

常州市政府采购项目 竞争性磋商文件

(货物)

项目名称：2023 年常州市动物疫病预防控制中心实
验室检测试剂采购

项目编号：CZZC-JC2023-026

采 购 人：常州市动物疫病预防控制中心

采购代理机构：常州中采招投标有限公司

目 录

第一章	采购邀请	1
第二章	供应商须知	6
第三章	评审程序、评审方法和评审标准	19
第四章	采购需求	28
第五章	合同草案条款	36
第六章	响应文件格式	50

第一章 采购邀请

项目概况

2023年常州市动物疫病预防控制中心实验室检测试剂采购项目的潜在供应商应在常州市政府采购业务管理平台获取采购文件，并于2023年10月13日14点00分（北京时间）前递交响应文件。

一、项目基本情况

1.项目编号：CZZC-JC2023-026

2.项目名称：2023年常州市动物疫病预防控制中心实验室检测试剂采购

3.采购方式：竞争性磋商

4.项目预算金额：51万元

项目最高限价：本项目报价以单价优惠折扣为准，在项目预算金额内按需采购。

5.采购需求：常用动物疫病抗体检测试剂(抗原、ELISA)、病原检测试剂（荧光定量PCR）、磁珠法核酸提取试剂盒，具体详见采购需求。

6.合同履行期限：自签订合同之日起至2023年12月31日。

7.本项目是否接受联合体：是 否。

8.本项目是否接受进口产品响应：是 否。

二、申请人的资格要求：

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：

2.1 中小企业政策

本项目不专门面向中小企业预留采购份额。

本项目专门面向 中小 小微企业 采购。即：提供的货物全部由符合政策要求的中小/小微企业制造。

2.2 其它落实政府采购政策的资格要求（如有）：无。

3.本项目的特定资格要求：

3.1 未被“信用中国”网站（WWW.creditchina.gov.cn）或“中国政府采购网”网站（www.ccgp.gov.cn）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

失信行为记录名单；

3.2 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（包含法定代表人为同一个人的两个及两个以上法人，母公司、全资子公司及其控股公司），不得参加同一合同项下的政府采购活动。

3.3 本项目不接受联合体投标，投标单位成交后不允许转包；

3.4 本项目是否接受分支机构参与响应：是 否；

3.5 本项目是否属于政府购买服务：

否

是，公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织，不得作为承接主体；

3.6 其他特定资格要求：要求承揽本次采购范围相应的生产厂家或经销商，若生产厂家来投标，生产厂家须具备兽药生产许可证；若经销商来投标，经销商须具备兽药经营许可证。

三、获取采购文件

时间：自本公告发布之日起至 2023 年 10 月 10 日 17 点（北京时间，法定节假日除外）。

地点：供应商完成注册并办理 CA 证书后登录“常州市政府采购业务管理平台”（网址：<http://czjapp.changzhou.gov.cn/cgzx/login>），下载本项目电子版磋商文件。

方式：供应商持 CA 数字认证证书登录常州市政府采购业务管理平台（<http://czjapp.changzhou.gov.cn/cgzx/login>）获取电子版磋商文件。

售价：0 元。

四、响应文件提交

截止时间：2023 年 10 月 13 日 14 点 00 分（北京时间）

地点：本项目采用远程“不见面”交易方式，无需到现场提交，请供应商在开启时间截止前提前登入“常州市政府采购业务管理平台”（网址：<http://czjapp.changzhou.gov.cn/cgzx/login>），供应商自行选择互联网连接畅通的场地，在规定的时间内进行解密开启（系统语音提示允许解密后，供应商 6 分钟内完成解密，否则视为该供应商自动放弃该项目的响应，其响应文件采购人不予受理）。

五、开启

时间：2023年10月13日14点00分（北京时间）

地点：本项目采用远程“不见面”交易方式，无需到现场提交，请供应商在开启时间截止前提前登入“常州市政府采购业务管理平台”（网址：<http://czjapp.changzhou.gov.cn/cgzx/login>），供应商自行选择互联网连接畅通的场地，在规定的时间内进行解密开启（系统语音提示允许解密后，供应商6分钟内完成解密，否则视为该供应商自动放弃该项目的响应，其响应文件采购人不予受理）。

六、公告期限

自本公告发布之日起3个工作日。

七、其他补充事宜

1. 本项目采用“不见面”交易方式，请供应商认真学习常州市政府采购网发布的相关操作手册，办理CA认证证书、进行常州市政府采购业务管理平台注册绑定，并认真核实数字认证证书情况确认是否符合本项目电子化采购流程要求。

技术支持服务热线 0519-85588210

CA 认证证书办理（可邮寄）联系电话 0519-85588120

1.1 办理 CA 认证证书

供应商登录常州市政府采购网“下载中心”下载并查阅“常州市政府采购业务管理平台（供应商）国信 CA 证书办理指南”，按照程序要求办理。因供应商完成注册并办理 CA 证书需要一定时间，请提前办理好相关手续，逾期未成功下载磋商文件的责任由供应商自行承担。

1.2 注册

供应商登录常州市政府采购网“下载中心”-“常州市政府采购业务管理平台供应商操作指南”下载相关操作手册、操作视频等，查阅后进行自助注册。

1.3 控件、客户端下载

供应商登录常州市政府采购网“下载中心”-“常州市政府采购业务管理平台供应商客户端下载”下载相关控件和客户端。

1.4 获取电子磋商文件

供应商持 CA 数字认证证书登录常州市政府采购业务管理平台获取电子磋商文件。未在规定期限内通过常州市政府采购业务管理平台获取磋商文件的响应无效。

1.5 编制电子响应文件

供应商必须通过“常州政府采购交易管理系统投标（响应）文件制作客户端”制作并使用 CA 证书加密上传响应文件，除上述方式之外，不接受供应商以纸质文件以及其他任何方式提交的响应文件。如无法按照要求在电子响应文件中加盖电子签章和加密，请及时通过技术支持服务热线联系技术人员。

1.6 提交电子响应文件

供应商应于响应截止时间（开启）前在常州市政府采购业务管理平台提交电子响应文件，上传电子响应文件过程中请保持与互联网的连接畅通。

1.7 电子开标

供应商使用 CA 认证证书登录常州市政府采购业务管理平台进行电子化不见面开标。

1.8 注意事项

1) 有关本次招标的事项若存在变动或修改，敬请及时关注常州市政府采购网发布的更正公告。

2) 供应商须在开标前使用“验证 CA”功能验证本地计算机的控件环境是否正常（电脑需配备摄像头、音响和麦克风，用于保障不见面交易能够完成相关视频对话），并且在开评标过程中不可随意更换电脑，必须使用验证成功的电脑进行操作，否则造成相应后果由响应人自行承担。

3) 如潜在供应商未按上述要求操作，将自行承担所产生的风险。

2. 关于常州市政府采购供应商信用管理

2.1 为了维护政府采购市场秩序，规范供应商的政府采购行为，促进供应商诚信经营和公平竞争，参加政府采购活动获取磋商文件的响应人，应当履行以下诚信义务：

1) 自觉遵守政府采购法律法规，维护政府采购市场秩序和公平竞争环境，接受财政部门的监督检查；

2) 诚信参与政府采购活动，依法履行政府采购合同和政府采购活动中的各项承诺，为采购人提供符合磋商文件规定的货物、工程和服务；

3) 保守在政府采购活动中获悉的国家秘密和他人商业秘密；

4) 法律法规规定的其他诚信义务。

2.2 供应商在参与政府采购活动中失信行为具体详见《常州市政府采购供应商信用管理暂行办法》。

2.3 供应商在参与政府采购活动中失信行为惩戒相关规定具体详见第二章响应须知。

3. 关于常州市中小企业政府采购信用融资：

根据《常州市财政局中国人民银行常州市中心支行关于进一步推进政府采购信用融资工作的通知》（常财购〔2021〕13号）等有关文件精神，我市实行政府采购信用融资，将信用作为政策工具引入政府采购领域，金融机构根据政府采购项目中标（成交）通知书或中标（成交）合同，为中标（成交）中小企业供应商提供相应额度贷款的融资模式。申请条件及操作流程等事项详见该文件相关内容或者常州市政府采购网—政采融资平台栏目。

八、对本次采购提出询问，请按以下方式联系。

1. 采购人信息

名称：常州市动物疫病预防控制中心

地址：常州市钟楼区长江中路 289-1

联系方式：柴女士 0519-81667997

2. 采购代理机构信息

名称：常州中采招投标有限公司

地址：钟楼区玉龙南路 280 号常州大数据产业园 2 号楼 19 楼

联系方式：0519-86661066

3. 项目联系方式

项目联系人：熊女士

电话：0519-86661067

第二章 供应商须知

供应商须知资料表

本表是对供应商须知的具体补充和修改，如有矛盾，均以本资料表为准。标记“■”的选项意为适用于本项目，标记“□”的选项意为不适用于本项目。

条款号	条目	内容
2.2	项目属性	项目属性： <input type="checkbox"/> 服务 <input checked="" type="checkbox"/> 货物 <input type="checkbox"/> 工程
2.3	科研仪器设备	是否属于科研仪器设备采购项目： <input type="checkbox"/> 是 <input checked="" type="checkbox"/> 否
3.1	现场考察	<input checked="" type="checkbox"/> 不组织 <input type="checkbox"/> 组织，考察时间：___年___月___日___点___分 考察地点：_____。
	磋商前答疑会	<input checked="" type="checkbox"/> 不召开 <input type="checkbox"/> 召开，召开时间：___年___月___日___点___分 召开地点：_____。
4.2.5	标的所属行业	本项目采购标的对应的中小企业划分标准所属行业： <u>其他未列明行业</u>
10.2	报价	报价的特殊规定： <input checked="" type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 有，具体情形：_____。
11.1	磋商保证金	免收
12.1	响应有效期	自提交响应文件的截止之日起算 60 日历天。
23.5	分包	本项目是否允许分包： <input checked="" type="checkbox"/> 不允许 <input type="checkbox"/> 允许，具体要求：_____。 (1) 可以分包履行的具体内容：_____； (2) 允许分包的金额或者比例：_____； (3) 其他要求：_____。
24.1.1	询问	询问送达形式：书面形式。
24.3	联系方式	接收询问和质疑的联系方式 联系部门： <u>常州中采招投标有限公司</u> ； 联系电话： <u>0519-86661066</u> ； 通讯地址： <u>常州市钟楼经济开发区玉龙南路 280 号常州大数据产业</u>

条款号	条目	内容								
		<u>园 2 号楼 19 楼。</u>								
25	代理费	<p>收费对象： <input type="checkbox"/> 采购人 <input checked="" type="checkbox"/> 成交供应商</p> <p>1. 采购代理服务收费标准为：</p> <p>（1）服务费按照下列标准收取并由中标人承担，中标人应在领取中标通知书时将代理服务费付至采购代理机构收取报名费的帐户。</p> <p>（2）代理服务收费标准：</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin: 10px 0;"> <thead> <tr> <th style="width: 60%; text-align: center;">费率</th> <th style="width: 40%; text-align: center;">货物</th> </tr> <tr> <th style="text-align: center;">中标金额（万元）</th> <th></th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="text-align: center;">100 以下</td> <td style="text-align: center;">1.50%</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">100-500</td> <td style="text-align: center;">1.10%</td> </tr> </tbody> </table> <p>（3）采购代理服务收费比例按差额定率累进法计算，上述计算方法不足人民币 3000 元的，按人民币 3000 元收取。</p> <p>2. 中标人领取中标通知书时须向中采招投标有限公司交纳采购代理服务费用。</p> <p>3. 公司账户信息</p> <p style="margin-left: 40px;">单位名称：常州中采招投标有限公司</p> <p style="margin-left: 40px;">账 号：32050162970100001741</p> <p style="margin-left: 40px;">开户行：建行常州惠民支行</p>	费率	货物	中标金额（万元）		100 以下	1.50%	100-500	1.10%
费率	货物									
中标金额（万元）										
100 以下	1.50%									
100-500	1.10%									

供应商须知

一、说明

- 1 采购人、采购代理机构、供应商、联合体
 - 1.1 采购人、采购代理机构：指依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织，及其委托的采购代理机构。本项目采购人、采购代理机构见第一章《采购邀请》。
 - 1.2 供应商（也称“申请人”）：指向采购人提供货物、工程或者服务的法人、其他组织或者自然人。
 - 1.3 联合体：指两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个供应商的身份共同参加政府采购。
- 2 资金来源、项目属性、科研仪器设备采购
 - 2.1 资金来源为财政性资金和/或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 项目属性见《供应商须知资料表》。
 - 2.3 是否属于科研仪器设备采购见《供应商须知资料表》。
- 3 现场考察、磋商前答疑会
 - 3.1 若《供应商须知资料表》中规定了组织现场考察、召开磋商前答疑会，则供应商应按要求在规定的的时间和地点参加。
 - 3.2 由于未参加现场考察或磋商前答疑会而导致对项目实际情况不了解，影响响应文件编制、报价准确性、综合因素响应不全面等问题的，由供应商自行承担不利评审后果。
- 4 政府采购政策（包括但不限于下列具体要求）
 - 4.1 进口产品
 - 4.1.1 指通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品，包括已经进入中国境内的进口产品。关于进口产品的相关规定依据《政府采购进口产品管理办法》（财库〔2007〕119号文）、《关于政府采购进口产品管理有关问题的通知》（财办库〔2008〕248号文）。
 - 4.2 中小企业、监狱企业及残疾人福利性单位
 - 4.2.1 中小企业定义：

4.2.2 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。关于中小企业的相关规定依据《中华人民共和国中小企业促进法》、《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）、《国务院关于进一步促进中小企业发展的若干意见》（国发〔2009〕36号）。

4.2.3 供应商提供的货物、工程或者服务符合下列情形的，享受中小企业扶持政策：

（1）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；

（2）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；

（3）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。

4.2.4 监狱企业定义：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。

4.2.5 残疾人福利单位定义：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：

1.1.1.1 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）；

1.1.1.2 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；

1.1.1.3 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；

1.1.1.4 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；

1.1.1.5 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）；

1.1.1.6 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服务协议的雇员人数。

4.2.6 本项目是否专门面向中小企业预留采购份额见第一章《采购邀请》。

4.2.7 采购标的对应的中小企业划分标准所属行业见《供应商须知资料表》。

4.2.8 小微企业价格评审优惠的政策调整：见第三章《评审方法和评审标准》。

4.3 政府采购节能产品、环境标志产品

4.3.1 政府采购节能产品、环境标志产品实施品目清单管理。财政部、发展改革委、生态环境部等部门根据产品节能环保性能、技术水平和市场成熟程度等因素，确定实施政府优先采购和强制采购的产品类别及所依据的相关标准规范，以品目清单的形式发布并适时调整。依据品目清单和认证证书实施政府优先采购和强制采购。

4.3.2 采购人拟采购的产品属于品目清单范围的，采购人及其委托的采购代理机构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。关于政府采购节能产品、环境标志产品的相关规定依据《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）。

4.3.3 如本项目采购产品属于实施政府强制采购品目清单范围的节能产品，

则供应商所报产品必须获得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，否则**响应无效**；

4.3.4 非政府强制采购的节能产品或环境标志产品，依据品目清单和认证证书实施政府优先采购。优先采购的具体规定见第三章《评审方法和评审标准》（如涉及）。

4.3.5 依据《关于印发〈商品包装政府采购需求标准（试行）〉、〈快递包装政府采购需求标准（试行）〉的通知》（财办库〔2020〕123号）文件精神，采购人在采购文件中明确政府采购供应商提供产品及相关快递服务的具体包装要求的，在政府采购合同中载明对政府采购供应商提供产品及相关快递服务的具体包装要求和履约验收相关条款的，中标成交供应商必须严格执行，必要时应按照要求在履约验收环节出具检测报告。

4.4 支持乡村产业振兴管理

4.4.1 为落实《关于运用政府采购政策支持乡村产业振兴的通知》（财库〔2021〕19号）有关要求，做好支持脱贫攻坚工作，本项目采购活动中对于支持乡村振兴管理的相关要求见第四章《采购需求》（如涉及）。

4.5 正版软件

4.5.1 依据《财政部 国家发展改革委 信息产业部关于印发无线局域网产品政府采购实施意见的通知》（财库〔2005〕366号），采购无线局域网产品和含有无线局域网功能的计算机、通信设备、打印机、复印机、投影仪等产品的，优先采购符合国家无线局域网安全标准（GB 15629.11/1102）并通过国家产品认证的产品，否则**响应无效**。其中，国家有特殊信息安全要求的项目必须采购认证产品。财政部、国家发展改革委、信息产业部根据政府采购改革进展和无线局域网产品技术及市场成熟等情况，从国家指定的认证机构认证的生产厂商和产品型号中确定优先采购的产品，并以“无线局域网认证产品政府采购清单”（以下简称清单）的形式公布。清单中新增认证产品厂商和型号，由财政部、国家发展改革委、信息产业部以文件形式确定、公布并适时调整。

4.5.2 各级政府部门在购置计算机办公设备时，必须采购预装正版操作系统软件的计算机产品，相关规定依据《国家版权局、信息产业部、财政部、国务院机关事务管理局关于政府部门购置计算机办公设备必须采

购已预装正版操作系统软件产品的通知》（国权联〔2006〕1号）、《国务院办公厅关于进一步做好政府机关使用正版软件工作的通知》（国办发〔2010〕47号）、《财政部关于进一步做好政府机关使用正版软件工作的通知》（财预〔2010〕536号）。

4.6 信息安全产品

4.6.1 所投产品属于《关于调整信息安全产品强制性认证实施要求的公告》（2009年第33号）范围的，采购经国家认证的信息安全产品，否则**响应无效**。关于信息安全相关规定依据《关于信息安全产品实施政府采购的通知》（财库〔2010〕48号）。

4.7 政府采购创新产品政策

4.7.1 采购人要将创新要求嵌入采购项目需求，可在采购文件中设定评审规则，优先采购各级政府部门公开发布的有效期内的创新产品、创新服务、首台套、首购首用等《目录》的创新产品，上述《目录》内创新产品，自认定之日起2年内视同已具备相应销售业绩，参加政府采购活动时业绩分值为满分。

5 响应费用

5.1 供应商应自行承担所有与准备和参加磋商有关费用，无论磋商的结果如何，采购人或采购代理机构在任何情况下均无承担这些费用的义务和责任。

二、竞争性磋商文件

6 竞争性磋商文件构成

6.1 竞争性磋商文件包括以下部分：

- 第一章 采购邀请
- 第二章 供应商须知
- 第三章 评审程序、评审方法和评审标准
- 第四章 采购需求
- 第五章 合同草案条款
- 第六章 响应文件格式

6.2 供应商应认真阅读竞争性磋商文件的全部内容。供应商应按照竞争性磋商文件要求提交响应文件并保证所提供的全部资料的真实性，并对竞争性磋商文件做

出实质性响应，否则**响应无效**。

7 对竞争性磋商文件的澄清或修改

7.1 采购人或采购代理机构对已发出的竞争性磋商文件进行必要澄清或者修改的，将在原公告发布媒体上以发布更正公告的形式通知所有获取磋商文件的供应商。

7.2 澄清或者修改的内容为竞争性磋商文件的组成部分，并对所有获取竞争性磋商文件的潜在供应商具有约束力。澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的，将在提交首次响应文件截止之日 5 日前，以更正公告形式通知所有获取磋商文件的潜在供应商；；不足上述时间的，将顺延提交响应文件的截止时间。

三、响应文件的编制

8 响应范围、竞争性磋商文件中计量单位的使用及磋商语言

8.1 本项目如划分采购包，供应商可以对本项目的其中一个采购包进行响应，也可同时对多个采购包进行响应。供应商应当对所报采购包对应第四章《采购需求》所列的全部内容进行响应，不得将一个采购包中的内容拆开响应，否则其对该采购包**响应无效**。

8.2 除竞争性磋商文件有特殊要求外，本项目磋商所使用的计量单位，应采用中华人民共和国法定计量单位。

8.3 除专用术语外，响应文件及来往函电均应使用中文书写。必要时专用术语应附有中文解释。供应商提交的支持资料和已印制的文献可以用外文，但相应内容应附有中文翻译本，在解释响应文件时以中文翻译本为准。未附中文翻译本或翻译本中文内容明显与外文内容不一致的，其不利后果由供应商自行承担。

9 响应文件构成

9.1 供应商应当按照竞争性磋商文件的要求编制响应文件，并对其提交的响应文件的真实性、合法性承担法律责任。响应文件的部分格式要求，见第六章《响应文件格式》。

9.2 对于竞争性磋商文件中标记了“实质性格式”文件的，供应商不得改变格式中给定的文字所表达的含义，不得删减格式中的实质性内容，不得自行添加与格式中给定的文字内容相矛盾的内容，不得对应当填写的空格不填写或不实质性响应，**否则响应无效**。未标记“实质性格式”的文件和竞争性磋商文件未提供格式

的内容，可由供应商自行编写。

9.3 第三章《评审方法和评审标准》中涉及的证明文件。

9.4 对照第四章《采购需求》，说明所提供货物和服务已对第四章《采购需求》做出了响应，或申明与第四章《采购需求》的偏差和例外。如第四章《采购需求》中要求提供证明文件的，供应商应当按具体要求提供证明文件。

9.5 供应商认为应附的其他材料。

10 报价

10.1 所有响应均以人民币报价。

10.2 供应商的报价应包括为完成本项目所发生的一切费用和税费，采购人将不再支付报价以外的任何费用。供应商的报价包括但不限于以下内容，《供应商须知资料表》中有特殊规定的，从其规定。

10.2.1 所报货物及标准附件、备品备件、专用工具等的出厂价（包括已在中国国内的进口货物完税后的仓库交货价、展室交货价或货架交货价）和运至最终目的地的运输费和保险费，安装调试、检验、技术服务、培训、质量保证、售后服务、税费等按照竞争性磋商文件要求完成本项目的全部相关服务费用。

10.2.2 按照竞争性磋商文件要求完成本项目的全部相关工程或服务费用。

10.3 采购人不得向供应商索要或者接受其给予的赠品、回扣或者与采购无关的其他商品、服务。

10.4 供应商不能提供任何有选择性或可调整的最终报价（竞争性磋商文件另有规定的除外），否则其**响应无效**。

11 磋商保证金：根据江苏省和常州市的相关文件规定，免收保证金。

12 响应有效期

12.1 响应文件应在本竞争性磋商文件《供应商须知资料表》中规定的响应有效期内保持有效，响应有效期少于竞争性磋商文件规定期限的，其**响应无效**。

13 响应文件的签署、盖章

13.1 竞争性磋商文件要求签字的内容（如授权委托书等），可以使用电子签章或使用原件的电子件（电子件指扫描件、照片等形式电子文件）；要求第三方出具的盖章件原件（如联合协议、分包意向协议、制造商授权书原件等），响应文件中应使用原件的电子件。

13.2 竞争性磋商文件要求盖章的内容，一般通过投标文件编制工具加盖电子签章。

四、响应文件的提交

14 响应文件的提交

14.1 磋商开启前不需要提供纸质响应文件。中标后，需提供响应文件共一式叁份，“正本”壹份、“副本”贰份、“U 盘”壹份（电子文件中含全套正本磋商响应文件。在每一份响应文件上要标明“正本”或“副本”字样，一旦正本和副本有差异，以正本为准，正本、副本应分别装订成册。

14.2 如因“政府采购业务管理平台”系统自身原因而导致所有电子响应文件无法解密的，本项目作废标处理。

14.3 注：以上材料未按要求提供的或不符合要求的作无效响应文件处理。

14.4 所有文件、往来函件均应使用简体中文（规格、型号辅助符号例外）。

14.5 响应文件由供应商按要求如实填写，须有供应商（签章）、法定代表人或法定代表人授权代表签章，方为有效，未尽事宜可自行补充。

14.6 如无特别说明，供应商报价一律以人民币为投标结算货币，结算单位为“元”。

14.7 报价费用自理。

五、评审

15 响应文件的开启

15.1 采购人或采购代理机构将按竞争性磋商文件的规定，在响应文件提交截止时间的同一时间和竞争性磋商文件预先确定的地点开启响应文件。

15.2 供应商不足 3 家的，不予开启。

15.3 本项目不公开报价。

16 磋商小组

16.1 磋商小组根据政府采购有关规定和本次采购项目的特点进行组建，并负责具体评审事务，独立履行职责。

16.2 评审专家须符合相关规定。依法自主选定评审专家的，采购人和采购代理机构将查询有关信用记录，对具有行贿、受贿、欺诈等不良信用记录的人员，拒绝其参与政府采购活动。

17 评审方法和评审标准

17.1 见第三章《评审方法和评审标准》。

六、确定成交

18 确定成交供应商

18.1 采购人将在收到评审报告后，从评审报告提出的成交候选供应商中，按照排序由高到低的原则确定成交供应商。成交候选人并列的，由采购人依法确定。

19 成交公告与成交通知书

19.1 采购人或采购代理机构将在成交供应商确定后 2 个工作日内，在常州市政府采购网公告成交结果，同时向成交供应商发出成交通知书，成交公告期限为 1 个工作日。

19.2 成交通知书是合同的组成部分，对采购人和成交供应商具有同等法律效力。成交通知书发出后，采购人改变成交结果的，或者成交供应商放弃成交项目的，将依法承担法律责任。

20 终止

20.1 在采购中，出现下列情形之一的，采购人或采购代理机构将终止竞争性磋商采购活动，发布项目终止公告并说明原因，重新开展采购活动：

20.1.1 因情况变化，不再符合规定的竞争性磋商采购方式适用情形的；

20.1.2 出现影响采购公正的违法、违规行为的；

20.1.3 除了“市场竞争不充分的科研项目，以及需要扶持的科技成果转化项目，提交最终报价的供应商可以为 2 家；政府购买服务项目（含政府和社会资本合作项目），在采购过程中符合要求的供应商（社会资本）只有 2 家的，竞争性磋商采购活动可以继续进行的”情形外，在采购过程中符合要求的供应商或者报价未超过采购预算的供应商不足 3 家的。

20.1.4 情况严重且影响采购活动公平、公正性的。

21 签订合同

21.1 采购人与成交供应商将在成交通知书发出之日起 30 日内，按照磋商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、技术和服务要求等事项签订政府采购合同。

21.2 成交供应商拒绝签订政府采购合同的，采购人可以按照评审报告推荐的成交候

选人名单排序，确定下一候选人为成交供应商，也可以重新开展采购活动。拒绝签订政府采购合同的成交供应商不得参加对该项目重新开展的采购活动。

21.3 联合体获得成交资格的，联合体各方应当共同与采购人签订合同，就成交项目向采购人承担连带责任。

21.4 政府采购合同不能转包。

21.5 采购人允许采用分包方式履行合同的，成交供应商可以依法采取分包方式履行合同。本项目是否允许分包，见《供应商须知资料表》。政府采购合同分包履行的，应当在响应文件中载明分包承担主体，分包承担主体应当具备相应资质条件且不得再次分包，**否则响应无效**。成交供应商就采购项目和分包项目向采购人负责，分包供应商就分包项目承担责任。

22 询问与质疑

22.1 询问

22.1.1 供应商对政府采购活动事项有疑问的，可依法提出询问，并按《供应商须知资料表》载明的形式送达采购人或采购代理机构。

22.1.2 采购人或采购代理机构对供应商依法提出的询问，在3个工作日内作出答复，但答复的内容不得涉及商业秘密。

22.2 质疑

22.2.1 供应商认为竞争性磋商文件、采购过程、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起7个工作日内，由供应商派授权代表以书面形式向采购人、采购代理机构提出质疑。采购人、采购代理机构在收到质疑函后7个工作日内作出答复。

22.2.2 **磋商文件中采购需求以及相关部分（第四章、第五章以及供应商资格要求）由采购人负责制定和管理，对该部分内容有询问或者质疑的，供应商应当向采购人书面提出，由采购人负责接收和回复。**

22.2.3 质疑函须使用财政部制定的范本文件。（下载网址：http://gks.mof.gov.cn/zttz/zhengfucaigouguanli/201802/t20180201_2804589.htm）

22.2.4 供应商为自然人的，应当由本人签字；供应商为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

22.2.5 供应商应在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑，

法定质疑期内针对同一采购程序环节再次提出的质疑，采购人、采购代理机构有权不予答复。

22.3 接收询问和质疑的联系部门、联系电话和通讯地址见《供应商须知资料表》。

23 代理费

23.1 收费对象、收费标准及缴纳时间见《供应商须知资料表》。由成交供应商支付的，成交供应商须一次性向采购代理机构缴纳代理费，报价应包含代理费用。

第三章 评审程序、评审方法和评审标准

一、评审程序

1 响应文件的资格性检查和符合性审查

- 1.1 磋商小组将根据《资格性检查要求》和《符合性审查要求》中规定的内容，对供应商进行检查，并形成检查结果。供应商《响应文件》有任何一项不符合《资格性检查要求》和《符合性审查要求》要求的，视为未实质性响应磋商文件。未实质性响应磋商文件的响应文件按**无效响应**处理，磋商小组应当告知提交响应文件的供应商。
- 1.2 《资格性检查要求》中对格式有要求的，除竞争性磋商文件另有规定外，均为“实质性格式”文件。
- 1.3 《资格性检查要求》见下表：

资格性检查要求

序号	审查因素	审查内容	格式要求
1	满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定及法律法规的其他规定	具体规定见第一章《采购邀请》	
1-1	供应商资格声明函	提供了符合采购文件要求的《供应商资格声明函》。	格式见《响应文件格式》
1-2	供应商信用记录	查询渠道：信用中国网站和中国政府采购网（ www.creditchina.gov.cn 、 www.ccgp.gov.cn ）； 截止时点：提交响应文件截止时间以后、资格审查阶段采购人或采购代理机构的实际查询时间； 信用信息查询记录和证据留存具体方式：查询结果网页打印页作为查询记录和证据，与其他采购文件一并保存； 信用信息的使用原则：经认定的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的供应商，其 响应无效 。联合体形式响应的，联合体成员存在不良信用记录，视同联合体存在不良信用记录。	无须供应商提供，由采购人查询。

序号	审查因素	审查内容	格式要求
2	落实政府采购政策需满足的资格要求	具体要求见第一章《采购邀请》	
2-2	拟分包情况说明及分包意向协议（类型一）	/	格式见《响应文件格式》
2-3	其它落实政府采购政策的资格要求	如有，见第一章《采购邀请》	提供证明文件复印件加盖公章
3	本项目的特定资格要求	如有，见第一章《采购邀请》	
3-1	是否接受联合体响应	/	
3-2	其他特定资格要求	见第一章《采购邀请》	提供证明文件复印件加盖公章

1.4 《符合性审查要求》见下表：

符合性审查要求

序号	审查因素	审查内容
1	响应函、法定代表人资格证明书和政府采购供应商信用承诺书	按磋商文件要求提供响应函、法定代表人资格证明书和政府采购供应商信用承诺书；
2	响应完整性	未将一个采购包中的内容拆开响应；
3	响应报价	响应报价未超过磋商文件中规定的项目/采购包预算金额或者项目/采购包最高限价；
4	报价唯一性	响应文件未出现可选择性或可调整的报价（磋商文件另有规定的除外）；
5	响应有效期	响应文件中承诺的响应有效期满足磋商文件中载明的响应有效期的；
6	签署、加盖公章	按照磋商文件要求签署、加盖公章的；
7	实质性格式	标记为“实质性格式”的文件均按磋商文件要求提供；
8	分包承担主体资质（如有）	/
9	分包意向协议（如有）	/
10	报价的修正（如有）	不涉及报价修正，或响应文件报价出现前后不一致时，供应商对修正后的报价予以确认；（如有）
11	进口产品（如有）	磋商文件不接受进口产品响应的内容时，供应商所投产品非进口产品的；
12	国家有关部门对供应商的响应产品有强制性规定或要求的	/
13	公平竞争	供应商遵循公平竞争的原则，不存在恶意串通，妨碍其他供应商的竞争行为，不存在损害采购人或者其他供应商的合法权益情形的；
14	串通响应	不存在《政府采购货物和服务招标响应管理办法》视为供应商串通响应的情形：（一）不同供应商的响应文件由同一单位或者个人编制（包含使用同一 MAC 地址的计算机制作电子响应文件的情形）；（二）不同供应商委托同一单位或者个人办理响应事

		宜（包含使用同一 MAC 地址的计算机提交或者解密电子响应文件的情形）；（三）不同供应商的响应文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；（四）不同供应商的响应文件异常一致或者响应报价呈规律性差异；（五）不同供应商的响应文件相互混装；（六）不同供应商的响应保证金从同一单位或者个人的账户转出；
15	附加条件	响应文件未含有采购人不能接受的附加条件的；
16	其他无效情形	供应商、响应文件不存在不符合法律、法规和磋商文件规定的其他无效情形。

2 磋商、响应文件有关事项的澄清、说明或者更正和最终报价

- 2.1 磋商小组所有成员应当集中与单一供应商分别进行磋商，并给予所有参加磋商的供应商平等的磋商机会。
- 2.2 在磋商过程中，磋商小组可以根据磋商文件和磋商情况实质性变动采购需求中的技术、服务要求以及合同草案条款，但不得变动磋商文件中的其他内容。实质性变动的内容，须经采购人代表确认。
- 2.3 对磋商文件作出的实质性变动是磋商文件的有效组成部分，磋商小组应当及时通过常州市政府采购业务管理平台系统以书面形式同时通知所有参加磋商的供应商。
- 2.4 供应商应当按照磋商文件的变动情况和磋商小组的要求重新提交响应文件，并由其法定代表人或授权代表签字或者加盖公章。由授权代表签字的，应当附授权委托书。供应商为自然人的，应当由本人签字并附身份证明。
- 2.5 响应文件的澄清、说明或者更正：
评审过程中，磋商小组会以书面形式要求供应商对其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字和计算错误的内容，作出必要的澄清、说明或者补正。供应商的澄清、说明或者补正应当采用书面形式，并加盖公章或授权代表本人签字。供应商的澄清、说明或者补正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。澄清文件将作为响应文件内容的一部分。
- 2.6 磋商结束后，磋商小组将要求所有实质性响应的供应商在规定时间内通过常州市政府采购业务管理平台系统提交最终报价。
- 2.7 磋商文件能够详细列明采购标的的技术、服务要求的，磋商结束后，磋商小组应当要求所有实质性响应的供应商在规定时间内提交最终报价，提交最终报价

的供应商不得少于 3 家。磋商文件不能详细列明采购标的的技术、服务要求，需经磋商由供应商提供最终设计方案或解决方案的，磋商结束后，磋商小组应当按照少数服从多数的原则投票推荐 3 家以上供应商的设计方案或者解决方案，并要求其在规定时间内提交最终报价。市场竞争不充分的科研项目，以及需要扶持的科技成果转化项目，提交最终报价的供应商可以为 2 家；政府购买服务项目（含政府和社会资本合作项目），在采购过程中符合要求的供应商（社会资本）只有 2 家的，竞争性磋商采购活动可以继续进行。

2.8 最终报价是供应商响应文件的有效组成部分。

2.9 已提交响应文件的供应商，在提交最终报价之前，可以根据磋商情况退出磋商。

3 最终报价的算术修正及政策调整

3.1 最终报价须包含竞争性磋商文件全部内容，如最后分项报价表有缺漏视为已含在其他各项报价中，将不对最终报价总价进行调整。磋商小组有权要求供应商在评审现场合理的时间内对此进行书面确认，供应商不确认的，视为将一个采购包中的内容拆开响应，其**响应无效**。

3.2 最终报价出现前后不一致的，按照下列规定修正：

3.2.1 竞争性磋商文件对于报价修正是否另有规定：

有，具体规定为：_____

无，按下述 3.2.2-3.2.5 项规定修正。

3.2.2 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

3.2.3 单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以最终报价一览表的总价为准，并修改单价；

3.2.4 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。

3.2.5 同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。修正后的报价经供应商书面确认后产生约束力，供应商不确认的，其**响应无效**。

3.3 落实政府采购政策的价格调整：只有符合第二章《供应商须知》4.2 条规定情形的，可以享受中小企业扶持政策，用扣除后的价格参加评审；否则，评审时价格不予扣除。

3.3.1 对于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，对**小微企业**报价给予 20%的扣除，用扣除后的价格参加评审。

- 3.3.2 对于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,且接受大中型企业与**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%以上的联合体或者大中型企业的报价给予 6%的扣除,用扣除后的价格参加评审。
- 3.3.3 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。
- 3.3.4 价格扣除比例对小型企业和微型企业同等对待,不作区分。
- 3.3.5 中小企业参加政府采购活动,应当按照竞争性磋商文件给定的格式出具《中小企业声明函》,否则不得享受相关中小企业扶持政策。
- 3.3.6 监狱企业提供了由省级以上监狱管理局(常州市含教育矫治局)、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,视同小微企业。
- 3.3.7 残疾人福利性单位按竞争性磋商文件要求提供了《残疾人福利性单位声明函》(见附件)的,视同小微企业。
- 3.3.8 若供应商同时属于小型或微型企业、监狱企业、残疾人福利性单位中的两种及以上,将不重复享受小微企业价格扣减的优惠政策。
- 3.3.9 其他为落实政府采购政策实施的优先采购: / 。
- 4 磋商环节及提交最终报价后如出现以下情况的,供应商的**响应文件无效**:
- 4.1 供应商对实质性变动不予确认的;
- 4.2 不满足磋商文件★号条款或磋商文件技术指标超出磋商文件《采购需求》中主要技术参数允许偏差的最大范围的(如有);
- 4.3 未按照磋商小组规定的时间、逾期提交最终报价的;
- 4.4 如供应商的最终报价超过竞争性磋商文件中规定的项目/采购包预算金额或者项目/采购包最高限价的;
- 4.5 响应文件中出现可选择性或可调整的报价的(竞争性磋商文件另有规定的除外);
- 4.6 最终报价出现前后不一致,供应商对修正后的报价不予确认的;
- 4.7 其他: / 。

5 评审方法和评审标准

- 5.1 本项目采用的评审方法为：本项目的评审采用综合评分法。综合评分法，是指响应文件满足磋商文件全部实质性要求且按评审因素的量化指标评审得分最高的供应商为成交候选供应商的评审方法。
- 5.2 竞争性磋商文件中没有规定的评审标准不得作为评审依据。
- 5.3 非政府强制采购的节能产品或环境标志产品，依据品目清单和认证证书实施政府优先采购。优先采购的具体规定（如涉及）无。
- 5.4 关于无线局域网认证产品政府采购清单中的产品，优先采购的具体规定（如涉及）无。

6 确定成交候选人名单

- 6.1 磋商小组将根据各供应商的评审排序以及磋商文件中关于成交候选人的相关规定，确定本项目成交候选人名单，按照评审得分由高到低顺序推荐成交候选人的排名顺序。评审得分相同的，按照最终报价由低到高的顺序推荐。评审得分且最终报价相同的，按照技术指标优劣顺序推荐。响应文件满足竞争性磋商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供应商为排名第一的成交候选人。评分分值计算保留小数点后两位，第三位四舍五入。
- 6.2 磋商小组根据上述供应商排序，依次推荐排序前3名的供应商为成交候选供应商（若在磋商文件允许的情形下提交最终报价的供应商为二家，则依次推荐二名供应商为成交候选供应商），并编写评审报告。
- 6.3 磋商小组要对评分汇总情况进行复核，特别是对排名第一的、报价最低的、响应文件被认定为无效的情形进行重点复核。

7 报告违法行为

- 7.1 磋商小组在评审过程中发现供应商有行贿、提供虚假材料或者串通等违法行为时，有向采购人、采购代理机构或者有关部门报告的职责。

二、评审标准

评审项目	标准分	评分标准
磋商报价	30	<p>价格分采用低价优先法计算，即满足磋商文件要求且磋商价格最低的折扣报价为评标基准价，其价格分为满分。其他供应商的价格分统一按照下列公式计算（计算结果四舍五入保留两位小数）：</p> <p>磋商报价得分=（评标基准价/磋商报价）*价格权重*100。</p>
技术指标响应情况	45	<p>1. 满足项目全部技术参数指标的,得 25 分，每条技术参数不符合或不完全符合的扣 1 分，标注“▲”的为重点参数，如果不符合或不完全符合的扣 4 分，扣完为止。</p> <p>注：每种试剂盒提供说明书原件或彩页，不提供的，该试剂盒所有技术参数不得分。</p> <p>2. 所投产品中,有1种试剂具有新兽药证书或进口兽药注册证书的加2分，有2个的加4分，以此类推，最多得20分。</p> <p>注：新兽药证书或进口兽药注册证书中所述试剂盒名称与投标产品说明书名称一致且投标产品生产厂家必须为研制单位成员，否则不得分。</p> <p>标注“★”的为必须满足的参数，如果不满足，一律作无效响应处理。</p>
业绩证明	10	<p>提供自 2020 年 1 月 1 日以来的同类业绩的，每提供一份业绩证明的得 2 分，最高得 10 分。</p> <p>注：响应文件中提供合同复印件加盖供应商公章。</p>
售后服务及体系	5	<p>根据供应商提供的项目实施方案，从供货进度计划、组织措施等方面进行评审。</p> <p>方案合理、供货期短，措施科学的得 5 分；方案内容一般、供货期较长，措施较为科学的得 3 分；方案内容不完整、供货时间长，措施不科学的得 1 分；不提供不得分。</p>
	5	<p>根据供应商提供的售后服务方案，包括售后服务内容（须含更换不符合要求的试剂耗材）、响应时间等方面进行评审。</p>

评审项目	标准分	评分标准
		服务内容全面、考虑周全、响应时间短的得 5 分；服务内容一般、考虑不全、响应时间较长的得 3 分；服务内容不全面、考虑不周全、响应不迅速的得 1 分；不提供不得分。
	3	根据供应商提供的产品质量保证措施进行评审。 措施科学合理，针对性强，符合项目实际情况的得 3 分；措施科学较合理，有针对性，基本符合项目实际情况的得 2 分；措施不科学合理，无针对性，不符合项目实际情况的得 1 分；不提供不得分。
	2	根据供应商提供的项目供货过程中，对于突发状况的应急处理方案进行评审。 应急方案完善、科学合理的得 2 分；应急方案不够完善、科学性一般性的得 1 分；不提供不得分。

第四章 采购需求

一、采购清单及参数

序号	名称	规格	预计采购数量 (板、瓶、盒、T)	最高限价 (元/盒、瓶、板、T)
1	核酸提取试剂盒(磁珠法)	96T/盒	60 盒	1100
2	禽流感抗原 H5Re13、14、H7、新城疫抗原	2ml/瓶	22 瓶	300
3	鸚鵡热衣原体间接血凝抗原、阴阳性血清试剂盒	100T/盒	200T	7
4	高致病性猪蓝耳病抗体 ELISA 检测试剂盒	480T/盒 (5 板/盒)	10 板	2200
5	猪瘟疫病毒抗体 ELISA 检测试剂盒	480T/盒 (5 板/盒)	10 板	1400
6	口蹄疫液相阻断 ELISA (O 型、A 型) 抗体检测试剂盒	100T/盒 (5 板/盒)	125 板	400
7	口蹄疫 VP1 结构蛋白抗体 ELISA 检测试剂盒	192T/盒 (2 板/盒)	6 板	1250
8	羊小反刍兽疫 ELISA 抗体检测试剂盒	480T/盒 (5 板/盒)	10 板	1000
9	禽白血病 ELISA (A/B) 抗体检测试剂盒	480T/盒 (5 板/盒)	10 板	1200
10	禽白血病 ELISA (J) 抗体检测试剂盒	480T/盒 (5 板/盒)	10 板	1200
11	猪伪狂犬病 gE (gI) 蛋白抗体 ELISA 检测试剂盒	480T/盒 (5 板/盒)	10 板	1000
12	猪伪狂犬病 gB 蛋白抗体 ELISA 检测试剂盒	480T/盒 (5 板/盒)	10 板	1000
13	狂犬病免疫抗体 ELISA 检测试剂盒	96T/盒 (1 板/盒)	12 板	2500
14	布鲁氏菌病 (牛、羊、猪) 抗体 ELISA 检测试剂盒	480T/盒 (5 板/盒)	15 板	1400
15	牛结核病抗体 ELISA 检测试剂盒	192T/盒 (2 板/盒)	2 板	1500
16	家畜血吸虫抗体 ELISA 检测试剂盒	192T/盒 (2 板/盒)	8 板	1000
17	禽流感通用型荧光定量 PCR 试剂盒	50T/盒	1200T	30
18	禽流感 H5N1、H7N9 双重荧光定量 PCR 试剂盒	50T/盒	400T	60
19	甲型流感 H1、H3、H6、H8、H9、N2、N3、N4、N6、N8、N10 等荧光定量 PCR 试剂盒	50T/盒	550T	30
20	新城疫荧光定量 PCR 试剂盒	50T/盒	100T	30
21	猪瘟疫双重荧光定量 PCR 试剂盒	50T/盒	250T	60

22	高致病性繁殖与呼吸综合征 nsp2 荧光定量 PCR 试剂盒	50T/盒	250T	30
23	口蹄疫通用、O 型、A 型、亚 I 型荧光定量 PCR 试剂盒	50T/盒	500T	30
24	羊小反刍兽疫荧光定量 PCR 试剂盒	50T/盒	200T	30
25	牛结节性皮肤病荧光定量 PCR 试剂盒	50T/盒	100T	30
26	猪伪狂犬病荧光定量 PCR 试剂盒	50T/盒	50T	30
27	蓝舌病荧光定量 PCR 试剂盒	50T/盒	50T	30
28	塞内卡病毒荧光定量 PCR 试剂盒	50T/盒	100T	30
29	猪圆环病毒荧光定量 PCR 试剂盒	50T/盒	50T	30
30	猪传染性胃肠炎病毒荧光定量 PCR 试剂盒	50T/盒	50T	30
31	猪流行性腹泻炎荧光定量 PCR 试剂盒	50T/盒	50T	30
32	鸚鵡热衣原体荧光定量 PCR 试剂盒	50T/盒	200T	30
33	非洲猪瘟三重荧光定量 PCR 试剂盒	50T/盒	100T	40
34	*非洲猪瘟病原荧光 PCR 试剂盒	50T/盒	4000T	20

注：(1) 因不同品牌产品规格不一，上表中，ELISA 试剂盒均换算成一块 96 孔包被板对应价格（比如试剂盒规格为 480T/盒，含 5 块包被板，价格 5000 元，则换算成 5 板/盒，单价为 1000 元/板），禽流感和新城疫价格对应的每瓶规格为 2ml，鸚鵡热衣原体间接血凝试剂盒对应的价格为每头份，确定成交供应商后，将根据成交供应商产品规格，换算成对应的价格签订合同。

(2) 供应商须提供经合法渠道进货的全新、符合国家质量检测标准的合格产品，产品内外包装完好。若所供产品经质量检测机构检测认定质量不合格、发生知识产权纠纷或其他法律纠纷等情况，造成的损失和后果由该供应商负全责。

1. 核酸提取试剂盒

(1) 技术原理：磁珠法，可兼容多种样本类型，包括血液，唾液，鼻咽拭子保存液，病毒保存液等液体样本。

★ (2) 试剂适用于 KingFisher Flex 核酸提取仪。

(3) 洗脱体积 50-200 μ L 之间。

(4) 产物质量：该试剂盒的纯化产物符合下游荧光定量 PCR 检测模板质量要求。

▲ (5) 预分装试剂耗材采用 KingFisher 低吸附的原装板材，撕膜即用，核酸回收率高，避免污染，和 KingFisher Flex 结合使用。是否为原装板材需提供原厂相关支撑材料和原厂质保函。

(6) 试剂有效期不少于 12 个月，提供的试剂到达采购方时（以签收日期为准）距该试剂盒失效日期应不少于 10 个月。

2. 禽流感 H5 抗原（H5-Re13、H5-Re14、H7N9-Re4）

(1) 适用于 HI 试验检测禽流感病毒 H5-Re13、H5-Re14、H7N9-Re4 抗体检测。

(2) 试剂盒满足《高致病性禽流感诊断技术（GB/T18936-2003）》、《高致病性禽流感防治技术规范》、《2022-2025 年江苏省动物疫病监测与流行病学调查工作方案》（苏农办牧[2022]7 号）等规定的禽流感抗体检测方法标准。

(3) 性能质量：抗原含量：HI 效价 $\geq 71\log 2$ 。

(4) 试剂有效期不少于 24 个月，提供的试剂到达采购方时（以签收日期为准）距该试剂盒失效日期应不少于 12 个月。

(5) 提供有效保证试剂质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

(6) 因国家禽流感免疫疫苗毒株更换而导致现有抗原毒株不符而不能使用时，同意按成交价提供符合检测要求的同规格的抗原品种。

3. 新城疫抗原

(1) 适用于 HI 试验检测新城疫病毒抗体检测。

(2) 试剂盒满足《新城疫诊断技术规范 GB/T 16550-2008》、《新城疫防治技术规范》、《2022-2025 年江苏省动物疫病监测与流行病学调查工作方案》（苏农办牧[2022]7 号）等规定的新城疫抗体检测方法。

(3) 性能质量：抗原含量：HI 效价 $\geq 71\log 2$ 。

(4) 试剂有效期不少于 24 个月，提供的试剂到达采购方时（以签收日期为准）距该试剂盒失效日期应不少于 12 个月。

(5) 提供有效保证试剂质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

4. 鸚鵡热衣原体间接血凝抗原、阴阳性血清试剂盒

(1) 用于检测禽、哺乳动物血清中鸚鵡热衣原体特异性抗体，试剂盒中包含完成 IHA 试验所需的特异性抗原和阴阳性血清。

(2) 试剂有效期不少于 12 个月，提供的试剂到达采购方时（以签收日期为准）距该试剂盒失效日期应不少于 10 个月。

(3) 提供有效保证试剂质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、

进度要求按时发货，试剂发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

(4) 每个试剂盒提供中文的操作说明书 1 份。

(5) 国产试剂生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》和《兽药生产许可证》。进口产品不作要求。

5. 高致病性猪蓝耳病抗体 ELISA 检测试剂盒

(1) 用于高致病性猪蓝耳病抗体检测, 包含美洲株和欧洲株抗体。

(2) 试剂盒满足《高致病性猪蓝耳病防治技术规范》、《猪繁殖与呼吸综合征诊断方法 GB/T18090-2008》、《2022-2025 年江苏省动物疫病监测与流行病学调查工作方案》（苏农办牧[2022]7 号）等规定的高致病性猪蓝耳病抗体 ELISA 检测方法。

(3) 国产试剂生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》和《兽药生产许可证》。进口产品不作要求。

(4) 性能质量：敏感性：98%以上；特异性：99%以上；稳定性：批内及批间差异 $\leq 4\%$ 。

(5) 试剂盒含有完成猪蓝耳病抗体检测全过程所需全部试剂。

(6) 试剂盒有效期不少于 12 个月，提供的试剂盒到达采购方时（以签收日期为准）距该试剂盒失效日期应不少于 9 个月。

(7) 每批试剂盒提供出厂报告原件。

(8) 使用方便快速简单，提供数据读取和计算软件。每个试剂盒提供中文的使用说明书 1 份。

(9) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时内送到使用方所在的实验室。

(10) 试剂盒在有效期内，如发现有质量问题，承诺免费更换新的有效试剂盒。

6. 猪瘟病毒抗体 ELISA 检测试剂盒

(1) 用于猪瘟疫苗免疫抗体检测。

(2) 试剂盒满足国家《猪瘟防治技术规范》、《猪瘟诊断技术（GB/T 16551-2008）》、《2022-2025 年江苏省动物疫病监测与流行病学调查工作方案》（苏农办牧[2022]7 号）等规定的猪瘟病毒抗体阻断 ELISA 检测方法标准。

(3) 国产试剂生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》和《兽药生产许可证》。进口产品不作要求。

(4) 性能质量：敏感性：98%以上；特异性：99%以上，与 BVDV 无交叉反应；稳定

性：批内及批间差异 \leq 4%。

(5) 试剂盒含有完成猪瘟抗体检测全过程所需全部试剂。

(6) 试剂盒有效期不少于 12 个月，提供的试剂盒到达采购方时（以签收日期为准）距该试剂盒失效日期应不少于 9 个月。

(7) 每批试剂盒提供出厂报告原件。

(8) 使用方便快速简单，提供试剂配套专用软件驱动酶标仪读数并对数据进行分析，每个试剂盒提供中文的操作说明书 1 份。

(9) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

7. 口蹄疫（FMD）液相阻断 ELISA 抗体检测试剂盒（O 型、A 型）

(1) 用于检测家畜血清中的口蹄疫抗体。

(2) 试剂盒含有完成口蹄疫抗体检测全过程所需的全部试剂。

(3) 试剂盒使用过程中洗板次数不超过 2 次。

(4) 试验中 37 度温浴及显色总等待时长不超过 75 分钟。

(5) 试剂盒满足《口蹄疫诊断技术（GB/T18935-2003）》、《口蹄疫防治技术规范》、《2022-2025 年江苏省动物疫病监测与流行病学调查工作方案》（苏农办牧[2022]7 号）等规定的口蹄疫抗体检测方法。

(6) 试剂盒有效期不少于 12 个月，提供的试剂盒到达采购方时（以签收日期为准）距该试剂盒失效日期应不少于 10 个月。

(7) 每个试剂盒提供中文的操作说明书 1 份。

(8) 产品必须获得兽药产品批准文号（在 2023 年 12 月 31 日前有效），该批准文号在国家兽药基础数据库（中国兽药信息网）中可查询，附证明文件并加盖公章。

(9) 国产试剂生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》和《兽药生产许可证》。进口产品不作要求。

(10) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

8. 口蹄疫 VP1 结构蛋白抗体 ELISA 检测试剂盒

(1) 适用于猪的血清中口蹄疫病毒 VP1 结构蛋白抗体检测。

(2) 试剂盒含有完成口蹄疫 VP1 结构蛋白的抗体检测全过程所需的全部试剂。

(3) 试剂盒满足《口蹄疫诊断技术（GB/T18935-2003）》、《口蹄疫防治技术规范》、

《2022-2025 年江苏省动物疫病监测与流行病学调查工作方案》（苏农办牧[2022]7 号）等规定的口蹄疫抗体检测方法。

（4）试剂盒有效期不少于 18 个月，提供的试剂盒到达采购方时（以签收日期为准）距该试剂盒失效日期应不少于 12 个月。

（5）每个试剂盒提供中文的操作说明书 1 份。

（6）国产试剂生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》和《兽药生产许可证》。进口产品不作要求。

（7）提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

9. 羊小反刍兽疫 ELISA 抗体检测试剂盒

（1）适用于绵羊、山羊血清、血浆中小反刍兽疫病毒（PPR）抗体的检测。

（2）试剂盒满足《小反刍兽疫诊断技术（GB/T 27982-2011）》、《小反兽疫防治技术规范》、《2022-2025 年江苏省动物疫病监测与流行病学调查工作方案》（苏农办牧[2022]7 号）等规定的小反刍兽疫抗体检测方法。

（3）试剂盒含有完成羊小反刍兽疫抗体检测全过程所需全部试剂。

（4）性能质量：敏感性：98%以上；特异性：99%以上；稳定性：批内及批间差异 \leq 4%。结果判定中最多只使用一个基于对照孔 OD 值计算的参考值或中间值。

（5）试剂盒有效期不少于 12 个月，提供的试剂盒到达采购方时（以签收日期为准）距该试剂盒失效日期应不少于 10 个月。

（6）每个试剂盒提供中文的操作说明书 1 份。

（7）国产试剂生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》和《兽药生产许可证》。进口产品不作要求。

（8）提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

10. 禽白血病抗体检测试剂盒（A/B 亚群）

（1）用于禽白血病病毒（A 亚群和 B 亚群）抗体检测。检测样品类型：血清。

（2）性能质量：特异性：99%以上；重复性：板间及批次间 CV%小于 10%。

（3）试剂盒含有完成禽白血病病毒（A/B 亚群）抗体检测全过程所需的全部试剂。

（4）试剂盒有效期不少于 12 个月，提供的试剂盒到达采购方时（以签收日期为准）距该试剂盒失效日期应不少于 9 个月。

(5) 每批试剂盒提供出厂报告原件。

(6) 使用方便快速简单，提供试剂配套专用软件驱动酶标仪读数并对数据进行分析，每个试剂盒提供中文的操作说明书 1 份。

(7) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

(8) 国产试剂生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》和《兽药生产许可证》。进口产品不作要求。

11. 禽白血病抗体检测试剂盒（J 亚群）

(1) 用于禽白血病病毒 J 亚群抗体检测。检测样品类型：血清。

(2) 性能质量：重复性：板间及批次间 CV% 小于 10%。

(3) 试剂盒含有完成禽白血病病毒 J 亚群抗体检测全过程所需的全部试剂。

(4) 试剂盒有效期不少于 12 个月，提供的试剂盒到达采购方时（以签收日期为准）距该试剂盒失效日期应不少于 9 个月。

(5) 每批试剂盒提供出厂报告原件。

(6) 使用方便快速简单，提供试剂配套专用软件驱动酶标仪读数并对数据进行分析，每个试剂盒提供中文的操作说明书 1 份。

(7) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

(8) 国产试剂生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》和《兽药生产许可证》。进口产品不作要求。

12. 猪伪狂犬 gE (gI) 蛋白抗体 ELISA 检测试剂盒

(1) 可用于猪伪狂犬 gE (gI) 抗体 ELISA 检测。

(2) 试剂盒满足《伪狂犬病诊断技术 GB/T 18641-2002》等规定的猪伪狂犬 gE 抗体 ELISA 检测方法。

(3) 国产试剂生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》和《兽药生产许可证》。进口产品不作要求。

(4) 性能质量：敏感性：98% 以上；特异性：99% 以上；稳定性：批内及批间差异 $\leq 4\%$ 。结果判定中最多只使用一个基于对照孔 OD 值计算的参考值或中间值。

(5) 试剂盒含有完成猪伪狂犬 gE 抗体检测全过程所需全部试剂。

(6) 试剂盒有效期不少于 12 个月，提供的试剂盒到达采购方时（以签收日期为准）

距该试剂盒失效日期应不少于 9 个月。

(7) 每批试剂盒提供出厂报告原件。

(8) 使用方便快速简单，提供数据读取和计算软件。每个试剂盒提供中文的使用说明书 1 份；

(9) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

(10) 试剂盒在有效期内，如发现有问题，承诺免费更换新的有效试剂盒。

13. 猪伪狂犬 gB 蛋白抗体 ELISA 检测试剂盒

(1) 可用于猪伪狂犬 gB 抗体 ELISA 检测。

(2) 试剂盒满足《伪狂犬病诊断技术 GB/T 18641-2002》等规定的猪伪狂犬 gB 抗体 ELISA 检测方法。

(3) 国产试剂生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》和《兽药生产许可证》。进口产品不作要求。

(4) 性能质量：敏感性：98%以上；特异性：99%以上；稳定性：批内及批间差异 \leq 4%。结果判定中最多只使用一个基于对照孔 OD 值计算的参考值或中间值。

(5) 试剂盒含有完成猪伪狂犬 gB 抗体检测全过程所需全部试剂。

(6) 试剂盒有效期不少于 12 个月，提供的试剂盒到达采购方时（以签收日期为准）距该试剂盒失效日期应不少于 9 个月。

(7) 每批试剂盒提供出厂报告原件。

(8) 使用方便快速简单，提供数据读取和计算软件。每个试剂盒提供中文的使用说明书 1 份。

(9) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

(10) 试剂盒在有效期内，如发现有问题，承诺免费更换新的有效试剂盒。

14. 狂犬病免疫抗体 ELISA 检测试剂盒

(1) 用于狂犬病抗体的检测。

(2) 采用的试验方法为酶联免疫吸附试验（ELISA）。

(3) 与荧光抗体病毒中和试验（FAVN）结果一致性 \geq 94.4%。

(4) 性能质量：敏感性、特异性均达到 96%以上，批内及批间差均小于 5%；

(5) 试剂盒有效期不少于 12 个月，提供的试剂盒到达采购方时（以签收日期为准）

距该试剂盒失效日期应不少于 9 个月。

(6) 国产试剂生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》和《兽药生产许可证》。进口产品不作要求。

(7) 每批试剂盒提供出厂报告原件。

(8) 使用方便快速简单，提供数据读取和计算软件。每个试剂盒提供中文的使用说明书 1 份。

(9) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

(10) 试剂盒在有效期内，如发现有问题，承诺免费更换新的有效试剂盒。

15. 布鲁氏菌病（牛、羊、猪）抗体 ELISA 检测试剂盒

▲ (1) 可用于检测流产布鲁氏菌（牛），马耳他布鲁氏菌（绵羊和山羊）和猪布鲁氏菌（猪）抗体。

▲ (2) 可用于牛、绵羊、山羊和猪的单个血清和血浆样本，或最多 10 个牛血清和血浆样本的混合样。

(3) 试剂盒符合 OIE 推荐的间接酶联免疫吸附试验（iELISA）检测方法标准。

(4) 性能质量:重复性变异系数 $\leq 10\%$ 。

(5) 包装组成:试剂盒含有完整布鲁氏菌病血清抗体检测全过程所需全部试剂。

(6) 国产试剂生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》和《兽药生产许可证》。进口产品不作要求。

(7) 试剂盒有效期不少于 12 个月，提供的试剂盒到达采购方时（以签收日期为准）距该试剂盒失效日期应不少于 10 个月。

(8) 每批试剂盒提供出厂报告原件。

(9) 使用方便快速简单，每个试剂盒提供中文的操作说明书 1 份。

(10) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

16. 牛结核病抗体 ELISA 检测试剂盒

(1) 间接 ELISA 方法对牛分支杆菌抗体进行定性检测。

(2) 与结核菌素皮内变态反应试验（TST）比较，敏感性 $\geq 72\%$ 、特异性 $\geq 90\%$ ，批内及批间差均小于 10%。

(3) 试剂盒有效期不少于 12 个月，提供的试剂盒到达采购方时（以签收日期为准）

距该试剂盒失效日期应不少于 10 个月。

(4) 检测样品：牛血清、牛血浆。

(5) 国产试剂生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》和《兽药生产许可证》。进口产品不作要求。

(6) 包装组成：试剂盒含有完整牛结核病血清抗体检测全过程所需全部试剂。

(7) 使用方便快速简单，每个试剂盒提供中文的操作说明书 1 份；

(8) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

17. 家畜血吸虫抗体 ELISA 检测试剂盒

(1) 采用 ELISA 方法定性检测家畜血清或血浆中的血吸虫 IgG 抗体。

(2) 试剂盒含有完成家畜血吸虫 IgG 抗体检测全过程所需的全部试剂。

(3) 试剂盒有效期不少于 12 个月，提供的试剂盒到达采购方时（以签收日期为准）距该试剂盒失效日期应不少于 10 个月。

(4) 使用方便快速简单，每个试剂盒提供中文的操作说明书 1 份。

(5) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时送到采购方所在的实验室。

(6) 国产试剂生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》和《兽药生产许可证》。进口产品不作要求。

18. 禽流感通用型荧光定量 PCR 试剂盒

(1) 试剂盒含有完成荧光定量 PCR 检测全过程所需试剂。不包括核酸抽提试剂。

(2) 包装规格：50T/盒

★ (3) -15℃ 以下冷冻保存，稳定性好，有效期 9 个月以上；到货时有效期 8 个月以上。

(4) 试剂盒试剂组成含 RT-PCR 反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照等，但不得超过 6 种组分。

(5) 灵敏度不低于 1000 copies/mL。

(6) 特异性 100%，检测结果批内和批间变异系数 (CV%) <10%。

(7) PCR 扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。

★ (8) 适合 ABI 系列荧光 PCR 仪各种型号。

(9) 生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》(诊断制品生产或分子线)

和《兽药生产许可证》。

(10) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

19. 禽流感 H5N1、H7N9 荧光定量 PCR 试剂盒

(1) 试剂盒含有完成荧光定量 PCR 检测全过程所需试剂。不包括核酸抽提试剂。

(2) 包装规格：50T/盒

★(3) -15℃以下冷冻保存，稳定性好，有效期 9 个月以上；到货时有效期 8 个月以上。

(4) 试剂盒试剂组成含 RT-PCR 反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照等，但不得超过 6 种组分。

(5) 本项所有产品单反应体系配方相同（请列出体系配方），以减少体系构建时的计算和操作失误。

(6) 本项所有产品反应程序相同（请列出反应程序），反应体系相同（请列出反应体系）并≤25μL，以方便少量样品多病种的同批检测。

(7) 灵敏度不低于 1000 copies/mL。

(8) 特异性 100%，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<10%。

(9) PCR 扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。

★(11) 适合 ABI 系列荧光 PCR 仪各种型号。

(12) 提供本项每种试剂的说明书原件或彩页。

(13) 生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》（诊断制品生产或分子线）和《兽药生产许可证》。

(14) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

20. 甲型流感 H1、H3、H6、H8、H9、N2、N3、N4、N6、N8 荧光定量 PCR 试剂盒

(1) 试剂盒含有完成荧光定量 PCR 检测全过程所需试剂。不包括核酸抽提试剂。

(2) 包装规格：50T/盒

★(3) -15℃以下冷冻保存，稳定性好，有效期 9 个月以上；到货时有效期 8 个月以上。

(4) 试剂盒试剂组成含 RT-PCR 反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照等，但不得超过 6 种组分。

(5) 本项所有产品单反应体系配方相同（请列出体系配方），以减少体系构建时的计算和操作失误。

(6) 本项所有产品反应程序相同（请列出反应程序），反应体系相同（请列出反应体系）并 $\leq 25\mu\text{L}$ ，以方便少量样品多病种的同批检测。

(7) 灵敏度不低于 1000 copies/mL。

(8) 特异性 100%，检测结果批内和批间变异系数（CV%） $< 10\%$ 。

(9) PCR 扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。

★ (11) 适合 ABI 系列荧光 PCR 仪各种型号。

(12) 提供本项每种试剂的说明书原件或彩页。

(13) 生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》（诊断制品生产或分子线）和《兽药生产许可证》。若无上述证件，则生产厂家应具有《医疗器械生产许可证》。

(14) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

21. 新城疫荧光定量 PCR 试剂盒

(1) 试剂盒含有完成荧光定量 PCR 检测全过程所需试剂。不包括核酸抽提试剂。

(2) 包装规格：50T/盒

★ (3) -15°C 以下冷冻保存，稳定性好，有效期 9 个月以上；到货时有效期 8 个月以上。

(4) 试剂盒试剂组成含 RT-PCR 反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照等，但不得超过 6 种组分。

(5) 灵敏度不低于 1000 copies/mL。

(6) 特异性 100%，检测结果批内和批间变异系数（CV%） $< 10\%$ 。

(7) PCR 扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。

★ (8) 适合 ABI 系列荧光 PCR 仪各种型号。

(9) 生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》（诊断制品生产或分子线）和《兽药生产许可证》。

(10) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

22. 猪瘟双重荧光定量 PCR 试剂盒

(1) 试剂盒含有完成猪瘟病毒野毒株和疫苗株荧光定量 PCR 检测全过程所需试剂。

不包括核酸抽提试剂。

(2) 包装规格： 50T/盒

★ (3) -15℃以下冷冻保存，稳定性好，有效期9个月以上；到货时有效期8个月以上。

(4) 试剂盒试剂组成含 RT-PCR 反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照等，但不得超过6种组分。

(5) 灵敏度不低于 1000 copies/mL。

(6) 特异性 100%，检测结果批内和批间变异系数 (CV%) <10%。

(7) PCR 扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。

★ (8) 适合 ABI 系列荧光 PCR 仪各种型号。

(9) 生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》(诊断制品生产或分子线)和《兽药生产许可证》。

(10) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

23. 高致病性繁殖与呼吸综合征 nsp2 荧光定量 PCR 试剂盒

(1) 试剂盒含有完成荧光定量 PCR 检测全过程所需试剂。不包括核酸抽提试剂。

(2) 包装规格： 50T/盒

★ (3) -15℃以下冷冻保存，稳定性好，有效期9个月以上；到货时有效期8个月以上。

(4) 试剂盒试剂组成含 RT-PCR 反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照等，但不得超过6种组分。

(5) 灵敏度不低于 1000 copies/mL。

(6) 特异性 100%，检测结果批内和批间变异系数 (CV%) <10%。

(7) PCR 扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。

★ (8) 适合 ABI 系列荧光 PCR 仪各种型号。

(9) 生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》(诊断制品生产或分子线)和《兽药生产许可证》。

(10) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

24. 口蹄疫通用、O 型、A 型、亚 I 型荧光定量 PCR 试剂盒

(1) 试剂盒含有完成荧光定量 PCR 检测全过程所需试剂。不包括核酸抽提试剂。

(2) 包装规格： 50T/盒

★ (3) -15℃以下冷冻保存，稳定性好，有效期 9 个月以上；到货时有效期 8 个月以上。

(4) 试剂盒试剂组成含 RT-PCR 反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照等，但不得超过 6 种组分。

(5) 本项所有产品单反应体系配方相同（请列出体系配方），以减少体系构建时的计算和操作失误。

(6) 本项所有产品反应程序相同（请列出反应程序），反应体系相同（请列出反应体系）并≤25μL，以方便少量样品多病种的同批检测。

(7) 灵敏度不低于 1000 copies/mL。

(8) 特异性 100%，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<10%。

(9) PCR 扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。

★ (11) 适合 ABI 系列荧光 PCR 仪各种型号。

(12) 提供本项每种试剂的说明书原件或彩页。

(13) 生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》（诊断制品生产或分子线）和《兽药生产许可证》。

(14) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

25. 羊小反刍兽疫荧光定量 PCR 试剂盒

(1) 试剂盒含有完成荧光定量 PCR 检测全过程所需试剂。不包括核酸抽提试剂。

(2) 包装规格： 50T/盒

★ (3) -15℃以下冷冻保存，稳定性好，有效期 9 个月以上；到货时有效期 8 个月以上。

(4) 试剂盒试剂组成含反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照等，但不得超过 6 种组分。

(5) 灵敏度不低于 1000 copies/mL。

(6) 特异性 100%，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<10%。

(7) PCR 扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。

★ (8) 适合 ABI 系列荧光 PCR 仪各种型号。

(9) 生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》(诊断制品生产或分子线)和《兽药生产许可证》。

(10) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案, 承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货, 试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

26. 牛结节性皮肤病荧光定量 PCR 试剂盒

(1) 试剂盒含有完成荧光定量 PCR 检测全过程所需试剂。不包括核酸抽提试剂。

(2) 包装规格: 50T/盒

★(3) -15℃以下冷冻保存, 稳定性好, 有效期 9 个月以上; 到货时有效期 8 个月以上。

(4) 试剂盒试剂组成含反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照等, 但不得超过 6 种组分。

(5) 灵敏度不低于 1000 copies/mL。

(6) 特异性 100%, 检测结果批内和批间变异系数 (CV%) <10%。

(7) PCR 扩增不设置预循环, 从第一个循环数开始读取荧光值。

★(8) 适合 ABI 系列荧光 PCR 仪各种型号。

(9) 生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》(诊断制品生产或分子线)和《兽药生产许可证》。

(10) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案, 承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货, 试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

27. 猪伪狂犬病荧光定量 PCR 试剂盒

(1) 试剂盒含有完成荧光定量 PCR 检测全过程所需试剂。不包括核酸抽提试剂。

(2) 包装规格: 50T/盒

★(3) -15℃以下冷冻保存, 稳定性好, 有效期 9 个月以上; 到货时有效期 8 个月以上。

(4) 试剂盒试剂组成含反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照等, 但不得超过 6 种组分。

(5) 灵敏度不低于 1000 copies/mL。

(6) 特异性 100%, 检测结果批内和批间变异系数 (CV%) <10%。

(7) PCR 扩增不设置预循环, 从第一个循环数开始读取荧光值。

★(8) 适合 ABI 系列荧光 PCR 仪各种型号。

(9) 生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》(诊断制品生产或分子线)和《兽药生产许可证》。

(10) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案, 承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货, 试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

28. 蓝舌病荧光定量 PCR 试剂盒

(1) 试剂盒含有完成荧光定量 PCR 检测全过程所需试剂。不包括核酸抽提试剂。

(2) 包装规格: 50T/盒

★(3) -15℃以下冷冻保存, 稳定性好, 有效期 9 个月以上; 到货时有效期 8 个月以上。

(4) 试剂盒试剂组成含反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照等, 但不得超过 6 种组分。

(5) 灵敏度不低于 1000 copies/mL。

(6) 特异性 100%, 检测结果批内和批间变异系数 (CV%) <10%。

(7) PCR 扩增不设置预循环, 从第一个循环数开始读取荧光值。

★(8) 适合 ABI 系列荧光 PCR 仪各种型号。

(9) 生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》(诊断制品生产或分子线)和《兽药生产许可证》。

(10) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案, 承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货, 试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

29. 塞内卡病毒荧光定量 PCR 试剂盒

(1) 试剂盒含有完成荧光定量 PCR 检测全过程所需试剂。不包括核酸抽提试剂。

(2) 包装规格: 50T/盒

★(3) -15℃以下冷冻保存, 稳定性好, 有效期 9 个月以上; 到货时有效期 8 个月以上。

(4) 试剂盒试剂组成含反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照等, 但不得超过 6 种组分。

(5) 灵敏度不低于 1000 copies/mL。

(6) 特异性 100%, 检测结果批内和批间变异系数 (CV%) <10%。

(7) PCR 扩增不设置预循环, 从第一个循环数开始读取荧光值。

★(8) 适合 ABI 系列荧光 PCR 仪各种型号。

(9) 生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》(诊断制品生产或分子线)和《兽药生产许可证》。

(10) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案, 承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货, 试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

30. 猪圆环病毒荧光定量 PCR 试剂盒

(1) 试剂盒含有完成荧光定量 PCR 检测全过程所需试剂。不包括核酸抽提试剂。

(2) 包装规格: 50T/盒

★(3) -15℃以下冷冻保存, 稳定性好, 有效期 9 个月以上; 到货时有效期 8 个月以上。

(4) 试剂盒试剂组成含反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照等, 但不得超过 6 种组分。

(5) 灵敏度不低于 1000 copies/mL。

(6) 特异性 100%, 检测结果批内和批间变异系数 (CV%) <10%。

(7) PCR 扩增不设置预循环, 从第一个循环数开始读取荧光值。

★(8) 适合 ABI 系列荧光 PCR 仪各种型号。

(9) 生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》(诊断制品生产或分子线)和《兽药生产许可证》。

(10) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案, 承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货, 试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

31. 猪传染性胃肠炎病毒荧光定量 PCR 试剂盒

(1) 试剂盒含有完成荧光定量 PCR 检测全过程所需试剂。不包括核酸抽提试剂。

(2) 包装规格: 50T/盒

★(3) -15℃以下冷冻保存, 稳定性好, 有效期 9 个月以上; 到货时有效期 8 个月以上。

(4) 试剂盒试剂组成含反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照等, 但不得超过 6 种组分。

(5) 灵敏度不低于 1000 copies/mL。

(6) 特异性 100%, 检测结果批内和批间变异系数 (CV%) <10%。

(7) PCR 扩增不设置预循环, 从第一个循环数开始读取荧光值。

★(8) 适合 ABI 系列荧光 PCR 仪各种型号。

(9) 生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》(诊断制品生产或分子线)和《兽药生产许可证》。

(10) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案, 承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货, 试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

32. 猪流行性腹泻炎荧光定量 PCR 试剂盒

(1) 试剂盒含有完成荧光定量 PCR 检测全过程所需试剂。不包括核酸抽提试剂。

(2) 包装规格: 50T/盒

★(3) -15℃以下冷冻保存, 稳定性好, 有效期 9 个月以上; 到货时有效期 8 个月以上。

(4) 试剂盒试剂组成含反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照等, 但不得超过 6 种组分。

(5) 灵敏度不低于 1000 copies/mL。

(6) 特异性 100%, 检测结果批内和批间变异系数 (CV%) <10%。

(7) PCR 扩增不设置预循环, 从第一个循环数开始读取荧光值。

★(8) 适合 ABI 系列荧光 PCR 仪各种型号。

(9) 生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》(诊断制品生产或分子线)和《兽药生产许可证》。

(10) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案, 承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货, 试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

33. 鸚鵡热衣原体荧光定量 PCR 试剂盒

(1) 试剂盒含有完成荧光定量 PCR 检测全过程所需试剂。不包括核酸抽提试剂。

(2) 包装规格: 50T/盒

★(3) -15℃以下冷冻保存, 稳定性好, 有效期 9 个月以上; 到货时有效期 8 个月以上。

(4) 试剂盒试剂组成含反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照等, 但不得超过 6 种组分。

(5) 灵敏度不低于 1000 copies/mL。

(6) 特异性 100%, 检测结果批内和批间变异系数 (CV%) <10%。

(7) PCR 扩增不设置预循环, 从第一个循环数开始读取荧光值。

★(8) 适合 ABI 系列荧光 PCR 仪各种型号。

(9) 生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》(诊断制品生产或分子线)和《兽药生产许可证》。

(10) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案, 承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货, 试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

34. 非洲猪瘟三重荧光定量 PCR 试剂盒

(1) 用于临床非洲猪瘟病毒感染状况检测, 可以同时检测非洲猪瘟病毒 P72、MGF 及 CD2V 基因。

(2) 试剂盒含有完成荧光定量 PCR 检测全过程所需试剂。不包括核酸抽提试剂。

(3) 对提取的核酸进行 PCR 荧光探针法检测, 试剂盒组分中不得含有裂解液。

(4) 试剂灵敏性可检测 1 拷贝的核酸, 特异性 $\geq 99\%$, 批间批内差异 $\leq 5\%$ 。

★ (5) -15°C 以下冷冻保存, 稳定性好, 有效期 12 个月以上 (含 12 个月); 到货时效期 10 个月以上。

(6) 包装规格: 50T/盒。

★ (7) 适合 ABI 系列荧光 PCR 仪型。

(8) 生产厂家具有经农业农村部核发的《兽药 GMP 证书》(诊断制品生产或分子线)和《兽药生产许可证》。

(9) 提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案, 承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货, 试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

***35. 非洲猪瘟病原荧光 PCR 试剂盒**

(1) 用于猪组织、血液、排泄物和分泌物中的非洲猪瘟病毒核酸检测。

(2) 试剂盒含有完成荧光定量 PCR 检测全过程所需试剂。不包括核酸抽提试剂。

★ (3) 对提取的核酸进行 PCR 荧光探针法检测, 试剂盒组分中不得含有裂解液成分。

(4) 试剂灵敏性 10^{-4} 以上, 特异性 100%, 变异系数 CV 值 $\leq 2\%$ 。

(5) 重复性好, 5 次重复的变异系数在 3% 以内。

(6) 包装规格: 50T/盒。

★ (7) -15°C 以下冷冻保存, 稳定性好, 有效期 12 个月以上 (含 12 个月); 到货时效期 10 个月以上。

(8) 试剂盒试剂组成含: 阴性对照、阳性对照等, 不超过 6 种组分。

(9) 反应体系 $\leq 25\mu\text{L}$ 。

★（10）适合 ABI 系列荧光 PCR 仪型。

★（11）产品必须获得兽药产品批准文号（在 2023 年 12 月 31 日前有效），该批准文号在国家兽药基础数据库（中国兽药信息网）中可查询，附证明文件并加盖公章。

（12）提供有效保证试剂盒质量的运输供货方案，承诺试剂盒按照采购方提供的数量、进度要求按时发货，试剂盒发送后 24 小时内送到采购方所在的实验室。

注：（1）标注“★”的为必须满足的参数要求，如果不满足，一律作无效响应处理。

（2）标注“*”的产品为核心产品。

二、项目要求

1. 供应商应保证所供货物的安全性、可靠性、先进性、经济性和实用性，并为全新、未使用过的原装合格正品，完全符合磋商文件规定的质量、规格和性能的要求，达到行业规定的相关标准、规范的要求，符合项目所在地政府有关特殊要求，同时满足采购人使用要求，保证能通过采购人的各类验收。

2. 供应商具有与本项目相关的药剂采购的成功案例。

3. 供应商具备完善的售后服务体系和专业人员，能确保项目顺利实施。

4. 成交供应商所提供的产品应确保能在采购人工作中正常使用，如有产品质量缺陷而发生的任何问题由成交供应商承担由此发生的所有责任和费用。

三、售后服务

1. 如发现所提供的货物存在问题，需要成交供应商解决或配合解决时，应在接到通知后 2 小时内响应，4 小时内派有关人员解决问题。

2. 成交供应商必须无偿向采购人提供技术培训及质保期内的技术服务。

3. 在质保期内因货物质量问题造成的货物故障和损坏，供应商应无条件维修和/或更换，更换的货物质保期顺延。

四、付款方式

按实际试剂使用量分批次结算。成交供应商接采购人通知，将发票和对应货物清单交予采购人审查通过后 2 个月内付款。

第五章 合同草案条款

合同编号：_____

参考格式

政府采购合同

(货物类)

第一部分 合同书

项目名称：_____

甲方：_____

乙方：_____

代理机构：_____常州中采招投标有限公司_____

签订日期：_____年_____月_____日

_____年____月____日，____（采购人名称）____以____（采购方式）____对____（同
前页项目名称）____项目进行了采购。经评定，____（中标供应商名称）____为该项目中标
供应商。现于中标通知书发出之日起三十日内，按照采购文件确定的事项签订本合同。

根据《中华人民共和国民法典》、《中华人民共和国政府采购法》等相关法律法规之
规定，按照平等、自愿、公平和诚实信用的原则，经____（采购人名称）____（以下简
称：甲方）和____（中标供应商名称）____（以下简称：乙方）协商一致，约定以下合同条
款，以兹共同遵守、全面履行。

一、合同组成部分

下列文件为本合同的组成部分，并构成一个整体，需综合解释、相互补充。如果下
列文件内容出现不一致的情形，那么在保证按照采购文件确定的事项的前提下，组成本
合同的多个文件的优先适用顺序如下：

1. 本合同及其补充合同、变更协议；
2. 中标通知书；
3. 投标文件（含澄清或者说明文件）；
4. 招标文件（含澄清或者修改文件）；
5. 其他相关采购文件。

双方有关项目的洽商、变更等书面协议或文件视为本合同的组成部分。

二、合同标的内容

1. 货物名称：_____；
2. 货物数量：_____；
3. 货物质量：_____；
4. 供货期限：_____。

三、合同价款

1. 本合同总价为：¥_____元（大写：_____元人民币）。分项价格如下（可
作为附件）：

序号	货物名称	品牌	规格型号	数量	单位	价格（元）	
						单价	合价
1							
2							
3							
4							
5							
...							
...							
合 计							

四、 付款方式和发票开具方式

1. 付款方式：_____；

2. 发票开具方式：_____。

五、 技术工艺及材料要求

1. 整体加工及安装工艺要求：

2. 材料要求：

六、 售后服务

1. 乙方应向甲方承诺按照合同约定进行供货并在质量保修期内承担质量保修责任。

2. 保修期内因乙方原因导致其余各方损失的，乙方应承担赔偿责任。保修期从产品验收合格之日算起。

3. 在保修期内，一旦发生质量问题，乙方必须在__小时内到达现场实施维修并及时排除故障，否则，甲方有权自行派人进行修复，发生的费用在质量保修金内按实扣除，另扣双倍费用作为违约赔偿。

4. 因甲方使用不当引起的问题，乙方提供有偿服务。

5. 质量保修期内，同一商品、同一质量问题连续两次维修仍无法正常使用时，乙方必须予以免费更换同品牌、同型号的货物。

6. 货物质量保修期内除人为原因出现的质量问题，乙方必须包换。

七、质量保证

1. 乙方应严格按照合同约定及招投标文件规定进行供货，并对其质量负责。

2. 乙方负责供货的材料，其品牌规格等必须与工程量清单报价书一致，不得以次充好。并提供产品说明书，试验报告和合格证。材料性能及技术指标应达到招投标文件约定及国家现行的相关质量验收标准。

3. 乙方负责供货的材料在使用前，应按甲方要求，根据标准、规范要求进行检查或试验，检验或试验费用由乙方承担。如检测报告中有一项指标不合格，乙方负全部责任并按本批次同规格价格的两倍进行处罚。

4. 甲方、乙方对产品质量有争议，由三方同意的质量检测机构鉴定，所需费用及因此造成的损失，由责任方承担。

5. 乙方在供货中，如使用假冒伪劣产品，一经查实，每项次处以 10 万元罚款给甲方，该罚款从当期应付款项中扣除。

6. 三个月内发现不合格品或材质与封存的样品不符的无条件退货（所发生的拆、包、运等费用由乙方负责，保修期内免费维修。

八、履约验收

1. 中标商安装完毕后由甲方随机抽样交付当地市级（含）以上质量监督检验机构检验，甲醛释放量必须符合国家环保标准，检验费用由中标商支付，如检测未达到标准，则中标供应商必须承担由此给采购人造成的损失。

2. 甲方将按照招标文件及规定的技术标准进行检验，如果与文件规定不符，在质量及感官标准上有明显差异或环保指标不达标的，将加倍抽样检验（并对部分产品作破坏性检测），若加倍抽样仍不合格，将判定所供货物采购及安装不合格。

3. 对货物安装验收不合格时，投标供应商应予以免费调换，直至符合规定，采购人不承担因调退货而发生的任何费用和责任，如因货物采购及安装产品质量给采购人带来的损失，投标供应商还应赔偿采购人直接损失费用。

九、保密要求

1. 由甲方收集的、整理的、复制的、研究的和准备的与本合同项下工作有关的所有资料在提供给乙方时，均被视为保密的，不得泄漏给除甲方或其指定的代表之外的任何人，不管本合同因何种原因终止，本条款一直约束乙方。

2. 乙方在履行合同过程中所获得或接触到的任何内部数据资料，未经甲方同意，不得向第三方透露。

3. 乙方实施项目的一切程序都应符合国家安全、保密的有关规定和标准。

十、甲方权利与义务

一、甲方权利：

1. 有权向乙方询问工作进展情况及相关的内容。
2. 有权阐述对具体问题的意见和建议。
3. 当甲方认定乙方人员不按合同履行其职责，或与第三人串通给甲方造成经济损失的，甲方有权要求更换人员，直至终止合同并要求乙方承担相应的赔偿责任。

4. _____

二、甲方义务：

1. 负责与本项目有关的第三方的协调，提供开展服务工作的外部条件。
2. 向乙方提供与本项目有关的资料。
3. _____

十一、乙方权利与义务

一、乙方权利：

1. 乙方在本项目服务过程中，如甲方提供的资料不明确时可向甲方提出书面报告。
2. _____

二、乙方义务：

1. 应按照本项目招标文件、乙方投标文件要求按期完成本项目工作。
2. 负责组织项目的实施，保证工作质量满足相关验收相关标准。
3. 乙方不得擅自部分或全部转让其应履行的合同义务。
4. _____

十二、 合同争议的解决

本合同履行过程中发生的任何争议，双方当事人均可通过和解或者调解解决；不愿和解、调解或者和解、调解不成的，可以选择下列第种方式解决：

1. 将争议提交仲裁委员会依申请仲裁时其现行有效的仲裁规则裁决；
2. 向_____（被告住所地、合同履行地、合同签订地、原告住所地、标的物所在地等与争议有实际联系的地点中选出的人民法院名称）_____人民法院起诉。

十三、合同生效

本合同自双方当事人盖章或者签字时生效。

甲方（采购人）（盖章）：

乙方（中标供应商）（盖章）：

法定代表人：

法定代表人：

代理人：

代理人：

电 话：

电 话：

开户银行：

开户银行：

账 号：

账 号：

单位地址：

单位地址：

日 期：

日 期：

合同备案

代理机构（盖章）：

日期:

地址: 钟楼区玉龙南路 280 号常州大数据产业园 2 号楼 19 楼 1903 常州中采招投标有限公司

电话: 0519-86661066

第二部分 合同一般条款

一、定义

本合同中的下列词语应按以下内容进行解释：

1. “合同”系指采购人和中标供应商签订的载明双方当事人所达成的协议，并包括所有的附件、附录和构成合同的其他文件。

2. “合同价”系指根据合同约定，中标供应商在完全履行合同义务后，采购人应支付给中标供应商的价格。

3. “服务”系指中标供应商根据合同约定应向采购人履行的除货物和工程以外的其他政府采购对象，包括采购人自身需要的服务和向社会公众提供的公共服务。

4. “甲方”系指与中标供应商签署合同的采购人；采购人委托采购代理机构代表其与乙方签订合同的，采购人的授权委托书作为合同附件。

5. “乙方”系指根据合同约定提供服务的中标供应商；两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个供应商的身份共同参加政府采购的，联合体各方均应为乙方或者与乙方相同地位的合同当事人，并就合同约定的事项对甲方承担连带责任。

6. “现场”系指合同约定提供服务的地点。

二、技术规范

服务所应遵守的技术规范应与采购文件规定的技术规范和技术规范附件(如果有的话)及其技术规范偏差表(如果被甲方接受的话)相一致；如果采购文件中没有技术规范的相应说明，那么应以国家有关部门最新颁布的相应标准和规范为准。

三、知识产权

1. 乙方应保证其提供的服务不受任何第三方提出的侵犯其著作权、商标权、专利权等知识产权方面的起诉；如果任何第三方提出侵权指控，那么乙方须与该第三方交涉并承担由此发生的一切责任、费用和赔偿；

2. 合同涉及技术成果的归属和收益的分成办法的，详见**合同专用条款**。

四、 履约检查和问题反馈

1. 甲方有权在其认为必要时，对乙方是否能够按照合同约定提供服务进行履约检查，以确保乙方所提供的服务能够依约满足甲方之项目需求，但不得因履约检查妨碍乙方的正常工作，乙方应予积极配合；

2. 合同履行期间，甲方有权将履行过程中出现的问题反馈给乙方，双方当事人应以书面形式约定需要完善和改进的内容。

五、 结算方式和付款条件

详见合同专用条款。

六、 技术资料 and 保密义务

1. 乙方有权依据合同约定和项目需要，向甲方了解有关情况，调阅有关资料等，甲方应予积极配合；

2. 乙方有义务妥善保管和保护由甲方提供的前款信息和资料等；

3. 除非依照法律规定或者对方当事人的书面同意，任何一方均应保证不向任何第三方提供或披露有关合同的或者履行合同过程中知悉的对方当事人任何未公开的信息和资料，包括但不限于技术情报、技术资料、商业秘密和商业信息等，并采取一切合理和必要措施和方式防止任何第三方接触到对方当事人的上述保密信息和资料。

七、 质量保证

1. 乙方应建立和完善履行合同的内部质量保证体系，并提供相关内部规章制度给甲方，以便甲方进行监督检查；

2. 乙方应保证履行合同的人员数量和素质、软件和硬件设备的配置、场地、环境和设施等满足全面履行合同的要求，并应接受甲方的监督检查。

八、 延迟履行

在合同履行过程中，如果乙方遇到不能按时提供服务的情况，应及时以书面形式将不能按时提供服务的理由、预期延误时间通知甲方；甲方收到乙方通知后，认为其理由正当的，可以书面形式酌情同意乙方可以延长履行的具体时间。

九、 合同变更

1. 双方当事人协商一致，可以签订书面补充合同的形式变更合同，但不得违背采购文件确定的事项，且如果系追加与合同标的相同的服务的，那么所有补充合同的采购金额不得超过原合同价的 10%；

2. 合同继续履行将损害国家利益和社会公共利益的，双方当事人应当以书面形式变更合同。有过错的一方应当承担赔偿责任，双方当事人都有过错的，各自承担相应的责任。

十、合同转让和分包

合同的权利义务依法不得转让，但经甲方同意，乙方可以依法采取分包方式履行合同，即：依法可以将合同项下的部分非主体、非关键性工作分包给他人完成，接受分包的人应当具备相应的资格条件，并不得再次分包，且乙方应就分包项目向甲方负责，并与分包供应商就分包项目向甲方承担连带责任。

十一、不可抗力

1. 如果任何一方遭遇法律规定的不可抗力，致使合同履行受阻时，履行合同的期限应予延长，延长的期限应相当于不可抗力所影响的时间；

2. 因不可抗力致使不能实现合同目的的，当事人可以解除合同；

3. 因不可抗力致使合同有变更必要的，双方当事人应在合同专用条款约定时间内以书面形式变更合同；

4. 受不可抗力影响的一方在不可抗力发生后，应在合同专用条款约定时间内以书面形式通知对方当事人，并在合同专用条款约定时间内，将有关部门出具的证明文件送达对方当事人。

十二、税费

与合同有关的一切税费，均按照中华人民共和国法律的相关规定缴纳。

十三、乙方破产

如果乙方破产导致合同无法履行时，甲方可以书面形式通知乙方终止合同且不予乙方任何补偿和赔偿，但合同的终止不损害或不影响甲方已经采取或将要采取的任何要

求乙方支付违约金、赔偿损失等的行动或补救措施的权利。

十四、合同中止、终止

1. 双方当事人不得擅自中止或者终止合同；

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

十五、检验和验收

1. 乙方按照**合同专用条款**的约定，定期提交服务报告，甲方按照**合同专用条款**的约定进行定期验收；

2. 合同期满或者履行完毕后，甲方有权组织（包括依法邀请国家认可的质量检测机构参加）对乙方履约的验收，即：按照合同约定的标准，组织对乙方履约情况的验收，并出具验收书；向社会公众提供的公共服务项目，验收时应当邀请服务对象参与并出具意见，验收结果应当向社会公告；

3. 检验和验收标准、程序等具体内容以及前述验收书的效力详见**合同专用条款**。

十六、通知和送达

1. 任何一方因履行合同而以合同第一部分尾部所列明的_____发出的所有通知、文件、材料，均视为已向对方当事人送达；任何一方变更上述送达方式或者地址的，应于___个工作日内书面通知对方当事人，在对方当事人收到有关变更通知之前，变更前的约定送达方式或者地址仍视为有效。

2. 以当面交付方式送达的，交付之时视为送达；以电子邮件方式送达的，发出电子邮件之时视为送达；以传真方式送达的，发出传真之时视为送达；以邮寄方式送达的，邮件挂号寄出或者交邮之日之次日视为送达。

十七、合同使用的文字和适用的法律

1. 合同使用汉语书就、变更和解释；

2. 合同适用中华人民共和国法律。

十八、履约保证金

1. 采购文件要求乙方提交履约保证金的，乙方应按合同专用条款约定的方式，以支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式，提交不超过合同价10%的履约保证金；

2. 履约保证金在合同专用条款约定期间内不予退还或者应完全有效，前述约定期间届满之日起____个工作日内，甲方应将履约保证金退还乙方；

3. 如果乙方不履行合同，履约保证金不予退还；如果乙方未能按合同约定全面履行义务，那么甲方有权从履约保证金中取得补偿或赔偿，同时不影响甲方要求乙方承担合同约定的超过履约保证金的违约责任的权利。

十九、 合同份数

合同份数按合同专用条款规定，每份均具有同等法律效力。

第六章 响应文件格式

供应商编制文件须知

- 1、供应商按照本部分的顺序编制响应文件，编制中涉及格式资料的，应按照本部分提供的内容和格式（所有表格的格式可扩展）填写提交。
- 2、对于竞争性磋商文件中标记了“实质性格式”文件的，供应商不得改变格式中给定的文字所表达的含义，不得删减格式中的实质性内容，不得自行添加与格式中给定的文字内容相矛盾的内容，不得对应当填写的空格不填写或不实质性响应，**否则响应无效**。未标记“实质性格式”的文件和竞争性磋商文件未提供格式的内容，可由供应商自行编写。
- 3、全部声明和问题的回答及所附材料必须是真实的、准确的和完整的。
- 4、实行电子化不见面交易方式的，加盖公章、签名等均通过响应文件编制工具加盖电子公章、签字、签章或印鉴。

响应文件封面（非实质性格式）

响 应 文 件

项 目 名 称： _____
项 目 编 号： _____
供 应 商 名 称： _____
日 期： _____

1 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定及法律法规的其他规定

1-1 供应商资格声明函（实质性格式）

供应商资格声明函

致：常州中采招投标有限公司

（采购人名称）

按照《中华人民共和国政府采购法》第二十二条和磋商文件的规定，我单位郑重声明如下：

一、我单位是按照中华人民共和国法律规定登记注册的，注册地点为_____，全称为_____，统一社会信用代码为_____，法定代表人（单位负责人）为_____，具有独立承担民事责任的能力（如属于分公司经总公司授权参与项目，由总公司承担民事责任的，需提供总公司项目授权书）。

二、我单位未被“国家企业信用信息公示系统”列入经营异常名录或者严重违法企业名单。

三、我单位具有良好的商业信誉（指供应商经营状况良好，无本资格声明第十条情形）和健全的财务会计制度。

四、我单位依法进行纳税和社会保险申报并实际履行了义务。

五、我单位具有履行本项目采购合同所必需的设备和专业技术能力，并具有履行合同的良好记录。为履行本项采购合同我单位具备如下主要设备和主要专业技术能力：

主要设备有：_____

主要专业技术能力有_____

六、我单位在参加采购项目政府采购活动前三年内，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。其中较大数额罚款是指：达到处罚地行政处罚听证范围中“较大数额罚款”标准的；法律、法规、规章、国务院有关行政主管部门对“较大数额罚款”标准另有规定的，从其规定。

（供应商如在参加政府采购活动前3年内因违法经营被禁止在一定期限内参加政府采购

活动，期限届满的，可以参加政府采购活动。)

七、我单位具备法律、行政法规规定的其他条件。

八、与我单位存在“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系”的其他单位信息如下（如无此情形的，填写“无”）：

1、与我单位的法定代表人（单位负责人）为同一人的其他单位如下：_____

2、我单位直接控股的其他单位如下：_____

3、与我单位存在管理关系的其他单位如下：_____

九、我单位不属于为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商。

十、我单位无以下不良信用记录情形：

1、在“信用中国”网站被列入失信被执行人和重大税收违法案件当事人名单；

2、在“中国政府采购网”网站被列入政府采购严重违法失信行为记录名单；

3、不符合《政府采购法》第二十二条规定的条件。

我单位保证上述声明的事项都是真实的，如有虚假，我单位愿意承担相应的法律责任，并承担因此所造成的一切损失。

供应商：（加盖公章）

法定代表人（或单位负责人）签字或盖章：

日期： 年 月 日

说明：供应商承诺不实的，依据《政府采购法》第七十七条“提供虚假材料谋取中标、成交的”有关规定予以处理。

- 1-2 营业执照（实质性格式）
- 1-3 提供上年度财务报表（成立不满一年不需提供）
- 1-4 提供依法缴纳税收的相关材料（如纳税证明材料复印件）
- 1-5 提供依法缴纳社会保障资金的相关材料（如社保缴费证明材料复印件）

2 本项目的特定资格要求（如有）

要求承揽本次采购范围相应的生产厂家或经销商，若生产厂家来投标，生产厂家须具备兽药生产许可证；若经销商来投标，经销商须具备兽药经营许可证。

3 响应函（实质性格式）

响应函

致：常州中采招投标有限公司

（采购人名称）

我方参加你方就_____（项目名称，项目编号/包号）组织的政府采购活动，并对此项目进行响应。

1. 我方已详细审查全部磋商文件，自愿参与响应并承诺如下：

（1）本响应有效期为自提交响应文件的截止之日起 60 个日历日。

（2）除合同条款及采购需求偏离表列出的偏离外，我方响应磋商文件的全部要求。

（3）我方已提供的全部文件资料是真实、准确的，并对此承担一切法律后果。

（4）如我方中标，我方将在法律规定的期限内与你方签订合同，按照磋商文件要求提交履约保证金，并在合同约定的期限内完成合同规定的全部义务。

2. 其他补充条款（如有）：_____。

与本响应有关的一切正式往来信函请寄：

地址_____

传真_____

电话_____

电子函件_____

供应商名称（加盖公章） _____

日期：____年____月____日

4 法定代表人资格证明书/法定代表人授权委托书（实质性格式）

法定代表人资格证明书

姓名： 性别： 年龄： 职务：
系 _____（供应商名称）的法定代表人。为实施
项目（项目编号：_____）的工作，签署上述项目的响应文件、进行
合同谈判、签署合同和处理与之有关的一切事务。

特此证明。

供应商：（公章）

法定代表人签字或盖章：

日期：_____年____月____日

法定代表人身份证
（双面复印件）粘贴处

法定代表人授权委托书

本授权委托书声明：

_____（供应商名称）的_____（法定代表人姓名、职务）代表供应商授权_____（被授权代表姓名）为_____项目（项目编号：_____）报价的合法代理人，全权负责参加本次采购项目的报价、参与协商、签约以及与之相关的各项工作。本供应商对代理人的所有签字负全部责任。

我公司（单位）对被授权代表的签名负全部责任。

在撤销授权的书面通知送达贵公司以前，本授权书一直有效，被授权代表签署的所有文件（在授权书有效期内签署的）不因授权的撤销而失效。

被授权代表情况：

姓名：_____ 性别：_____ 电话：_____ 职务：_____

单位名称（盖章）：_____

日期：_____年____月____日

法定代表人（签字或盖章）：_____

代理人（签字或盖章）：_____

法定代表人身份证

（双面复印件）粘贴处

代理人身份证：

（双面复印件）粘贴处

备注：

1. 法定代表人参加报价时，需携带法定代表人资格证明书和本人身份证原件。
2. 代理人参加报价时，需携带法定代表人授权委托书和本人身份证原件。

5 政府采购供应商信用承诺书（实质性格式）

政府采购供应商信用承诺书

为维护公开、公平、公正的政府采购市场秩序，树立诚实守信的供应商形象，本单位在参与政府采购活动中，自愿作出以下承诺：

一、严格遵守国家法律、法规和规章，全面履行应尽的责任和义务，全面做到履约守信，具备《政府采购法》第二十二条第一款规定的条件。

二、本单位已经阅读并充分理解《常州市政府采购供应商信用管理暂行办法》，自愿按照《常州市政府采购供应商信用管理暂行办法》规定，发生失信行为将记录并公开到“信用常州”、常州市政府采购网。

三、本单位提供给注册登记部门、行业管理部门、司法部门、行业组织以及在政府采购活动中提交的所有资料均合法、真实、有效，无任何伪造、修改、虚假成份，并对所提供资料的真实性负责。

四、严格依法开展生产经营活动，主动接受行业监管，自愿接受依法开展的日常检查；违法失信经营后将自愿接受约束和惩戒，并依法承担相应责任。

五、承诺本单位自觉接受行政管理部门、行业组织、社会公众、新闻舆论的监督。

六、承诺本单位自我约束、自我管理，重合同、守信用，不制假售假、商标侵权、虚假宣传、违约毁约、恶意逃债、偷税漏税、价格欺诈、垄断和不正当竞争，维护经营者、消费者的合法权益。

七、承诺本单位在信用中国（江苏）网站中无违法违规、较重或严重失信记录。

八、承诺本单位提出政府采购质疑和投诉坚持依法依规、诚实信用原则。

九、根据政府采购相关法律法规的规定需要作出的其他承诺。

十、承诺本单位若违背承诺约定，经查实，愿意接受行业主管部门和信用管理部门相应的规定处罚，承担违约责任，并依法承担相应的法律责任。

十一、承诺本单位同意将以上承诺事项上网公示，违背承诺约定行为将作为失信信息，记录到常州市公共信用信息系统，并予以公开。

供应商名称（加盖公章）：_____

日期：____年____月____日

6-1 中小企业声明函

说明：

(1) 如本项目（包）不专门面向中小企业预留采购份额，供应商非必须提供；当小微企业拟享受中小企业扶持政策时，仍应提供《中小企业声明函》，否则不得享受相关中小企业扶持政策。

(2) 如本项目（包）专门面向中小/小微企业采购，须提供《中小企业声明函》（实质性格式）。

(3) 如本项目（包）预留部分采购项目预算专门面向中小企业采购，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的，须提供《联合协议》；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的，须提供《拟分包情况说明及分包意向协议（类型一）》。

(4) 其它

1) 中小企业参加政府采购活动，应当出具此格式文件。《中小企业声明函》由参加政府采购活动的供应商出具。联合体响应的，《中小企业声明函》由牵头人出具。

2) 对于联合体中由中小企业承担的部分，或者分包给中小企业的部分，必须全部由中小企业制造、承建或者承接。供应商应当在声明函“项目名称”部分标明联合体中中小企业承担的具体内容或者中小企业的具体分包内容。

3) 对于多标的的采购项目，供应商应充分、准确地了解所投产品制造企业信息。对相关情况了解不清楚的，不建议填报本声明函。

(5) 温馨提示：为方便广大中小企业识别企业规模类型，工业和信息化部组织开发了中小企业规模类型自测小程序，在国务院客户端和工业和信息化部网站上均有链接，供应商填写所属的行业和指标数据可自动生成企业规模类型测试结果。

中小企业声明函（货物）格式

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（磋商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¹，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

2. （标的名称），属于（磋商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。

残疾人福利性单位声明函格式

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（**请进行勾选**）：

不属于符合条件的残疾人福利性单位。

属于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。

单位名称（盖章）：

日 期：

7 报价一览表

报价一览表

项目编号/包号：_____ 项目名称：_____

序号	供应商名称	折扣 (%)

注：1.此表中，每包的报价应和《分项报价表》中的总价相一致。

2.本表必须按包分别填写。

3.本项目采用折扣报价。

例如：投标供应商的投标折扣为90%，则计结算价格为“试剂单价*90%*采购数量”，
以此类推。投标折扣由投标供应商自行考虑。

供应商名称（加盖公章）：_____

日期：____年____月____日

8 分项报价表

分项报价表

(可以根据项目实际情况调整)

项目编号/包号: _____ 项目名称: _____ 报价单位: 人民币元

序号	名称	品牌型号	性能指标	数量	单价	总价
1						
2						
...						
合计						
项目整体质保期						

- 注：1.本表应按包分别填写。
 2.如果不提供分项报价将视为没有实质性响应磋商文件。
 3.本表行数可以按照项目分项情况增加。
 4.上述各项的详细规格、技术参数如表格中填写不下的，可以逐项另页描述。

供应商名称（加盖公章）: _____

日期: _____年____月____日

9 合同条款偏离表

合同条款偏离表

项目编号/包号: _____ 项目名称: _____

对本项目合同条款的偏离情况（请进行勾选）： <input type="checkbox"/> 无偏离 （如无偏离，仅勾选无偏离即可） <input type="checkbox"/> 有偏离 （如有负偏离，则须在本表中对负偏离项逐一列明）					
序号	磋商文件 条目号 (页码)	磋商文件要求	响应文件内容	偏离情况 (据实填写)	说明

注：

1. 对合同条款中的所有要求，除本表所列明的所有偏离外，均视作供应商已对之理解和响应。
2. “偏离情况”列应据实填写“正偏离”或“负偏离”或“无偏离”。

供应商名称（加盖公章）: _____

日期: _____年____月____日

9 采购需求偏离表

采购需求偏离表

项目编号/包号: _____ 项目名称: _____

序号	磋商文件条 目号(页码)	磋商文件要求	响应内容	偏离情况 (据实填写)	说明

注:

1. 对磋商文件中的所有商务、技术要求，除本表所列明的所有偏离外，均视作供应商已
 对之理解和响应。此表中若无任何文字说明，内容为空白，则**响应无效**。
2. “偏离情况”列应据实填写“正偏离”或“负偏离”或“无偏离”。

供应商名称（加盖公章）: _____

日期: _____年____月____日

10 项目实施方案等，包括但不限于如下主题：

- 1) 项目组织实施方案；
- 2) 项目管理方案；
- 3) 拟达到的标准，配备的人员、设备配置等；
- 4) 培训方案、技术支持等方案；
- 5) 优惠条款或承诺；
- 6) 其他。

11 参加本项目人员一览表

参加本项目人员一览表

项目编号： _____

序号	姓名	性别	年龄	毕业学校和学历	专业	职称	专业培训及证书	责任或分工	项目经历或主要工作业绩

注：参加本项目人员须是供应商正式职工。

供应商名称（加盖公章）： _____

日期： ____年 ____月 ____日

12 相关业绩案例一览表

相关业绩案例一览表

项目编号： _____

项目时间	项目甲方单位	项目名称	合同金额	单位地址	联系电话

供应商名称（加盖公章）： _____

日期： ____年____月____日

13 磋商文件要求提供或供应商认为应附的其他材料