响应有效期内继续有效。

四 响应文件的递交

16. 响应文件的递交

- 16.1 供应商应在截止时间前按照采购公告中的要求递交至指定地点。

19. 响应文件的修改和撤回

- 19.1 供应商在递交响应文件后，可以在规定的开标时间开始前修改或撤回其响应文件。

五 采购过程

20. 开始

- 20.1 采购代理机构将在“单一来源采购须知前附表”规定的时间和地点组织单一来源采购。

21. 采购程序

- 21.1 采购组织：协商工作由协商小组独立进行，协商小组由 3 人及以上单数的经济、技术专家及采购人代表组成，其中经济、技术专家是从政府采购专家库中随机抽取或是具有相关经验的专业人员。
- 21.2 初审与复审：
- 21.2.1 协商小组按先初审、后复审的程序对响应文件进行评审。
- 21.2.2 初审内容：
 其响应文件的有效期限未能满足采购文件规定要求的；
 响应文件是否经法定代表人或其授权代表签字、盖章的；
 响应文件中是否有采购人不能接受的其它条件。
- 21.2.3 在复审阶段，协商小组还需对供应商的报价进行审核，看其是否有计算或打印上的错误。修正错误的原则如下：

如果数字表示的金额和用文字表示的金额不一致时，以文字表示的金额为准；

如果总价与单价不一致时，以单价为准，并修正总价。

21.3 协商:协商小组与通过基本资质和符合审核的供应商进行协商。在协商中，协商双方可以就采购项目所涉及的价格、技术、服务等进行一至多轮实质性协商，但协商的任何一方不得透露与协商有关的技术资料、价格和其他信息。

21.4 采购文件有实质性变动的，协商小组将以书面形式通知参加协商的供应商。

21.5 协商结束后，协商小组将要求供应商根据协商要求提交保证采购项目质量和交货期的合理的最终报价。

22. 响应文件的澄清

22.1 为有助于对响应文件的审查、评价和比较，协商小组可要求供应商对响应文件中含义不清的内容进行澄清。有关澄清的要求和答复均须以书面形式，但最终价格和实质性的内容不得更改。

23. 协商过程的保密性

23.1 协商期间，直到授予成交供应商合同止，凡是与响应文件审查、澄清、评价、比较、价格及有关成交等方面的情况，均不得向其他供应商或其他无关的人员透露。

23.2 在协商过程中，供应商如向协商小组成员施加任何影响，都将会导致其响应文件被拒绝，政府采购监管部门将记录其不良行为。

六 授予合同

24. 合同的授予

24.1 协商结束后五个工作日内，采购代理机构根据协商小组的意见，将协商情况写出协商报告上报采购人，经批准同意后，由采购代理机构向成交供应商发出《成交通知书》，并将采购结果在《河南省政府采购网》等上进行公告。

25. 否决响应文件和重新采购

25.1 如协商小组认为响应文件均未能对采购文件做出实质性响应，可否决响应文件，依据协商小组评审结论，采购人将宣布本次采购无效，并重新组织采购。

26. 成交服务费

26.1 成交供应商在领取成交通知书时，须向采购代理机构交纳“单一来源采购须知前附表”中规定的成交服务费。

27. 签订合同

27.1 成交供应商应按成交通知书指定的时间、地点与采购人签订合同。

27.2 如果成交供应商没有履行成交服务费承诺，采购人将取消该成交决定，该成交供应商不得要求采购人退还其响应保证金。在此情况下，采购人可重新采购。

28. 履约保证金

28.1 履约保证金缴纳数额及缴纳方式由成交人和采购人在签订合同时具体约定，履约保证金在合同履行期间不得退回。

七 其他

35 支持中小企业及监狱企业发展

35.1、根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）、《关于印发中小企业划型标准规定的通知》工信部联企业〔2011〕300号及《关于政府采购促进小型微型企业发展的实施意见》（豫财购〔2013〕14号）文件规定，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。供应商须在响应文件中按照相关文件的要求出具中小企业声明函。

35.2、监狱企业视同小型、微型企业，需提供省级及以上监狱管理局、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，否则不予认可。

35.3、残疾人福利性单位视同小型、微型企业。按照关于促进残疾人就业政府采购政策的通知财库〔2017〕141号要求提供《残疾人福利性单位声明函》等有效证明材料，并对声明的真实性负责，否则不予认可。

36 节能、环保产品政策

36.1. 根据《财政部发展改革委生态环境部市场监管总局关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》（财库〔2019〕9号）、关于印发节能产品政府采购品目清单的通知（财库〔2019〕19号）、关于印发环境标志产品政府采购品目清单的通知（财库〔2019〕18号）、市场监管总局关于发布参与实施政府采购节能产品、环境标志产品认证机构名录的公告（2019年第16号），本次采购产品类别属于政府强制采购产品或优先采购类别的，应当依据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，对获得证书的产品实施政府优先采购或强制采购。

本次采购所涉及的设备、材料符合《节能产品政府采购品目清单》所列强制采购，供应商须提供“节能产品认证”，否则按无效响应文件处理。

36.2. 根据《财政部工业和信息化部国家质检总局国家认监委关于信息安全产品实施政府采购的通知》财库〔2010〕48号文件要求，本次采购产品如有信息安全产品的，需提供由中国信息安全认证中心按国家标准认证颁发的有效认证证书原件扫描件。

（注：1. 拟采购的产品属于财库〔2019〕19号《节能产品政府采购品目清单》范围内政府强制采购产品，其中以“★”标注的为政府强制采购产品。供应商响应采购文件要求提供的产品属于《节能产品政府采购品目清单》范围的“政府强制采购产品”的应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认证证书原件扫描件，否则视为非实质性响应采购文件要求。

36.3. 拟采购的产品属于财库〔2019〕19号《节能产品政府采购品目清单》和财库〔2019〕18号《环境标志产品政府采购品目清单》范围内政府优先采购产品。响应采购文件要求提供的产品属于《节能产品政府采购品目清单》或《环境标志产品政府采购品目清单》范围的“政府优先采购产品”的应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认证证书或环境标志产品认证证书原件扫描件，否则视为主动放弃被优先采购的权利。

36.4. 拟采购的产品如有信息安全产品的，需提供由中国信息安全认证中心按国家标

准认证颁发的有效认证证书原件扫描件。否则视为非实质性响应采购文件要求。)

第四部分响应文件格式及内容

一. 响应函格式

致：河南招标采购服务有限公司

1、根据贵单位_____号邀请书的邀请，我们决定参加贵单位组织的_____项目的采购。我方授权_____（姓名和职务）代表我方_____（供应商的名称）全权处理本项目采购的有关事宜。

2、我方愿意按照采购文件规定的各项要求，向采购人及用户提供所需的产品与服务。

3、一旦我方成交，我方将严格履行合同规定的责任和义务，保证于_____完成项目的开发、安装、调试，并交付采购人验收、使用；按采购文件的规定向贵单位支付成交服务费。

4、我方同意按照采购文件的要求，向贵单位递交金额为_____人民币（大写）的响应保证金。并且承诺，在响应有效期内如果我方撤回响应文件或成交后拒绝签订合同，我方将放弃要求贵单位退还该响应保证金的权力。

5、我方为**本项目提交响应文件正本一份、副本二份和一份响应文件正本 PDF 的电子稿。**

6、我方愿意提供贵单位可能另外要求的、与协商响应有关的文件资料，并保证我方已提供和将要提供的文件是真实的、准确的。

7、本次采购项目的有效期为：自协商开始之日起 60 日

供应商（企业盖章）：

法定代表人（个人签字）：

二. 单一来源采购报价表

供应商名称:

项目名称	
报价（大写）	
报价（小写）	
产品有效期/质量保证期	
保证金	无需要交纳
响应有效期	60 天
其他声明	

供应商（企业盖章）:

法定代表人（个人签字）:

三. 分项报价一览表

项目名称:

采购编号:

标段或包号:

报价单位: 人民币元

序号	名称	品牌	型号和规格	数量	原产地	制造商 (服务商)名称	单价	总价	备注
1	货物名称和附属装置								
2	备品备件								
3	专用工具								
4	运输 (含保险)								
5	安装、调试、试车、运行、检验								
6	培训								
7	技术服务								
8	其他伴随的服务和工程								
总价:									

供应商 (企业盖章):

法定代表人 (个人签字):

注:

1. 如果供应商 (投标人) 认为需要, 每种货物填写一份本表。
2. 上述各项的详细分项报价, 可另页描述。
3. 如果开标一览表 (报价表) 内容与本表内容和合计金额不一致的, 以开标一览表 (报价表) 内容为准。

四. 合同业绩

供应商可提供已履行的与本次采购项目同类合同业绩供协商小组参考（此项非实质性要求，合同份数、金额及签订时间不限）。

五. 服务计划

供应商必须提供但不限于提供以下内容：

- 1、详细说明服务的内容、形式、时间；
- 2、详细说明成交后如何组织项目实施、实施过程中如何保证产品、服务质量等；
- 3、详细说明质量保证内容、质量保证时间。

注：以上内容供应商要详细写明，将作为评审的因素，供应商因提供内容不详而造成的后果由供应商自负。

供应商（企业盖章）：

法定代表人（个人签字）：

六. 供应商承诺函

致：河南招标采购服务有限公司：

很荣幸能参与上述项目的协商响应。

我代表 _____（供应商名称），在此作如下承诺：

- 1、完全理解和接受采购文件的一切规定和要求。
- 2、若成交，我方将按照采购文件和响应文件的具体规定与采购人签订合同，并且严格履行合同义务，按期交货。如果在合同执行过程中，发现质量问题，我方一定尽快处理，由此造成的贵方经济损失由我方承担。
- 3、在整个采购过程中，我方若有违规行为，贵方可按采购文件和政府采购有关的法律法规之规定给予处罚，我方完全接受。
- 4、若成交，本承诺函将成为合同不可分割的一部分，与合同具有同等的法律效力。

供应商（企业盖章）：

法定代表人（个人签字）：

七. 供应商关于资格的声明函

致：河南招标采购服务有限公司

本供应商愿意针对本项目进行协商响应。响应文件中所有关于供应商资格的文件、证明、陈述均是真实的、准确的。若有违背，本供应商承担由此而产生的一切后果。

特此声明！

供应商（企业盖章）：

法定代表人（个人签字）：

八. 法定代表人授权书格式

法定代表人授权书

本授权书声明：注册于（注册地址名称）的（供应商全名）的在下面签字的（法定代表人姓名、职务）代表本公司授权（单位名称）的在下面签字的_____（被授权人的姓名、职务）为本公司的合法代理人，就采购编号为豫财单一采购-2023- 号（项目名称）的协商及合同执行，以本公司名义处理一切与之有关的事务。

本授权书于_____年__月__日签字生效，特此声明。

供应商（企业盖章）：

法定代表人（个人签字）：

被授权人（个人签字）：

附：供应商营业执照副本扫描件、法人及被授权人身份证扫描件、本次采购项目的特定资格材料。

九. 反商业贿赂承诺书

我公司承诺：

在（项目名称）采购活动中，我公司保证做到：

一、公平竞争参加本次采购活动。

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。

供应商（企业盖章）：

法定代表人（个人签字）：

十. 无重大违法记录声明函

我公司承诺：

我公司在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。

供应商（企业盖章）：

法定代表人（个人签字）：

十一. 财务状况报告、缴纳社保纳税证明材料

提供财务状况报告（经审计的**2022年度**财务报告或三个月内的银行出具的资信证明）（财务审计报告请注意应同时具有2名及以上注册会计师盖章和签字。）

提供2023年1月1日任何一个月纳税证明材料和社会保障资金缴纳证明资料（依法免税或不需要纳税或不需要交纳社会保障资金的，提供相应证明文件）。

十二. 信用查询材料及其他

“信用中国”网站中查询“失信被执行人”和“重大税收违法失信主体”（<http://www.creditchina.gov.cn/>），以及在“中国政府采购网”网站（www.ccgp.gov.cn）中查询“政府采购严重违法失信行为记录名单”共3项的查询结果网页扫描件。

十三. 货物及伴随服务和工程说明一览表

项目名称:

采购编号:

包号:

序号	货物名称	品牌、规格 型号	数量	交货期	交货地点	其它

供应商（企业盖章）:

法定代表人（个人签字）:

十四 技术规格偏差表

项目名称：

包号：

序号	货物名称和条款号	技术参数及要求		对采购文件偏差	说明（技术证明（支持）文件）
		采购文件	响应文件		
1	货物名称 1				
2	货物名称 2				
				

供应商（企业盖章）：

法定代表人（个人签字）：

说明：

- 1、投标货物或商务条款存在偏差的必须如实填写本表，否则可能导致响应文件被作无效响应处理；
- 2、本表货物序号须与“货物需求表”对应；
- 3、请按项目包号填写此表；

十五 商务条款偏差表

项目名称：

包号：

序号	内容	采购文件要求	响应文件响应	是否偏离	备注
1				
2	交货期				
3	付款方式				
4	试剂有效期/质量保证期				
5	采购有效期				
6	其他				

供应商（企业盖章）：

法定代表人（个人签字）：

说明：

货物或商务条款存在偏差的必须如实填写本表，否则可能导致响应文件被作无效响应处理。

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。

第五部分 合同格式

甲方：

乙方：

一、本合同于____年__月__日由需方和供方按下述条款签署。

在需方为获得（货物和服务简介）货物和伴随服务，邀请供方参加了该项目采购，并接受了供方以总金额（币种，用文字和数字表示的合同价）（以下简称“合同价”）的响应文件。双方以上述事实为基础，签订本合同。

二、本合同在此声明如下：

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) 合同条款附件附件 1 供货范围及分项价格表
附件 2 技术规格
附件 3 交货计划
附件 4 履约保函或履约保证金
- 4) 中标通知书
3. 供方在此保证全部按照合同规定向需方提供货物和服务，并负责可能的弥补缺陷。
4. 需方在此保证全部按照合同规定的时间和方式向供方支付合同价或其他按合同规定应支付的金额。

三、双方约定合同份数：

本合同一式 份（胶装），甲乙双方各执 份，

四、其它约定事项：

本合同未尽事宜，卖、买双方可签订补充协议，与本合同具有同等法律效力。

甲方：（盖章）

乙方：（盖章）

法定代表人或授权代理人（签字）：

法定代表人或授权代理人（签字）：

签署日期： 年 月 日