



竞争性磋商文件

项目编号：ZJ2102Q0321

项目名称：湛江市动物疫病预防控制中心 2021 年上半年试
剂盒采购项目

广东红新招标采购有限公司编制

发布日期：2021 年 4 月 20 日

温馨提示

一、如无另行说明，投标/报价文件递交时间为投标/报价文件递交截止时间之前 30 分钟内。

二、为避免因迟到而失去投标/报价资格，请适当提前到达。

三、投标/报价供应商请注意区分投标保证金及中标/成交服务费收款帐号的区别，务必将保证金按采购文件的要求存入指定的保证金专用账户，中标/成交服务费存入中标/成交通知书中指定的服务费账户。切勿将款项转错账户，以免影响保证金退还的速度。

四、投标/报价保证金必须于投标/报价文件递交截止时间前到达广东红新招标采购有限公司账户（开户行及账号见《响应供应商须知》）。由于转账当天不一定能够达账，为避免因投标/报价保证金未达账而导致报价被拒绝，建议至少提前 2 个工作日转账。

五、投标/报价文件应按顺序编制页码。

六、请仔细检查投标/报价文件是否已按采购文件要求盖章、签名、签署日期。

七、请正确填写《报价一览表》。多子包项目请仔细检查子包号，子包号与子包名称必须对应。

八、以联合体形式投标/报价的，请提交《联合体共同投标协议书》。

九、为了提高采购效率，节约社会交易成本与时间，希望购买了采购文件而决定不参加本次投标/报价的供应商，在投标/报价文件递交截止时间的 3 日前，按《投标/报价邀请函》中的联系方式，以书面形式告知我司。对您的支持与配合，谨此致谢。

十、投标/报价人如需对项目提出询问或质疑，应按采购文件要求提交文件。

十一、招标代理机构的法律地位决定了其对供应商购买采购文件时提交的相关资料的真伪不做出判断，如供应商发现相关资料被盗用或复制，建议供应商遵循法律途径解决，追究侵权者责任。

（本提示内容非采购文件的组成部分，仅为善意提醒。如有不一致，以采购文件为准）

目录

第一部分 采购邀请函.....	1
第二部分 用户需求.....	5
第三部分 响应供应商须知.....	23
第四部分 合同书格式.....	35
第五部分 响应文件文件格式.....	37

第一部分 采购邀请函

广东红新招标采购有限公司（以下简称“招标代理机构”）受湛江市动物疫病预防控制中心（以下简称“采购人”）的委托，对湛江市动物疫病预防控制中心 2021 年上半年试剂盒采购项目进行竞争性磋商采购，欢迎符合资格条件的供应商参加投标。

一、项目编号：ZJ2102Q0321

二、项目名称：湛江市动物疫病预防控制中心 2021 年上半年试剂盒采购项目

三、采购方式：竞争性磋商

四、采购预算：人民币 85 万元。

五、采购内容及预算：

包一：

序号	产品名称	产品规格	单位	数量	单价 (元)	总价 (元)	备注
1	非洲猪瘟病毒实时荧光 PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	10	4000	40000	
2	P72 基因、CD2V 基因和 MGF360-505R 基因三重实时荧光 PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	1	7800	7800	
3	0 型口蹄疫病毒(通用)核酸荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	6	4000	24000	
4	A 型口蹄疫病毒(通用)核酸荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	6	4000	24000	
5	0 型+A 型口蹄疫病毒(通用)核酸荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	5	7000	35000	
6	猪繁殖与呼吸综合征病毒荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	6	4000	24000	
7	禽流感病毒 H5/H7 亚型核酸荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	9	7000	63000	

8	禽流感病毒 H5 亚型核酸荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	17	4000	68000	
9	禽流感病毒 H7 亚型核酸荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	18	4000	72000	
10	猪瘟病毒荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	4	4000	16000	
11	鸡新城疫病毒荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	6	4000	24000	
12	猪伪狂犬病毒荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	6	4000	24000	
13	猪圆环病毒荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	4	4000	16000	
14	小反刍兽疫病毒荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	10	4000	40000	
15	抗凝管（紫色盖）	100 支/盒	支	1000	1.2	1200	
16	酒精 75%	75%	瓶	100	14	1400	
17	医用棉签	100 支/包	包	1000	8.6	8600	
18	一次性手套	100 只/盒	盒	100	110	11000	小号
预算合计（元）		50000					

包二：

序号	产品名称	产品规格	单位	数量	单价（元）	总价（元）	备注
1	改进型口蹄疫病毒 O 型液相阻断 ELISA 抗体检测试剂盒	5×96 孔板/盒	盒	5	3200	16000	

2	改进型口蹄疫病毒 A 型液相阻断 ELISA 抗体检测试剂盒	5×96 孔板/盒	盒	5	3200	16000	
3	H7N9 流感 (试用) 血凝抑制试验抗原	2ml/瓶	瓶	24	350	8400	
4	H7N9 流感 (试用) 阳性血清	2ml/瓶	瓶	10	360	3600	
5	禽流感 H7 亚型 ELISA 抗体检测试剂盒	192T/盒	盒	30	2500	75000	
6	禽流感 H5N1 亚型 ELISA 抗体检测试剂盒	192T/盒	盒	30	2500	75000	
7	羊小反刍兽疫病毒 ELISA 抗体检测试剂盒	96T×1/盒	盒	10	1600	16000	
8	布氏杆菌病抗体检测试剂盒	192T/盒	盒	15	2500	37500	
9	口蹄疫病毒 NS 抗体单抗阻断 ELISA 试剂盒	192T×1/盒	盒	10	2500	25000	
10	0 型口蹄疫病毒 (通用) ELISA 试剂盒	96T×1/盒	盒	62	1250	77500	
预算合计 (元)		350000					

注: 1. 详细项目要求请查阅磋商文件第二部分“用户需求”

2. 响应供应商可以选择个别包或全部包进行投标, 但应对包内所有的内容进行投标, 不允许只对包内其中部分内容进行投标, 否则作无效投标处理。

六、符合资格的供应商应当在 2021 年 4 月 21 日起至 2021 年 4 月 26 日期间 (工作日 9:00-12:00 和 14:30-17:00, 法定节假日除外) 到 广东红新招标采购有限公司, 详细地址: 湛江市赤坎区体育北路 2 号御海湾 10 幢 1007 号、1008 号、1009 号办公室 购买磋商文件, 磋商文件每套售价 300 元 (人民币), 售后不退。本项目不接受邮购。

1. 报名须提供的资料:

(1) 供应商报名登记表 (现场填写);

(2) 营业执照 (或事业法人登记证) (复印件加盖公章);

(3) 购买磋商文件经办人: 经办人如是法定代表人, 需提供法定代表人证明书原件, 法定代表人

身份证复印件加盖公章（原件备查）；经办人如是响应供应商授权代表，需提供法定代表人授权委托书原件及授权代表身份证复印件加盖公章（原件备查）。

2. 提交磋商响应文件时间：2021 年 5 月 7 日下午 15:00（北京时间）

3. 提交磋商响应文件截止时间：2021 年 5 月 7 日下午 15:30（北京时间）

4. 磋商响应文件递交地点：湛江市赤坎区体育北路 2 号御海湾 10 幢 1007 号、1008 号、1009 号办公室

6. 本次项目的所有相关公告在以下媒体公告：

<http://www.gdhxzb.com/> （广东红新招标采购有限公司网）

招标代理机构联系人：李小姐、王小姐

电话： 0759-2161226、2829984

传真： 0759-2161096

E-mail: gdhxzb@126.com

联系地址：湛江市赤坎区体育北路 2 号御海湾 10 幢 1007 号、1008 号、1009 号
办公室

邮编：524000

收款人：广东红新招标采购有限公司

开户银行：中国银行湛江开发区支行

账号： 734167802498（缴纳磋商保证金账号）

广东红新招标采购有限公司

二〇二一年四月二十日

第二部分 用户需求

一、响应供应商资格：

- 1、中华人民共和国境内注册的具有独立民事责任能力的企（事）业法人单位或其他组织；
- 2、供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“记录失信被执行人、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；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。（按磋商文件格式提供政府采购活动信用记录自查承诺函以及在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）信用信息查询网络截图件或信用报告并加盖公司公章；最终以采购代理机构于投标截止日当天在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）及中国政府采购网（http://www.ccgp.gov.cn/）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料；
- 3、已登记报名并获取本项目采购文件；
- 4、本项目不接受联合体投标。

二、采购一览表

包一：

序号	产品名称	产品规格	单位	数量	单价 (元)	总价 (元)	备注
1	非洲猪瘟病毒实时荧光 PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	10	4000	40000	
2	P72 基因、CD2V 基因和 MGF360-505R 基因三重实时荧光 PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	1	7800	7800	
3	0 型口蹄疫病毒(通用)核酸荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	6	4000	24000	
4	A 型口蹄疫病毒(通用)核酸荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	6	4000	24000	

5	0 型+A 型口蹄疫病毒 (通用) 核酸荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	5	7000	35000	
6	猪繁殖与呼吸综合征 病毒荧光 RT-PCR 检测 试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	6	4000	24000	
7	禽流感病毒 H5/H7 亚 型核酸荧光 RT-PCR 检 测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	9	7000	63000	
8	禽流感病毒 H5 亚型核 酸荧光 RT-PCR 检测试 剂盒	50 份/A+B 盒	盒	17	4000	68000	
9	禽流感病毒 H7 亚型核 酸荧光 RT-PCR 检测试 剂盒	50 份/A+B 盒	盒	18	4000	72000	
10	猪瘟病毒荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	4	4000	16000	
11	鸡新城疫病毒荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	6	4000	24000	
12	猪伪狂犬病毒荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	6	4000	24000	
13	猪圆环病毒荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	4	4000	16000	
14	小反刍兽疫病毒荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	盒	10	4000	40000	
15	抗凝管 (紫色盖)	100 支/盒	支	1000	1.2	1200	
16	酒精 75%	75%	瓶	100	14	1400	
17	医用棉签	100 支/包	包	1000	8.6	8600	
18	一次性手套	100 只/盒	盒	100	110	11000	小号
预算合计 (元)		500000					

包二:

序号	产品名称	产品规格	单位	数量	单价 (元)	总价 (元)	备注
1	改进型口蹄疫病毒 O 型液相阻断 ELISA 抗体检测试剂盒	5×96 孔板/盒	盒	5	3200	16000	
2	改进型口蹄疫病毒 A 型液相阻断 ELISA 抗体检测试剂盒	5×96 孔板/盒	盒	5	3200	16000	
3	H7N9 流感 (试用) 血凝抑制试验抗原	2ml/瓶	瓶	24	350	8400	
4	H7N9 流感 (试用) 阳性血清	2ml/瓶	瓶	10	360	3600	
5	禽流感 H7 亚型 ELISA 抗体检测试剂盒	192T/盒	盒	30	2500	75000	
6	禽流感 H5N1 亚型 ELISA 抗体检测试剂盒	192T/盒	盒	30	2500	75000	
7	羊小反刍兽疫病毒 ELISA 抗体检测试剂盒	96T×1/盒	盒	10	1600	16000	
8	布氏杆菌病抗体检测试剂盒	192T/盒	盒	15	2500	37500	
9	口蹄疫病毒 NS 抗体单抗阻断 ELISA 试剂盒	192T×1/盒	盒	10	2500	25000	
10	O 型口蹄疫病毒 (通用) ELISA 试剂盒	96T×1/盒	盒	62	1250	77500	
预算合计 (元)		350000					

注: 1. 响应供应商可以选择个别包或全部包进行投标, 但应对包内所有的内容进行投标, 不允许只对包内其中部分内容进行投标, 否则作无效投标处理。

2. 本项目要求中所出现的工艺、材料、参数仅为方便描述而没有限制性, 供应商可以在其提供的文件资料中选用替代标准, 但这些替代标准应优于或相当于本用户需求书的标准。

3. 响应供应商必须确保其真实性, 如发现响应供应商提供虚假材料谋取中标的, 采购人有权拒绝接收其

中标货物, 并追究其法律责任。

4. 为避免虚假中标及区分虚假中标的过错方, 投标时需提供制造商的技术参数确认表并加盖该制造商公章, 在有提供制造商的技术参数确认表情况下确认虚假中标情况, 按照招标法要求仅对制造商进行处罚, 如不能提供制造商的技术参数确认表情况下确认虚假中标情况, 按照招标法要求对成交供应商及制造商一起处罚。

5. “★”号项为实质性响应条款, 如果不满足作无效投标处理; 带“▲”号的条款为重要评分条款, 不满足将导致严重扣分。

三、采购项目技术规格、参数及要求

包一:

序号	产品名称	产品规格	技术参数
1	非洲猪瘟病毒实时荧光 PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	<p>1. 用途: 本试剂盒采用实时荧光PCR方法检测猪全血、血清、淋巴结、脾脏、肾脏、扁桃体、肺、肌肉等样品及环境样品中非洲猪瘟病毒 (ASFV) 的DNA, 适用于ASFV的检测、诊断和流行病学调查, 对仪器设备要求较低, 能够广泛用于实验室各种荧光PCR仪。</p> <p>2. 保存及有效期: 于-20℃以下保存, 有效期为12个月。</p> <p>3. 敏感性: (内控样本敏感性为100%, 综合评价敏感性98%以上)。</p> <p>4. 特异性: 100%。</p> <p>5. 稳定性: 批内及批间差异≤3%。</p> <p>6. 试剂盒规格: 50头份/盒。</p> <p>▲7. 试剂盒组成: 阴性对照、阳性对照、无菌无核酸酶水、PCR反应液、荧光探针、说明书。</p> <p>▲8. 反应程序为: 95℃ 2min; 循环95℃ 5s, 60℃ 35s, 共40次, 每次循环的第二步 (60℃ 35s) 收集荧光信号 (报告基团“FAM”, 淬灭基团“None”)。</p> <p>▲9. 反应体系为20μL。</p> <p>▲10. 结果判定: 阳性对照Ct值<30并出现特异的扩增曲线, 阴性对照无Ct值且无特异的扩增曲线, 实验结果成立。被检样品Ct值≤35并出现特异的扩增曲线, 判为非洲猪瘟病毒核酸阳性; 无Ct值且无特异的扩增曲线, 判为非洲猪瘟病毒核酸阴性; 35<Ct值<40并出现特异的扩增曲线, 判为非洲猪瘟病毒核酸疑似, 对疑似样品, 需重新取样提取DNA, 进行复检, Ct值<40判为阳性, 否则判为阴性; 对于某些未呈现S型曲线, 但本底较高的样品, 应判定为阴</p>

			<p>性。</p> <p>▲12. 有新兽药证书（提供证明文件复印件加盖公章）</p> <p>▲13. 有农业农村部产品批准文号（提供证明文件复印件加盖公章）</p>
2	<p>P72 基因、CD2V 基因和 MGF360-505R 基因三重实时荧光 PCR 检测试剂盒</p>	<p>50 份/A+B 盒</p>	<p>1. 用途：本试剂盒采用实时荧光PCR方法鉴别猪全血、口鼻拭子、血清、淋巴结、脾脏、肾脏、肝脏、扁桃体、肺、肌肉等样品及环境样品中非洲猪瘟病毒（ASFV）的 P72、CD2V和MGF 360-505R基因。适用于ASFV的鉴别诊断、检测和流行病学调查。对仪器设备要求较低，能够广泛用于实验室各种荧光PCR仪。</p> <p>2. 保存及有效期：于-20℃以下保存，有效期为12个月。</p> <p>3. 敏感性：敏感性达到98%以上。</p> <p>4. 特异性：特异性达到100%。</p> <p>5. 稳定性：批内及批间差异≤3%。</p> <p>6. 试剂盒规格：50头份/盒。</p> <p>▲7. 试剂盒组成：阴性对照、阳性对照、PCR反应液、荧光探针、说明书。</p> <p>▲8. 反应程序为95℃ 2 min; 循环95℃ 5 s, 60℃ 35 s, 共45次，每次循环的第二步（60℃ 35 s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX”以及“CY5”，淬灭基团“None”）。</p> <p>▲10. 结果判定：</p> <p>（1）结果分析条件设定：阈值设定原则：阈值线设定于刚好超过阴性对照扩增曲线的最高点。不同仪器可根据仪器噪音情况进行调整。</p> <p>（2）结果描述及判定：阳性对照P72、CD2v、MGF 360-505R基因的Ct值均<35且出现特异性扩增曲线，阴性对照P72、CD2v、MGF 360-505R基因无Ct值或阴性对照P72、CD2v、MGF 360-505R基因Ct值≥40且无特异性扩增曲线，判为试验有效。被检样品FAM荧光信号Ct值≤38，并出现特异性扩增曲线为非洲猪瘟病毒P72基因阳性，无Ct值或Ct值≥40，判为ASFV P72基因检测阴性。HEX荧光信号Ct值≤38，并出现特异性扩增曲线为非洲猪瘟病毒CD2V基因阳性；无Ct值或Ct值≥40，判为ASFV CD2v基因检测阴性。CY5荧光信号Ct值≤38，并出现特异性扩增曲线为非洲猪瘟病毒MGF 360-505R基因阳性；无Ct值或Ct值≥40，判为ASFV MGF 360-505R基因阴性。被检样品FAM或HEX或CY5荧光信号38<Ct<40，并出现特异性扩增曲线，判为疑似。对疑似样品，再进行1次复检，做3个重复扩增后进行结果判定，至少2个重复Ct值<40且出现特异性扩增曲线即判为阳性，否则判为检测阴性。对于某些未呈现S型曲线，但本底较高的样品，应判定为阴性。</p> <p>▲11. 实验质控：阴性对照和阳性对照必须提取核酸后再扩增。</p>

			<p>▲12. 农业部颁发新兽药证书（提供证明文件复印件加盖公章）</p> <p>▲13. 有农业农村部批准生产文号（提供证明文件复印件加盖公章）</p>
3	0 型口蹄疫病毒（通用）核酸荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	<p>1. 用途：本试剂盒采用实时荧光RT-PCR方法检测偶蹄动物血清、水疱皮、水疱液及OP液中的口蹄疫病毒O型（FMDV-O）的RNA。适用于FMDV O型的诊断、检测和流行病学调查，对仪器设备要求较低，能够广泛用于实验室各种荧光PCR仪。</p> <p>2. 保存及有效期：于-20℃以下保存，有效期为12个月。</p> <p>3. 敏感性：敏感性达到98%以上。</p> <p>4. 特异性：100%。</p> <p>5. 稳定性：批内及批间差异≤3%。</p> <p>6. 试剂盒规格：50头份/盒。</p> <p>▲7. 试剂盒组成：阴性对照、阳性对照、无菌无核酸酶水、RT-PCR反应液、酶混合液、荧光探针、说明书。</p> <p>▲8. 反应程序为：45℃ 15 min, 95℃ 1min; 95℃ 5 s, 60℃ 35 s, 在每个循环第二步（60℃ 35s）收集荧光信号，共40个循环。（报告基团“FAM”，淬灭基团“None”）。</p> <p>▲9. 反应体系为20μL。</p> <p>▲10. 结果判定： （1）结果分析条件设定：阈值设定原则：阈值线设定于刚好超过阴性对照扩增曲线的最高点。不同仪器可根据仪器噪音情况进行调整。 （2）结果描述及判定：阳性对照Ct值≤30并出现特异性扩增曲线，阴性对照无Ct值并且无特异性扩增曲线，实验结果成立；被检样品Ct值≤30并出现特异性扩增曲线为口蹄疫病毒O型阳性；被检样品30<Ct<35并出现特异性扩增曲线，需重新取样提取RNA，扩增后进行结果判定，如仍是可疑，可判定为阳性；被检样品Ct值≥35时，超过本方法检测灵敏度范围，判定为阴性。</p> <p>▲11. 农业部颁发新兽药证书（提供证明文件复印件加盖公章）</p> <p>▲12. 有农业农村部批准生产文号（提供证明文件复印件加盖公章）</p>
4	A 型口蹄疫病毒（通用）核酸荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	<p>1. 用途：本试剂盒采用实时荧光RT-PCR方法检测偶蹄动物血清、水疱皮、水疱液及OP液中的口蹄疫病毒A型（FMDV-A）的RNA。适用于FMDV A型的诊断、检测和流行病学调查，对仪器设备要求较低，能够广泛用于实验室各种荧光PCR仪。</p> <p>2. 保存及有效期：于-20℃以下保存，有效期为12个月。</p>

			<p>3. 敏感性：敏感性达到98%以上。</p> <p>4. 特异性：100%。</p> <p>5. 稳定性：批内及批间差异≤3%。</p> <p>6. 试剂盒规格：50头份/盒。</p> <p>▲7. 试剂盒组成：阴性对照、阳性对照、无菌无核酸酶水、RT-PCR反应液、酶混合液、荧光探针、说明书。</p> <p>▲8. 反应程序为：45 °C 15 min, 95 °C 1min; 95 °C 5 s, 60 °C 35 s, 在每个循环第二步（60°C 35s）收集荧光信号，共40个循环。（报告基团“FAM”，淬灭基团“None”）。</p> <p>▲9. 反应体系为20μL。</p> <p>▲10. 结果判定： （1）结果分析条件设定：阈值设定原则：阈值线设定于刚好超过阴性对照扩增曲线的最高点。不同仪器可根据仪器噪音情况进行调整。 （2）结果描述及判定：阳性对照Ct值≤30并出现特异性扩增曲线，阴性对照无Ct值并且无特异性扩增曲线，实验结果成立；被检样品Ct值≤30并出现特异性扩增曲线为口蹄疫病毒A型阳性；被检样品30<Ct<37并出现特异性扩增曲线，需重新取样提取RNA，扩增后进行结果判定，如仍是可疑，可判定为阳性；被检样品Ct值≥37时，超过本方法检测灵敏度范围，判定为阴性；对于某些未呈现特异性扩增曲线，但本底较高的样品，应判定为阴性。</p> <p>▲11. 农业部颁发新兽药证书（提供证明文件复印件加盖公章）</p> <p>▲12. 有农业农村部批准生产文号（提供证明文件复印件加盖公章）</p>
5	0型+A型口蹄疫病毒（通用）核酸荧光RT-PCR检测试剂盒	50份/A+B盒	<p>1. 用途：本试剂盒采用实时荧光RT-PCR方法检测偶蹄动物血清、水疱皮、水疱液及OP液中的口蹄疫病毒O型（FMDV-O）和A型（FMDV-A）的RNA。对仪器设备要求较低，能够广泛用于实验室各种荧光PCR仪。</p> <p>2. 保存及有效期：于-20℃以下保存，有效期为12个月。</p> <p>3. 敏感性：敏感性达到98%以上。</p> <p>4. 特异性：100%。</p> <p>5. 稳定性：批内及批间差异≤3%。</p> <p>6. 试剂盒规格：50头份/盒。</p> <p>▲7. 试剂盒组成：阴性对照、阳性对照、无菌无核酸酶水、RT-PCR反应液、酶混合液、荧光探针、说明书。</p> <p>▲8. 反应程序为：45 °C 15 min, 95 °C 1min; 95 °C 5 s, 60 °C 35 s, 在每个循环第二步（60°C 35s）收集荧光信号，共40个循环。</p> <p>▲9. 反应体系为20μL。</p> <p>▲10. 结果判定： （1）结果分析条件设定：阈值设定原则：阈值线设定于</p>

			<p>刚好超过阴性对照扩增曲线的最高点。不同仪器可根据仪器噪音情况进行调整。</p> <p>(2) 结果描述及判定：阳性对照Ct值≤ 30并出现特异性扩增曲线，阴性对照无Ct值并且无特异性扩增曲线，实验结果成立；被检样品若FAM荧光信号Ct值≤ 30并出现特异性扩增曲线为FMDV-O阳性；被检样品若HEX荧光信号Ct值≤ 30并出现特异性扩增曲线为FMDV-A阳性；被检样品$30 < Ct < 35$并出现特异性扩增曲线，需重新取样提取RNA，扩增后进行结果判定，如仍是可疑，可判定为阳性；被检样品Ct值≥ 35时，超过本方法检测灵敏度范围，判定为阴性；对于某些未呈现特异性扩增曲线，但本底较高的样品，应判定为阴性。</p> <p>▲11. 农业部颁发新兽药证书(提供证明文件复印件加盖公章)</p> <p>▲12. 有农业农村部批准生产文号(提供证明文件复印件加盖公章)</p>
6	猪繁殖与呼吸综合征病毒荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	<p>1. 用途：猪繁殖与呼吸综合征病毒（PRRSV）通用型反转录聚合酶链反应（RT-PCR）检测试剂盒，用于检测猪血清和组织中的PRRSV，对仪器设备要求较低，能够广泛用于实验室各种PCR仪。</p> <p>2. 保存及有效期：0.2 mL薄壁PCR管可存放于室温，其他试剂于-20℃以下保存，有效期为12个月。</p> <p>3. 敏感性：（内控样本敏感性为100%，综合评价敏感性98%以上）。</p> <p>4. 特异性：100%。</p> <p>5. 稳定性：批内及批间差异$\leq 3\%$。</p> <p>6. 试剂盒规格：10、50份/盒。</p> <p>▲7. 试剂盒组成：阴性对照、阳性对照、RT-PCR反应液、酶混合液、0.2 mL薄壁PCR管、说明书。</p> <p>▲8. 反应程序为：42℃ 45 min, 94℃ 3 min; 循环94℃ 30 s, 55℃ 30 s, 72℃ 30 s, 共35次; 再72℃ 延伸7 min。</p> <p>▲9. 反应体系为20μL。</p> <p>▲10. 结果判定：阳性对照出现436 bp 扩增带、阴性对照无带出现（引物带除外）时，实验结果成立。被检样品出现436 bp 或401 bp 扩增带为猪繁殖与呼吸综合征病毒阳性，否则为阴性。</p> <p>▲11. 农业部颁发新兽药证书(提供证明文件复印件加盖公章)</p> <p>▲12. 有农业农村部批准生产文号(提供证明文件复印件加盖公章)</p>
7	禽流感病毒 H5/H7 亚型核酸荧光 RT-PCR	50 份/A+B 盒	<p>1、用途：本试剂盒采用实时荧光RT-PCR方法检测禽组织、分泌物、排泄物及尿囊液中禽流感病毒H5（AIV-H5）和H7亚型（AIV-H7）的RNA，适用于AIV-H5、AIV-H7的检测、</p>

	<p>检测试剂盒</p>		<p>诊断和流行病学调查。 2保存及有效期：于-20℃以下保存，有效期为12个月。 3、敏感性：达到98%以上 4、特异性：100%。 5、稳定性：批内及批间差异≤3%。 6、试剂盒规格：50头份/盒 7、试剂盒组成：阴性对照、阳性对照、无菌无核酸酶水、RT-PCR反应液、酶混合液、荧光探针、说明书。 8、反应程序：45℃ 15 min, 95℃ 1min; 95℃ 5 s, 60℃ 35 s, 在每个循环第二步（60℃ 35s）收集荧光信号，共40个循环。 9、反应体系为20 μL。 ▲10. 结果判定： （1）结果分析条件设定：阈值设定原则：阈值线设定于刚好超过阴性对照扩增曲线的最高点。不同仪器可根据仪器噪音情况进行调整。 （2）结果描述及判定：阳性对照Ct值≤30并出现特异性扩增曲线，阴性对照无Ct值并且无特异性扩增曲线，实验结果成立；被检样品若FAM荧光信号Ct值≤30并出现特异性扩增曲线为AIV-H7阳性；被检样品若HEX荧光信号Ct值≤30并出现特异性扩增曲线为AIV-H5阳性；被检样品30<Ct≤35并出现特异性扩增曲线，需重新取样提取RNA，扩增后进行结果判定，如仍是可疑，可判定为阳性；被检样品Ct值>35时，超过本方法检测灵敏度范围，判定为阴性；对于某些未呈现特异性扩增曲线，但本底较高的样品，应判定为阴性。 ▲11. 农业部颁发新兽药证书（提供证明文件复印件加盖公章） ▲12. 有农业农村部批准生产文号（提供证明文件复印件加盖公章）</p>
<p>8</p>	<p>禽流感病毒 H5 亚型 核酸荧光 RT-PCR 检测试剂盒</p>	<p>50 份/A+B 盒</p>	<p>1. 用途：试剂盒用于检测禽组织、分泌物和排泄物中的AIV适用于AIV-H5的诊断、检测和流行病学调查。试剂盒适用性对仪器设备要求较低，能够广泛用于实验室各种PCR仪。 2. 保存及有效期：0.2 mL薄壁PCR管可存放于室温，其他于-20℃以下保存，试剂盒有效期12个月。 3. 敏感性：（内控样本敏感性为100%，综合评价敏感性98%以上）。 4. 特异性：100%。 5. 稳定性：批内及批间差异≤3%。 6. 试剂盒规格：10头份/盒 50头份/盒 ▲7. 试剂盒组成：阴性对照、阳性对照、RT-PCR反应液、X液、酶混合液、0.2 mL薄壁PCR管、说明书。 ▲8. 反应程序为：42℃ 45 min, 95℃ 3 min; 循环95℃ 30 s, 50℃ 40 s, 72℃ 40 s, 共35次；再72℃</p>

			<p>延伸10 min。</p> <p>▲9. 反应体系为20μL。</p> <p>▲10. 结果判定: 阳性对照出现545 bp扩增带、阴性对照无带出现(引物带除外)时, 实验结果成立。被检样品出现545 bp扩增带为禽流感病毒H5亚型阳性, 否则为阴性。</p> <p>▲11. 农业部颁发新兽药证书(提供证明文件复印件加盖公章)</p> <p>▲12. 有农业农村部批准生产文号(提供证明文件复印件加盖公章)</p>
9	禽流感病毒 H7 亚型核酸荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	<p>1. 用途: 试剂盒用于用于检测禽组织、分泌物、排泄物及尿囊液中的AIV-H7, 试剂盒</p> <p>适用性强, 对仪器设备要求较低, 能够广泛用于实验室各种PCR仪。</p> <p>2. 保存及有效期: 0.2 mL薄壁PCR管可存放于室温, 其他试剂于-20℃以下保存, 试剂盒有效期12个月。</p> <p>3. 敏感性: (内控样本敏感性为100%, 综合评价敏感性98%以上)。</p> <p>4. 特异性: 100%。</p> <p>5. 稳定性: 批内及批间差异≤3%。</p> <p>6. 试剂盒规格: 10头份/盒 50头份/盒</p> <p>▲7. 试剂盒组成: 阴性对照、阳性对照、RT-PCR反应液、X液、酶混合液、说明书。</p> <p>▲8. 反应程序为: 42 ℃ 45 min, 95 ℃ 3 min; 循环 95 ℃ 30 s, 50 ℃ 40 s, 72 ℃ 40 s, 共35次; 再72 ℃ 延伸10 min。</p> <p>▲9. 反应体系为20μL。</p> <p>▲10. 结果判定: 阳性对照出现634bp扩增带、阴性对照无带出现(引物带除外)时, 实验结果成立。被检样品出现634 bp扩增带为禽流感病毒H7亚型阳性, 否则为阴性。</p> <p>▲11. 有新兽药证书(提供证明文件复印件加盖公章)</p>
10	猪瘟病毒荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	<p>1. 用途: 本试剂盒采用实时荧光RT-PCR方法检测猪扁桃体、淋巴结等组织和血清中猪瘟病毒(CSFV)的RNA。对仪器设备要求较低, 能够广泛用于实验室各种荧光PCR仪。</p> <p>2. 保存及有效期: 于-20℃以下保存, 有效期为12个月。</p> <p>3. 敏感性: 敏感性达到98%以上。</p> <p>4. 特异性: 100%。</p> <p>5. 稳定性: 批内及批间差异≤3%。</p> <p>6. 试剂盒规格: 50头份/盒。</p> <p>▲7. 试剂盒组成: 阴性对照、阳性对照、无菌无核酸酶</p>

			<p>水、RT-PCR反应液、酶混合液、荧光探针、说明书。</p> <p>▲8. 反应程序为：45 °C 15 min, 95 °C 1min; 95 °C 5 s, 60 °C 35 s, 在每个循环第二步（60°C 35s）收集荧光信号，共40个循环。（报告基团“FAM”，淬灭基团“None”）。</p> <p>▲9. 反应体系为25μL。</p> <p>▲10. 结果判定： （1）结果分析条件设定：阈值设定原则：阈值线设定于刚好超过阴性对照扩增曲线的最高点。不同仪器可根据仪器噪音情况进行调整。 （2）结果描述及判定：阳性对照 Ct 值≤30 并出现特定的扩增曲线，阴性对照无 Ct 值并且无特定扩增曲线，实验结果成立；被检样品 Ct 值≤30 并出现特定的扩增曲线为 CSFV 阳性；被检样品 30<Ct<37 并出现特定的扩增曲线，需重新取样提取RNA，扩增后进行结果判定，如仍是可疑，可判定为阳性；被检样品Ct值≥37 时，超过本方法检测灵敏度范围，判定为阴性；对于某些未呈现S 型曲线，但本底较高的样品，应判定为阴性。</p> <p>▲12. 通过OIE猪瘟参考实验室2019年能力验证认监委合格报告。</p> <p>▲11. 农业部颁发新兽药证书（提供证明文件复印件加盖公章）</p> <p>▲12. 有农业农村部批准生产文号（提供证明文件复印件加盖公章）</p>
11	鸡新城疫病毒荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	<p>1. 用途：本试剂盒采用实时荧光RT-PCR方法检测检测禽血清、组织、呼吸道分泌物中的新城疫病毒（NDV）的RNA，对仪器设备要求较低，能够广泛用于实验室各种荧光PCR仪。</p> <p>2. 保存及有效期：于-20℃以下保存，有效期为12个月。</p> <p>3. 敏感性：敏感性达到98%以上。</p> <p>4. 特异性：100%。</p> <p>5. 稳定性：批内及批间差异≤3%。</p> <p>6. 试剂盒规格：50头份/盒。</p> <p>▲7. 试剂盒组成：阴性对照、阳性对照、无菌无核酸酶水、RT-PCR反应液、酶混合液、荧光探针、说明书。</p> <p>▲8. 反应程序为：45 °C 15 min, 95 °C 1min; 95 °C 5 s, 60 °C 35 s, 在每个循环第二步（60°C 35s）收集荧光信号，共40个循环。（报告基团“FAM”，淬灭基团“None”）。</p> <p>▲9. 反应体系为20μL。</p> <p>▲10. 结果判定： （1）结果分析条件设定：阈值设定原则：阈值线设定于刚好超过阴性对照扩增曲线的最高点。不同仪器可根据仪器噪音情况进行调整。</p>

			<p>(2) 结果描述及判定：阳性对照Ct 值≤ 30 并出现特异性扩增曲线，阴性对照无 Ct 值并且无特异性扩增曲线，实验结果成立；被检样品Ct 值≤ 30 并出现特异性扩增曲线为 NDV 阳性；被检样品 $30 < Ct < 37$ 并出现特异性扩增曲线，需重新取样提取RNA，扩增后进行结果判定，如仍是可疑，可判定为阳性；被检样品Ct 值≥ 37 时，超过本方法检测灵敏度范围，判定为阴性；对于某些未呈现特异性扩增曲线，但本底较高的样品，应判定为阴性。</p> <p>▲11. 农业部颁发新兽药证书（提供证明文件复印件加盖公章）</p> <p>▲12. 有农业农村部批准生产文号（提供证明文件复印件加盖公章）</p>
<p>12</p>	<p>猪伪狂犬病毒荧光 RT-PCR 检测试剂盒</p>	<p>50 份/A+B 盒</p>	<p>1. 用途：本试剂盒采用实时荧光PCR方法检测猪血清、组织和精液中的猪伪狂犬病毒gB基因，适用于PRV野毒感染或感染过含有gB抗原的疫苗的诊断、检测和流行病学调查。对仪器设备要求较低，能够广泛用于实验室各种荧光PCR仪。</p> <p>2. 保存及有效期：于-20°C以下保存，有效期为12个月。</p> <p>3. 敏感性：适用于检测所有PRV毒株，敏感性98%</p> <p>4. 特异性：仅针对伪狂犬gB基因，特异性达到100%。</p> <p>5. 稳定性：批内及批间差异$\leq 3\%$。</p> <p>6. 试剂盒规格：50头份/盒。</p> <p>▲7. 试剂盒组成：阴性对照、阳性对照、无菌无核酸酶水、PCR反应液、引物、实时荧光探针、说明书。</p> <p>▲8. 反应程序为：95°C 2 min；循环95°C 5 s，60°C 35 s，共40次，每次循环的第二步（60°C 35 s）收集荧光信号（报告基团“FAM”，淬灭基团“None”）。</p> <p>▲9. 反应体系为20μL。</p> <p>▲10. 结果判定： (1) 结果分析条件设定 阈值设定原则：阈值线设定于刚好超过阴性对照扩增曲线的最高点。不同仪器可根据仪器噪音情况进行调整。 (2) 结果描述及判定 阳性对照Ct值≤ 30并出现特定的扩增曲线，阴性对照无Ct值并且无特定扩增曲线，实验结果成立；被检样品Ct值≤ 30并出现特定的扩增曲线为PRV阳性；被检样品$30 < Ct < 35$并出现特定的扩增曲线，需重新取样提取DNA，扩增后进行结果判定，如仍是可疑，则判定为阳性；被检样品Ct值≥ 35时，超过本方法检测灵敏度范围，判定为阴性；对于某些未呈现S型曲线，但本底较高的样品，应判定为阴性。</p> <p>▲8. 农业部颁发新兽药证书（提供证明文件复印件加盖公章）</p>

			<p>▲9. 有农业农村部批准生产文号（提供证明文件复印件加盖公章）</p>
13	猪圆环病毒荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	<p>1. 用途：猪圆环病毒（PCV）的聚合酶链反应（PCR）试验用于检测猪血清和组织中的PCV，适用于PCV的检测、诊断和流行病学调查，对仪器设备要求较低，能够广泛用于实验室各种PCR仪。</p> <p>2. 保存及有效期：0.2 mL 薄壁PCR 管可存放于室温，其他试剂于-20℃以下保存，有效期为12个月。</p> <p>3. 敏感性：（内控样本敏感性为100%，综合评价敏感性98%以上）。</p> <p>4. 特异性：100%。</p> <p>5. 稳定性：批内及批间差异≤3%。</p> <p>6. 试剂盒规格：10、50份/盒。</p> <p>▲7. 试剂盒组成：阴性对照、PCV-I阳性对照、PCV-II阳性对照、PCR反应液、Taq DNA聚合酶、0.2 mL薄壁PCR管、说明书。</p> <p>▲8. 反应程序为：94 ℃ 3 min；循环94 ℃ 30 s，62 ℃ 45 s，72 ℃ 45 s，共35次；再72 ℃延伸10 min。</p> <p>▲9. 反应体系为20μL。</p> <p>▲10. 结果判定：PCV-1阳性对照出现652 bp扩增带和PCV-2阳性对照出现1154 bp扩增带、阴性对照无带出现（引物带除外）时，实验结果成立。被检样品出现652 bp扩增带为PCV-1阳性，出现1154 bp扩增带为PCV-2阳性，否则为阴性。</p> <p>▲8. 农业部颁发新兽药证书（提供证明文件复印件加盖公章）</p> <p>▲9. 有农业农村部批准生产文号（提供证明文件复印件加盖公章）</p>
14	小反刍兽疫病毒荧光 RT-PCR 检测试剂盒	50 份/A+B 盒	<p>1. 用途：本试剂盒采用实时荧光RT-PCR方法检测疑似感染动物的眼鼻分泌物、鼻咽拭子和抗凝血（病毒血症期）以及剖检动物的脾脏、肺脏、淋巴结（肠道或肺门）和肠中的小反刍兽疫病毒（PPRV）的RNA，对仪器设备要求较低，能够广泛用于实验室各种荧光PCR仪。</p> <p>2. 保存及有效期：所有试剂应-20℃保存；有效期12个月。</p> <p>3. 敏感性：敏感性达到98%以上。</p> <p>4. 特异性：100%。</p> <p>5. 稳定性：批内及批间差异≤3%。</p> <p>6. 试剂盒规格：50头份/盒。</p> <p>▲7. 试剂盒组成：阴性对照、阳性对照、无菌无核酸酶水、RT-PCR反应液、酶混合液、荧光探针、说明书。</p> <p>▲8. 反应程序为：45 ℃ 15 min，95 ℃ 1min；95 ℃ 5 s，60 ℃ 35 s，在每个循环第二步（60℃ 35s）收集荧光信号，共40个循环。（报告基团“FAM”，淬灭基团</p>

			<p>“None”)。</p> <p>▲9. 反应体系为20μL。</p> <p>▲10. 结果判定： (1结果分析条件设定：阈值设定原则：阈值线设定于刚好超过阴性对照扩增曲线的最高点。不同仪器可根据仪器噪音情况进行调整。 (2) 结果描述及判定：阳性对照Ct值≤30并出现特异性扩增曲线，阴性对照无Ct值并且无特异性扩增曲线，实验结果成立；被检样品Ct值≤30并出现特异性扩增曲线为PPRV阳性；被检样品30<Ct<37并出现特异性扩增曲线，需重新取样提取RNA，扩增后进行结果判定，如仍是可疑，可判定为阳性；被检样品Ct值≥37时，超过本方法检测灵敏度范围，判定为阴性；对于某些未呈现特异性扩增曲线，但本底较高的样品，应判定为阴性。</p> <p>▲8. 农业部颁发新兽药证书（提供证明文件复印件加盖公章）</p> <p>▲9. 有农业农村部批准生产文号（提供证明文件复印件加盖公章）</p>
15	抗凝管（紫色盖）	100 支/盒	10ml
16	酒精	500ml/瓶	75%、无色透明液体
17	医用棉签	100 支/包	10cm、单头
18	一次性手套	100 只/盒	灭菌、独立包装

▲19. 如响应供应商不是所投试剂盒产品的生产厂家，则响应供应商需要提供生产厂家的质量保证函或售后技术服务函，确信正规合法的供货来源和质量。

包二：

序号	产品名称	产品规格	技术参数
1	改进型口蹄疫病毒 O 型液相阻断 ELISA 抗体检测试剂盒	5×96 孔板/盒	<p>1、作用与用途：采用液相阻断 ELISA 方法定量检测牛、羊等血清中口蹄疫 O 型抗体；适用于动物疫苗免疫抗体检测；</p> <p>▲2、规格：5*96 孔板/盒；</p> <p>▲3、试剂盒组成：①口蹄疫 O 型兔抗包被 ELISA 板 5 块；②移液槽 5 个；③口蹄疫 O 型病毒抗原 1 瓶，7ml/瓶；④口蹄疫 O 型酶标抗体工作液 1 瓶，30ml；⑤抗原稀释液 1 瓶，30ml；⑥口蹄疫阳性对照血清（O 型）1 管，1ml；⑦口蹄疫阴性对照血清 1 管，1ml；⑧25 倍 PBST 浓缩洗液 1 瓶，60ml；⑨终止液 1 瓶，30ml；⑩TMB 底物 A 溶液，15ml/瓶； ⑪TMB 底物 B 溶液 1 瓶，15ml/瓶；</p>

			<p>①封膜板 5 张；②说明书 1 份；</p> <p>▲4、敏感性：98%以上；</p> <p>▲5、特异性：98%以上；</p> <p>6、稳定性：批内及批间差异≤3%；</p> <p>7、储存条件：病毒抗原-20℃以下保存，其余试剂盒组分 4℃保存；</p> <p>8、有效期：试剂有效期 6 个月。</p> <p>9、操作时间：≤75 分钟。</p> <p>▲8. 农业部颁发新兽药证书（提供证明文件复印件加盖公章）</p> <p>▲9. 有农业农村部批准生产文号（提供证明文件复印件加盖公章）</p>
2	改进型口蹄疫病毒 A 型液相阻断 ELISA 抗体检测试剂盒	5×96 孔板/盒	<p>1、作用与用途：采用液相阻断 ELISA 方法定量检测牛、羊等血清中口蹄疫 A 型抗体；适用于动物疫苗免疫抗体检测；</p> <p>▲2、规格：5*96 孔板/盒；</p> <p>▲3、试剂盒组成：①口蹄疫 A 型兔抗包被 ELISA 板 5 块；②移液槽 5 个；口蹄疫 A 型病毒抗原 1 瓶，7ml/瓶；④口蹄疫 A 型酶标抗体工作液 1 瓶，30ml；⑤抗原稀释液 1 瓶，30ml；⑥口蹄疫阳性对照血清（A 型）1 管，1ml；⑦口蹄疫阴性对照血清 1 管，1ml；⑧25 倍 PBST 浓缩洗液 1 瓶，60ml；⑨终止液 1 瓶，30ml；⑩TMB 底物 A 溶液，15ml/瓶；⑪TMB 底物 B 溶液 1 瓶，15ml/瓶；⑫封膜板 5 张；⑬说明书 1 份。</p> <p>▲4、敏感性：98%以上；</p> <p>▲5、特异性：98%以上；</p> <p>6、稳定性：批内及批间差异≤3%；</p> <p>7、储存条件：病毒抗原-20℃以下保存，其余试剂盒组分 4℃保存；</p> <p>8、有效期：试剂有效期 6 个月。</p> <p>9、操作时间：≤75 分钟。</p> <p>▲8. 农业部颁发新兽药证书（提供证明文件复印件加盖公章）</p> <p>▲9. 有农业农村部批准生产文号（提供证明文件复印件加盖公章）</p>
3	H7N9 流感（试用）血凝抑制试验抗原	2ml/瓶	<p>1、亚型抗原为灭活的 H7 亚型禽流感病毒，血凝效价≥7 0g2。</p> <p>2、包装规格：2ml/瓶、10 瓶/盒；</p> <p>3、保存：-15 度以下保存；</p> <p>4、有效期：2 年。</p>
4	H7N9 流感（试用）阳	2ml/瓶	<p>1、阳性血清为 SPF 鸡禽流感病毒 H7 亚型制备的高免血清，HI 效价≥7 0g2。阴性血清为 SPF 鸡血清；</p>

	性血清		2、包装规格：2ml/瓶、10 瓶/盒； 3、保存：-15 度以下保存； 4、有效期：2 年。									
5	禽流感 H7 亚型 ELISA 抗体检测试剂盒	192T/盒	1、试剂盒采用间接 ELISA 法，实验时间在 80 分钟内 2、保存条件：2-8℃下贮存 3、试剂盒规格：192T/盒 4、有效期：12 个月 5、 阴性对照品、阳性对照品不用稀释，便于实验操作。 ▲6、附详细使用说明书。									
6	禽流感 H5N1 亚型 ELISA 抗体检测试剂盒	192T/盒	1、试剂盒采用竞争 ELISA 法，鸡、鸭、鹅等禽类都可以检测，实验时间在 70 分钟内 2、保存条件：2-8℃下贮存 3、试剂盒规格：192T/盒 4、有效期：12 个月 5、 阴性对照品、阳性对照品不用稀释，便于实验操作。 ▲6、附详细使用说明书。									
7	羊小反刍兽疫病毒 ELISA 抗体检测试剂盒	96T×1/盒	<p>1、本试剂盒用于检测山羊和绵羊血清样品中的小反刍兽疫病毒（Peste des Petits Ruminants Virus, PPRV）抗体。；</p> <p>2、敏感性、特异性均达到 96%以上；</p> <p>3、重复性：批内及批间差均小于 3%；</p> <p>4、试剂盒规格：96T/盒；</p> <p>5、保存条件及有效期：2-8℃条件下保存，有效期 12 个月；</p> <p>▲6、试剂盒组成： PPRV 抗原包被板、20 倍浓缩洗涤液、PPRV 阴性对照、PPRV 阳性对照、PPRV 酶结合物液、PPRV 样品稀释液、底物液 A、底物液 B、终止液、一次性封板膜、自封袋(干燥剂)、说明书</p> <p>7、结果判定</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 5%; text-align: center;">1</td> <td style="width: 45%;">阴性对照平 均值(NC \bar{x})</td> <td style="width: 50%; text-align: center;">$NC\bar{x} = \frac{NC1 A(450)+NC2 A(450)}{2}$</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">2</td> <td>阳性对照平 均值(PC \bar{x})</td> <td style="text-align: center;">$PC\bar{x} = \frac{PC1 A(450)+PC2 A(450)}{2}$</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">3</td> <td>样本 (S) 的 阻断率 (Inh%)</td> <td style="text-align: center;">$Inh\% = \frac{NC\bar{x} - SA450}{NC\bar{x}} \times 100\%$</td> </tr> </table> <p>【计算方法】 【结果判定】</p> <p>1. 试验结果同时符合下列条件，方为有效：</p> <p>① NC \bar{x} > 0.500；</p>	1	阴性对照平 均值(NC \bar{x})	$NC\bar{x} = \frac{NC1 A(450)+NC2 A(450)}{2}$	2	阳性对照平 均值(PC \bar{x})	$PC\bar{x} = \frac{PC1 A(450)+PC2 A(450)}{2}$	3	样本 (S) 的 阻断率 (Inh%)	$Inh\% = \frac{NC\bar{x} - SA450}{NC\bar{x}} \times 100\%$
1	阴性对照平 均值(NC \bar{x})	$NC\bar{x} = \frac{NC1 A(450)+NC2 A(450)}{2}$										
2	阳性对照平 均值(PC \bar{x})	$PC\bar{x} = \frac{PC1 A(450)+PC2 A(450)}{2}$										
3	样本 (S) 的 阻断率 (Inh%)	$Inh\% = \frac{NC\bar{x} - SA450}{NC\bar{x}} \times 100\%$										

			<p>② $PC \bar{x}/NC \bar{x} \times 100\% \leq 40\%$;</p> <p>2. 按以下方法判定结果:</p> <p>① $Inh\% \geq 40\%$, 样品应判为 PPRV 抗体阳性。</p> <p>② $Inh\% < 40\%$, 样品应判为 PPRV 抗体阴性。</p> <p>▲8. 农业部颁发新兽药证书 (提供证明文件复印件加盖公章)</p> <p>▲9. 有农业农村部批准生产文号 (提供证明文件复印件加盖公章)</p>
8	布氏杆菌病抗体检测试剂盒	192T/盒	<p>1. 保存及有效期: 2~8℃ 保存, 有效期 12 个月。</p> <p>2. 规格: 192T/盒。</p> <p>3. 产品组成: 抗原包被板 2 块、样本稀释液 100ml、酶结合物 20ml、阳性对照 60 μl、阴性对照 200 μl、终止液 15ml、显色液 22ml、洗涤液 (10×) 100ml、血清稀释板 2 块、封板膜 4 张。</p> <p>4. 作用与用途: 用于检测牛、羊、猪、犬等动物血清中的布鲁氏菌抗体。</p> <p>5. 结果判读: 用酶标仪于 450nm (630nm 作参比波长) 读取吸光度 OD 值。</p> <p>① 成立条件: 阴性对照 (N) OD 值 > 0.5, 同时阳性对照 (P) 阻断率 > 80%;</p> <p>② 计算方法: $PI (\text{阻断率}) = \{1 - (\text{样品 OD 值} \div \text{阴性 OD 均值})\} \times 100\%$</p> <p>③ 阴阳性判定: $PI (\text{阻断率}) > 70\%$ 则判断为阳性; $PI \leq 70\%$ 则判断为阴性</p> <p>▲6. 农业部颁发新兽药证书 (提供证明文件复印件加盖公章)</p> <p>▲7. 有农业农村部批准生产文号 (提供证明文件复印件加盖公章)</p> <p>▲8. 生产厂家授权书, 产品说明书或者彩页。</p>
9	口蹄疫病毒 NS 抗体单抗阻断 ELISA 试剂盒	192T×1/盒	<p>1、猪、牛、羊及其它动物口蹄疫病毒 (FMDV) 感染的检测与检疫, 口蹄疫病毒灭活疫苗免疫与自然感染的鉴别诊断等。</p> <p>2、敏感性、特异性均达到 96% 以上;</p> <p>3、重复性: 批内及批间差均小于 3%;</p> <p>4、试剂盒规格: 96/192/480 头份/盒;</p> <p>5、保存条件及有效期: 2-8℃ 条件下保存, 有效期 12 个月;</p> <p>▲6、试剂盒组成: FMDV 抗原包被板、20 倍浓缩洗涤液、FMDV 阴性对照、FMDV 阳性对照、FMDV 样品稀释液、FMDV 酶结合物液、底物液 A、底物液 B、终止液、一次性封板膜、自封袋 (干燥剂)、说明书</p>

			<p>▲7、结果判定</p> <p>(1) 试验结果同时符合下列条件，方为有效：</p> <p>①阴性对照 OD₄₅₀ 平均值－阳性对照 OD₄₅₀ 平均值应≥ 0.6；</p> <p>②阳性对照阻断率均≥55%；</p> <p>(2) 阻断率（Inh%）的计算：</p> <p>$Inh\% = (\text{阴性对照孔 OD}_{450} \text{ 均值} - \text{样品孔 OD}_{450} \text{ 值}) / \text{阴性对照孔 OD}_{450} \text{ 均值} \times 100\%$</p> <p>(3) 结果判定：</p> <p>A、试验结果同时符合下列条件，方为有效：</p> <p>① 阴性对照 OD₄₅₀ 平均值 - 阳性对照 OD₄₅₀ 平均值应≥ 0.6；</p> <p>②阳性对照阻断率均≥55%；</p> <p>B、阻断率（Inh%）的计算：</p> <p>$Inh\% = (\text{阴性对照孔 OD}_{450} \text{ 均值} - \text{样品孔 OD}_{450} \text{ 值}) / \text{阴性对照孔 OD}_{450} \text{ 均值} \times 100\%$</p> <p>C、结果判定：</p> <p>a、猪血清样品</p> <p>①被检样品 Inh%≥30%，判为 FMDV-NS 抗体阳性；</p> <p>②被检样品 20%≤Inh%<30%，判为 FMDV-NS 抗体可疑</p> <p>③被检样品 Inh%<20%，判为 FMDV-NS 抗体阴性。</p> <p>b、牛、羊以及其它动物血清样品</p> <p>①被检样品 Inh%≥40%，判为 FMDV-NS 抗体阳性；</p> <p>②被检样品 25%≤Inh%<40%，判为 FMDV-NS 抗体可疑；</p> <p>③被检样品 Inh%<25%，判为 FMDV-NS 抗体阴性。</p> <p>D、结果解释</p> <p>FMDV-NS 抗体阳性，说明该动物曾感染口蹄疫病毒；</p> <p>FMDV-NS 抗体可疑，说明该动物可能感染口蹄疫病毒；</p> <p>FMDV-NS 抗体阴性，说明该动物未感染口蹄疫病毒（急性发病期除外）。</p> <p>▲8. 农业部颁发新兽药证书（提供证明文件复印件加盖公章）</p> <p>▲9. 有农业农村部批准生产文号（提供证明文件复印件加盖公章）</p>
10	0 型口蹄疫病毒（通用）ELISA 试剂盒	96T×1/盒	<p>1、本试剂盒采用阻断 ELISA 方法，检测牛、羊、猪血清或血浆样本中的口蹄疫病毒 0 型结构蛋白抗体。</p> <p>2、敏感性、特异性均达到 96%以上；</p> <p>3、重复性：批内及批间差均小于 3%；</p> <p>4、试剂盒规格：96T/盒；</p>

		<p>5、保存条件及有效期: 2℃~8℃避光保存, 试剂盒外包装明确注明效期; 拆封后未用完的微孔板应用盖板膜封闭好, 放入铝箔袋中, 2℃~8℃保存, 下一次使用前请恢复至室温 (25℃左右)</p> <p>6、试剂盒组成: FMDV SP ELISA 包被板, 阳性对照 (PC)、阴性对照 (NC)、稀释液、20 倍浓缩洗涤液、20 倍酶结合液、终止液、TMB 底物液、盖板膜、说明书;</p> <p>7、检测结果的解释</p> <p>① 阴性对照平均值必须 ≥ 1.0</p> <p>② 阳性对照 PI 值必须大于 50%</p> <p>③ 阴性结果: PI 值 $< 50\%$: 猪样本, 说明抗 FMDV 抗体效价低于中和抗体效价 64x 牛、羊样本, 说明抗 FMDV 抗体效价低于中和抗体效价 128x</p> <p>④ 阳性结果: PI 值 $\geq 50\%$: 猪样本, 说明抗 FMDV 抗体效价高于中和抗体效价 64x 牛、羊样本, 说明抗 FMDV 抗体效价高于中和抗体效价 128x</p> <p>备注: 若阴性对照平均值 < 1.0, 可能是 TMB 底物温度低, 因此, 实验前必须确保 TMB 底物恢复至室温。</p> <p>▲8. 农业部颁发新兽药证书 (提供证明文件复印件加盖公章)</p> <p>▲9. 有农业农村部批准生产文号 (提供证明文件复印件加盖公章)</p>
--	--	--

▲11. 如响应供应商不是所投试剂盒产品的生产厂家, 则响应供应商需要提供生产厂家的质量保证函或售后技术服务函, 确信正规合法的供货来源和质量。

四、商务要求 (包一、包二)

1. 交货期限与地点

1.1 合同签订生效后 60 天内完成供货。

1.2 交货地点: 用户指定地点。

1.3 交货方式: 送货上门。

2. 成交货物要求和验收

2.1 货物要求:

2.1.1 成交供应商必须提供符合国家安全质量标准、环保标准或行业标准的全新、未使用过的货物 (包括所有配备件、随机工具等), 无任何缺陷隐患, 无污染, 无侵权行为, 在中国境内可依常规安全合法使用。若成交货物质量不符合磋商文件要求, 采购人有权拒收货物。

2.1.2 货物包装均应有良好的防湿、防潮、防雨、防腐及防碰撞的措施。凡由于包装不良造成的损失和由此产生的费用均由成交供应商承担。

2.1.3 国内产品或合资厂的产品必须具备出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致，并可追索查阅。

2.2 验收：

2.2.1 验收应在采购人/用户和成交供应商共同参加下进行。

2.2.2 采购人组成验收小组按国家有关的规定、标准进行。验收时如发现所交付的货物有短装、次品、损坏或其它不符合磋商文件规定之情形者，采购人/用户应做出详尽的现场记录，或由采购人/用户和成交供应商双方签署备忘录。此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据。由此产生的有关费用由成交供应商承担。

2.2.3 如果货物运输过程中因事故造成货物短缺、损坏，成交供应商应及时安排换货，以保证货物验收顺利完成。换货的相关费用由成交供应商承担。

2.2.4 采购人认为如有必要或因货物质量问题发生争议时，可委托质检部门按磋商文件要求及国家标准对货物进行抽样检验。如检验合格，检验费用由采购人支付，如检验不合格，检验费用由成交供应商承担，并赔偿采购人损失。

2.2.5 其他验收细则以成交供应商的响应文件中提供的货物技术资料及双方签订的合同条款为准。

3. 付款方式：货物验收合格后，成交供应商提供验收合格证明、发票等相关资料，1 个月内由采购人向财政申请资金支付。（采购支付部门提出办理支付申请手续的时间（不含政府财政支付部门审查的时间），在规定时间内提出申请手续后即视为采购人已经按期支付。）

4. 质保期与售后服务

4.1 所提供的货物必须是供货前最新批号产品。

4.2 按照要求准时将货物送达指定地点，产品包装符合验收标准，凡由于包装不良造成的损失和由此产生的费用均由供应商承担。

第三部分 响应供应商须知

一、说明

1. 适用范围

1.1 本磋商文件适用于本竞争性磋商的采购项目。

2. 定义

2.1 “招标采购单位”是指：湛江市动物疫病预防控制中心

2.2 “采购代理机构”是指：广东红新招标采购有限公司

2.3 “响应供应商”是指响应本文件要求，参加磋商的法人或者其他组织、自然人。

2.4 合格的“响应供应商”是指：

- 1) 符合磋商文件规定的资格要求。
- 2) 符合本磋商文件采购项目的特殊条件要求。

2.5 “成交供应商”是指经法定程序确定并授予合同的响应人。

2.6 “竞争性磋商响应文件”是指：供应商根据本文件要求，编制包含报价、技术和服务等所有内容的实质性响应文件。

2.7 “书面形式”是指合同书、信件和数据电文(包括电报、电传、传真、电子数据交换和电子邮件)等可以有形地表现所载内容的形式。即法律要求信息须采用书面形式，则假若一项数据电文所含信息可以调取以备日后查用，即满足了该项要求。

2.8 本磋商文件的解释权归广东红新招标采购有限公司所有。

3. 合格的货物：是指响应供应商制造或组织符合磋商文件要求的货物等。投标的货物必须是其合法生产的符合国家有关标准要求的货物，并满足磋商文件规定的规格、参数、质量、价格、有效期、售后服务等要求。

4. 磋商费用

4.1 响应供应商应承担所有与准备和参加磋商有关的费用。不论磋商的结果如何，采购代理机构和采购人均无义务和责任承担这些费用。

4.2 本次招标向成交供应商收取中标服务费，按国家有关规定执行；中标服务费不在投标报价中单列。中标供应商在收取《成交通知书》前应向招标代理机构交纳中标服务费（以到达招标代理机构开户银行帐户为准），按照中标总金额按**货物类**招标以差额定率累进法（如下表）计算：

中标 费率 金额（万元）	招标类型		
	货物招标	服务招标	工程招标
100 以下	1.5%	1.5%	1.0%
100-500	1.1%	0.8%	0.7%

500-1000	0.8%	0.45%	0.55%
1000-5000	0.5%	0.25%	0.35%
5000-10000	0.25%	0.1%	0.2%

说明:

- 1) 中标服务费按差额定率累进法计算。如某货物类项目中标金额为 500 万元(人民币), 计算中标服务费额如下:

100 万元 \times 1.5%=1.5 万元

(500-100) 万元 \times 1.1%=4.4 万元

合计收费=(1.5+4.4)=5.9 万元

- 2) 若中标服务费不足¥3500.00 元, 则按人民币¥3500.00 元收取。

二、磋商文件

5. 磋商文件的构成

5.1 磋商文件由下列文件以及在磋商过程中发出的修正和补充文件组成:

供应商资格条件、采购邀请、采购方式、采购预算、采购需求、评审程序、评审方法、评审标准、价格构成或者报价要求、响应文件编制要求、保证金交纳数额和形式以及不予退还保证金的情形、磋商过程中可能实质性变动的内容、响应文件提交的截止时间、开启时间及地点以及合同草案条款等。

- 5.2 响应供应商应认真阅读、并充分理解磋商文件的全部内容(包括所有的补充、修改内容、重要事项、格式、条款和技术规范、参数及要求等), 响应供应商没有按照磋商文件要求提交全部资料, 或者竞争性磋商响应文件没有对磋商文件在各方面都做出实质性响应是响应供应商的风险, 有可能导致其磋商响应被拒绝, 或被认定为无效响应或被确定为响应无效。

三、竞争性磋商响应文件的编制

6 竞争性磋商响应文件编制基本要求

- 6.1 响应供应商对竞争性磋商响应文件的编制应按要求装订和封装。

- 6.2 响应供应商提交的磋商响应文件及其与(招标采购单位)就有关磋商的所有来往函电均应使用中文。响应供应商提交的支持文件或印刷的资料可以用另一种语言, 但相应内容应附有中文翻译本, 在解释磋商响应文件的修改内容时以中文翻译本为准。对中文翻译有异议的, 以权威机构的译本为准。

- 6.3 竞争性磋商响应文件必须按本文件的全部内容, 包括所有的补充通知及附件进行编制。

- 6.4 如因响应供应商只填写和提供了本文件要求的部分内容和附件, 而给磋商造成困难的, 其可能导致的结果和责任由响应供应商自行承担。

7. 计量单位



- 7.1 除技术要求中另有规定外，本文件所要求使用的计量单位均采用国家法定的度、量、衡标准单位计量。

四、磋商报价要求

8. 如磋商文件无特殊规定，报价以人民币填报。
9. 《报价明细表》填写时应响应下列要求，响应供应商漏报或不报，采购人将视为该漏报或不报部分的费用已包括在已报的分项报价中而不予支付：
- 9.1 运至合同指定地点的设备费、运输费、装卸费、保险费、技术培训费、安装调试费、报装和验收等一切费用。（以上费用需在投标价格表中详细列明）。
- 9.2 对于报价免费的项目必须标明“免费”。

五、磋商保证金

10. 响应供应商应按磋商文件规定的金额和期限交纳磋商保证金，磋商保证金作为响应文件的组成部分。
- 10.1 磋商保证金采用银行转账方式的，必须在 2021 年 5 月 6 日下午 17:00 到达招标代理机构保证金账户，逾期无效；

收款人：广东红新招标采购有限公司
账号：734167802498
开户行：中国银行湛江开发区支行
磋商保证金金额为： 包一：人民币壹万元整（¥10000.00 元） 包二：人民币柒仟元整（¥7000.00 元）

（此账号为保证金专用账号，其他款项请勿转入此账号）

注：响应供应商填写银行交款票据时，必须清晰填写项目编号和响应供应商全称。否则有可能造成保证金退还的延误。

- 10.2 磋商保证金采用现金方式的，必须在递交响应文件的同时递交，逾期无效；
- 10.3 凡未按规定交纳磋商保证金的响应供应商，为响应无效。
- 10.4 如无质疑或投诉，未中标的响应供应商保证金，在成交通知书发出后五个工作日内不计利息原额退还；如有质疑或投诉，将在质疑和投诉处理完毕后不计利息原额退还。
- 10.5 成交供应商的磋商保证金在成交供应商交纳了成交服务费并与采购人签订了合同，凭合同正本到采购代理机构办理无息退还手续，采购代理机构收到合同后五个工作日内办理退还手续。
- 10.6 有下列情形之一的，磋商保证金将不予退还：

- (1) 成交后无正当理由放弃成交或不与采购人签订合同的；
- (2) 将成交项目转让给他人，或者在响应文件中未说明，且未经采购人同意，违反磋商文件规定，将成交项目分包给他人的；
- (3) 成交供应商未按本须知规定交纳成交服务费。

六、竞争性磋商响应文件的份数、封装和递交

11. 竞争性磋商响应文件的份数、封装

11.1 响应供应商对磋商文件中多个包（组）进行投标的，其磋商文件的编制应按每个包（组）的要求分别装订和封装。响应供应商编制的响应文件构成和份数：正本一份、副本三份、响应文件电子版一份。

11.2 响应文件的副本可采用正本的复印件。响应供应商应将响应文件的正本、副本及响应文件电子版（以 U 盘或刻录光盘形式）一并按单独密封包装，须在外包装上清楚地标明“正本”、“副本”、“响应文件电子版”。若副本与正本不符，以正本为准。

11.3 响应文件的正本需打印或用不褪色墨水书写，并由法定代表人或经其正式授权的代表在规定签名处签字。授权代表须出具书面授权证明，其《法定代表人授权书》应附在响应文件中。

11.4 响应文件中的任何重要的插字、涂改和增删，必须由法定代表人或经其正式授权的代表在旁边签章或签字才有效。

12. 竞争性磋商响应文件的递交

12.1 所有竞争性磋商响应文件应于第一部分《磋商邀请函》中规定的截止时点前递交到广东红新招标采购有限公司。

12.2 外包装上请按以下格式标记：

正本/副本

收件人名称：广东红新招标采购有限公司

项目名称：_____

项目编号：_____

响应供应商名称：_____

响应供应商地址：_____ 邮政编码：_____

联系人：_____ 联系电话：_____

于____年____月____日____时____分之前不准启封（即开启时间）

注意: 封口处应加盖响应供应商印章。

- 12.3 如果未按要求密封和标记, 广东红新招标采购有限公司对误投或提前启封概不负责。
- 12.4 迟交的竞争性磋商响应文件, 按《政府采购法》的规定, 广东红新招标采购有限公司将拒收或原封退回在其规定的递交竞争性磋商响应文件截止时点之后收到的任何竞争性磋商响应文件。

七、磋商文件的澄清或修改

13. 磋商文件的澄清或修改

- 13.1 任何要求对磋商文件进行澄清的响应供应商, 均应以书面形式在磋商文件规定的磋商响应文件递交截止日以前通知采购代理机构。广东红新招标采购有限公司将组织采购人对响应供应商所要求澄清的内容以书面形式予以答复。必要时, 广东红新招标采购有限公司将组织相关专家召开答疑会, 会议内容或以书面的形式发给每个购买磋商文件的潜在响应供应商(答复中不包括问题的来源)。
- 13.2 响应供应商在规定的时间内未要求对磋商文件澄清或提出疑问的, 广东红新招标采购有限公司将视其为无异议。对磋商文件中描述有歧意或前后不一致的地方, 评标委员会有权进行评判, 但对同一条款的评判应适用于每个响应供应商。
- 13.3 提交首次响应文件截止之日前, 采购人、采购代理机构或者磋商小组可以对已发出的磋商文件进行必要的澄清或者修改, 澄清或者修改的内容作为磋商文件的组成部分。澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的, 采购人、采购代理机构应当在提交首次响应文件截止时间至少 5 日前, 以书面形式通知所有获取磋商文件的供应商; 不足 5 日的, 采购人、采购代理机构应当顺延提交首次响应文件截止时间。

八、磋商及评审

14. 磋商小组:

- 14.1 磋商由(采购代理机构)依照相关采购法律、法规、规章、政策的规定, 组建的磋商小组负责。磋商小组成员由采购人代表和技术、经济等方面的评审专家共3人组成, 采购人代表 1 名、其余2名(技术、经济等)方面的评审专家依法从我司专家库中随机抽取。
- 14.2 磋商小组在磋商及评审过程中出现意见不一致时, 遵循少数服从多数原则。
- 14.3 磋商小组依法根据磋商文件的规定与响应供应商进行磋商及对磋商响应文件和最终磋商结果进行评审, 并据此推荐成交候选人。

15. 磋商程序:

- 15.1 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。
- 15.2 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。
- 15.3 磋商小组与供应商应围绕技术、商务、合同条款等内容分别进行一轮或多轮的磋商。在磋商过程中，磋商小组应当严格遵循保密原则，未经响应供应商同意不得向任何人透露当事人技术、价格和其他重要信息。
16. 磋商文件的修正：
- 16.1 磋商小组调整或修改采购需求内容时，应取得磋商小组的一致同意，并以书面形式通知所有参加磋商的供应商。但任何形式的决定须以符合公平、公正原则和有利于项目的顺利实施为前提。
- 16.2 在磋商过程中，供应商提交的澄清文件和最终响应文件，由供应商法定代表人或授权代表签署后生效，供应商应受其约束。因此，该签字人参加磋商时需出示有效的身份证明文件，否则，其签字的澄清文件和最终响应文件无效。
- 16.3 采购代理机构对磋商过程和重要磋商内容进行记录。
17. 评审：
- 17.1 评审方法：综合评分法。
- 17.2 符合以下条件之一的供应商方有资格提交最终报价及进入综合评审。
- 17.2.1 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后报价，提交最后报价的供应商不得少于 3 家（本文件 18.3 规定除外）。
- 17.2.2 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后报价。
18. 初步评审：
- 18.1 磋商小组根据《资格性和符合性审查表》（附表一）的内容逐条对响应文件进行评审，审查每份响应文件是否实质上响应了磋商文件的要求，只要不满足《资格性和符合性审查表》所列各项要求之一的，将被认定为无效响应。对响应有效性认定意见不一致的，磋商小组按少数服从多数原则表决决定。
- 18.2 磋商小组对各供应商进行资格性和符合性审查过程中，对初步被认定为初审不合格或无效响应者应实行及时告知，由磋商小组组长或采购人代表将集体意见现场及时告知该供应商，以让其核证、澄清事实。
- 18.3 根据财库（2015）124 号，在采购过程中符合要求的供应商只有 2 家的，竞争性磋商采购活动继续进行。（本项目不适用）
19. 技术、商务及价格评审
- 19.1 评分总值最高为 100 分，评分分值（权重）分配如下：

评分项目	技术总分	商务总分	价格总分
权重	50 分	20 分	30 分

19.2 技术、商务评审

技术评分项明细及各单项所占权重详见附表二：《技术评审表》）；

商务评分项明细及各单项所占权重详见附表三：《商务评审表》）；

19.3 价格评审：

19.3.1 最终报价：符合 17.2 规定的供应商应在规定时间内集中密封提交最终报价（最终报价时间视磋商进程由磋商小组决定）。

19.3.2 报价有计算上或累加上的算术错误，修正错误的原则如下：

- 1) 报价文件的大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；
- 2) 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) 单价金额小数点有明显错位的，应以总价为准，并修改单价；

19.3.3 评标价的确定：**投标人所报单价的合计为评标价**。按上述条款的原则校核修正后的价格为评标价。

19.3.4 计算价格得分：本项目采用低价优先法计算，即满足磋商文件要求且最后报价最低的供应商的价格为磋商基准价，其价格为满分，其他供应商的价格分统一按照下列公式计算：

$$\text{磋商报价得分} = (\text{磋商基准价} \div \text{最终评审价格}) \times 30$$

19.5 综合得分及其统计：磋商结束后，磋商小组对响应供应商的最终形成的响应文件、磋商承诺及最终报价等方面进行详细评审。按照评标程序、评分标准以及权重分配的规定，磋商小组成员分别就各个响应供应商的技术商务状况及其对磋商文件要求的响应情况进行评议和比较，评出其技术商务评分。各评委的评分的算术平均值即为该响应供应商的技术、商务得分。然后，根据价格评审方法评出价格得分。将技术得分、商务得分和价格得分分别乘以权重并相加得出综合得分（评审得分分值按四舍五入原则精确到小数点后两位）。

九、确定成交供应商办法

20. 确定成交供应商

20.1 推荐成交候选供应商名单：磋商小组按综合得分由高到低的原则进行排序（综合得分相同，名次按评审价由低到高顺序排列；综合得分相同、且评审价相同的，名次按技术评分由高到低顺序排列；综合得分相同、评审价和技术评分均相同的，名次由磋商小组投票确定。法律法规有明确规

定的,以法律法规规定为准。),推荐综合得分排名最高的供应商为第一成交候选人。

20.2 根据磋商小组的评标结果,采购人依法确定成交供应商,也可以事先授权磋商小组直接确定成交供应商。

20.3 成交供应商确定后,广东红新招标采购有限公司将在指定的媒体上发布成交公告,并向成交供应商发出《成交通知书》。《成交通知书》对成交供应商和采购人具有同等法律效力。

20.4 替补候选人的设定与使用。

依据《广东省实施〈中华人民共和国政府采购法〉办法》第四十四条“……中标、成交供应商放弃中标、成交或者中标、成交资格被依法确认无效的,采购人可以按照排序从其他中标、成交候选供应商中确定中标、成交供应商,没有其他中标、成交候选供应商的,应当重新组织采购活动。”

十、询问、质疑

21. 询问

供应商对采购活动事项(采购文件、采购过程和成交结果)有疑问的,可以向采购人或招标代理机构提出询问,采购人或招标代理机构将及时做出答复,但答复的内容不涉及商业秘密。书面方式询问包括但不限于传真、信函(格式附后)。联系方式见《邀请函》中“采购人、招标代理机构的名称、地址和联系方式”。

22. 质疑

22.1 响应供应商认为磋商文件、采购过程和中标结果使自己的权益受到损害的,以书面形式(传真、电子邮件恕不受理)向采购人或招标代理机构提出质疑:

1) 磋商文件在指定的采购信息发布媒体上公示5个工作日;响应供应商认为磋商文件的内容损害其权益的,可以在公示期间或者自期满之日起7个工作日内提出质疑;

2) 响应供应商认为采购过程和中标结果使自己的权益受到损害的,可以在知道或应知其权益受到损害之日起7个工作日内提出质疑;

3) 采购人或招标代理机构在收到响应供应商的书面质疑后7个工作日内作出答复,并以书面形式通知质疑响应供应商和其他有关响应供应商,但答复内容不涉及商业秘密。质疑响应供应商须提供相关证明材料,包括但不限于权益受损害的情况说明及受损害的原因、证据内容等,并对质疑内容的真实性承担责任。

22.2 供应商质疑应符合下列条件:

1) 质疑人须携带营业执照原件、复印件加盖公章及质疑书派专人(提供法定代表人授权委托书原件、被授权人前三个月任意一个月的社保证明文件复印件加盖公章)送达。送达时间以递送人与招标代理机构签收时间为准。

2) 质疑书必须由响应供应商法定代表人以手写形式亲笔签署本人姓名并加盖单位公章。

提供质疑的项目名称及其项目编号、质疑供应商的单位名称、详细地址、邮政编码、联系人及联系电话等基本情况。

3) 质疑人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。有质疑的具体事项、请求及理由，并附相关证据材料，所依据的有关法律、法规、规章的名称及条款内容。

4) 质疑材料中有外文资料的，应一并附上中文译本，并以中文译本为准。

5) 质疑事项属于有关法律、法规和规章规定处于保密阶段的事项，质疑的当事人应当提供信息来源或有效证据。

不符合上述条件的，采购代理机构不予受理。

22.3 质疑联系人：李小姐、王小姐

电话：0759-2161226；传真：0759-2161096

地址：湛江市赤坎区体育北路2号御海湾10幢1007号、1008号、1009号办公室 邮编：524000

十一、签订合同

23. 成交供应商在收到成交通知书后 30 日内，按规定与采购人签订采购合同。

附表一：资格性和符合性审查表（包一、包二）

序号	评审内容	A	B	C
1	保证金是否按磋商文件要求提交			
2	磋商有效期是否为 90 天			
3	首次报价未超出本项目的采购预算			
4	响应供应商资质是否符合磋商文件的要求			
5	资格证明文件是否齐全且符合磋商文件要求			
6	响应文件是否符合磋商文件的式样和签署要求			
7	响应文件实质性响应磋商文件要求,且无经评委认定为无效标的内容和条款			
结论				

注：1. 每一项符合的打“√”，不符合的打“×”。

2. “结论”一栏填写“通过”或“不通过”；任何一项出现“×”的，结论为不通过；不通过的为无效投标。

3. 汇总时出现不同意见的，评委会按少数服从多数原则表决决定。

4. 如果评审委员会发现响应供应商的报价明显低于其他投标报价，使得其投标报价可能低于其个别成本的，将要求该响应供应商作书面说明并提供相关证明材料。

附表二：技术评审表（包一、包二）

序号	评审分项	评分细则	权重
1	技术响应	<p>对用户需求书的响应程度进行评分，“▲”参数完全满足的得 30 分，每偏离一项扣 1 分，扣完为止。非“▲”参数完全满足得 5 分，每负偏离一项扣 0.5 分，扣完为止。</p> <p>【对用户需求书带“▲”号的条款，要求提供生产厂家对产品参数出具的说明书或其他证明文件复印件加盖公章。不提供则不得分】</p>	35 分
2	投标方案	综合评价各投标人的投标方案完整性、清晰性、设计合理性、完整性等进行评分。优得 5 分，良得 3 分，一般得 1 分；	5 分
3	产品售后服务	<p>有产品厂家售后服务函或质量承诺书，最多者得最优，少者为次之，只有产品一级代理的为一般。</p> <p>优得 5 分，良得 3 分，一般得 1 分，没有的得 0 分。</p>	5 分
4	冷链运输保障	根据响应供应商的冷链保障设施设备和冷链运输设备情况评分：两项皆有得 5 分，只有一项得 2.5 分，否则得 0 分。	5 分
合计		50 分	

注：各评委按规定的范围内进行量化打分，并统计总分。

附表三：商务评审表（包一、包二）

序号	评审内容	评分细则	权重
1	项目业绩	提供自 2020 年 1 月 1 日以来签订的（以合同签订时间为准）同类项目业绩，每项业绩得 1 分，本项最高得 5 分。 （提供合同关键页复印件并加盖公章，不提供不得分）	5 分
2	履约能力、售后服务安排	根据各投标人的履约能力及售后服务能力及承诺进行综合评价： 履约能力及售后服务能力优于磋商文件要求得 15 分，满足磋商文件要求的 10 分，不满足磋商文件要求得 5 分，不提供不得分。	15 分
合 计		20 分	

注：各评委按规定的范围内进行量化打分，并统计总分。

第四部分 合同书格式

合同书

项目编号：ZJ2102Q0321

项目名称：湛江市动物疫病预防控制中心 2021 年上半年试剂盒采购项目

包号：_____

注：本合同仅为合同的参考文本，合同具体细节以甲乙双方协定为准，但不得偏离实质性条款。

甲 方：湛江市动物疫病预防控制中心

电 话： 传 真： 地 址：

乙 方：

电 话： 传 真： 地 址：

项目名称：湛江市动物疫病预防控制中心 2021 年上半年试剂盒采购项目

项目编号：ZJ2102Q0321

根据湛江市动物疫病预防控制中心 2021 年上半年试剂盒采购项目的采购结果，参照《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》的规定，经双方协商，本着平等互利和诚实信用的原则，一致同意签订本合同如下。

一、 货物内容

序号	商品名称	品牌、规格型号、配置（性能参数）	产地	数量	单价(元)	金额(元)
1						
2						
3						
4						
合计总额：¥ 元； 大写：						

合同总额包括税价，即包括成本、利润、运费、税金、安装等一切不可预见的全部费用。

注：货物名称内容必须与投标文件中货物名称内容一致。

二、合同金额

合同金额为（大写）：_____元（¥_____元）人民币。

三、货物要求

1、乙方必须提供符合国家安全质量标准、环保标准或行业标准的全新、未使用过的货物（包括所有配件、随机工具等），无任何缺陷隐患，无污染，无侵权行为，在中国境内可依常规安全合法使用。若成交货物质量不符合谈判文件要求，甲方有权拒收货物。

2、货物包装均应有良好的防湿、防潮、防雨、防腐及防碰撞的措施。凡由于包装不良造成的损失和由此产生的费用均由乙方承担。

3、国内产品或合资厂的产品必须具备出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致，并可追索查阅。



四、交货期、交货方式及交货地点

1. 完工期：合同签订生效后 60 天内完成供货。
2. 交货方式：送货上门
3. 交货地点：甲方指定地点

五、付款方式：货物验收合格后，乙方提供验收合格证明、发票等相关资料，1 个月内由甲方向财政申请资金支付。（采购支付部门提出办理支付申请手续的时间（不含政府财政支付部门审查的时间），在规定时间内提出申请手续后即视为甲方已经按期支付。）

六、质保期及售后服务要求

- 1、所提供的货物必须是供货前最新批号产品。
- 2、按照要求准时将货物送达指定地点，产品包装符合验收标准，凡由于包装不良造成的损失和由此产生的费用均由乙方承担。

七、验收：

- 1、验收应在甲方/用户和乙方共同参加下进行。
- 2、甲方组成验收小组按国家有关的规定、标准进行。验收时如发现所交付的货物有短装、次品、损坏或其它不符合谈判文件规定之情形者，采购人/用户应做出详尽的现场记录，或由甲方/用户和乙方双方签署备忘录。此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据。由此产生的有关费用由乙方承担。
- 3、如果货物运输过程中因事故造成货物短缺、损坏，乙方应及时安排换货，以保证货物验收顺利完成。换货的相关费用由乙方承担。
- 4、甲方认为如有必要或因货物质量问题发生争议时，可委托质检部门按谈判文件要求及国家标准对货物进行抽样检验。如检验合格，检验费用由甲方支付，如检验不合格，检验费用由乙方承担，并赔偿甲方损失。

5、其他验收细则以乙方的响应文件中提供的货物技术资料及双方签订的合同条款为准。

八、违约责任与赔偿损失

- 1) 乙方交付的货物、工程/提供的服务不符合采购文件、投标文件或本合同规定的，甲方有权拒收，并且乙方须向甲方支付本合同总价 5%的违约金。
- 2) 乙方未能按本合同规定的交货时间交付货物的/提供服务，从逾期之日起每日按本合同总价 3%的数额向甲方支付违约金；逾期半个月以上的，甲方有权终止合同，由此造成的甲方经济损失由乙方承担。

3) 甲方无正当理由拒收货物/接受服务，到期拒付货物/服务款项的，甲方向乙方偿付本合同总的

5%的违约金。甲方人逾期付款，则每日按本合同总价的 1%向乙方偿付违约金。

4) 其它违约责任按《中华人民共和国民法典》处理。

九、争议的解决

1) 合同执行过程中发生的任何争议，如双方不能通过友好协商解决，按相关法律法规处理。

十、不可抗力：任何一方由于不可抗力原因不能履行合同时，应在不可抗力事件结束后 1 日内向对方通报，以减轻可能给对方造成的损失，在取得有关机构的不可抗力证明或双方谅解确认后，允许延期履行或修订合同，并根据情况可部分或全部免于承担违约责任。

十一、税费：在中国境内、外发生的与本合同执行有关的一切税费均由乙方负担。

十二、其它

1) 本合同所有附件、采购文件、投标文件、成交通知书均为合同的有效组成部分，与本合同具有同等法律效力。

2) 在执行本合同的过程中，所有经双方签署确认的文件（包括会议纪要、补充协议、往来信函）即成为本合同的有效组成部分。

3) 如一方地址、电话、传真号码有变更，应在变更当日书面通知对方，否则，应承担相应责任。

4) 除甲方事先书面同意外，乙方不得部分或全部转让其应履行的合同项下的义务。

十四、合同生效：

1) 本合同在甲乙双方代表或其授权代表签字盖章后生效。

2) 合同一式 4 份。

甲方（盖章）：

乙方（盖章）：

代表：

代表：

签订地点：

签订日期： 年 月 日

签订日期： 年 月 日

开户名称：

银行帐号：

开 户 行：

第五部分 响应文件文件格式

响应文件封面及包装封面参考

响 应 文 件

正本

副本

项目名称：湛江市动物疫病预防控制中心 2021 年上半年试剂盒
采购项目

项目编号：ZJ2102Q0321

包号：_____

响应供应商名称：

响应供应商地址：

(____年____月____日____时____分)之前不得启封

目录

类型名称	序号	评审细则	页码	备注
初步审查文件	1	营业执照		
	2	...		
	3			
	...			
《技术评分表》 部分	1			
	2			
	3			
	...			
《商务评分表》 部分	1			
	2			
	3			
	...			
	...			
价格部分		《报价一览表》		
		...		
其它内容		响应函		
		法定代表人证明书		
		...		

响应供应商代表签字：

响应供应商名称（盖公章）：

日期：_____年_____月_____日

一、自查表

1.1 资格性/符合性自查表

评审内容		磋商文件要求	自查结论	证明资料
资格性 检查	响应函	按对应格式文件填写、签署、盖章(原件)	<input type="checkbox"/> 合格 <input type="checkbox"/> 不合格	见响应文件第 () 页
	法定代表人证明书及授权委托书	按对应格式文件签署、盖章(原件)	<input type="checkbox"/> 合格 <input type="checkbox"/> 不合格	见响应文件第 () 页
	保证金	人民币 <u> </u> 小写(大写) <u> </u> 元整(转帐、汇款的复印件加盖公章)	<input type="checkbox"/> 合格 <input type="checkbox"/> 不合格	见响应文件第 () 页
	响应供应商资格	合格响应供应商资质要求	<input type="checkbox"/> 合格 <input type="checkbox"/> 不合格	见响应文件第 () 页
	其他要求	按磋商文件要求中规定提供“必须提交”的文件资料	<input type="checkbox"/> 合格 <input type="checkbox"/> 不合格	见响应文件第 () 页
符合性 检查	报价要求	首次报价没有超出本项目采购预算且是唯一的	<input type="checkbox"/> 合格 <input type="checkbox"/> 不合格	见响应文件第 () 页
	其它	实质性响应磋商文件中规定的其它情况	<input type="checkbox"/> 合格 <input type="checkbox"/> 不合格	见响应文件第 () 页

注：以上材料将作为响应供应商合格性和有效性审核的重要内容之一，响应供应商按照其内容及序列要求在响应文件中对应如实提供，对缺漏和不符合项将会直接导致无效投标！在对应的□打“√”。

响应供应商代表签字：

响应供应商名称（盖公章）：

日期：_____年_____月_____日

二、响应函

致：广东红新招标采购有限公司

我方确认收到贵方提供的_____（项目编号：_____）磋商文件的全部内容，我方（响应供应商名称）作为响应供应商正式授权（授权代表全名、职务）代表我方进行有关本次磋商的一切事宜。

在此，我方声明如下：

- (1) 我方决定参加：_____（项目编号：_____）的投标。
- (2) 我方已经详细地阅读了全部磋商文件及其附件，包括澄清及参考文件（如果有的话）。我方已完全清晰理解磋商文件的要求，不存在任何含糊不清和误解之处，同意放弃对这些文件所提出的异议和质疑的权利。
- (3) 我方提交的响应文件为：正本一份，副本三份，电子版一份。
- (4) 我方承诺在本次响应文件中提供的一切文件，无论是原件还是复印件均为真实和准确的，绝无任何虚假、伪造和夸大的成份，否则，愿承担相应的后果和法律责任。
- (5) 我方同意并接受磋商文件的各项要求，遵守磋商文件中的各项规定，按磋商文件的要求提供报价。
- (6) 本响应文件的有效期为在磋商截止日后 90 天内有效，如中标，有效期将延至合同终止日为止。
- (7) 我方同意按照贵方可能提出的要求而提供与其磋商有关的任何其它数据或信息。
- (8) 我方如果中标，将保证履行磋商文件以及磋商文件修改书（如果有的话）中的全部责任和义务，按质、按量、按期完成《合同书》中的全部任务。
- (9) 如我方被授予合同，我方同意按磋商文件规定向采购代理机构支付中标服务费。
- (10) 我方声明：参加本项目政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录。
- (11) 我方具备履行合同所必需的设备和专业技术能力。
- (12) 我方对在本函及响应文件中所作的所有承诺承担法律责任。
- (13) 与本磋商有关的一切正式往来信函请寄：

地 址：_____ 电子邮箱：_____

电 话：_____ 代表姓名：_____

传 真：_____ 手 机：_____

银行帐号：_____ 开户银行：_____

响应供应商代表签字：

响应供应商名称（盖公章）：

日期：_____年_____月_____日



三、法定代表人证明书及法定代表人授权书

3.1 法定代表人证明书

_____同志，现任我单位_职务，为法定代表人，特此证明。

本证明书自签发之日起生效。

附：

营业执照（注册号）：

经济性质：

主营（产）：

兼营（产）：

<p>法定代表人 居民身份证复印件粘贴处 (正面)</p>
--

<p>法定代表人 居民身份证复印件粘贴处 (反面)</p>
--

响应供应商名称（盖公章）：

地址：

签发日期：

3.2 法定代表人授权书

法定代表人授权委托书

本授权委托书声明：注册于（响应供应商地址）的（响应供应商名称）在下面签名的（法定代表人姓名、职务）在此授权（被授权人姓名、职务）作为我公司的合法代理人，就（项目名称）（项目编号：）的投标活动，提交响应文件、澄清及采购合同的签订、执行、完成和售后服务，作为响应供应商代表以我方的名义处理一切与之有关的事务。

被授权人无转委托权限。

本授权书自法定代表人签字之日起生效，有效期与本公司响应文件中标注的响应有效期相同，特此声明。

响应供应商名称（盖公章）：

地址：

法定代表人（签字或盖章）：

签字日期：____年____月____日

被授权人（授权代表） 居民身份证复印件粘贴处 （正面）

被授权人（授权代表） 居民身份证复印件粘贴处 （反面）

四、资格证明文件

4.1 关于资格的声明函

致：广东红新招标采购有限公司

根据贵方组织的湛江市动物疫病预防控制中心 2021 年上半年试剂盒采购项目（项目编号：ZJ2102Q0321）竞争性磋商，本签字人愿意参加磋商。

我方承诺提供项目要求的货物及相关服务，并证明提交的下列文件和说明是准确的和真实的。

1、响应供应商的营业执照副本、税务登记证、组织机构代码证（三证合一的提供营业执照，复印件加盖公章）

2、响应供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“记录失信被执行人、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；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。（按磋商文件格式提供政府采购活动信用记录自查承诺函以及在“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)信用信息查询网络截图件或信用报告并加盖公司公章；最终以采购代理机构于投标截止日当天在“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)及中国政府采购网(<http://www.ccgp.gov.cn/>)查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料；

3. 响应供应商认为有必要提供的其他文件。（相关证明文件附后）

响应供应商代表签字：

响应供应商名称（盖公章）：

日期：_____年____月____日

4.2 参加政府采购活动前三年内无违法违规承诺书

致：湛江市动物疫病预防控制中心、广东红新招标采购有限公司

我公司具有履行合同所必需的设备和专业技术能力，参加本项目政府采购活动前三年内，在经营活动中无违法、违规的不良记录。若在本次项目的招标投标全过程中，被查实我公司提供的资料及上述承诺不属实，或提供的相关资料不属实或不满足磋商文件的要求，则招标人有权取消我公司的投标及中标资格，且我公司将无条件承担由此给本次招标带来的一切后果（包括经济损失）。

特此承诺

响应供应商代表签字：

响应供应商名称（盖公章）：

日期：_____年_____月_____日

4.3 政府采购活动信用记录自查承诺函及相关网页证明

致：湛江市动物疫病预防控制中心、广东红新招标采购有限公司

关于本企业信用情况，经对“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）中企业信用信息、“中国政府采购网”（www.ccgp.gov.cn）“政府采购严重违法失信行为信息记录”的网上查询，截至规定的投标截止时间，我司没有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及其他不符合规定条件的供应商名单中，同时提供信用记录查询结果的打印页面（具体详见后附网页打印）。

特此承诺！

响应供应商代表签字：

响应供应商名称（盖公章）：

日期：_____年_____月_____日

五、价格部分

5.1 报价一览表

项目名称：湛江市动物疫病预防控制中心 2021 年上半年试剂盒采购项目

项目编号：ZJ2102Q0321

包号：_____

项目名称	湛江市动物疫病预防控制中心 2021 年上半年试剂盒采购项目
项目编号	ZJ2102Q0321
磋商首次报价	(大写)人民币 元整 (¥)
备注	详见《明细报价表》

注：

1. 响应供应商须按要求填写所有信息，不得随意更改本表格式。
2. 所有价格均应以人民币报价，金额单位为元。
3. 此表总报价为单价合计金额，详见《用户需求书》要求。

响应供应商代表签字：

响应供应商名称（盖公章）：

日期：_____年_____月_____日

5.2 明细报价表

项目名称：湛江市动物疫病预防控制中心 2021 年上半年试剂盒采购项目

项目编号：ZJ2102Q0321

包号：

一、货物、服务详列							
序号	分项名称	品牌、规格型号（或服务内容）	单位	数量	单价	合计（元）	备注
合 计			数量合计：		报价合计：		元
二、总报价：人民币 元。							
（以上各合计项与报价一览表中的对应项均一致相符，如不一致以报价一览表为准）							

- 注：1) 以上内容必须与《报价一览表》一致。
- 2) 对于报价免费的项目必须标明“免费”；
- 3) 所有根据合同或其它原因应由投标供应商支付的税款和其它应交纳的费用都要包括在投标供应商提交的投标价格中；
- 4) 应包含用户需求书所有费用。

响应供应商代表签字：

响应供应商名称（盖公章）：

日期：_____年_____月_____日

六、技术部分

6.1 技术条款响应表

(1) 实质性响应技术条款 (★) 响应表

序号	用户需求规格/要求	投标实际参数 (响应供应商应按投标货物实际数据填写)	是否偏离(无偏离/正偏离/负偏离)	偏离简述
1				
2				
3				
4				
5				
6				
7				
8				
...				

1. 响应供应商必须对应磋商文件“第二部分 用户需求”的“采购项目技术规格、参数及要求”“★”项内容逐条响应。如有缺漏，缺漏项视同不符合招标要求。
2. 响应供应商响应采购需求应具体、明确，含糊不清、不确切或伪造、变造证明材料的，按照不完全响应或者完全不响应处理。构成提供虚假材料的，移送监管部门查处。
3. 本表内容不得擅自修改。
4. 如本项目无★项内容，则本表不需提供。

响应供应商代表签字：

响应供应商名称（盖公章）：

日期：_____年____月____日

(2) 重要技术评分条款 (▲) 响应表

序号	用户需求规格/要求	投标实际参数 (响应供应商应按投标货物实际数据填写)	是否偏离(无偏离/正偏离/负偏离)	偏离简述
1				
2				
3				
4				
5				
6				
7				
8				
...				

1. 响应供应商必须对应磋商文件“第二部分 用户需求”的“采购项目技术规格、参数及要求”“▲”项内容逐条响应。如有缺漏，缺漏项视同不符合招标要求。
2. 响应供应商响应采购需求应具体、明确，含糊不清、不确切或伪造、变造证明材料的，按照不完全响应或者完全不响应处理。构成提供虚假材料的，移送监管部门查处。
3. 本表内容不得擅自修改。
4. 如本项目无▲项内容，则本表不需提供。

响应供应商代表签字：

响应供应商名称（盖公章）：

日期：_____年_____月_____日

(3) 一般技术条款响应表

序号	用户需求规格/ 要求	投标实际参数 (响应供应商应按投标货物实际数据 填写)	是否偏离(无偏离 /正偏离/负偏离)	偏离简述
1				
2				
3				
4				
5				
6				
7				
8				
...				

- 注：1. 响应供应商必须对应磋商文件用户需求的“采购项目技术规格、参数及要求”的内容（非★▲条款）逐条响应。如有缺漏，缺漏项视同不符合招标要求。
2. 响应供应商响应采购需求应具体、明确，含糊不清、不确切或伪造、变造证明材料的，按照不完全响应或者完全不响应处理。构成提供虚假材料的，移送监管部门查处。
3. 本表内容不得擅自修改。

响应供应商代表签字：

响应供应商名称（盖公章）：

日期：_____年____月____日

6.2 投标方案（格式自拟）

6.3 产品售后服务（格式自拟）

6.4 冷链运输保障（格式自拟）

6.5 其它重要事项说明及承诺

七、商务部分

7.1 商务条款响应表

(1) 实质性响应商务条款 (★) 响应表

序号	用户需求规格/要求	是否偏离（无偏离/正偏离/负偏离）	偏离简述
1			
2			
3			
4			
5			
6			
7			
8			
...			

注：

1. 响应供应商必须对应磋商文件“第二部分 用户需求”的商务要求“★”项内容逐条响应。如有缺漏，缺漏项视同不符合招标要求。

2. 响应供应商响应采购需求应具体、明确，含糊不清、不确切或伪造、变造证明材料的，按照不完全响应或者完全不响应处理。构成提供虚假材料的，移送监管部门查处。

3. 本表内容不得擅自修改。

4. 如本项目无★项内容，则本表不需提供。

响应供应商代表签字：

响应供应商名称（盖公章）：

日期：_____年____月____日

(2) 一般商务条款响应表

序号	用户需求规格/要求	是否偏离（无偏离/正偏离/负偏离）	偏离简述
1			
2			
3			
4			
5			
6			
7			
8			
...			

注：1. 响应供应商必须对应磋商文件“第二部分 用户需求”的“商务要求”一般条款（非★条款）内容逐条响应。如有缺漏，缺漏项视同不符合招标要求。

2. 响应供应商响应采购需求应具体、明确，含糊不清、不确切或伪造、变造证明材料的，按照不完全响应或者完全不响应处理。构成提供虚假材料的，移送监管部门查处。

3.本表内容不得擅自修改。

响应供应商代表签字：

响应供应商名称（盖公章）：

日期：_____年_____月_____日

7.2 履约能力、售后服务安排（格式自拟）

响应供应商代表签字：

响应供应商名称（盖公章）：

日期：_____年_____月_____日

7.3 其它重要事项说明及承诺

七、中标服务费支付承诺书格式

中标服务费支付承诺书

致：广东红新招标采购有限公司

如果我方在贵公司组织的湛江市动物疫病预防控制中心 2021 年上半年试剂盒采购项目招标中获中标（项目编号：ZJ2102Q0321）包号：_____，我方保证在收取《成交通知书》前，按磋商文件规定向贵公司交纳中标服务费。

我方如违约，愿凭贵公司开出违约通知，从我方提交的磋商保证金中支付，不足部分由采购人在支付我方的中标合同款中代为扣付；应广东红新招标采购有限公司的要求办理支付手续。

特此承诺！

开票信息

1、发票类型：_____（选填：增值税普通发票/增值税专用发票）

2、若需增值税专用发票，请填写以下信息。

2.1 开票人名称：

2.2 纳税人识别号：

2.3 地址：

2.4 电话：

2.5 开户行：

2.6 帐号：

2.7 开户许可证、国税局出具的认定增值税一般纳税人资格证明资料附后

注：若开增值税专用发票，请按以上要求提供信息，信息不全或不提供信息则默认开增值税普通发票，发票一经开具不再更改。

响应供应商法定名称（公章）；

响应供应商法定地址：

响应供应商授权代表（签字或盖章）：

电话：

传真：

承诺日期：

注：响应供应商请注意区分磋商保证金及中标服务费收款帐号的区别，务必将保证金按磋商文件的要求存入指定的保证金专用账户，中标服务费存入成交通知书中指定的服务费账户。切勿将款项转错账户，以免影响保证金退还的速度。

八、退保证金说明

(为使磋商保证金得以顺利退还, 请响应供应商仔细阅读以下表中说明并执行)

致: 广东红新招标采购有限公司

我方为湛江市动物疫病预防控制中心 2021 年上半年试剂盒采购项目投标[项目编号为:
ZJ2102Q0321]所提交的保证金_____元, 请贵公司退还时划到以下账户:

收款单位	收款单位名称 (全称)			
	收款单位地址			
	开户银行 (含汇入地点)	省	市 (县)	银行 支行 (分理处)
	账号			
	联系人		手机号码	

注:

1. 响应供应商投标响应时, 应当按磋商文件要求交纳磋商保证金。磋商保证金可以采用转帐、银行汇款等形式交纳。

2. 招标人在成交通知书发出后五个工作日内凭响应供应商的磋商保证金交纳凭证退还未中标供应商的磋商保证金, 在采购合同签订后, 招标代理机构收到一份后五个工作日内退还中标供应商的磋商保证金。

响应供应商代表签字:

响应供应商名称 (盖公章):

日期: _____年____月____日