

# 海口市政府采购 公开招标采购文件

项目编号： HNHGT2024-110

项目名称： 2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目

采购人： 海口市中医医院

采购代理人： 海南恒高泰项目管理咨询有限公司

日期： 二〇二四年八月

# 目 录

政府采购电子标投标文件编制上传及远程不见面开标须知.....	1
第一章 投标邀请.....	4
第二章 采购需求.....	9
第三章 供应商须知.....	58
第四章 评标办法.....	78
一、评标办法前附表.....	79
【2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目】.....	79
二、评标办法正文.....	89
三、评标办法附件.....	99
第五章 政府采购合同格式.....	100
第六章 响应文件格式及附件.....	113
响应文件封面.....	114
一、初步评审表各项页码索引表.....	115
二、综合评分表各项页码索引表.....	116
三、投标函.....	117
四、开标一览表.....	119
开标一览表.....	119
五、开标一览表填写说明.....	121
六、报价明细表.....	122
七、法定代表人身份证明.....	162
八、法定代表人授权委托书.....	163
九、投标人应当提供的资格证明文件.....	164
十、投标人诚信承诺书.....	170
十一、技术、商务响应偏离表.....	171
十二、招标文件要求的、投标人认为有必要提供的其他资料.....	172

十三、（以下格式文件由投标人根据需要选用）.....	173
第七章 其他.....	180

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:57:45-3c3389c13915481ba710fce64bd5  
fca3-7.8.5036.1650

## 政府采购电子标投标文件编制上传及远程不见面开标须知

### 一、政府采购电子标投标文件编制上传要求

(一) 投标人参加电子标项目投标时，应在投标文件递交截止时间前，严格按照招标文件的约定和要求，制作和上传经过数字证书和电子签章加密的电子投标文件（加密和解密须用同一数字证书，）。

(二) 投标人应预留充足的文件递交时间，在投标截止时间之前，将投标文件上传到交易系统并取得上传成功回执。为保证投标文件上传顺畅，建议避免在开标当天零点后集中上传投标文件造成上传失败或上传完成超时。

投标人应在投标截止时间前，按照招标文件规定上传投标文件并取得上传成功回执，否则视为放弃投标。

(三) 投标人使用数字证书签章和加密投标文件上传到交易系统并取得上传成功回执后，出现下列情况的，须撤回原文件，重新用数字证书签章和加密的投标文件，在投标截止时间前再次上传到交易系统并取得上传成功回执：

1. 数字证书到期后重新续期。
2. 数字证书因遗失、损坏、企业信息变更等情况更换新证书。

投标人由于数字证书遗失、损坏、更换、续期等，因保管不善和不当使用导致投标文件无法解密的，由投标人自行承担由此造成的不利后果。

### 二、政府采购电子标远程不见面开标要求

(一) 如项目收取投标保证金的，实行不见面开标的项目，原则上采取线上缴纳投标保证金或以与公共资源交易服务平台对接的电子保函服务系统开具

电子保函的方式提供投标（响应）担保，进一步促进交易全过程电子化和加强线上监管。

（二）投标人递交投标文件后，应自行检查文件能否正常解密，并应预留充分时间，在开标前登录系统检查终端设备软硬件驱动和网络环境，确保及时参加后续线上开标活动。

海口市公共资源交易中心政府采购交易系统在线开标大厅在开标当天零点开放，投标人应登录海口市公共资源交易中心政府采购交易系统（<http://jypt.ggzy.haikou.gov.cn/zfcg/>）进入“我的投标项目”选择要开标的项目，点击“进入开标会”进入远程不见面开标系统。各投标人在参加开标以前须自行对使用电脑的网络环境、驱动安装、客户端安装以及数字证书的有效性等进行检测，确保可以正常使用，并按提示保持在线状态，按开标进程及时完成投标文件解密工作。不见面开标系统操作手册详见海口市公共资源交易中心网站-服务指南-下载专区-政府采购-海口市新版政府采购交易系统及不见面开标系统操作手册。

投标文件解密时，主持人通过不见面开标系统发出投标文件解密指令，并设定合理的解密完成时限。投标人应在设定的解密时限内实施文件解密，如未在设定时限内实施文件解密且未提出异议的，视为放弃投标。

（三）异议和结果确认。主持人发起开标异议指令并设定异议提出时限，投标人对开标有异议的，应在设定时限内在线提出，由招标人或其委托的代理机构在线即时答复处理。所有异议处理完毕后，投标人在设定时限内通过线上对开标结果进行确认，未在设定时限内提出异议或对开标结果进行确认的，视为默认开标结果，主持人在线确认开标结束。

(四) 在开标过程中, 因投标人递交的文件损坏, 投标人自身终端设备软硬件驱动和网络环境存在问题, 数字证书遗失、损坏、更换、过期、密码遗忘和操作不熟练等原因, 导致未能在规定时间内登录系统完成解密的, 由投标人自行承担由此造成的不利后果。

(五) 投标人在项目评标期间, 随时通过交易系统接收评标委员会发出的询标信息, 并在规定时间内答复, 未能按时答复的, 评标委员会将视为放弃澄清。

开标、评标过程中, 投标人的法人代表或授权委托人应参与远程音视频交互并始终为同一人, 中途不得更换, 且保持通讯畅通。投标人的操作人员均被视为法人代表或授权委托人, 投标人自行承担更换人员所导致的一切后果。

投标人关注项目时填写的联系人及联系电话应为授权代表的姓名与手机号码。若因关注项目时填写的授权代表信息有误而导致的不良后果, 由供应商自行承担。

### 三、电子数字证书和电子签章办理:

实体 CA 数字证书: 供应商可到海南省政务服务中心有驻点办事窗口办理, 数字证书咨询电话: 0898-66668096、0898-66664947, 电子签章咨询电话: 0898-65203207 0898-66156091, 也可咨询线上办理。

手机 CA 数字证书: 供应商可下载“标信通”APP 点击“CA 盾”办理手机 CA 证书(具体操作流程参见海口市公共资源交易中心网站-服务指南-办事引导-手机 CA 办理须知), 咨询电话 4006587878。

已注册备案通过并取得数字证书和电子签章的供应商不需要再重新备案。电子签名及电子签章与手写签名或者盖章具有同等的法律效力。

# 第一章 投标邀请

## 项目概况

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目的潜在投标人应登录海口市公共资源交易网 <http://ggzy.haikou.gov.cn> 网站首页，选择“交易公告-政府采购”专栏查看采购公告，免费下载项目采购文件并在海口市公共资源交易系统点击关注项目，并于2024年9月2日9点00分（北京时间）前递交投标文件。

## 一、项目基本情况

项目编号：HNHGT2024-110

项目名称：2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目

采购方式：公开招标

预算金额：1100万元（本项目为单价招标，投标人报价单价有任意一项超过最高单价限价的作为无效投标处理。）

最高限价（最高单价限价）：详见第二章《采购需求》、“采购需求一览表”

本项目是否专门面向中小企业采购：否

资金来源：自筹资金

用途：海口市中医医院工作需要

采购需求（数量、简要技术要求）：详见第二章《采购需求》

合同履行期限：自合同签订生效之日起1年，中标人按照采购人的采购计划进行分批供货。

本项目（是/否）接受联合体投标：否

## 二、申请人的资格要求：

1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定。（提供证明材料及承诺函，详见第六章响应文件格式及附件 8.1 和 8.2）。
2. 落实政府采购政策需满足的资格要求：无。
3. 本项目的特定资格要求：

（1）如投标人不是所投产品生产厂家的，属于三类医疗器械的须具有医疗器械经营许可证，属于二类医疗器械的须具有医疗器械经营备案凭证；证明材料：

提供证书复印件，加盖公章。

(2) 所投产品属于二、三类医疗器械产品的须具有医疗器械注册证、医疗器械生产许可证（若所投产品为进口产品，则无需提供医疗器械生产许可证）；属于一类医疗器械产品的须具有产品备案登记凭证、生产企业备案登记凭证（若所投产品为进口产品，则无需提供生产企业备案登记凭证）；证明材料：提供证书复印件，加盖公章。

(3) 若所投产品不属于医疗器械产品，则无需提供上述证明材料。

4. 政府采购活动前三年内无环保类行政处罚记录声明函（提供承诺函加盖公章）

5. 投标人在“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）未被列入失信被执行人、未被列入政府采购严重违法失信行为记录名单，在“国家税务总局”网站（[www.chinatax.gov.cn](http://www.chinatax.gov.cn)）未被列入重大税收违法失信案件信息公布栏，在中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）未被列入政府采购严重违法失信行为记录名单。

### 三、获取招标文件

时间：2024年8月12日22:00至2024年8月19日23:59（提供期限自本公告发布之日起不得少于5个工作日）（北京时间，法定节假日除外）

地点：海口市公共资源交易网（<http://ggzy.haikou.gov.cn>）

方式：网上下载

售价：0元/套

### 四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

2024年9月2日9点00分（北京时间）（自招标文件开始发出之日起至投标人提交投标文件截止之日止，不得少于20日）

线下地点：海口市公共资源交易中心开标会议室（海口市海甸五西路28号建安大厦副楼201开标室）（详见会议室门前标识），如有变动另行通知

线上递交投标文件：登录海口市公共资源交易平台政府采购交易系统（<http://jypt.ggzy.haikou.gov.cn/zfcg/>）；进入“我的投标项目”选择本项目，提交投标文件。

在线开标大厅路径：登录海口市公共资源交易平台政府采购交易系统

(<http://jypt.ggzy.haikou.gov.cn/zfcg/>); 进入“我的投标项目”选择本项目, 点击“开标”进入“在线开标大厅”按时参与开标。(本项目不适用)

## 五、公告期限

自本公告发布之日起 5 个工作日。

## 六、其他补充事宜

### (一) 投标程序及采购文件获取办法

1、在采购公告附件中下载采购文件。本项目以公告的方式发布采购文件, 供应商登录海口市公共资源交易公共服务平台 ( <http://ggzy.haikou.gov.cn/>) 网站首页, 选择“交易公告-政府采购”专栏查看采购公告, 免费下载项目采购文件。采购文件公告期限同采购公告期限。

2、市场主体登记。新用户须在海口市公共资源交易公共服务平台 ( <http://ggzy.haikou.gov.cn/>) 网站首页, 选择“主体管理”按照要求登记注册, 登记注册以后选择“CA 认证”进行 CA 数字认证。已经在海南省或海口市公共资源交易网登记过的, 无须再登记。

3、登录交易系统关注项目。提交市场主体登记信息后, 在海口市公共资源交易公共服务平台 ( <http://ggzy.haikou.gov.cn/>) 网站首页, 选择“交易平台-政府采购”进入政府采购交易系统关注项目, 如未在获取采购文件期限内关注项目者, 视同不参与本项目采购活动, 不视为潜在投标人。

4、推行采购人免收投标保证金。若是结合项目特点, 采购文件要求投标人提交投标保证金的, 投标人如采用转账方式提交投标保证金, 需在关注项目后获取投标保证金子账号, 并按采购文件要求提交投标保证金; 投标人如采用支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金方式提交投标保证金的, 则无需获取投标保证金子账号。投标保证金到账截止时间与提交投标文件截止时间一致。

### (二) 采购信息发布媒体

1、本项目采购信息指定发布媒体为海南省政府采购网 (<http://www.ccgp-hainan.gov.cn>) 和海口市公共资源交易公共服务平台 ( <http://ggzy.haikou.gov.cn/>) 。

2、采购文件下载网址：海口市公共资源交易公共服务平台  
( <http://ggzy.haikou.gov.cn/> ) 。

3、有关本项目采购文件的补遗、澄清及更正信息以上述网站公告与下载为准，采购代理机构不再另行通知，采购文件与更正公告的内容相互矛盾时，以最后发出的更正公告内容为准。

### (三) 注意事项

1、电子标（采购文件后缀名为 GPZ）：必须使用最新版本的电子投标书编制工具（在海口市公共资源交易公共服务平台（ <http://ggzy.haikou.gov.cn/>）选择“服务指南-下载专区”下载政府采购招标文件及投标文件编制工具及签章工具）制作电子版的投标文件（后缀名为 GPT）并使用 CA 数字证书（含手机 CA）的电子印章进行签章，且使用 CA 数字证书（含手机 CA）进行加密后在提交投标文件截止时间前上传至交易系统，否则视为无效投标。

2、系统上线初期，为保障项目开评标顺利开展，开标时供应商须携带加密投标文件的 CA 数字证书（含手机 CA）和拷贝加密后的电子版投标文件（GPT 格式）的光盘、U 盘，到开标现场参加开标；如因投标人的原因导致投标文件在开标现场无法导入或解密的，且投标人未携带上述电子文件在开标前递交给代理机构的，由此产生的风险由投标人自行负责。

3、采用不见面开标的，在开标时投标人登录海口市公共资源政府采购交易系统进入在线开标大厅，用所加密投标文件的 CA 数字证书（含手机 CA）在线进行解密，投标人需按照招标人或采购代理设置的解密时间段进行解密，过时未解密或解密不成功的，视为撤回其投标文件。（本项目不适用）

(四) 采购项目需要落实的政府采购政策：《政府采购促进中小企业发展管理办法》、《财政部 发展改革委 生态环境部 市场监管总局关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》、《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》、《财政部 司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》、《关于政府采购支持绿色建材促进建筑品质提升试点工作的通知》、《财政部 国务院扶贫办关于运用政府采购政策支持脱贫攻坚的通知》、《海南省财政厅关于印发《海南省绿色产品政府采购实施意见（试行）》的通知》、《关于

进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》、《海南省财政厅关于进一步加强政府采购支持中小企业发展的通知》。

## 七、对本次招标提出询问，请按以下方式联系

### 1. 采购人信息

名称：海口市中医医院

地址：海口市龙华区金盘路 45 号

联系方式：高工 0898-36662562

### 2. 采购代理机构信息

名称：海南恒高泰项目管理咨询有限公司

地址：海南省海口市海甸岛怡心路 7 号建安花园 1#1305 室

联系方式：卢工 0898-66150556

### 3. 项目联系方式

项目联系人：黎工

电话：0898-66150556

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:57:45  
fca3-7.8.5036.1650  
c3389c13915481ba710fce64bd5

## 第二章 采购需求

### 一、采购需求一览表

序号	产品名称	技术参数/规格	单位	最高单价 限价(元)	是否接受 进口产品
1	沙保罗琼脂平板	70mm 5块/包	包	17.7	否
2	肠道病毒 71 型 IgM 抗体检测试剂盒(胶体金法)	10T	盒	138.13	否
3	柯萨奇病毒 A16 型 IgM 抗体检测试剂盒(胶体金法)	10T	盒	138.13	否
4	nNF 非牛顿流体质控物	100ml/瓶	瓶	330.64	否
5	腮腺炎病毒 IgM 抗体检测试剂盒(胶体金法)	40T	盒	414.38	否
6	产前三项血清质控物	三水平 6*5ml (每水平 2 瓶)	盒	3729.46	是
7	血球用质控物	低值: 6*3ml	盒	2080.55	是
8	TM (Thayer - Martin) 淋球菌培养基	7cm	个	3.89	否
9	血细胞分析仪用质控物(光学法)	高值: 4.5ml×1	支	353.95	否
10	血细胞分析仪用质控物(光学法)	中值: 4.5ml×1	支	353.95	否
11	血细胞分析仪用质控物(光学法)	低值: 4.5ml×1	支	353.95	否
12	促甲状腺素测定试剂盒(直接化学发光法)	500 测试/盒	盒	5447.42	是
13	催乳素测定试剂盒(直接化学发光法)	250 测试/盒	盒	3543.85	是

14	黄体生成素测定试剂盒 (直接化学发光法)	300 测试/盒	盒	4252.62	是
15	卵泡刺激素测定试剂盒 (直接化学发光法)	500 个测试	盒	7087.69	是
16	三碘甲状腺原氨酸测定试 剂盒 (直接化学发光法)	400 测试/盒	盒	4250.89	是
17	四碘甲状腺原氨酸测定试 剂盒 (直接化学发光法)	500 测试/盒	盒	5313.61	是
18	游离甲状腺素测定试剂盒 (直接化学发光法)	250 测试/盒	盒	2656.81	是
19	游离三碘甲状腺原氨酸测 定试剂盒 (直接化学发光 法)	250 测试/盒	盒	2656.81	是
20	孕酮测定试剂盒 (直接化 学发光法)	250 测试/盒	盒	3543.85	是
21	氯电极盒	1 个/盒; 电极填充液: 2*3ml	盒	565.07	是
22	钙电极	1 个/盒	盒	642.98	是
23	PH 电极	1 个/盒	盒	647.09	是
24	钠电极盒	1 个/盒; 电极填充液: 2*3ml	盒	656.93	是
25	探针洗液 4	1*25ml/瓶	瓶	246.04	否
26	沙门氏菌属诊断血清	1ml/瓶*12 瓶	盒	621.58	否
27	层析柱	H9	盒	2910	否
28	血液分析仪用质控品	水平 3: 3.0mL/瓶	盒	647.48	是

	XN-LCHECK				
29	红霉素药敏实验纸片(扩散法)	5x50 片/盒	盒	232.8	是
30	苯唑西林药敏实验纸片(扩散法)	5x50 片/盒	盒	232.8	是
31	头孢哌酮药敏实验纸片(扩散法)	5x50 片/盒	盒	232.8	是
32	呱拉西林药敏实验纸片(扩散法)	5x50 片/盒	盒	232.8	是
33	氯霉素药敏实验纸片(扩散法)	5x50 片/盒	盒	232.8	是
34	利奈唑胺药敏实验纸片(扩散法)	5x50 片/盒	盒	232.8	是
35	磷霉素/氨丁三醇药敏实验纸片(扩散法)	5x50 片	盒	232.8	是
36	磺胺甲恶唑/甲氧苄啶药敏实验纸片(扩散法)	50 片/筒 x5 筒	盒	232.8	是
37	厄他培南药敏实验纸片(扩散法)	50 片/筒 x5 筒	盒	232.8	是
38	替加环素药敏实验纸片(扩散法)	50 片/筒 x5 筒	盒	232.8	是
39	替考拉宁药敏实验纸片(扩散法)	50 片/筒 x5 筒	盒	232.8	是
40	尿液干化学分析质控物	12 瓶/盒包装方式 2: 阳复溶 10mlx6, 阳干粉 6 瓶	盒	618.99	否
41	血弹力图(肝素酶杯)	5 人份/盒	盒	679	否
42	乙型流感病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	24 人份	盒	439.99	否

43	人偏肺病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	大包装, 48 人份	盒	879.98	否
44	鼻病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	大包装, 48 人份	盒	879.98	否
45	人博卡病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	大包装, 48 人份	盒	879.98	否
46	丙型肝炎病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	48 人份/盒	盒	1451.97	否
47	呼吸道合胞病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	单管单人份, 10 人份/盒	盒	183.33	否
48	甲型流感病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	24 人份/盒	盒	439.99	否
49	营养琼脂平板	9cm 10 块/包	包	97	否
50	R2A 营养琼脂培养基	9CM 10 块/包	包	97	否
51	样本释放剂: 盐酸二甲基对苯二胺化学释放剂试纸	4 支/盒	盒	77.6	否
52	样本释放剂: 盐酸二甲基对苯二胺化学释放剂试纸	试剂 4 支, 滤纸 1 支	盒	82.45	否
53	反渗透膜	4040	件	6068.32	否
54	降钙素原检测试剂盒(干式免疫荧光法)	配套包装: 2×24 人份/盒	盒	2493.29	否
55	N-乙酰-β-D-氨基葡萄糖苷酶测定试剂盒 (MNP-G1 CNAc 底物法) 质控品	1*2ml	盒	36.38	否
56	亮氨酸氨基肽酶测定试剂盒 (L-亮氨酸对硝基苯胺底物法) 质控品	2*1ml	盒	109.13	否
57	Pretrol 内分泌学非定值质控品	水平 3:6x3ML	盒	1450.4	否

58	Pretrol 内分泌学非定值 质控品	水平 2:6x3ML	盒	1450.4	否
59	Pretrol 内分泌学非定值 质控品	水平 1:6x3ML	盒	1450.4	否
60	肿瘤标志物液体非定值质 控品 Plus	水平 1:6x3ml	盒	8212.66	否
61	肿瘤标志物液体非定值质 控品 Plus	水平 2:6x3ml	盒	8212.66	否
62	肿瘤标志物液体非定值质 控品 Plus	水平 3:6x3ml	盒	8212.66	否
63	糖化血红蛋白液体非定值 质控品	水平 1:6x1mL	盒	6989.24	否
64	糖化血红蛋白液体非定值 质控品	水平 2:6x1mL	盒	6989.24	否
65	心肌标志物液体非定值质 控品	水平 1:6x3ml	盒	4660.07	否
66	心肌标志物液体非定值质 控品	水平 2:6x3ml	盒	4660.07	否
67	心肌标志物液体非定值质 控品	水平 3:6x3ml	盒	4660.07	否
68	血液学八参数质控品	水平 1:6x2mL	盒	1387.02	否
69	血液学八参数质控品	水平 2:6x2mL	盒	1387.02	否
70	血液学八参数质控品	水平 3:6x2mL	盒	1387.02	否
71	生化与激素非定值质控品	水平 1:6x5ml	盒	1014.43	否
72	生化与激素非定值质控品	水平 2:6x5ml	盒	1014.43	否
73	炎症多项非定值质控品	水平 2: 6*3ml	盒	6596	否
74	炎症多项非定值质控品	水平 3: 6*3ml	盒	6596	否
75	病原体血清学多项非定值 质控品	水平 B:6*3.5ml	盒	6596	否

76	病原体血清学多项非定值 质控品	水平 C: 6*3.5ml	盒	6596	否
77	病原体血清学多项非定值 质控品 II	水平 B: 6*3.5ml	盒	6596	否
78	病原体血清学多项非定值 质控品 II	水平 C: 6*3.5ml	盒	6596	否
79	病原体血清学多项非定值 质控品 II	水平 D: 6*3.5ml	盒	6596	否
80	病原体血清学多项非定值 质控品 II	水平 E: 6*3.5ml	盒	6596	否
81	病原体血清学多项非定值 质控品 II	水平 F: 6*3.5ml	盒	6596	否
82	病原体血清学多项非定值 质控品 II	水平 G: 6*3.5ml	盒	6596	否
83	降钙素原非定值质控品	水平 1: 6*2ml	盒	3104	否
84	降钙素原非定值质控品	水平 2: 6*2ml	盒	3104	否
85	白介素 6 检测试剂盒	2*24 人份	盒	1117.44	否
86	HPV-16 DNA 非定值质控品	水平 A: 6*1ml	盒	1940	否
87	HPV-18 DNA 非定值质控品	水平 A: 6*1ml	盒	1940	否
88	NG DNA 非定值质控品	水平 A: 6*1ml	盒	1940	否
89	CT DNA 非定值质控品	水平 A: 6*1ml	盒	1940	否
90	UU DNA 非定值质控品	水平 A: 6*1ml	盒	1940	否
91	过敏原特异性 IgE 抗体检 测试剂盒（微流控化学发 光法）	32 项组合: 20 人份/盒	盒	6555.65	否
92	过敏原特异性 IgE 抗体检 测试剂盒（微流控化学发 光法）	28 项组合: 20 人份/盒	盒	5736.19	否
93	过敏原特异性 IgE 抗体检	25 项组合: 20 人份/盒	盒	5121.6	否

	测试剂盒（微流控化学发光法）				
94	过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒（微流控化学发光法）	吸入组 16 项: 20 人份/盒	盒	3277.82	否
95	过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒（微流控化学发光法）	食物组 16 项: 20 人份/盒	盒	3277.82	否
96	凝血非定值质控品(异常)	10*1.0ml	盒	397.47	否
97	D-二聚体质控品（高值）	10×0.5ml	盒	582	否
98	SYSMEX 清洗液 II	500ml	瓶	1940	否
99	纤维蛋白（原）降解产物质控品（高值）	10×0.5ml	盒	582	否
100	5'-核苷酸酶(5'-NT)测定试剂盒(酶比色法)	R1:2×36 mL+R2:2×18 mL	盒	1711.08	否
101	类风湿因子(RF)测定试剂盒(胶乳增强免疫透射比浊法)	R1:2×40 mL+R2:2×15 mL	盒	1675.19	否
102	生化分析仪电解质模块用 Na/K 电极检验溶液(离子选择电极法)	Na 电极检验溶液 1×50mL;K 电极检验溶液 1×50mL	盒	509.25	否
103	生化分析仪电解质模块用尿液质控物(离子选择电极法)	低水平:1×100mL;高水平:1×100mL	盒	1309.5	否
104	塑料反应杯（国内，100 个）	100 个/盒	盒	2066.1	否
105	针清洁液	20mL×6	盒	109.13	否
106	常规生化复合校准品	20×3 mL	盒	1818.75	否
107	脂蛋白(a) [Lp(a)]校准品	5×1 mL 校准品包含	盒	1681.98	否

		a、b、c、d、e 五个浓度水平			
108	糖化血红蛋白校准品	S1:1×1 mL+S2:1×1 mL	盒	1091.25	否
109	脂蛋白(a) [Lp(a)]质控品	低值:2×1 mL+高值:2×1 mL	盒	1556.85	否
110	D-二聚体质控品	低值:1×0.5 mL+高值:1×0.5 mL	盒	519.44	否
111	免疫多项复合质控品	低值:1×3 mL+高值:1×3 mL	盒	1340.78	否
112	尿微量白蛋白质控品	1×1 mL	盒	85.85	否
113	血管紧张素转换酶质控品	低值:1×1 mL+高值:1×1 mL	盒	1337.87	否
114	视黄醇结合蛋白质控品	1×1 mL	盒	288.82	否
115	β-羟丁酸质控品	低值:1×5 mL+高值:1×5 mL	盒	332.47	否
116	不饱和铁结合力质控品	1×5 mL	盒	128.77	否
117	糖化血红蛋白质控品	低值:4×1 mL	盒	909.38	否
118	糖化血红蛋白质控品	高值:4×1 mL	盒	909.38	否
119	尿/脑脊液总蛋白(TPUC)质控品	低值:1×1 mL+高值:1×1 mL	盒	34.92	否
120	同型半胱氨酸(HCY)质控品	低值:1×1 mL+高值:1×1 mL	盒	161.51	否
121	风湿三项(ASO/CRP/RF)复合质控品	低值:3×1 mL+高值:3×1 mL 不可穿刺塑料瓶	盒	1855.13	否
122	胱抑素 C(CysC)质控品	低值:3×1 mL+高值:3×1 mL	盒	232.8	否
123	β2-微球蛋白(β2-MG)质	低值:3×1 mL+高值:3	盒	232.8	否

	控品	×1 mL			
124	小而密低密度脂蛋白胆固醇(sd LDL-C)质控品	低值:2×1 mL+高值:2 ×1 mL	盒	1127.63	否
125	腺苷脱氨酶(ADA)质控品	低值:3×1 mL+高值:3 ×1 mL	盒	622.01	否
126	α-L-岩藻糖苷酶(AFU)质控品	低值:3×1 mL+高值:3 ×1 mL	盒	218.25	否
127	5'-核苷酸酶(5'-NT)质控品	3×1 mL	盒	573.27	否
128	果糖胺(FUN)质控品	3×1 mL	盒	109.13	否
129	二氧化碳(CO2), 总胆汁酸(TBA)复合质控品	低值:3×5 mL+高值:3 ×5 mL	盒	927.56	否
130	参比电极	1个	个	4947	否
131	20W 光源灯组件	1个	个	1164	否
132	整机外部进水过滤器	1个	个	1008.8	否
133	50W 光源灯组件	1个	个	1309.5	否
134	淋球菌核酸测定试剂盒(PCR 荧光探针法)NG	48 人份/盒	盒	513.09	否
135	沙眼衣原体核酸检测试剂盒(PCR 荧光探针法)CT	48 人份/盒	盒	513.09	否
136	前处理过滤器	h60	件	2770.32	否
137	微生物药敏试纸(扩散法 <K-B 法>)	多西环素: 30ug 50 片/ 盒	盒	33.95	否
138	N-乙酰-β-D-氨基葡萄糖苷酶测定试剂盒(MPT 底物法)	7170 瓶型 试剂 1:60mLX1 试剂 2:20mLX1	盒	1381.28	否
139	亮氨酸氨基肽酶测定试剂盒(L-亮氨酸-p-硝基苯胺底物法)	7170 瓶型试剂 1:40mLX2 试剂 2:20mLX1	盒	344.35	否

140	亮氨酸氨基肽酶测定试剂盒(L-亮氨酰-p-硝基苯胺底物法)	7170 瓶型 试剂 1:60mLX1 试剂 2:15mLX1	盒	258.26	否
141	尿液有形成分分析仪用质控物	Level-1:8ml/支	支	164.9	否
142	尿液有形成分分析仪用质控物	Level-3:8ml/支	支	164.9	否
143	ABO、Rh 血型检测质控品(微柱凝胶法)	6 瓶/盒 样本 1 4ml/瓶*1 瓶 样本 2 4ml/瓶*1 瓶 样本 3 2ml/瓶*1 瓶 样本 4 2ml/瓶*1 瓶 样本 5 4ml/瓶*1 瓶 样本 6 2ml/瓶*1 瓶	盒	1164	否
144	交叉配血质控品(微柱凝胶法)	5 瓶/盒 样本 1 2ml/瓶*1 瓶 样本 2 1ml/瓶*1 瓶 样本 3 1ml/瓶*1 瓶 样本 4 2ml/瓶*1 瓶 样本 5 2ml/瓶*1 瓶	盒	970	否
145	不规则抗体筛检质控品	4 瓶/盒 样本 1 2ml/瓶*2 瓶 样本 2 2ml/瓶*2 瓶	盒	776	否
146	混合树脂	5L/包	件	976.21	否
147	肺炎支原体培养药敏试剂盒	20 人份/盒	盒	696.65	否
148	肺炎衣原体 IgM 抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	100 测试/盒	盒	1222.2	否

149	肺炎支原体 IgG 抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	100 测试/盒	盒	1344.42	否
150	肺炎支原体 IgM 抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	100 测试/盒	盒	1344.42	否
151	呼吸道合胞病毒 IgM 抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	100 测试/盒	盒	1741.64	否
152	腺病毒 IgM 抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)	100 测试/盒	盒	672.21	否
153	血型分析用稀释液(低离子介质)	100ml/瓶	瓶	97	否
154	革兰氏染色液(快速法)	脱色液: 4×250ml	盒	302.16	否
155	比色杯擦干棒	2 根/袋	袋	759.7	否
156	血型检测卡(不含试剂)	12 卡/盒	盒	237.76	否
157	同型半胱氨酸测定试剂盒(酶循环法)	测定试剂盒规格: R1:1*50ML R2:1*10ML	盒	3280.54	否
158	B 群链球菌显色平板	70mm20 块/盒	盒	404.02	否
159	N-乙酰-β-D-氨基葡萄糖苷酶测定试剂盒(MNP-G1CNAc 底物法)	试剂 1: 1×42ML、试剂 2: 1×14ML	盒	966.9	否
160	N-乙酰-β-D-氨基葡萄糖苷酶测定试剂盒(MNP-G1CNAc 底物法)	校准品: 1*2ML	盒	36.38	否
161	梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒(酶联免疫法)	96 人份/盒	盒	124.32	否
162	乙型肝炎病毒表面抗原诊断试剂盒(酶联免疫法)	96 人份/盒	盒	46.62	否

163	丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）	96 人份/盒	盒	250.36	否
164	乙型肝炎病毒表面抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	96 人份/盒	盒	46.62	否
165	乙型肝炎病毒 e 抗原检测试剂盒（酶联免疫法）	96 人份/盒	盒	46.62	否
166	乙型肝炎病毒 e 抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	96 人份/盒	盒	46.62	否
167	乙型肝炎病毒核心抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	96 人份/盒	盒	46.62	否
168	肺炎支原体核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	单管单人份，20 人份/盒	盒	232.22	否
169	核酸提取或纯化试剂	预封装 A 型:32 反应/盒	盒	40.35	否
170	缓冲液	9ML 25/支/盒	盒	155.44	否
171	乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂	密封筒包装：100 人份	盒	155.39	否
172	尿液有形成分分析仪用质控物	聚焦液质控物:8ml	支	135.8	否
173	血清淀粉样蛋白 A 检测试剂盒（干式免疫荧光法）	3600/3608 配套包装 2 ×24 人份/盒	盒	419.04	否
174	尿杯	大号，1000/包	包	51.8	否
175	载玻片（磨砂）	7105；50 片/盒，50 盒/箱	盒	6.91	否
176	样品杯	1000 只/包	包	97	否
177	抗凝离心管	1.5ML/支；500 支/包	包	43.17	否
178	一次性使用吸管	2ML 单支灭菌 2ML 500 支/盒 2000 支/箱	支	0.44	否
179	一次性使用标本杯	痰杯 40ml（PS）	箱	414.38	否
180	氨检测试剂盒（酶法）	360ML（6×60ML），校准	盒	3051.42	否

		品: 1ML			
181	HPV-16&18 DNA 非定值质控品	水平 A, 6×1ML	盒	2910	否
182	HCV RNA 非定值质控品	水平 A, 6×1ML	盒	1940	否
183	HBV DNA 非定值质控品	水平 A, 6×1ML	盒	1940	否
184	病原体血清学多项非定值质控品 II	水平 A , 6×3.5 ML	盒	6596	否
185	病原体血清学多项非定值质控品	水平 A, 6×3.5ML	盒	6596	否
186	炎症多项非定值质控品	水平 1, 6×3ML	盒	6596	否
187	胃幽门螺旋杆菌(HP)尿素酶抗体检测试剂盒(胶体金法)	25 人份/盒	盒	279.71	否
188	丙氨酸氨基转移酶 (ALT) 测定试剂盒 (IFCC 法)	438ML:R1:6×57ML R2:3×32ML	盒	283.24	否
189	甘油三酯 (TG) 测定试剂盒 (氧化酶法)	360ML: R: 6×60ML	盒	768.24	否
190	总胆红素 (T-Bil) 测定试剂盒 (钒酸盐氧化法)	296 ML: R1: 4×58 ML, R2: 2×32 ML	盒	203.7	否
191	肌酐 (CREA) 测定试剂盒 (肌氨酸氧化酶法)	320ML: R1: 4×59 ML, R2: 2×42 ML	盒	2421.12	否
192	总胆汁酸 (TBA) 测定试剂盒 (循环酶法)	244ML: R1: 4×45ML, R2: 2×32ML	盒	3317.4	否
193	高密度脂蛋白胆固醇 (HDL-C) 测定试剂盒 (直接法)	316ML: R1: 4×58 ML, R2: 2×42 ML	盒	1532.6	否
194	低密度脂蛋白胆固醇 (LDL-C) 测定试剂盒 (直接法)	316ML: R1: 4×58 ML, R2: 2×42 ML	盒	3003.9	否

195	二氧化碳 (CO <sub>2</sub> )测定试剂盒 (酶法)	120ML R:6×20ML, 校准品: 1×1.5ML	盒	1048.91	否
196	碱性磷酸酶 (ALP) 测定试剂盒 (AMP 缓冲液法)	444ML: R1: 6×58ML, R2: 3×32ML	盒	250.58	否
197	α-羟丁酸脱氢酶 (α-HBDH) 测定试剂盒 (DGKC 法)	216ML: R1: 4×42ML, R2: 4×12ML	盒	307.3	否
198	直接胆红素 (D-BiL) 测定试剂盒 (钒酸盐氧化法)	296ML: R1: 4×58ML, R2: 2×32ML	盒	213.4	否
199	肌酸激酶 (CK) 测定试剂盒 (IFCC 法)	162ML: R1: 3×42ML, R2: 3×12ML	盒	388	否
200	肌酸激酶 MB 型同工酶 (CK-MB) 测定试剂盒 (免疫抑制法)	162ML: R1: 3×42ML, R2: 3×12ML	盒	1294.83	否
201	尿素 (UREA) 测定试剂盒 (紫外-谷氨酸脱氢酶法)	444ML: R1: 6×58ML, R2: 3×32ML	盒	361.77	否
202	总胆固醇 (TC) 测定试剂盒 (氧化酶法)	360ML: R: 6×60ML	盒	558.72	否
203	乳酸脱氢酶 (LDH) 测定试剂盒 (IFCC 法)	216ML: R1: 4×42ML, R2: 4×12ML	盒	192.06	否
204	天门冬氨酸氨基转移酶 (AST) 测定试剂盒 (IFCC 法)	R1: 6×57ML, R2: 3×32ML	盒	283.24	否
205	白蛋白 (ALB) 测定试剂盒 (溴甲酚绿法)	360ML: R: 6×60ML	盒	139.68	否
206	γ-谷氨酰转移酶 (γ-GT) 测定试剂盒 (IFCC 法)	438ML: R1: 6×57ML, R2: 3×32ML	盒	509.83	否
207	胆碱酯酶 (CHE) 测定试剂盒 (丁酰硫代胆碱法)	180ML R1: 4×37ML, R2: 2×16ML	盒	751.31	否

208	尿酸(UA)测定试剂盒(尿酸酶—过氧化物酶法)	438ML R1: 6×57ML, R2: 3×32ML	盒	283.24	否
209	尿微量白蛋白(MALB)测定试剂盒(免疫透射比浊法)	R1: 3×50ML+R2: 3×11ML	盒	938.56	否
210	肌红蛋白(MYO)测定试剂盒(胶乳增强免疫透射比浊法)	R1: 1*20ML+R2: 1*8ML+ CAL: 4*1ML	盒	1076.89	否
211	肌红蛋白(MYO)测定试剂盒(胶乳增强免疫透射比浊法)	R1: 1*20ML+R2: 1*8ML	盒	1076.89	否
212	5'-核苷酸酶(5'-NT)测定试剂盒(酶比色法)	108ML: R1: 2*36ML, R2: 2*18ML 校准品: 1*1.0ML	盒	1569.93	否
213	前白蛋白(PA)测定试剂盒(免疫透射比浊法)	106ML: R1: 2×38ML, R2: 2×15ML	盒	467.37	否
214	α-L-岩藻糖苷酶(AFU)测定试剂盒(CNPF法)	2×40ML	盒	1499.98	否
215	β2-微球蛋白(β2-MG)测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)	104ML: R1: 2×40ML, R2: 2×12ML, 校准品(血清测定)规格: 5×0.5ML	盒	3393.47	否
216	胱抑素C(CysC)测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)	104ML: R1: 2×40ML, R2: 2×12ML, 校准品规格: 5×0.5ML	盒	2809.9	否
217	类风湿因子(RF)测定试剂盒(免疫比浊法)	102ML: R1: 2×40ML, R2: 2×11ML, 校准品规格: 5×0.5ML	盒	1591.43	否
218	胱抑素C(CysC)测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)	104ML R1: 2*40ML, R2: 2*12ML	盒	2743.94	否

219	β2-微球蛋白(β2-MG)测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)	R1: 2×40ML, R2: 2×12ML	盒	2948.8	否
220	总蛋白(TP)测定试剂盒(双缩脲法)	308ML:R1:4*60ML+R2:4*17ML	盒	71.7	否
221	肌红蛋白(MYO)测定试剂盒(胶乳增强免疫透射比浊法)	R1:1×38ML+R2:1×12ML+CAL:4×1ML	盒	1923.03	否
222	肌红蛋白(MYO)测定试剂盒(胶乳增强免疫透射比浊法)	R1:1×38ML+R2:1×12ML	盒	1923.03	否
223	尿微量白蛋白(MALB)测定试剂盒(免疫透射比浊法)	R1:3×50ML+R2:3×11ML+CAL:5×1ML	盒	964.2	否
224	C-反应蛋白(CRP)校准品	5×0.5ML(校准品包含A、B、C、D、E五个浓度水平)	盒	377.26	否
225	总免疫球蛋白E测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)	规格1:试剂1:1X20ML,试剂2:1X11ML	盒	2066.13	否
226	丙型肝炎病毒IgG抗体检测试剂盒(化学发光法)	100测试/盒	盒	1358	否
227	乙型肝炎病毒表面抗体测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	100测试/盒	盒	854.67	否
228	乙型肝炎病毒表面抗原测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	100测试/盒	盒	854.67	否
229	乙型肝炎病毒e抗原测定试剂盒(磁微粒化学发光法)	100测试/盒	盒	854.67	否

230	乙型肝炎病毒核心抗体测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	854.67	否
231	乙肝病毒 e 抗原检测试剂盒(化学发光法)	100 测试/盒	盒	854.67	否
232	乙型肝炎病毒 e 抗体 IgG 检测试剂盒(化学发光法)	100 测试/盒	盒	854.67	否
233	乙型肝炎病毒核心抗体 IgG 检测试剂盒(化学发光法)	100 测试/盒	盒	854.67	否
234	乙型肝炎病毒 e 抗体测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	100 测试/盒	盒	854.67	否
235	人类免疫缺陷病毒抗原和抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	1552	否
236	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	1358	否
237	生化分析仪电解质模块用清洗液（离子选择电极法）	2×100ML	盒	654.75	否
238	全段甲状旁腺激素测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	100 测试/盒	盒	1686.02	否
239	奈瑟菌、嗜血杆菌鉴定卡 VITEK 2 NH Test Card	20 测试/盒	盒	1018.5	是
240	一次性悬浮液管	1×2000	盒	1079.13	是
241	厌氧菌及棒状杆菌鉴定卡片	20 测试/盒	盒	1358	是

242	人乳头瘤病毒核酸分型检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	24 人份/盒	盒	1229.18	否
243	视黄醇结合蛋白测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)	试剂 1:60ML×3, 试剂 2:60ML×1	盒	6215.76	否
244	视黄醇结合蛋白测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)	试剂 1: 60ML×2, 试剂 2: 40ML×1	盒	4143.84	否
245	人类免疫缺陷病毒抗体诊断试剂盒(酶联免疫法)	96 人份/盒	盒	202.01	否
246	血型及不规则抗体检测质控品(卡式法)	4 支/盒样本 1 4ML/支×2 支 样本 2 4ML/支×2 支	盒	2719.4	否
247	交叉配血质控品(卡式法)	6 支/盒	盒	2522	否
248	凝聚胺介质试剂	400 测试/盒	盒	457.84	否
249	瑞氏-姬姆萨染色液	套组(盒)包装规格 4×250ML (磷酸盐缓冲液(PH6.8) (B液): 磷酸盐)	盒	161.44	否
250	凝聚胺介质试剂	150 测试/盒	盒	171.69	否
251	抗酸染色液(冷染法)	4×250ML	盒	302.16	否
252	肺炎支原体抗体检测试剂盒(被动凝集法)	5 测试×5 (25 人份/盒)	盒	915.1	否
253	校准血清 CALIBRATION SERUM LEVEL 2 (CAL 2)	20×5ML	盒	1771.49	是
254	便隐血(FOB)检测试剂盒(胶体金法)	板型单人份:25 人份/盒(带样品收集管)	盒	86.33	否
255	多项毒品联合检测试剂盒(胶体金法)	包装规格 16: 吗啡、甲基安非他明、氯胺酮, 插板型单人份: 25 人份	盒	938.37	否

		/盒			
256	尿液分析试纸条	200 条/盒; AVE-11A	盒	474.82	否
257	尿液有形成分分析仪质控物	28 支/盒 (10ML/支)	盒	618.99	否
258	清洗液	清洗液 III: 500ML	盒	618.99	否
259	尿液有形成分分析仪试剂包	清洗液 I: 5L; 清洗液 II: 400ML; 缓冲液: 400ML	盒	11708.07	否
260	样品杯	1000 个/袋	袋	258.99	否
261	四环素药敏实验纸片(扩散法)	5×50 片/盒	盒	232.8	是
262	克林霉素药敏实验纸片(扩散法)	5×50 片/盒	盒	232.8	是
263	阿米卡星药敏实验纸片(扩散法)	5×50 片/盒	盒	232.8	是
264	环丙沙星药敏实验纸片(扩散法)	5×50 片/盒	盒	232.8	是
265	青霉素药敏实验纸片(扩散法)	5×50 片/盒	盒	232.8	是
266	左氧氟沙星药敏实验纸片(扩散法)	5×50 片/盒	盒	232.8	是
267	头孢噻肟药敏实验纸片(扩散法)	5×50 片/盒	盒	232.8	是
268	头孢吡肟药敏实验纸片(扩散法)	5×50 片/盒	盒	232.8	是
269	头孢西丁药敏实验纸片(扩散法)	5×50 片/盒	盒	232.8	是
270	头孢唑啉药敏实验纸片	5×50 片/盒	盒	232.8	是

	(扩散法)				
271	氨曲南药敏实验纸片 (扩散法)	5×50 片/盒	盒	232.8	是
272	万古霉素药敏实验纸片 (扩散法) Vancomycin Susceptibility Test Disc	5×50 片/盒	盒	232.8	是
273	氨苄西林药敏实验纸片 (扩散法)	5×50 片/盒	盒	232.8	是
274	庆大霉素药敏实验纸片 (扩散法)	5×50 片/盒	盒	232.8	是
275	头孢呋新钠药敏实验纸片 (扩散法)	5×50 片/盒	盒	232.8	是
276	头孢曲松药敏实验纸片 (扩散法)	5×50 片/盒	盒	232.8	是
277	哌拉西林/他唑巴坦药敏实验纸片 (扩散法) Piperacillin/tazobactam 10:1 Susceptibility Test Disc	50 片/筒×5 筒	盒	232.8	是
278	头孢哌酮 / 舒巴坦药敏实验纸片 (扩散法)	50 片/筒×5 筒	盒	232.8	是
279	氨苄西林 / 舒巴坦药敏实验纸片 (扩散法)	50 片/筒×5 筒	盒	232.8	是
280	米诺环素药敏实验纸片 (扩散法)	5×50 片/盒	盒	232.8	是
281	美罗培能药敏实验纸片 (扩散法)	5x50 片	盒	232.8	是

282	亚胺培南药敏实验纸片 (扩散法)	5x51 片	盒	232.8	是
283	总β-人绒毛膜促性腺激素检测试剂盒(免疫荧光干式定量法)	200 人份/盒	盒	3116.51	否
284	EB 病毒壳抗原(VCA) IgM 抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	96 人份/盒	盒	535.25	否
285	EB 病毒壳抗原 IgG 抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	96 人份/盒	盒	535.25	否
286	EB 病毒 VCA 抗体(IgA) 检测试剂盒(酶联免疫法)	96 人份/盒	盒	552.51	否
287	EB 病毒核抗原(EBNA1)IgA 抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	96 人份/盒	盒	727.76	否
288	亮氨酸氨基肽酶测定试剂盒(L-亮氨酸对硝基苯胺底物法)	校准品(单水平): 1*1ML	盒	145.5	否
289	亮氨酸氨基肽酶测定试剂盒(L-亮氨酸对硝基苯胺底物法)	试剂 1: 1×42ML、试剂 2: 1×14ML	盒	160.7	否
290	乙型肝炎表面抗原血清(液体)标准物质	0.5ML 0.2IU/ML	支	21.58	否
291	乙型肝炎表面抗体血清(液体)标准物质	0.5ML/支	支	21.58	否
292	乙型肝炎 e 抗原血清(液体)标准物质	0.5ML/支	支	21.58	否
293	乙型肝炎 e 抗体血清(液体)标准物质	0.5ML/支	支	21.58	否

294	乙型肝炎核心抗体血清 (液体) 标准物质	0.5ML/支	支	21.58	否
295	梅毒螺旋体抗体血清(液 体) 标准物质	0.5ML/支	支	21.58	否
296	丙型肝炎病毒抗体(HCV Ab) 系列血清(液体) 标 准物质	0.5ML/支	支	25.9	否
297	人类免疫缺陷病毒 I 型抗 体血清(液体) 标准物质	1.0ML 0.5NCU/ML	支	75.97	否
298	血栓弹力图(普通杯) 检 测试剂盒(粘度测定法)	10 人份/盒	盒	947.21	否
299	加样针清洗维护液	1L/桶	件	208.06	否
300	毛细管专用清洗液	1L/桶	件	208.06	否
301	血流变清洗液(钛合金机 芯专用)-SAWT	1L*1	盒	208.06	否
302	梅毒螺旋体抗体检测试剂 盒(胶体金法)	10 人份/盒	盒	31.08	否
303	A 群轮状病毒检测试剂盒 (胶体金法)	10 人份/盒	盒	63.02	否
304	甲胎蛋白测定试剂盒(酶 联免疫法)	96 人份/盒	盒	129.5	否
305	乙型肝炎病毒前 S1 抗原 检测试剂盒(酶联免疫法)	96 人份/盒	盒	505.03	否
306	诺如病毒抗原检测试剂盒 (胶体金法)	20 人份/盒	盒	911.8	否
307	呼吸道合胞病毒 IgM 抗体 检测试剂盒(胶体金法)	卡型(1 人份/袋): 40 人份/盒	盒	393.66	否
308	腺病毒 IgM 抗体检测试剂 盒(胶体金法)	卡型(1 人份/袋): 40 人份/盒	盒	393.66	否

309	流感病毒 A 型 IgM 抗体、 流感病毒 B 型 IgM 抗体、 副流感病毒 IgM 抗体联合 检测试剂盒（胶体金法）	卡型（1 人份/袋）：40 人份/盒	盒	1232.79	否
310	生化多项质控物 Lyphocek Assayed Chemistry Control	水平 1:12X5ML	盒	2028.76	是
311	生化多项质控物 Lyphocek Assayed Chemistry Control	水平 2:12X5ML	盒	2028.76	是
312	血球用质控物	中值：6×3ML	盒	2080.55	是
313	糖化血红蛋白质控物	6×0.5ML（水平 1：3× 0.5ML，水平 2：3× 0.5ML）	盒	3494.64	是
314	心肌标记质控物	水平 3：6×3ML	盒	4660.09	是
315	心肌标记质控物	水平 2：6×3ML	盒	4660.09	是
316	免疫分析质控物 Lyphocek Immunoassay Plus Control	水平 1：12×5ML	盒	4834.48	是
317	免疫分析质控物 Lyphocek Immunoassay Plus Control	水平 2：12×5ML	盒	4834.48	是
318	肿瘤标记质控物 Lyphocek Tumor Marker Plus Control	水平 2：6×2ML	盒	5475.05	是
319	肿瘤标记质控物 Lyphocek Tumor Marker	水平 1：6×2ML	盒	5475.05	是

	Plus Control				
320	一次性大便标本采集瓶	60 个/袋	包	36.26	否
321	血管炎自身抗体检测试剂盒（线性免疫分析法）	24 人份/盒	盒	2279.11	是
322	抗核抗体谱测定试剂盒（线性免疫印迹法） IMTEC-ANA-LIA	24 人份/盒	盒	2002.86	是
323	嗜血杆菌巧克力琼脂选择培养基	9CM, 10 个/包	块	3.72	否
324	巧克力琼脂培养基（不加抗生素）	9CM 10 个/包	块	3.72	否
325	麦康凯平板	9CM 10 块/包	块	3.72	否
326	哥伦比亚血琼脂培养基	9CM, 10 个/包	包	35.41	否
327	MH 琼脂平板	9CM 平板 10 块/包	包	35.41	否
328	念珠菌显色平板	7CM 10 块/包	包	74.59	否
329	增菌培养基	7CM 10 个/包	包	202.01	否
330	血清淀粉样蛋白 A 测定试剂（免疫荧光层析法）	20 人份/盒	盒	211.51	否
331	乙型肝炎病毒表面抗体检测试剂	密封筒包装：100 人份	盒	155.39	否
332	丙型肝炎病毒抗体（HCV）检测试剂（胶体金法）	卡型：40 人份/盒	盒	279.71	否
333	甲型/乙型流感病毒抗原检测试剂（胶体金法）	铝箔袋单人份包装：卡型：20 人份/盒	盒	889.2	否
334	尿液干化学分析质控物	规格：NO. I:8ML×1 瓶, NO. II:8ML×1 瓶	盒	75.97	否
335	尿液有形成分分析仪用聚	8ML/支	支	135.8	否

	焦液				
336	尿液分析试纸条(干化学法)	规格:100条/筒	筒	143.31	否
337	尿液有形成分分析仪用质控物	8ML(中浓度质控物)	支	164.9	否
338	UQ尿质控液	规格: NO. I、II、III: 各8ML×1瓶	盒	180.42	否
339	尿液分析试纸条(干化学法)	100条/筒(URIT 11FA)	筒	237.65	否
340	清洗液	规格: 35ML	盒	252.2	否
341	卤素灯	1套	件	276.26	否
342	清洗液	1L	瓶	630.5	否
343	清洗液	规格: 500ML	瓶	630.5	否
344	尿液分析用鞘液	规格: 20L	箱	8827	否
345	革兰氏阳性球菌药敏试剂盒(扩散法)	小包装, 20片/瓶(大观霉素)	瓶	16.4	否
346	腺病毒抗原检测试剂盒(胶体金法)	20人份/盒	盒	174.6	否
347	肺炎支原体抗原检测试剂盒(胶体金法)	20人份/盒	盒	291	否
348	呼吸道合胞病毒抗原检测试剂盒(胶体金法)	20人份/盒	盒	339.5	否
349	甲型/乙型流感病毒抗原检测试剂盒(胶体金法)	20人份/盒	盒	427.77	否
350	过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(微流控化学发光法)	基础18项:20人份/盒	盒	3687.55	否
351	过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(微流控化学发	妇儿科20项:20人份/盒	盒	4097.28	否

	光法)				
352	过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒 (微流控化学发光法)	皮肤科 23 项:20 人份/盒	盒	4711.87	否
353	过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒 (微流控化学发光法)	39 项组合:20 人份/盒	盒	7989.7	否
354	全量程 C 反应蛋白检测试剂盒 (干式免疫荧光法)	配套包装: 25 人份/盒	盒	418.7	否
355	心肌肌钙蛋白 I 检测试剂盒 (干式免疫荧光法)	1600:2*24 人份/盒	盒	3657.8	否
356	N-端脑利钠肽前体检测试剂盒 (干式免疫荧光法)	配套包装:2*24 人份/盒	盒	7216.8	否
357	血细胞分析用稀释液	10L/箱 DCL-310A	箱	241.72	否
358	恒温槽添加剂	500ML	瓶	919.41	否
359	清洗液 Maxpia C	500ML/瓶, 5 瓶/盒	盒	3876.22	否
360	清洗液 Maxpia B14	500ML/瓶, 5 瓶/盒	盒	4273.34	否
361	清洗液 Maxpia 3	500ML/瓶, 5 瓶/盒	盒	4597.07	否
362	载玻片	7101 50 片/盒	盒	6.91	否
363	塑料吸管	1ml/支, 100 支/包	包	8.63	否
364	玻璃试管	12*75, 100 支/盒	盒	12.09	否
365	吸咀	8×71, 500 支/包	包	43.17	否
366	样品杯	日立, 500 只/包	包	51.8	否
367	玻璃试管	15*100, 100 支/盒	盒	69.06	否
368	吸咀	10ul (短), 1000 支/包	包	77.7	否
369	吸咀	5.5*50, 1000 支/包	包	86.33	否
370	塑料试管	12*100:500 支/包	包	34.53	否

371	冷冻管	1.8ML 500 支/袋	包	129.5	否
372	一次性使用试管	12*75MM	支	0.11	否
373	一次性使用离心管	1.5ML/支/500 包	包	38.85	否
374	一次性使用透明试管	16×100, 200 支	袋	65.61	否
375	一次性使用标本杯	40ML 痰杯 (手掀盖) 40 只/袋*20 袋/箱	箱	414.38	否
376	一次性使用拭子	男性拭子	支	0.69	否
377	一次性使用拭子	女性拭子	支	0.82	否
378	探头清洁液	50ML×1	盒	82.01	否
379	血细胞分析用稀释液	M-5D: 20L×1	盒	302.16	否
380	血细胞分析用稀释液	DS: 20L×1	盒	360.86	否
381	血细胞分析用稀释液	M-68DR: 1L×1	盒	865.89	否
382	血细胞分析用溶血剂	M-5LE0(I): 1L×4	箱	1970.05	否
383	血细胞分析用溶血剂	M-68LD: 4L×1	箱	2166.02	否
384	血细胞分析用溶血剂	M-68LB: 4L×1	箱	2166.02	否
385	血细胞分析用染色液	M-68FD: 48ML×1	瓶	2599.4	否
386	血细胞分析用染色液	M-68FR: 12ML×1	瓶	2902.41	否
387	血细胞分析用溶血剂	M-53LH: 500mlx4	箱	2983.56	否
388	血细胞分析用溶血剂	M-68LH: 1L×4	箱	3249.46	否
389	血细胞分析用溶血剂	M-5LE0(II): 500ML×4	箱	5457.78	否
390	血细胞分析用溶血剂	M-53LH: 1L×4	箱	5626.99	否
391	样本释放剂 T3/T4/VB12 Ancillary Reagent	6×25ML/包装	盒	279.23	是
392	游离三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒 (直接化学发光法)	50 测试/盒	盒	531.37	是
393	游离甲状腺素测定试剂盒 (直接化学发光法)	50 测试/盒	盒	531.37	是

394	辅助探针洗液 1	2×25ML	盒	574.09	否
395	样本稀释液 ThCG Diluent	2×25ML/包装	盒	590.5	否
396	雌二醇校准品	低值校准品（冻干粉）：2×2.0ML/瓶； 高值校准品（冻干粉）：2×2.0ML/瓶。	盒	644.38	是
397	多项校准品 Calibrator B	低值校准品、高值校准品各：2×5ML/瓶	盒	664.31	是
398	催乳素测定试剂盒（直接化学发光法）	50 测试/盒	盒	620.17	是
399	孕酮测定试剂盒（直接化学发光法）	50 测试/盒	盒	600.92	是
400	总人绒毛膜促性腺激素测定试剂盒（直接化学发光法）	50 测试/盒	盒	708.77	是
401	三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒（直接化学发光法）	80 测试/盒	盒	850.18	是
402	黄体生成素测定试剂盒（直接化学发光法）	60 测试/盒	盒	744.21	是
403	多项校准品 Calibrator E	低值校准品：2×2ML/瓶（复溶后），高值校准品：2×2ML/瓶（复溶后）。	盒	885.75	是
404	反应杯	3000 个（15 包 X200 个/包）	盒	966.58	否
405	四碘甲状腺原氨酸测定试剂盒（直接化学发光法）	100 测试/盒	盒	1062.72	是

406	促甲状腺素测定试剂盒 (直接化学发光法)	100 测试/盒	盒	1065.8	是
407	多项校准品 Calibrator A	低值校准品: 2×5ML/ 瓶(复溶后), 高值校 准品: 2×5ML/瓶(复 溶后)。	盒	1254.81	是
408	雌二醇测定试剂盒(直接 化学发光法)	100 测试/盒	盒	1201.83	是
409	卵泡刺激素测定试剂盒 (直接化学发光法)	100 个测试	盒	1240.35	是
410	睾酮测定试剂盒(化学发 光法)	100 测试/盒	盒	1417.54	是
411	清洗液 wash1	2×1500ML/瓶	盒	1861.54	否
412	全自动免疫检验系统用底 物液 Acid and Base	5000 测试/盒(酸试剂 1500ML, 碱试剂: 1500ML)	盒	4428.73	否
413	一次性吸样管	18 包 X360 个/包	盒	4725.45	否
414	SourceLamp 灯泡	12V20W	件	2158.25	否
415	伤寒、副伤寒及变形菌 OX19、OX2、OXK 诊断菌液	10ML/瓶×3 瓶	盒	69.93	否
416	伤寒、副伤寒及变形菌 OX19、OX2、OXK 诊断菌液	10ML/瓶×5 瓶	盒	116.55	否
417	肺炎衣原体 IgM 抗体检测 试剂盒(胶体金法)	检测卡(单人份/袋): 20 人份/盒	盒	279.71	否
418	肺炎支原体 IgM 抗体检测 试剂盒(免疫层析法)	检测卡(单人份/袋): 20 人份/盒	盒	279.71	否

419	人绒毛膜促性腺激素(HCG)检测试纸(胶体金法)	试条(RH-HCG-S)	盒	656.11	否
420	葡萄糖6磷酸异构酶(GPI)抗原测定试剂盒(胶体金渗滤法)	20人份	盒	776.97	否
421	沙眼衣原体抗原检测试剂盒(胶体金法)	盒型:20人份/盒	盒	289.21	否
422	抗环瓜氨酸肽(CCP)抗体检测试剂盒(胶体金法)	卡型:50人份/盒	盒	1519.41	否
423	梅毒甲苯胺红不加热血清试验诊断试剂	120人份	盒	94.1	否
424	sysmex清洗液I	50ML/瓶	盒	239.85	否
425	凝血酶时间(TT)测定试剂盒(液体型)(凝固法)	10×4ML	盒	315.23	否
426	凝血酶原时间(PT)测定试剂盒(液体型)(凝固法)	10×4.0ML	盒	356.35	否
427	凝血非定值质控品	正常 10*1ML	盒	397.47	否
428	活化部分凝血活酶时间(APTT)测定试剂盒(鞣花酸)(凝固法)	APTT(鞣花酸)试剂:10×5.0ML, 0.025MOL/LCAC L2:1×51ML	盒	548.23	否
429	纤维蛋白(原)降解产物质控品	低值 10*0.5ML	盒	582	否
430	D-二聚体质控品	低值: 10×0.5ML	盒	582	否
431	纤维蛋白原(FIB)测定试剂盒(液体型)(凝固法)	规格1:FIB凝血酶 6×2.0ML, 凝血分析用稀释液: 2×51ML, FIB定值血浆: 1×1.0ML	盒	945.66	否
432	SUNMED冲洗液	2×5000ml	盒	1455	否

433	纤维蛋白（原）降解产物（FDP）测定试剂盒（胶乳免疫比浊法）	R1:5*3ML, R2:5*3ML, 稀释液:1*55ML	盒	2103	否
434	D-二聚体(D-Dimer)测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)	R1: 5×3ML,R2:5×3ML, 稀释液: 1×55ML	盒	2935.22	否
435	抗凝血酶 III 测定试剂盒（发色底物法）	R1（干粉）:5×6ML, R2（干粉）:5×4ML, 校准品（干粉）:1×1ML	盒	3783.58	否
436	UP 1500 · 3000 · 5000 · 5500 血凝杯	2000 只*3 袋*2 箱	盒	5820	否
437	血凝杯	12000 个/箱	盒	6402	否
438	抗A抗B血型定型试剂(单克隆抗体)	10ML	盒	67.34	否
439	RhD (IgM) 血型定型试剂（单克隆抗体）	10ML/支, 1 支/盒	盒	125.87	否
440	人 ABO 血型反定型用红细胞试剂盒	每盒内装有 A1, B, 0 各 1 支, 10ML/支	盒	132.08	否
441	抗体筛选红细胞试剂盒	5ML/支（每盒内装有 I 号筛选细胞、II 号筛选细胞、III 号筛选细胞各 1 支）	盒	132.08	否
442	无机磷(P)测定试剂盒(磷钼酸法)	240ML:R1:4*44ML+R2:4*16ML	盒	98.94	否
443	钙(CA)测定试剂盒(偶氮胂 III 法)	180ML: R: 4×45ML	盒	113.49	否
444	生化免疫分析仪用清洗液 B	6*55ML	盒	145.5	否

445	生化免疫分析仪用清洗液 A	6*55ML	盒	145.5	否
446	针清洁液	17ML*12	盒	185.51	否
447	镁 (Mg) 测定试剂盒 (二甲苯胺蓝法)	规格 3: 180ML: R: 4× 45ML	盒	209.52	否
448	β 2-微球蛋白 (β 2-MG) 校准品	B 2-微球蛋白 (B 2-MG) 校准品 (尿液测定): 5×0.5ML 校准品包含 A、B、C、D、E 五个浓度水平	盒	227.71	否
449	葡萄糖 (Glu) 测定试剂盒 (葡萄糖氧化酶法)	438ML R1: 6×57ML, R2: 3×32ML	盒	276.16	否
450	尿/脑脊液总蛋白 (TPUC) 测定试剂盒 (邻苯三酚红钼法)	80ML R: 2*40ML, 校准品: 1*1.0ML	盒	289.58	否
451	果糖胺 (FUN) 测定试剂盒 (比色法)	192ML R1: 4*38ML, R2: 2*20ML , 校准品: 1*1.5ML	盒	388	否
452	免疫球蛋白 M (IgM) 测定试剂盒 (免疫透射比浊法)	90ML: R1: 2× 35ML, R2: 2×10ML	盒	503.85	否
453	免疫球蛋白 A (IgA) 测定试剂盒 (免疫透射比浊法)	120ML: R1: 2× 40ML, R2: 2×20ML	盒	559.83	否
454	血细胞分析用溶血剂	200ML×1	箱	561.15	否
455	补体因子 C4 (C4) 测定试剂盒 (免疫透射比浊法)	106ML: R1: 2×38ML, R2: 2×15ML	盒	570.19	否
456	生化分析仪电解质模块血清测试用定标液 (离子选择电极法)	高水平: 1x100ml; 低水平: 1x100ml	盒	582	否
457	免疫球蛋白 G (IgG) 测定试	120ML: R1: 2×	盒	630.5	否

	试剂盒（免疫透射比浊法）	40ML, R2:2×20ML			
458	肌酸激酶同工酶校准品	3×1ML	盒	636.56	否
459	补体因子 C3（C3）测定试剂盒（免疫透射比浊法）	120ML: R1:2×40ML, R2:2×20ML	盒	676.23	否
460	CRP 清洁液	500ML*4 瓶/箱	箱	787.33	否
461	铁（Fe）测定试剂盒（比色法）	180ML: R1: 4×37ML R2: 2×16ML, 校准品: 1×1.5ML	盒	795.4	否
462	样本稀释液	1*2L	盒	800.25	否
463	β-羟丁酸（β-HB）测定试剂盒（酶比色法）	R1:1*60ML+R2:1*17ML +CAL:1*1ML	盒	851.47	否
464	前白蛋白校准品	3×1ML	盒	873	否
465	脂类校准品	5×1ML	盒	909.38	否
466	特种蛋白校准品	5×1ML	盒	909.38	否
467	常规生化复合校准品	10×3ML	盒	1000.31	否
468	生化分析仪电解质模块尿液测试用定标液（离子选择电极法）	高水平: 1x100ml;低水平: 1x101ml	盒	1309.5	否
469	载脂蛋白 B（ApoB）测定试剂盒（免疫透射比浊法）	171ML: R1: 3×42ML, R2: 3×15ML	盒	1397.78	否
470	载脂蛋白 A1（ApoA1）测定试剂盒（免疫透射比浊法）	171ML: R1: 3×42ML, R2: 3×15ML	盒	1397.78	否

471	生化分析仪用清洗液 CD80	2L*6\箱	箱	1455	否
472	$\alpha$ —淀粉酶 ( $\alpha$ —AMY) 测定试剂盒 (连续监测法)	216ML R1: 4×42ML, R2: 4×12ML	盒	1552	否
473	类风湿因子 (RF) 测定试剂盒 (免疫比浊法)	102ML R1: 2*40ML, R2: 2*11ML	盒	1553.36	否
474	类风湿因子 (RF) 测定试剂盒 (胶乳增强免疫透射比浊法)	R1: 2×40ML, R2: 2×15ML, 校准品: 5×0.5ML	盒	1713.26	否
475	生化复合定值质控品	水平 1: 10×5ML	盒	1818.75	否
476	生化复合定值质控品	水平 2: 10×5ML	盒	1818.75	否
477	抗链球菌溶血素“O” (ASO) 测定试剂盒 (胶乳免疫比浊法)	R1: 2×40ML, R2: 2×40ML	盒	2030.53	否
478	抗链球菌溶血素“O” (ASO) 测定试剂盒 (胶乳免疫比浊法)	160ML: R1: 2×40ML, R2: 2×40ML, 校准品规格: 1×0.5ML	盒	2036.88	否
479	超敏 C 反应蛋白 (HS-CRP) 测定试剂盒 (乳胶增强免疫散射比浊法)	50ML R: 2×25ML	箱	1762.57	否
480	总免疫球蛋白 E 测定试剂盒 (胶乳免疫比浊法)	规格 2: 试剂 1: 1×20ML, 试剂 2: 1×11ML, 校准品: 6×1ML	盒	2476.79	否
481	全自动生化分析仪	BS-2000 (氯电极)	件	3783	否
482	全自动生化分析仪	BS-2000 (钾电极)	件	3783	否
483	全自动生化分析仪	BS-2000 (钠电极)	件	3783	否
484	糖化血红蛋白 (HbA1c) 测定试剂盒 (高效液相色谱法)	400 测试/盒	盒	11499.16	否
485	反应杯	64 条/盒	盒	119.14	否

486	单孔反应杯	546 个/盒	盒	252.2	否
487	清洗液	714ML*1	盒	256.4	否
488	全自动免疫检验系统用底物液	底物液 1: 230ML×1, 底物液 2: 230ML×1	盒	427.33	否
489	血清游离四碘甲状腺原氨酸 (FT4) 测定试剂盒 (化学发光法)	100 测试/盒	盒	1062.72	否
490	血清游离三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒 (化学发光法)	100 测试/盒	盒	1062.72	否
491	血清甲状腺素测定试剂盒 (化学发光法)	100 测试/盒	盒	907.2	否
492	血清三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒 (化学发光法)	100 测试/盒	盒	907.2	否
493	游离三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒 (磁微粒化学发光法)	100 测试/盒	盒	901	否
494	游离甲状腺素测定试剂盒 (磁微粒化学发光法)	100 测试/盒	盒	901	否
495	总三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒 (磁微粒化学发光法)	100 测试/盒	盒	1062.72	否
496	总甲状腺素测定试剂盒 (磁微粒化学发光法)	100 测试/盒	盒	1062.72	否
497	促甲状腺素测定试剂盒 (化学发光法)	100 测试/盒	盒	1089.48	否
498	甲胎蛋白测定试剂盒 (磁微粒化学发光法)	100 测试/盒	盒	1111.07	否
499	铁蛋白测定试剂盒 (化学	100 测试/盒	盒	1196.53	否

	发光法)				
500	癌胚抗原测定试剂盒(磁微粒化学发光法)	100 测试/盒	盒	1196.53	否
501	弓形虫 IgG 抗体检测试剂盒(化学发光法)	100 测试/盒	盒	1261	否
502	弓形虫 IgM 抗体检测试剂盒(化学发光法)	100 测试/盒	盒	1261	否
503	风疹病毒 IgM 抗体检测试剂盒(化学发光法)	100 测试/盒	盒	1261	否
504	巨细胞病毒 IgG 抗体检测试剂盒(化学发光法)	100 测试/盒	盒	1261	否
505	巨细胞病毒 IgM 抗体检测试剂盒(化学发光法)	100 测试/盒	盒	1261	否
506	风疹病毒 IgG 抗体检测试剂盒(化学发光法)	100 测试/盒	盒	1261	否
507	维生素 B12 测定试剂盒(化学发光法)	100 测试/盒	盒	1258.07	否
508	叶酸测定试剂盒(化学发光法)	100 测试/盒	盒	1367.47	否
509	卵泡刺激素测定试剂盒(化学发光法)	100 测试/盒	盒	1417.54	否
510	催乳素测定试剂盒(化学发光法)	100 测试/盒	盒	1417.54	否
511	睾酮(TESTOSTERONE)测定试剂盒(化学发光法)	100 测试/盒	盒	1417.54	否
512	黄体生成素测定试剂盒(化学发光法)	100 测试/盒	盒	1417.54	否
513	C 肽测定试剂盒(化学发	100 测试/盒	盒	1418.4	否

	光法)				
514	胰岛素 (INSULIN) 测定试剂盒 (化学发光法)	100 测试/盒	盒	1418.4	否
515	I、II 型单纯疱疹病毒 IgG 抗体检测试剂盒 (化学发光法)	100 测试/盒	盒	1552	否
516	I、II 型单纯疱疹病毒 IgM 抗体检测试剂盒 (化学发光法)	100 测试/盒	盒	1552	否
517	三型前胶原 N 端肽测定试剂盒 (化学发光法)	100 测试/盒	盒	1640.27	否
518	IV 型胶原测定试剂盒 (化学发光法)	100 测试/盒	盒	1530.92	否
519	层粘连蛋白测定试剂盒 (化学发光法)	100 测试/盒	盒	1640.27	否
520	甲状腺球蛋白抗体测定试剂盒 (化学发光法)	100 测试/盒	盒	1777.53	否
521	抗甲状腺过氧化物酶抗体 (Anti-TPO) 测定试剂盒 (化学发光法)	100 测试/盒	盒	1777.53	否
522	抗甲状腺球蛋白抗体测定试剂盒 (磁微粒化学发光法)	100 测试/盒	盒	1777.53	否
523	血清透明质酸测定试剂盒 (化学发光法)	100 测试/盒	盒	1812.93	否
524	前列腺特异性抗原测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	100 测试/盒	盒	1965.73	否
525	总前列腺特异性抗原测定	100 测试/盒	盒	1965.73	否

	试剂盒（磁微粒化学发光法）				
526	前列腺酸性磷酸酶测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	100 测试/盒	盒	2003.05	否
527	糖类抗原 125 测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	100 测试/盒	盒	2051.2	否
528	血清甲状旁腺素测定试剂盒（化学发光法）	100 测试/盒	盒	1686.02	否
529	胃蛋白酶原 I 测定试剂盒（化学发光法）	100 测试/盒	盒	2255.25	否
530	胃蛋白酶原 II 测定试剂盒（化学发光法）	100 测试/盒	盒	2255.25	否
531	糖类抗原 15-3 测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	100 测试/盒	盒	2307.6	否
532	糖类抗原 19-9 测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	100 测试/盒	盒	2307.6	否
533	清洗液	1×10L	瓶	2522	否
534	糖类抗原 72-4 测定试剂盒（磁微粒化学光法）	100 测试/盒	盒	2564	否
535	一次性吸头（国产）	3840 个/箱（20*192 个）	箱	2607.36	否
536	细胞角蛋白十九片段测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	2676.23	否
537	神经元特异性烯醇化酶测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	2676.23	否
538	白介素 6 测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 测试/盒	盒	2731.52	否

539	人附睾蛋白4测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	100 测试/盒	盒	2766.44	否
540	胃泌素-17测定试剂盒(磁 微粒化学发光法)	100 测试/盒	盒	2796.51	否
541	促甲状腺激素受体抗体测 定试剂盒(化学发光免疫 分析法)	100 测试/盒	盒	2956.8	否
542	25-羟基维生素D测定试 剂盒(化学发光法)	100 测试/盒	盒	2501.84	否
543	鳞状细胞癌相关抗原测定 试剂盒(磁微粒化学发光 法)	100 测试/盒	盒	3127.28	否
544	糖类抗原50测定试剂盒 (磁微粒化学发光法)	100 测试/盒	盒	3127.28	否
545	糖类抗原242测定试剂盒 (磁微粒化学发光法)	100 测试/盒	盒	3127.28	否
546	全自动免疫检验系统用底 物液	底物液 1:1.5L×1 底物 液 2:1.5L×1	盒	3162.2	否
547	游离前列腺特异性抗原测 定试剂盒(磁微粒化学发 光法)	100 测试/盒	盒	3162.27	否
548	骨钙素(BGP)测定试剂盒 (化学发光法)	100 测试/盒	盒	3418.67	否
549	抗人胰岛素抗体(IAA)测 定试剂盒(化学发光法)	100 测试/盒	盒	3721.69	否
550	血清降钙素测定试剂盒 (化学发光法)	100 测试/盒	盒	2955.33	否
551	降钙素原测定试剂盒(化	100 测试/盒	盒	5111.9	否

	学发光法)				
552	肌钙蛋白I测定试剂盒(磁微粒化学发光法)	100 测试/盒	盒	5870.44	否
553	氨基末端B型利钠肽前体测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	100 测试/盒	盒	12258.86	否
554	革兰阳性细菌药敏卡片 VITEK 2 AST-P639	20 测试/盒	盒	1148.19	是
555	革兰氏阳性细菌鉴定卡 VITEK 2 Gram-Positive Identification card(VITEK 2 GP Test Ki	20 测试/盒	盒	885.75	是
556	革兰氏阴性细菌鉴定卡	20 测试/盒	盒	885.75	是
557	酵母菌鉴定卡	20 测试/盒	盒	932.36	是
558	酵母样真菌药敏卡片 VITEK 2 AST-YS08	20 测试/盒	盒	1067	是
559	革兰阴性细菌药敏卡片 VITEK 2 AST-N334	20 测试/盒	盒	1148.19	是
560	革兰阴性细菌药敏卡片 VITEK 2 AST-N335	20 测试/盒	盒	1148.19	是
561	样本稀释液	20×500ML	盒	2733.79	否
562	解脲脲原体核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	48 人份/盒	盒	513.09	否
563	乙型肝炎病毒核酸测定试剂盒(PCR-荧光探针法)	48 人份/盒	盒	1120.7	否
564	沙眼衣原体/解脲脲原体/淋球菌核酸检测试剂盒	48 人份	盒	1539.27	否

565	丙型肝炎病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	24 人份	盒	2700.48	否
566	乙型肝炎病毒核酸定量检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	48 人份/盒	盒	5400.96	否
567	解脲支原体 (UU) 核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)	32 人份/盒	盒	342.06	否
568	沙眼衣原体 (CT) 核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)	32 人份/盒	盒	342.06	否
569	淋球菌 (NG) 核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)	32 人份/盒	盒	342.06	否
570	乙型肝炎病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法) 普敏	32 人份/盒	盒	747.13	否
571	丙型肝炎病毒 (HCV) 核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)	32 人份/盒	盒	891.16	否
572	乙型肝炎病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法) 高敏	32 人份/盒	盒	3600.64	否
573	微生物药敏试纸 (扩散法 <K-B 法>)	20 片/瓶 (头孢他啶/棒酸 CCV30/10)	瓶	16.4	否
574	微生物药敏试纸 (扩散法 <K-B 法>)	20 片/瓶 (头孢噻肟/棒酸 CTC30/10)	瓶	16.4	否
575	微生物药敏试纸 (扩散法 <K-B 法>)	20 片/瓶 (头孢他啶 CAZ30)	瓶	16.4	否
576	细菌生化鉴别试剂	氧化酶试剂, 试纸 (纸片) 20 片/瓶	盒	33.95	否
577	微生物药敏试纸 (扩散法 <K-B 法>)	20 片/瓶 (奥扑托新 OPT5)	瓶	33.95	否
578	微生物药敏试纸 (扩散法 <K-B 法>)	20 片/瓶 (杆菌肽)	瓶	33.95	否

579	金黄色葡萄球菌鉴定试剂盒（乳胶凝集法）	50 人份/盒	盒	371.22	否
580	一次性使用塑料样品杯	2000 个/袋	袋	345.32	否
581	新型冠状病毒(2019-nCoV)抗原检测试剂盒（胶体金法）	25 人份/盒	盒	85.25	否
582	转铁蛋白测定试剂盒(免疫比浊法)	试剂 1: 60ML×1 试剂 2: 20ML×1	盒	624.49	否
583	腺苷脱氢酶测定试剂盒（过氧化物酶法）	试剂 1: 60ML×1 试剂 2: 30ML×1	盒	1243.15	否
584	脂蛋白 a 测定试剂盒（胶乳免疫比浊法）	试剂 1:60ML*1, 试剂 2:20ML*1	盒	1251.95	否
585	脂蛋白(a)测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)	试剂 1: 45ML×2 试剂 2: 15ML×2	盒	1877.92	否
586	腺苷脱氢酶测定试剂盒（过氧化物酶法）	试剂 1: 60ML×2 试剂 2: 60ML×1	盒	2425	否
587	单胺氧化酶测定试剂(比色法)	试剂: 60ML×4	盒	3019.35	否
588	血细胞分析用稀释液 CELLPACK DFL DFL-310A	1L×1	箱	604.31	否
589	清洗液	CL-50: 50ML	盒	604.31	否
590	血液分析仪用质控品 XN-L CHECK	水平 2: 3.0ML/瓶	盒	647.48	是
591	血细胞分析用溶血剂 Lyserc ell WDF WDF-220A	2L×1	盒	1200.85	否
592	血液分析仪用校准品 XN CAL	3.0ML/瓶	瓶	3021.55	是
593	血细胞分析用溶血剂 SULFOLYSER SLS-211A	500ML×3	盒	4242.26	是

594	血细胞分析用染色液 Fluorocell WDF WDF-810A	22ML×2 (WDF-810A)	盒	5791.02	否
595	血细胞分析用染色液 Fluorocell RET RET-801A	12ML×2	盒	8287.68	否
596	血凝仪灯泡	12V24W	个	2910	否
597	乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂盒（胶体金法）	条型：100 人份/盒	盒	155.39	否
598	乙肝五项检测卡（胶体金法）	卡型：25 人份/盒	盒	183.88	否
599	样本杯	500 只/包	盒	233.09	否
600	反应杯	1000 只	盒	388.49	否
601	样本稀释液	250ML×4 瓶/盒	盒	582.73	否
602	巨细胞病毒 IgG 抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 人份/盒	盒	916.65	否
603	巨细胞病毒 IgM 抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 人份/盒	盒	916.65	否
604	风疹病毒 IgM 抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 人份/盒	盒	916.65	否
605	风疹病毒 IgG 抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 人份/盒	盒	916.65	否
606	弓形虫 IgM 抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 人份/盒	盒	916.65	否
607	弓形虫 IgG 抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 人份/盒	盒	916.65	否
608	清洗液	500ML×4 瓶/盒	盒	1165.46	否
609	全自动免疫检验系统用底物液	110ML×2 套/盒	盒	1243.15	否

610	阴道炎五联检试剂盒	100 测试/盒	盒	1315.67	否
611	单纯疱疹病毒 2 型 IgM 抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 人份/盒	盒	1344.42	否
612	单纯疱疹病毒 2 型 IgG 抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 人份/盒	盒	1344.42	否
613	单纯疱疹病毒 1 型 IgM 抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 人份/盒	盒	1344.42	否
614	单纯疱疹病毒 1 型 IgG 抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 人份/盒	盒	1344.42	否
615	人皮质醇检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 人份/盒	盒	1476.24	否
616	促肾上腺皮质激素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 人份/盒	盒	1132.44	否
617	肾素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 人份/盒	盒	1385.95	否
618	血管紧张素 II 检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 人份/盒	盒	1748.18	否
619	醛固酮检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	100 人份/盒	盒	1689.06	否
620	系统清洗液	10ML/瓶，12 瓶/盒	盒	1942.43	否
621	ABO、RhD 血型抗原检测卡	12 卡/盒	盒	237.76	否
622	ABO、Rh(D) 血型定型检测卡	12 卡/盒	盒	237.76	否
623	抗人球蛋白检测卡	12 卡/盒	盒	317.01	否
624	便隐血 (OB) 试剂（匹拉米	试纸法，规格：200 测	盒	138.13	否

	洞半定量检测法)	试/盒			
625	瑞氏-姬姆萨染色液	4×250ML	盒	161.44	否
626	革兰氏染色液(快速法)	4×250ML	盒	302.16	否
627	细菌测定系统随机体外诊断试剂板	DL-96STREP 试剂板:10人份/盒	盒	315.1	否
628	细菌测定系统随机体外诊断试剂板	DL-96NE 试剂板:10人份/盒	盒	315.1	否
629	细菌测定系统随机体外诊断试剂板	DL-96STAPH 试剂板:10人份/盒	盒	315.1	否
630	细菌测定系统随机体外诊断试剂板	DL-96E 试剂板:10人份/盒	盒	315.1	否
631	酵母样真菌鉴定药敏板(比浊法)	DL-96FUNGUS;10人份/盒	盒	315.1	否
632	儿童血培养瓶(比色法)	40瓶/盒	盒	1336.39	否
633	厌氧血培养瓶(比色法)	40瓶/盒	盒	1336.39	否
634	需氧血培养瓶(比色法)	规格:40瓶/盒	盒	1336.39	否
635	肺炎支原体IgM抗体检测试剂(胶体金法)	卡型:20人份/盒	盒	293.52	否
636	解脲脲原体和人型支原体培养鉴定药敏试剂盒(液体培养基)(微生物检验法)	20人份/盒(12项药敏)	盒	414.38	否
637	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒(凝集法)	100人份/盒(20×5)	盒	733.81	否
638	一次性使用微量采血吸管	单标线:80UL	盒	129.5	否
639	硅胶试管塞	12-17#	个	0.9	否

注:1.规格尺寸、重量类参数允许不超过±5%的偏差(上表中另有注明的除外)。招标文件中所有的技术参数及其性能(配置)目的是为了满足不同采购人工作的基本要求,投标产品满足(实质相当于)或优于招标文件的采购需求均可。

## 2. 核心产品为:

序号	产品名称	技术参数/ 规格	单位	最高单价 限价 (元)	是否接受 进口产品
513	C 肽测定试剂盒 (化学发光法)	100 测试/ 盒	盒	1418.4	否
500	癌胚抗原测定试剂盒 (磁微粒 化学发光法)	100 测试/ 盒	盒	1196.53	否
551	降钙素原测定试剂盒 (化学发 光法)	100 测试/ 盒	盒	5111.9	否

## 二、服务要求

1、技术支持 (驻场服务): 投标人须承诺中标后提供驻场专员一名, 驻点工程师一名。(提供承诺函, 格式自拟, 加盖公章)。

2、配送范围为采购人在用检验试剂耗材, 能够按照采购人需求保障供应, 其货物配送率在 98%以上; 如目前投标人不配合采购人改革要求, 影响到耗材供应, 采购人有权要求中标人提供同等类型替换产品, 来满足采购人使用, 无法满足时, 采购人有权通过其他渠道自行采购。

3、在合同履行期限内, 如海南省或海口市等平台进行医用试剂耗材的集中采购, 采购人和中标人须按照相关政策要求执行。

4、根据医院实验室设备状况和未来业务发展需求, 积极提供相关仪器的技术服务, 并配合采购人开展新增项目。

5、若投标人无法按响应承诺的“配送时效性”约定的时间内配送产品次数达到 3 次的, 采购人有权解除合同。

### 6、企业配送义务:

6.1 具有保障医用试剂耗材配送能力, 不论医院采购品种数量大小都必须及时配送。

6.2 不得选择性配送产品, 对医院所需品种按质按量按时配送到指定地点。

6.3 在合同执行期间, 如遇国家出台相关政策和工作方案, 以相关规定执行。

7、在合同执行期间, 免费维护采购人检验科、输血科在用的试剂耗材软件

管理系统，保证可持续使用，并及时更新升级。

8、对医院检验科和输血科免费完成所有设备定期的计量、校准、性能验证工作及日常维修和保养。

9、中标人须免费提供《试剂管理系统》一套，其功能包括：

请购：各组老师根据库存申请试剂采购-----主任审批-----导出数据-----在云之家申请采购审批。

验收：申请采购的数据，验收后就到库存里，未验收的回提示哪些还没有到货。

入库：验收后就在入库记录里查询打印入库出库二维码。

出库（扫码出库）：各组使用试剂，由总库存进行扫码出库到各组库存里。

请领（手工出库）：各组申请请领试剂后由总仓库审批出库（现在基本是用扫码出库）。

库存：申请库存盘点，上传到 PDA，然后用移动 PDA 进行扫码盘点，减少出错。

报表：可以查询各小组以及总仓库库存。

异常管理：例如出库错误，可以在此功能内原路退回（需要各小组组长审批）。

主数据管理：添加新增产品物料明细，可以查询检验科目前所有使用的试剂产品。

库存量报警提醒：协助老师做试剂计划，避免出现断货。

近效期报警：减少试剂过期，节约成本。

### 三、商务要求

#### 3.1 售后服务标准

产品质保按国家及厂家标准执行，自验收合格之日起计算。质保期内，凡因正常使用出现质量问题，投标人应提供免费维修或更换等服务，承担因此产生的一切费用。投标人在接到采购人故障通知后 2 小时内响应，18 小时内到达用户现场并排除缺陷，修理相关货物或解决相关问题，质保期结束后，投标人仍应负责对货物提供终生维修服务或对服务提供咨询服务。

### 3.2 质量保证

投标人提供的产品必须为正规渠道销售的产品，为全新未使用过的，并完全符合国家、行业标准以及投标文件所响应的质量、规格和性能要求。

### 3.3 其他要求

供应商应派专业的人员在规定时间内进行供货、安装及调试，供采购人正常使用，指派专门的售后服务人员负责售后，并免费提供关于产品使用和保养的培训。

### 3.4 合同履行期限、合同履行地点及方式

3.4.1 合同履行期限：自合同签订生效之日起 1 年，中标人按照采购人的采购计划进行分批供货。

3.4.2 合同履行地点：免费配送至采购人指定地点

3.4.3 合同履行方式：按本招标文件和中标人投标文件的内容实施。

### 3.5 付款时间、方式及条件：

中标人按照采购人的采购计划进行分批供货，采购人与中标人协商通过银行转账的方式结算，每次结算的金额中标人应向采购人出具等额合规有效发票，否则，采购人有权拒绝付款且不承担任何违约责任。

### 3.6 其他

3.6.1 项目的实质性要求：按本招标文件要求和中标人投标文件内容实施。

3.6.2 合同的实质性条款：采购人与中标人投标文件的名称和住所、标的、数量、质量、价款或者报酬、履行期限及地点和方式、验收要求、违约责任、解决争议的方法等内容。

3.6.3 安全标准：符合国家、地方和行业的相关政策、法规。

3.6.4 验收方法及标准 按本招标文件要求和中标人投标文件的内容及国家、地方和行业的相关政策、法规实施。

3.6.5 法律法规规定的强制性标准：无。

3.7 本项目为单价招标，投标人报价单价有任意一项超过最高单价限价的作为无效投标处理；通过资格、符合性审查后的投标人，最后报价单价总计作为综合评审中价格得分的依据。采购人与中标人签订采购合同，供货服务期限 1 年，以中标单价乘以实际采购数量据实结算。

3.8 最高限价（最高单价限价）：详见“采购需求一览表”，投标人报价超过最高限价（最高单价限价）的按无效投标处理。

四、投标人需针对本项目提供详细的、质量管理方案、配送服务方案、应急预案、设备维保方案、罚责方案、仓储条件、车辆配送、拟投入的专职配送人员、配送时效性、业绩。

特别注意：招标文件第二章《采购需求》所有条款均为本项目实质性内容，如投标人不响应或响应为负偏离的视为无效投标。

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:57:45-3c33c113355481ba710fc684bd5  
fca3-7.8.5036.1650

## 第三章 供应商须知

采购人、采购代理机构及投标人进行的本次采购活动适用《中华人民共和国政府采购法》及其配套的法规、规章、政策。

投标人应仔细阅读本项目招标公告及招标文件的所有内容（包括变更、补充、澄清以及修改等，且均为招标文件的组成部分），按照招标文件要求以及格式编制投标文件，并保证其真实性，否则一切后果自负。

### 一、名词解释

1. 采购人：海口市中医医院。
2. 采购代理机构：海南恒高泰项目管理咨询有限公司。
3. 投标人（也称“供应商”、“申请人”）：指向采购人或采购代理机构提交投标文件的法人、其他组织或自然人。
4. 评标委员会：指根据《中华人民共和国政府采购法》等法律法规规定，由采购人代表和有关专家组成以确定中标人或者推荐中标候选人的临时组织。
5. 中标人：指经过招标确定的提供合同货物或服务的法人、其他组织或自然人。
6. 货物：指中标人按招标文件要求，须向用户提供的一切系统设备、机械、仪器、仪表、备品备件、工具、手册及其它技术资料 and 材料。
7. 服务：指招标文件规定中标人须承担本项目所有的服务以及其它有关的义务。
8. 进口产品是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，详见《关于政府采购进口产品管理有关问题的通知》（财库[2007]119号）。除招标文件另有规定外，采购项目拒绝进口产品参加投标。本款规定同意购买进口产品的，不限制满足招标文件要求的国内产品参与投标竞争。
9. 招标文件中涉及的时间均为北京时间。

## 二、投标人须知资料表

本表与招标文件对应章节的内容若不一致，以本表为准。		
序号	条款名称	说明及要求
1	采购人	海口市中医医院
2	采购代理机构	海南恒高泰项目管理咨询有限公司
3	投标人资格要求	详见第一章【投标邀请】
4	组织现场考察或者召开答疑会	<input checked="" type="checkbox"/> 采购人不组织 <input type="checkbox"/> 采购人组织，时间：___地点：___联系人：_
5	提交投标文件截止时间	详见第一章【投标邀请】
6	指定的媒体	详见第一章【投标邀请】
7	投标报价的规定	只允许提交一个报价，不接受备选方案
8	采购预算、最高限价	详见第一章【投标邀请】
9	投标有效期	从投标截止之日起 60 日历天
10	投标文件份数及要求	<p>(1) 加密的电子投标文件（GPT 格式） 1 份，须在提交投标文件截止时间前成功上传至海口市公共资源交易中心政府采购交易系统（<a href="http://jypt.ggzy.haikou.gov.cn/zfcg/">http://jypt.ggzy.haikou.gov.cn/zfcg/</a>）并取得回执。逾期上传或者错误方式上传的投标文件，视为无效投标文件。</p> <p>(2) 存储有备用电子投标文件（GPT 格式）的光盘和 U 盘各 1 个，需在提交投标文件截止时间前密封提交至开标地点，且密封处需加盖投标单位公章。否则投标人自行承担由此带来的风险。</p> <p>(3) 需要导入光盘或者 U 盘中备用电子投标文件时，如投标人无法在规定的时间内完成备用电子投标文件的导入，将作无效投标处理。</p>
11	投标保证金	<input checked="" type="checkbox"/> 不要求提供 <input type="checkbox"/> 要求提供

12	联合体投标	<input checked="" type="checkbox"/> 不接受 <input type="checkbox"/> 接受
13	开标地点	详见第一章【投标邀请】
14	是否接受进口产品投标	<input type="checkbox"/> 不接受 <input checked="" type="checkbox"/> 接受，详见第二章【采购需求】
15	是否有样品或演示	<input checked="" type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 有，详见第二章【采购需求】
16	资格审查主体	采购人或采购代理机构负责资格审查
17	评标办法	综合评分法
18	接收质疑函的联系部门、联系电话和通讯地址	接收质疑函的联系部门：项目部 联系电话：0898-66150556 地址：海南省海口市海甸岛怡心路7号建安花园1#1305室
19	确定中标人的方式	采购人应当在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人。
20	履约保证金	<input checked="" type="checkbox"/> 不要求提供 <input type="checkbox"/> 要求提供 履约保证金形式：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。
21	政府采购政策	《政府采购促进中小企业发展管理办法》、《财政部 发展改革委 生态环境部 市场监管总局关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》、《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》、《财政部 司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》、《关于政府采购支持绿色建材促进建筑品质提升试点工作的通知》、《财政部 国务院扶贫办关于运用政府采购政策支持脱贫攻坚的通知》、《海南省财政厅关于印发《海南省绿色产品政府采购实施意见（试行）》的通知》、《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》、《海南省财政厅关于进一步加强政府采购支持中小企业发展的通

		知》。
22	采购标的对应的中小企业划分标准所属行业	制造业；具体标准详见附录一工信部联企业〔2011〕300号《中小企业划型标准规定》。
23	信用信息查询的查询渠道	“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“国家税务总局”网站（www.chinatax.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）。
24	招标代理服务费	1、招标代理服务费收费标准：参照《招标代理服务费收费管理暂行办法》（计价格[2002]1980号）规定，本项目代理服务费以预算金额为计费基数下浮20%计算收取，招标代理服务费合计为人民币捌万叁仟贰佰元整（¥83200.00）。 2、本项目的招标代理服务费由中标人支付，在领取中标通知书后由中标人一次性向代理机构支付。
25	政府采购合同信用融资	政府采购合同信用融资是银行机构以政府采购诚信考核和信用审查为基础，凭借中小企业取得并提供的政府采购合同，按优于一般中小企业贷款的利率直接向申请贷款的中小企业发放贷款的一种新融资方式。投标人在中标后需要融资时可以申请政府采购合同信用融资。

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目  
1633-2024-01506-0010

### 三、说明

#### 1. 适用范围

本招标文件仅适用于本次招标公告中所涉及的项目和内容。

#### 2. 投标费用

投标人应自行承担所有与准备和参加投标有关的费用，无论投标的结果如何，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。

#### 3. 合格的投标人

3.1 投标人应当符合【投标人须知资料表】规定的投标人资格要求。

3.2 本项目如为信息系统建设项目，投标人不得为该整体项目或其中分项目前期工作提供过设计、编制、管理等服务的法人及附属单位。

3.3 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加同一合同项下的政府采购活动。

3.4 除单一来源采购项目外，为项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人，不得再参加该采购项目的其他采购活动。

#### 4. 联合体投标

4.1 两个以上法人或者其他组织可以组成一个联合体，以一个投标人的身份共同投标。

4.2 以联合体形式投标的，应符合以下规定：

4.2.1 联合体各方均应当满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，并在投标文件中提供联合体各方的相关证明材料。

4.2.2 联合体各方之间应签订共同投标协议书并在投标文件中提交，明确约定联合体各方承担的工作和相应的责任。联合体各方签订共同投标协议书后，不得再以自己名义单独在同一项目（采购包）中投标，也不得组成新的联合体参加同一项目（采购包）投标，若违反规定则其参与的所有投标将视为无效投标。

4.2.3 投标人为联合体的，可以由联合体中的一方或者多方共同交纳保证金，其交纳的保证金对联合体各方均具有约束力。

4.2.4 联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。

4.2.5 联合体应满足招标文件规定的资格要求，联合体中有同类资质的联合体成员按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的联合体成员确定

资质等级。

4.2.6 联合体各方应当共同与采购人签订采购合同，就合同约定的事项对采购人承担连带责任。

4.2.7 投标人统一在一份《中小企业声明函》中说明联合体各方的中小微情况：包括联合体各方均为小型、微型企业的，及中小微企业作为联合体一方参与政府采购活动，且共同投标协议书中约定，小型、微型企业的协议合同金额占到联合体协议合同总金额 30%以上的。

4.2.8 投标人按第六章投标文件格式要求提供资料，投标文件须由联合体各方分别在招标文件要求盖章处加盖公章，招标文件要求法定代表人签字或盖章处由联合体牵头人的法定代表人签字或盖章。（要求单独提供的材料除外）

## 5. 关联企业投标说明

5.1 对于不接受联合体投标的采购项目（采购包）：法定代表人或单位负责人为同一个人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得同时参加同一项目或同一采购包的投标。如同时参加，则其投标将被拒绝。

5.2 对于接受联合体投标的采购项目（采购包）：除联合体外，法定代表人或单位负责人为同一个人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得同时参加同一项目或同一采购包的投标。如同时参加，则其投标将被拒绝。

5.3 按《关于印发〈政府采购促进中小企业发展管理办法〉的通知》（财库〔2020〕46号）规定预留份额的采购项目（采购包）：组成联合体或者接受分包合同的中小企业与联合体内其他企业、分包企业之间不得存在直接控股、管理关系。

## 6. 关于中小微企业投标

6.1 中小微企业响应是指在政府采购活动中，供应商提供的货物均由中小微企业制造、工程均由中小微企业承建或者服务均由中小微企业承接，并在响应文件中提供《中小企业声明函》。本条款所称中小微企业，是指在中华人民共和国境内依法设立，依据国务院批准的中小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。中小企业划分见《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)。(详见附录)

6.2根据财库〔2014〕68号《财政部 司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》，监狱企业视同小微企业。监狱企业是指由司法部认定的为罪犯、戒毒人员提供生产项目和劳动对象，且全部产权属于司法部监狱管理局、戒毒管理局、直属煤矿管理局，各省、自治区、直辖市监狱管理局、戒毒管理局，各地(设区的市)监狱、强制隔离戒毒所、戒毒康复所，以及新疆生产建设兵团监狱管理局、戒毒管理局的企业。监狱企业投标时，提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局(含新疆生产建设兵团)出具的属于监狱企业的证明文件，不再提供《中小企业声明函》。

6.3根据财库〔2017〕141号《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》，在政府采购活动中，残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受政府采购支持政策的残疾人福利性单位应当同时满足《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》所列条件。残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。符合条件的残疾人福利性单位在参加政府采购活动时，应当提供《残疾人福利性单位声明函》，并对声明的真实性负责。

## 7. 组织现场考察或者召开答疑会

7.1采购人或者采购代理机构可以在招标文件提供期限截止后，组织已获取招标文件的潜在投标人现场考察或者召开开标前答疑会。

7.2获取招标文件的潜在投标人应按【投标人须知资料表】规定参加现场考察或者答疑会；如不参加，其风险由其自行承担。

7.3潜在投标人现场考察或者参加答疑会的费用自行承担，现场考察期间所发生的人身伤害及财产损失自行负责。

7.4采购人或者采购代理机构不对投标人据此而做出的推论、理解和结论负责。投标人一旦中标，不得以任何借口，提出额外补偿，或延长合同期限的要求。

## 四、招标文件

### 1. 招标文件组成

1.1招标文件包括下列内容：

第一章 投标邀请

第二章 采购需求

第三章 供应商须知

第四章 评标办法

第五章 政府采购合同格式

第六章 响应文件格式及附件

第七章 其他

1.2 投标人收到招标文件时，应检查页数和附件数量。投标人发现任何页数或附件数量的遗缺，任何数字或词汇模糊不清，任何词义含混不清，应告之采购代理机构补全或澄清。如果投标人不按上述提出要求而造成不良后果，采购人不承担责任。

1.3 采购人或者采购代理机构在【投标人须知资料表】规定的提交投标文件截止时间前对招标文件所作的澄清或者修改，构成招标文件的组成部分。

## 2. 招标文件的澄清或修改

2.1 采购人或采购代理机构对招标文件进行必要的澄清或者修改的，在指定媒体上发布更正公告。澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，采购人或者采购代理机构将在提交投标文件截止时间 15 日前，以书面形式通知所有获取招标文件的潜在投标人；不足 15 日的，将相应延长提交投标文件的截止时间。

2.2 招标文件的提供期限届满后，获取招标文件的潜在投标人不足 3 家的，可以顺延提供期限，并在指定媒体上发布更正公告。

2.3 更正公告及其所发布的内容或信息（包括但不限于：招标文件的澄清或修改等）作为招标文件的组成部分，对投标人具有约束力。

2.4 采购人和采购代理机构可酌情推迟投标截止时间，并将此变更通知所有招标文件收受人。

2.5 通过电子招标投标交易平台下载招标文件的，应及时关注指定媒体。更正公告一经在指定媒体上发布后，将作为通知所有招标文件收受人的书面形式。

## 五、投标要求

### 1. 投标语言及计量单位

1.1 语言：除招标文件另有规定外，投标人提交的投标文件及投标人与采购代理机构就有关投标的所有来往函电均使用中文。投标人可以提交其它语言的资

料，但有关段落必须翻译成中文，在有差异时以中文为准。

1.2 计量单位：除在招标文件的技术规格中另有规定外，计量单位应使用我国法定计量单位（国际单位制和国家选定的其它计量单位）。

1.3 除在招标文件另有规定外（如：报折扣、报优惠率等），投标人所提供的货物和服务均应以人民币报价，货币单位：元。

## 2. 投标文件的组成

投标文件的组成：

- 一、初步评审表各项页码索引表
- 二、综合评分表各项页码索引表
- 三、投标函
- 四、开标一览表
- 五、报价明细表
- 六、法定代表人身份证明
- 七、法定代表人授权委托书
- 八、投标人应当提供的资格证明文件
  - 8.1 具有独立承担民事责任的能力证明材料
  - 8.2 投标人资格承诺函
  - 8.3 落实政府采购政策需满足的资格要求
  - 8.4 本项目的特定资格要求
  - 8.5 其他资格承诺函
  - 8.6 环保类行政处罚记录声明函
- 九、投标人诚信承诺书
- 十、技术、商务响应偏离表
- 十一、招标文件要求的、投标人认为有必要提供的其它资料
- 十二、以下格式文件由投标人根据需要选用

## 3. 投标报价

3.1 投标人应以招标文件规定的供货及服务要求、责任范围和合同条件为基础，按【投标人须知资料表】及第二章采购需求的有关规定进行报价。

3.2 投标人的投标报价不得超过采购预算，也不得超过最高限价(招标文件设定最高限价的)，否则其投标无效。采购项目采购预算、最高限价(如果设定)见

【投标人须知资料表】。

3.3 投标人对采购项目内容只允许有一个投标报价，否则其投标无效。投标人提交两个以上投标报价不同的“开标一览表”，且未按本章“投标文件的装订、密封和标记”要求标注“修改”或未书面声明哪个有效的，其投标无效。

3.4 投标文件中标明的价格在合同执行过程中是固定不变的，不得以任何理由予以变更。任何包含价格调整要求和条件的投标，其投标无效。

#### 4. 投标保证金

本项目不要求提供。

#### 5. 投标有效期

5.1 投标有效期从提交投标文件的截止之日起计算。投标文件中承诺的投标有效期应当不少于【投标人须知资料表】中载明的投标有效期。投标有效期不满足要求的，其投标无效。

5.2 投标有效期内投标人撤销投标文件的，采购人或者采购代理机构可以不退还投标保证金。

#### 6. 投标文件的编制及提交

6.1 投标人应使用海口市公共资源交易中心发布的政府采购投标文件编制工具进行采购文件查看、导出，投标文件的编制、标记、加密。投标人须在编制工具中按采购文件要求填写单位相关信息以及投标必填信息，其他投标文件的文本内容另行编制完成后，需在“投标文件编制工具”导入生成电子投标文件。为保证电子投标文件的合法性、安全性和完整性，电子投标文件编制完成后，应在规定部位加盖含有 CA 数字证书（含手机 CA）的电子印章，并使用 CA 数字证书（含手机 CA）进行加密，生成后缀名为 GPT 格式的加密投标文件。该文件为投标人在系统上传投标文件。所有投标文件不能进行压缩处理。

6.2 本项目电子投标文件编制工具可通过海口市公共资源交易中心 (<http://ggzy.haikou.gov.cn/>) 首页选择“服务指南-下载专区”下载。

6.3 在提交投标文件截止时间前，投标人须将加密的GPT格式电子投标文件 1 份成功完整上传至海口市公共资源交易中心政府采购交易系统并取得回执，时间以系统服务器的北京时间为准。投标截止时间后，系统将不允许投标人上传投标文件，已上传投标文件但未完成传输的文件系统将拒绝接收。

6.4将加密的 GPT 格式电子投标文件复制到光盘及 U 盘各一份（须跟上传至政府采购交易系统的投标文件保存一致），按照采购文件中相对应条款的规定进行密封及提交。光盘表面应粘贴标签，写明项目名称、项目编号（分包号，如有）、投标人名称等信息。光盘及U 盘里只能有跟上传至政府采购交易系统上的文件名一致、内容一致的 GPT 格式电子投标文件。开标时，以在政府采购交易系统上上传的投标文件导入开标系统为准，如上传的投标文件无法导入或无法解密时，则导入 U 盘上的投标文件，如 U 盘上的投标文件无法导入或无法解密时，则导入光盘上的投标文件。若政府采购交易系统上上传的投标文件、U 盘和光盘上的投标文件全部无法导入或无法解密，则视为无效投标文件。提交的光盘及 U 盘介质中只能有内容一致且唯一电子投标文件，不能有其他任何文件，注意查杀电脑病毒。

6.5因不可抗力事件造成投标文件损坏或丢失的，采购人或采购代理机构不承担任何责任。

6.6为方便开标唱标，投标人应将开标一览表另外再单独密封一份。

6.7投标人应将电子档文件、开标一览表分开密封包装，并标明投标人名称、项目编号、项目名称、包号（如有）及“电子档文件”或“开标一览表”的字样，并在封口处加盖投标人公章。

6.8投标文件封皮上还应注明“于 - - : : 之前不得启封”的字样（时间系指招标公告中规定的开标时间）。

6.9投标人应在不迟于招标公告中规定的截止日期和时间将投标文件递交至采购代理机构在招标公告中指定的地址。

6.10如果投标文件没有按本投标须知的规定密封，采购代理机构不对投标文件先行启封负责。

## 7. 投标文件的补充、修改和撤回

7.1投标人在投标截止时间前，可以对所递交的投标文件进行补充、修改或者撤回，并书面通知采购代理机构。补充、修改的内容应当按招标文件要求签署、盖章，并作为投标文件的组成部分。补充、修改的内容与投标文件不一致的，以补充、修改的内容为准。有关本项目招标文件的补遗、澄清及变更信息以采购公告发布网站公告与下载为准，采购代理机构不再另行通知，招标文件与更正公告

的内容相互矛盾时，以最后发出的更正公告内容为准。

7.2 投标人对投标文件的补充、修改的书面材料应按本须知“投标文件的提交”规定进行编写、密封、标记和递送，并注明“补充、修改投标文件”字样。

## 8. 投标文件递交的截止时间

8.1 递交投标文件的截止时间详见【投标人须知资料表】。

8.2 采购人可按规定修改补充通知的方式，酌情延长提交投标文件的截止时间。在此情况下，投标人的所有权利和义务以及投标人受制约的截止时间，均以延长后新的投标截止时间为准。

8.3 截至投标截止时间，参加投标的投标人（以开标会场签到为准）不足三家的，予以废标，投标文件原封退还给投标人。

## 9. 投标无效的情形

投标人存在下列情况之一的，投标无效：

- （一）未按照招标文件的规定提交投标保证金的；
- （二）投标文件未按招标文件要求签署、盖章的；
- （三）不具备招标文件中规定的资格要求的；
- （四）报价超过招标文件中规定的预算金额或者最高限价的；
- （五）投标文件含有采购人不能接受的附加条件的；
- （六）法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

## 六、开标、评标和定标

### 1. 开标

1.1 采购人按规定的的时间和地点公开开标，并邀请所有投标人参加。投标人未参加开标的，视同认可开标结果。

1.2 参加开标的投标人代表应持本人身份证件签名报到以证明其出席。

1.3 开标时，由投标人代表检查投标文件的密封情况，经确认无误后，由采购代理机构人员当众拆封。

1.4 开标时，采购代理机构当众宣读投标人名称、补充和修改投标的通知、投标价格、折扣声明、投标保证金、招标文件允许提供的备选投标方案以及采购代理机构认为合适的投标文件其他主要内容。未宣读的投标价格、价格折扣和招标文件允许提供的备选投标方案等实质内容，评标时不予承认。

1.5 开标过程应当由采购人或者采购代理机构负责记录，由参加开标的各投标人代表和相关工作人员签字确认后随招标文件一并存档。

1.6 开标时，投标文件中开标一览表内容与投标文件中明细表内容不一致的，以开标一览表为准。

1.7 投标人代表对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，应当场提出询问或者回避申请。

1.8 投标截止时间结束后参加投标的投标人不足三家的，除采购任务取消情形外，按照中华人民共和国财政部第 87 号令《政府采购货物和服务招标投标管理办法》第四十三条规定处理。

## 2. 评标（详见第四章）

2.1 评标委员会按照第四章评标方法及标准规定的评标方法、评审因素、标准和程序以及有关法律、法规及规章对投标文件进行评审。对所有投标人投标的评标，都采用相同的程序和标准。

2.2 采用最低评标价法的采购项目，提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的，以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的参加评标；报价相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定一个参加评标的投标人，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他投标无效。

2.3 使用综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为中标候选人。

2.4 非单一产品采购项目，根据招标文件采购需求中载明的核心产品的情况，多家投标人提供的核心产品品牌相同的，按上述 2.2、2.3 条款规定处理。

2.5 评标严格按照招标文件的要求和条件进行。

2.6 若提交的相关证明材料无法得到核实或未在规定的时间内提交，评标委员会可取消其中标候选人资格，并按顺序由排序第二的候选人递补，依此类推。

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

### 3. 定标

#### 3.1 中标通知书与中标信息公布

3.1.1 采购人或采购代理机构应当发出中标通知书，并在指定媒体上公告中标结果，招标文件随中标结果同时公告，中标结果公告期限为1个工作日。

3.1.2 各投标人的投标文件不予退还，采购代理机构无须对未中标人解释落标理由。

#### 3.2 终止公告

3.2.1 项目废标后，采购人或采购代理机构将在指定媒体上发布终止公告，终止公告的公告期限为1个工作日。

## 七、询问、质疑和投诉

### 1. 询问

投标人对政府采购活动事项（招标文件、采购过程和中标结果）有疑问的，可以向采购人或采购代理机构提出询问，采购人或采购代理机构将及时作出答复，但答复的内容不涉及商业秘密。询问可以口头方式提出，也可以书面方式提出，书面方式包括但不限于传真、信函、电子邮件，或在电子招标投标交易平台上传书面文件并通知采购代理机构。联系方式见《投标邀请》中“采购人、采购代理机构的名称、地址和联系方式”。

### 2. 接收质疑函的联系方式及处理和投诉

2.1 投标人如认为招标文件、采购过程和中标结果使自己的权益受到损害的，应在知道或应知其权益受到损害之日起七个工作日内以书面形式向采购人、采购代理机构提出质疑。

2.2 投标人须在质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。

2.3 投标人提出质疑的，应提供质疑函原件，并应以直接送达（专人送达）或邮寄送达。接收质疑函的联系部门、联系电话和通讯地址见【投标人须知资料

表】。采购人或者采购代理机构不接受电子送达（传真、电子邮件、微信等）。采购人或者采购代理机构应当向质疑投标人签收回执。

2.4 提出质疑应当提交质疑函和必要的证明材料，质疑函应当包括下列内容：

- 1) 投标人的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；
- 2) 质疑项目的名称、编号；
- 3) 具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；
- 4) 事实依据；
- 5) 必要的法律依据；
- 6) 提出质疑的日期。

2.5 质疑函按中国政府采购网（www.cccp.gov.cn）“下载专区”的“政府采购供应质疑函范本”和“质疑函制作说明”制作。未按要求填写、匿名、非书面形式、七个工作日之外的质疑均不予受理。

2.6 采购人或采购代理机构应当在收到投标人的书面质疑后 7 个工作日内作出答复，并以书面形式通知质疑投标人和其他有关投标人。

2.7 质疑投标人对采购人、采购代理机构的答复不满意，或者采购人、采购代理机构未在规定时间内作出答复的，可以在答复期满后 15 个工作日内按规定向财政部门提起投诉。

## 八、合同签订和履行

### 1. 签订合同

1.1 采购人与中标人应根据《中华人民共和国政府采购法》和《海南省财政厅关于进一步优化政府采购营商环境的通知》琼财采（2022）68 号规定的期限，按招标文件和中标人的投标文件、中标通知书指定的时间、地点签订政府采购合同，所签订的合同不得对招标文件和投标文件作实质性修改。

1.2 招标文件、中标人的投标文件均为签订合同的依据。

1.3 采购合同将在法定的媒体上公告，但合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。

1.4 中标人应当按照合同约定依法履行合同义务。政府采购合同的履行、违约责任和解决争议的方法等适用《中华人民共和国民法典》。

## 2. 履约保证金

2.1 中标人在收到采购代理机构的《中标通知书》，【投标人须知资料表】规定需向采购人提交履约保证金的，应按照【投标人须知资料表】的规定提交。

2.2 中标人没有按照以上条款规定提交履约保证金的，视为放弃中标，其投标保证金不予退还。

## 3. 政府采购合同履行

政府采购合同履行中，采购人需追加与合同标的相同的货物或服务的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与中标人协商签订补充合同，但补充合同的采购金额不得超过原合同采购金额的百分之十。

## 4. 政府采购合同信用融资

政府采购合同信用融资是银行机构以政府采购诚信考核和信用审查为基础，凭借中小企业取得并提供的政府采购合同，按优于一般中小企业贷款的利率直接向申请贷款的中小企业发放贷款的一种新融资方式。供应商在中标(成交)后需要融资时可以申请政府采购合同信用融资。

# 九、其他

## 1. 腐败和欺诈行为

1.1 本招标形成的合同项下的买方和卖方（中标人）在合同生效和实施过程中应遵守最高的道德标准。为此目的，定义下述条件：

(1) “腐败行为”是指通过提供、给予、接受、索取任何有价值的东西来影响采购人员在采购过程中或合同实施过程中的行为；

(2) “欺诈行为”是指为了影响采购过程或合同实施过程而谎报事实，损害买方和公共利益，包括投标人之间串通投标（递交投标文件之前和之后），人为地使投标丧失竞争性，剥夺了买方从竞争中所获得的利益。

1.2 如果被推荐的中标人被认为在本项目投标过程中有腐败和欺诈行为，则其投标将被拒绝。

## 2. 废标

在招标采购中，出现下列情形之一的，应予废标：

(1) 符合专业条件的投标人或者对招标文件作实质响应的投标人不足三家的；

(2) 出现影响采购公正的违法、违规行为的；

(3) 因重大变故，采购任务取消的。

### 3. 招标代理服务费

3.1 本项目招标代理服务费按【投标人须知资料表】收取。

招标代理服务费交纳标准：详见【投标人须知资料表】

招标代理服务费的交纳方式：银行转账、银行支票、汇票、电汇、现金等。

### 4. 信用信息查询

4.1 信用信息查询的查询渠道：“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）、国家税务总局（[www.chinatax.gov.cn](http://www.chinatax.gov.cn)）、中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）。

4.2 信用信息查询的截止时点：至本项目投标文件提交截止时间止。

4.3 信用信息查询记录和证据留存的具体方式：以开标日当天资格审查时上述网站查询结果为准，如上述网站查询结果均显示没有相关记录，则视为没有上述不良信用记录。采购人及采购代理机构经办人将查询网页截图、打印、签字，作为查询记录和证据，与其他采购文件一并保存。采购人及采购代理机构查询之后，本章指定网站信息发生的任何变更均不再作为资格审查依据。

4.4 信用信息的使用规则：对列入失信被执行人、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《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的投标人，将拒绝其参与政府采购活动。

4.5 两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个投标人的身份共同参加政府采购活动的，应当对所有联合体成员进行信用记录查询，联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。

## 附录：关于印发中小企业划型标准规定的通知

2021/3/8

关于印发中小企业划型标准规定的通知\_中国政府采购网

关于印发中小企业划型标准规定的通知" />

财政部唯一指定政府采购信息网络发布媒体 国家级政府采购专业网站

服务热线: 400-810-1996

首页

政采法规

购买服务

监督检查

信息公告

GPA专栏

PPP频道

当前位置: 首页 » 政采法规 » 财政部规范性文件

### 关于印发中小企业划型标准规定的通知

2012年01月17日 11:02 来源: 中国政府采购网【打印】

#### 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

各省、自治区、直辖市人民政府，国务院各部委、各直属机构及有关单位：

为贯彻落实《中华人民共和国中小企业促进法》和《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），工业和信息化部、国家统计局、发展改革委、财政部研究制定了《中小企业划型标准规定》。经国务院同意，现印发给你们，请遵照执行。

工业和信息化部

国家统计局

国家发展和改革委员会

财政部

二〇一一年六月十八日

#### 中小企业划型标准规定

一、根据《中华人民共和国中小企业促进法》和《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），制定本规定。

二、中小企业划分为中型、小型、微型三种类型，具体标准根据企业从业人员、营业收入、资产总额等指标，结合行业特点制定。

三、本规定适用的行业包括：农、林、牧、渔业，工业（包括采矿业，制造业，电力、热力、燃气及水生产和供应业），建筑业，批发业，零售业，交通运输业（不含铁路运输业），仓储业，邮政业，住宿业，餐饮业，信息传输业（包括电信、互联网和相关服务），软件和信息技术服务业，房地产开发经营，物业管理，租赁和商务服务业，其他未列明行业（包括科学研究和技术服务业，水利、环境和公共设施管理业，居民服务、修理和其他服务业，社会工作，文化、体育和娱乐业等）。

四、各行业划型标准为：

（一）农、林、牧、渔业。营业收入20000万元以下的为中小微型企业。其

[http://www.ccgp.gov.cn/zcfg/mof/201310/t20131029\\_3587674.htm](http://www.ccgp.gov.cn/zcfg/mof/201310/t20131029_3587674.htm)

1/3

中，营业收入500万元及以上的为中型企业，营业收入50万元及以上的为小型企业，营业收入50万元以下的为微型企业。

(二) 工业。从业人员1000人以下或营业收入40000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员300人及以上，且营业收入2000万元及以上的为中型企业；从业人员20人及以上，且营业收入300万元及以上的为小型企业；从业人员20人以下或营业收入300万元以下的为微型企业。

(三) 建筑业。营业收入80000万元以下或资产总额80000万元以下的为中小微型企业。其中，营业收入6000万元及以上，且资产总额5000万元及以上的为中型企业；营业收入300万元及以上，且资产总额300万元及以上的为小型企业；营业收入300万元以下或资产总额300万元以下的为微型企业。

(四) 批发业。从业人员200人以下或营业收入40000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员20人及以上，且营业收入5000万元及以上的为中型企业；从业人员5人及以上，且营业收入1000万元及以上的为小型企业；从业人员5人以下或营业收入1000万元以下的为微型企业。

(五) 零售业。从业人员300人以下或营业收入20000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员50人及以上，且营业收入500万元及以上的为中型企业；从业人员10人及以上，且营业收入100万元及以上的为小型企业；从业人员10人以下或营业收入100万元以下的为微型企业。

(六) 交通运输业。从业人员1000人以下或营业收入30000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员300人及以上，且营业收入3000万元及以上的为中型企业；从业人员20人及以上，且营业收入200万元及以上的为小型企业；从业人员20人以下或营业收入200万元以下的为微型企业。

(七) 仓储业。从业人员200人以下或营业收入30000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员100人及以上，且营业收入1000万元及以上的为中型企业；从业人员20人及以上，且营业收入100万元及以上的为小型企业；从业人员20人以下或营业收入100万元以下的为微型企业。

(八) 邮政业。从业人员1000人以下或营业收入30000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员300人及以上，且营业收入2000万元及以上的为中型企业；从业人员20人及以上，且营业收入100万元及以上的为小型企业；从业人员20人以下或营业收入100万元以下的为微型企业。

(九) 住宿业。从业人员300人以下或营业收入10000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员100人及以上，且营业收入2000万元及以上的为中型企业；从业人员10人及以上，且营业收入100万元及以上的为小型企业；从业人员10人以下或营业收入100万元以下的为微型企业。

(十) 餐饮业。从业人员300人以下或营业收入10000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员100人及以上，且营业收入2000万元及以上的为中型企业；从业人员10人及以上，且营业收入100万元及以上的为小型企业；从业人员10人以下或营业收入100万元以下的为微型企业。

(十一) 信息传输业。从业人员2000人以下或营业收入100000万元以下的为中

小微型企业。其中，从业人员100人及以上，且营业收入1000万元及以上的为中型企业；从业人员10人及以上，且营业收入100万元及以上的为小型企业；从业人员10人以下或营业收入100万元以下的为微型企业。

(十二) 软件和信息技术服务业。从业人员300人以下或营业收入10000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员100人及以上，且营业收入1000万元及以上的为中型企业；从业人员10人及以上，且营业收入50万元及以上的为小型企业；从业人员10人以下或营业收入50万元以下的为微型企业。

(十三) 房地产开发经营。营业收入200000万元以下或资产总额10000万元以下的为中小微型企业。其中，营业收入1000万元及以上，且资产总额5000万元及以上的为中型企业；营业收入100万元及以上，且资产总额2000万元及以上的为小型企业；营业收入100万元以下或资产总额2000万元以下的为微型企业。

(十四) 物业管理。从业人员1000人以下或营业收入5000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员300人及以上，且营业收入1000万元及以上的为中型企业；从业人员100人及以上，且营业收入500万元及以上的为小型企业；从业人员100人以下或营业收入500万元以下的为微型企业。

(十五) 租赁和商务服务业。从业人员300人以下或资产总额120000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员100人及以上，且资产总额8000万元及以上的为中型企业；从业人员10人及以上，且资产总额100万元及以上的为小型企业；从业人员10人以下或资产总额100万元以下的为微型企业。

(十六) 其他未列明行业。从业人员300人以下的为中小微型企业。其中，从业人员100人及以上的为中型企业；从业人员10人及以上的为小型企业；从业人员10人以下的为微型企业。

五、企业类型的划分以统计部门的统计数据为依据。

六、本规定适用于在中华人民共和国境内依法设立的各类所有制和各种组织形式的企业。个体工商户和本规定以外的行业，参照本规定进行划型。

七、本规定的中型企业标准上限即为大型企业标准的下限，国家统计部门据此制定大中小微型企业的统计分类。国务院有关部门据此进行相关数据分析，不得制定与本规定不一致的企业划型标准。

八、本规定由工业和信息化部、国家统计局会同有关部门根据《国民经济行业分类》修订情况和企业发展变化情况适时修订。

九、本规定由工业和信息化部、国家统计局会同有关部门负责解释。

十、本规定自发布之日起执行，原国家经贸委、原国家计委、财政部和国家统计局2003年颁布的《中小企业标准暂行规定》同时废止。



主办单位：中华人民共和国财政部国库司

网站标识码：bm14000002 | 京ICP备19054529号-1 | 京公网安备11010602060068号

© 1999-2021 中华人民共和国财政部 版权所有 | 联系我们 | 意见反馈

## 第四章、评标办法

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:57:45-3c3389c13915481ba710fce64bd5  
fca3-7.8.5036.1650

## 一、评标办法前附表

### 【2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目】

#### 要素设置信息：

开标会形式：现场开标

报价类型：金额报价

是否接受联合体：否

是否允许分包：否

确定中标人方式：评标委员会推荐中标候选人

本项目采用综合评分法进行评审。

综合评分法，是指在满足采购文件实质性要求的前提下，评标专家按照采购文件中规定的各项评审因素及其分值进行综合评分后，评分从高到低的顺序推荐供应商作为中标候选人供应商的评标方法。

#### 评审步骤

序号	评审步骤	分值（分）
1	资格审查	/
2	符合性审查	/
3	商务评审	22
4	技术评审	48
5	报价评审	30

- 1、评分分值计算保留小数点后两位，小数点后第三位“四舍五入”。
- 2、投标人评审步骤的最终得分为该评审步骤中各评委对投标人评定的步骤总分（所有评审因素得分之和）的算术平均值。
- 3、投标人的最终得分为所有评审步骤的分值之和。

#### 资格审查

序号	评审因素	评审标准
1	满足《中华人民共和国政府采购法》第二十条规定	是否满足招标文件要求
2	提供政府采购活动前三年内无环保类行政处罚记录声明函	是否满足招标文件要求
3	其他资格承诺函	是否满足招标文件要求
4	特定资格要求	是否满足招标文件要求
5	投标人在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）未被列入失信被执行人、未被列入政府采购严重违法失信行为记录名单，在“国家税务总局”网站（www.chinatax.gov.cn）未被列入重大税收违法失信案件信息公布栏，在中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）未被列入政府采购严重违法失信行为记录名单。	是否满足招标文件要求

#### 符合性审查

序号	评审因素	评审标准
1	投标文件的有效性、完整性	是否符合招标文件的签署要求且内容完整无缺漏
2	投标有效期	是否满足招标文件要求
3	合同履行期限	是否满足招标文件要求
4	投标报价	是否满足招标文件要求
5	其它	是否无其它无效投标认定条件

#### 商务评审

序号	评审因素	评审标准	分值
1	仓储条件	<p>投标人仓库面积在500平方米（不含）以下不得分，500平方米得2分；每增加100平方米增加1分，最多得4分。</p> <p>注：此项评分需投标人提供有效的房屋产权或租赁证明资料复印件加盖公章，无有效证明材料不得分。</p>	4
2	车辆配送	<p>1. 投标人针对本项目提供专用的配送车辆得2分，未提供不得分；</p> <p>2. 投标人针对本项目提供冷链运输车的得2分，未提供不得分。</p> <p>注：以上两项不重复计分，车辆是投标人自有的，提供车辆登记证或者行驶证复印件和车辆照片（车辆所有人是投标人或者是法定代表人）加盖公章；车辆是租赁的，提供租赁合同和行驶证（或车辆登记证）复印件和车辆照片加盖公章。</p>	4

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12-16:57:55-3c3389c291581ba710fce64b0c3  
 fca3-7.8.506.1050

3	拟投入的专职配送人员	<p>投标人针对本项目提供专职配送人员，每提供1人得3分，最多得6分，没有提供不得分。</p> <p>注：需提供配送人员与公司所签订的劳动合同和2024年1月至今连续三个月公司为配送人员缴纳的社保证明复印件加盖公章。</p>	6
4	配送时效性	<p>投标人接到采购人的采购计划后，1、能保证耗材5个工作日内到达，对于需要及时配送的特殊试剂耗材配送时间不超过4（含本数）小时，节假日照常配送得3分；2、能保证耗材7个工作日内到达，对于需要及时配送的特殊试剂耗材配送时间不超过6（含本数）小时，节假日照常配送得1分；其他情况不得分。</p> <p>注：提供承诺函，格式自拟，加盖公章。</p>	3
5	业绩	<p>投标人2021年1月1日至今（以合同签订时间为准）具有“检验试剂”或同类供货业绩的，每提供一个得2.5分，本项满分5分。</p> <p>证明材料：提供合同复印件加盖单位公章。</p>	5

**技术评审**

序号	评审因素	评审标准	分值
----	------	------	----



2	质量管理方案	<p>根据投标人提供的质量管理方案（包括但不限于：内部管理制度、产品追溯管理系统等内容）进行综合评审：</p> <p>（1）方案科学合理，内容全面，适用性强，思路清晰，能够根据实际情况制订，完全满足采购需求，得9分；</p> <p>（2）方案科学合理，内容全面，适用性较强，基本满足采购需求，得6分；</p> <p>（3）方案基本满足采购需求。但内容表述不清晰。适用性不强，得4分；</p> <p>（4）方案欠缺合理性，内容缺项较多，适用性差，得2分；</p> <p>（5）不提供不得分。</p>	9
---	--------	--	---

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2023-8-12-18:45:45-fca3-718503616500c1315481ba710fceb6bd5

3	应急预案	<p>根据投标人提供的应急预案（包括但不限于：应急处理措施、应急保障承诺等内容）进行综合评审：</p> <p>（1）方案科学合理，内容全面，适用性强，思路清晰，能够根据实际情况制订，完全满足采购需求，得9分；</p> <p>（2）方案科学合理，内容全面，适用性较强，基本满足采购需求，得6分；</p> <p>（3）方案基本满足采购需求。但内容表述不清晰。适用性不强，得4分；</p> <p>（4）方案欠缺合理性，内容缺项较多，适用性差，得2分；</p> <p>（5）不提供不得分。</p>	9
---	------	--	---

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2023-8-12-18:45:45 fca3-7.85503616500c1315481ba710fceb6bd5

4	产品维保方案	<p>根据投标人提供的产品维保方案（包括但不限于：维保技术方案、维保处理流程等内容）进行综合评审：</p> <p>（1）方案科学合理，内容全面，适用性强，思路清晰，能够根据实际情况制订，完全满足采购需求，得9分；</p> <p>（2）方案科学合理，内容全面，适用性较强，基本满足采购需求，得6分；</p> <p>（3）方案基本满足采购需求。但内容表述不清晰。适用性不强，得4分；</p> <p>（4）方案欠缺合理性，内容缺项较多，适用性差，得2分；</p> <p>（5）不提供不得分。</p>	9
---	--------	--	---

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2021-8-12-18:45:45 fca3-718503616500c1315481ba710fceb6bd5

5	罚责方案	<p>根据投标人提供的罚责方案（包括但不限于：未能及时送达的处罚措施、提供耗材有质量问题的处罚措施、服务质量达不到采购人要求的处罚措施等内容）进行综合评审：</p> <p>（1）方案科学合理，内容全面，适用性强，思路清晰，能够根据实际情况制订，完全满足采购需求，得9分；</p> <p>（2）方案科学合理，内容全面，适用性较强，基本满足采购需求，得6分；</p> <p>（3）方案基本满足采购需求。但内容表述不清晰。适用性不强，得4分；</p> <p>（4）方案欠缺合理性，内容缺项较多，适用性差，得2分；</p> <p>（5）不提供不得分。</p>	9
---	------	---	---

### 报价评审

序号	评审因素	评审标准	分值
		<p>1、价格核准：评标委员会对符合性审查合格的投标人的投标报价明细进行复核，看其是否有计算错误，如有则按投标人须知有关规定修正或澄清。以修正后的报价进行报价得分计算。</p> <p>2、报价得分计算</p> <p>综合评分法，价格分统一采用低价优先法计算，即满足采购文件要求且评标价（指修正及价</p>	

1	<p>投标报价</p>	<p>格扣除后的价格，下同)最低的为评标基准价，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：</p> <p>价格评分=（评标基准价 / 评标价）× 价格分值</p> <p>3、响应报价对符合规定的小型、微型企业、监狱企业和残疾人福利性单位的价格给予扣除，用扣除后的价格参与评审。</p> <p>报价扣除说明：</p> <p>小微企业价格扣除率：10% ；</p> <p>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%以上的价格扣除率：4% ；</p> <p>监狱、福利性企业视为：小微企业</p> <p>扣除后的金额报价=金额报价*（1-扣除率）</p> <p>扣除后的下浮率报价=1-[(1-下浮率报价)×（1-扣除率）]</p> <p>扣除后的折扣率报价=折扣率报价*（1-扣除率）</p> <p>备注：投标人或产品若同时享有以上价格扣除情况的，仅对“响应报价”进行一次价格扣除，并不作叠加扣除。</p>	30
---	-------------	--	----

## 二、评标办法正文

### 前附表

序号	条款名称	编列内容规定
1	评标办法	综合评分法
2	评标因素和标准	见评标办法前附表
3	投标文件报价出现前后不一致的修正	如果投标文件的大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；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；单价金额小数点有明显错位的，应以总价为准，并修改单价；若文字大写表示的数据与数字表示的有差别，则以文字大写表示的数据为准。若投标人拒绝接受上述修正，在评标时将其视为无效投标。
4	价格评审优惠	见“政府采购政策落实”内容
5	相同品牌产品评审得分相同的规定	按中华人民共和国财政部令第 87 号令政府采购货物和服务招标投标管理办法执行。
6	非单一产品采购项目的核心产品	按中华人民共和国财政部令第 87 号令政府采购货物和服务招标投标管理办法执行。
7	多处获得政府采购政策优惠的计算方法	见“政府采购政策落实”内容

## 正文部分

### 一、评标要求

#### 1. 评标办法

1.1 评标方法：综合评分法，指投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人的评标方法。

1.2 评标因素：评标因素的设定应当与投标人所提供货物或服务的质量相关，包括投标报价、技术或者服务水平、履约能力、售后服务等，但不包括第一章投标人的资格要求。本采购项目的评标因素和标准见【评标办法前附表】。

1.3 综合评分法评标步骤：先进行资格符合性审查，再进行技术、商务的详细评审。只有通过资格符合性审查的投标人才能进入详细的评审。

#### 2. 评标委员会

2.1 评标委员会由采购人代表和评标专家组成，成员人数为7人（含）以上单数，其中评标专家不得少于成员总数的三分之二（采购人有权根据项目和本单位实际情况决定是否委派采购人代表参与评标）。除采购人代表外，其他评标专家从海南省政府采购评标专家库内相关专业的专家名单中随机抽取。该评标委员会小组独立工作，负责评标所有投标文件并推荐中标候选人。

2.2 评标委员会成员名单在评标结果公告前属于保密内容。

2.3 评标委员会成员有下列情形之一的，应当回避：

（1）参加采购活动前三年内，与投标人存在劳动关系，或者担任过投标人的董事、监事，或者是投标人的控股股东或实际控制人；

（2）与投标人的法定代表人或者负责人有夫妻、直系血亲、三代以内旁系血亲或者近姻亲关系；

（3）与投标人有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系。

2.4 评标委员会负责具体评标事务，并独立履行下列职责：

（1）审查、评价投标文件是否符合招标文件的商务、技术等实质性要求；

（2）要求投标人对投标文件有关事项作出澄清或者说明；

（3）对投标文件进行比较和评价；

（4）确定中标候选人名单，以及根据采购人委托直接确定中标人。

### 3. 评标过程的保密性

3.1在评标过程中及评标结束后，评标委员会的研究情况和所有投标人的商业秘密都属于保密内容。

3.2有关投标文件的审查、澄清、评估和比较以及有关授予合同的意向的一切情况都不得透露给任何投标人或与上述评标工作无关的人员。

3.3投标人不得干扰评标委员会的评标活动，否则将取消其投标资格，其投标保证金将不予退还。

### 4. 价格修正

4.1投标文件的投标报价出现前后不一致的，除【前附表】另有规定外，按照下列规定修正：

(1) 开标一览表内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表为准

(2) 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

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

(4) 总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。

4.2投标文件报价同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。修正后的报价由投标人代表签字或者加盖单位章确认后产生约束力，投标人不确认的，其投标无效。

## 二、政府采购政策落实

### 1. 节能、环保要求

根据政府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，采购的产品属于品目清单范围的，将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。节能产品的优先采购和强制采购以财政部、生态环境部等部门公布的最新《节能产品政府采购清单》中所列产品及相关规定为准；环境标志产品的优先采购以财政部、发展改革委等部门公布的最新《环境标志产品政府采购清单》所列产品为准。

对于优先采购的节能产品和环境标志产品的投标单价给予2%的扣除，用扣除后的价格参与评审。投标产品涉及到节能产品或环境标志产品的，须提供国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书

(复印件)。

## 2. 绿色产品要求

(1) 根据海南省财政厅关于印发《海南省绿色产品政府采购实施意见(试行)》的通知,对于绿色产品的投标单价给予2%的扣除,用扣除后的价格参与评审。投标产品涉及到绿色产品的,须提供国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的绿色产品认证证书(复印件)。

## 3. 中小企业、监狱企业或残疾人福利性单位给予价格扣除

3.1根据财政部、工业和信息化部关于《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库〔2020〕46号)、财政部文件《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》(财库〔2017〕141号)、财政部司法部《财政部 司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知书》(财库〔2014〕68号)、《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》(财库〔2022〕19号)要求,给予价格评审优惠:

(2) 对于经主管预算单位统筹后未预留份额专门面向中小企业采购的采购项目,以及预留份额项目中的非预留部分采购包,符合《关于印发〈政府采购促进中小企业发展管理办法〉的通知》(财库〔2020〕46号)规定的小微企业报价给予10%(工程项目为3%)的扣除,用扣除后的价格参加评审。适用招标投标法的政府采购工程建设项目,采用综合评估法但未采用低价优先法计算价格分的,评标时应当在采用原报价进行评分的基础上增加其价格得分的3%作为其价格分。

(3) 接受大中型企业与小微企业组成联合体或者允许大中型企业向一家或者多家小微企业分包的采购项目,对于联合协议或者分包意向协议约定小微企业的合同份额占到合同总金额30%以上的,采购人、采购代理机构应当对联合体或者大中型企业的报价给予4%(工程项目为1%)的扣除,用扣除后的价格参加评审。适用招标投标法的政府采购工程建设项目,采用综合评估法但未采用低价优先法计算价格分的,评标时应当在采用原报价进行评分的基础上增加其价格得分的1%作为其价格分。组成联合体或者接受分包的小微企业与联合体内其他企业、分包企业之间存在直接控股、管理关系的,不享受价格扣除优惠政策。

(4) 在政府采购活动中,监狱企业、残疾人福利性单位视同小型、微型企业,享受评审中价格扣除等政府采购促进中小企业发展的政府采购政策。

3.2 投标人符合上述规定的，应提供相关证明资料：

(1) 中小企业：按《关于印发〈政府采购促进中小企业发展管理办法〉的通知》（财库〔2020〕46号）规定，中小企业参加政府采购活动，应当出具《中小企业声明函》。任何单位和个人不得要求投标人提供《中小企业声明函》之外的中小企业身份证明文件。供应商提供《中小企业声明函》内容不实的，属于“隐瞒真实情况，提供虚假资料的”情形，依照有关规定追究相应责任。

(2) 监狱企业：按《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68号）文件规定提供应当提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件。

(3) 残疾人福利性单位：按《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）文件规定提供《残疾人福利性单位声明函》。

### 3.3 相关要求

(1) 价格扣除比例或者价格加分比例对小型企业和微型企业同等对待，不作区分。

(2) 依据《关于印发〈政府采购促进中小企业发展管理办法〉的通知》（财库〔2020〕46号）规定享受扶持政策获得政府采购合同的，小微企业不得将合同分包给大中型企业，中型企业不得将合同分包给大型企业。

(3) 采购标的对应的中小企业划分标准所属行业详见【投标人须知资料表】。

(4) 中小企业在资金支付期限、预款比例等方面的优惠措施，依据国务院令 第728号《保障中小企业款项支付条例》实施。

(5) 在政府采购活动中，投标人提供的货物、工程或者服务符合下列情形的，享受本办法规定的中小企业扶持政策：

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

(二) 在工程采购项目中，工程由中小企业承建，即工程施工单位为中小企业；

(三) 在服务采购项目中，服务由中小企业承接，即提供服务的人员为中小企业依照《中华人民共和国劳动民法典》订立劳动合同的从业人员。

在货物采购项目中，投标人提供的货物既有中小企业制造货物，也有大型企

业制造货物的，不享受本办法规定的中小企业扶持政策。

以联合体形式参加政府采购活动，联合体各方均为中小企业的，联合体视同中小企业。其中，联合体各方均为小微企业的，联合体视同小微企业。

(6) 依据《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定享受扶持政策获得政府采购合同的，小微企业不得将合同分包给大中型企业，中型企业不得将合同分包给大型企业；

#### 4. 政府采购政策交叉与叠加

(1) 优先采购同时属于“节能产品”、“环境标志产品”的，评审时只有其中一项产品能享受优先采购优惠（投标人自行选择，并在投标文件中并填报相关信息及数据）；

(2) 监狱企业、残疾人福利性单位同时属于小型、微型企业的，不重复享受价格评审优惠政策；

(3) 小型和微型企业的价格评审优惠可以与同时属于“节能产品”、“环境标志产品”或“绿色产品”中的一项优先采购优惠累加计算。

#### 5. 关于采购进口产品的要求（如有）

接受进口产品投标的项目，根据《政府采购进口产品管理办法》（财库〔2007〕119号）的要求，优先采购向我国企业转让技术、与我国企业签订消化吸收再创新方案的供应商的进口产品。对于优先采购向我国企业转让技术、与我国企业签订消化吸收再创新方案的供应商的进口产品的投标单价给予1%的扣除，用扣除后的价格参与评审。投标人提供的产品属于向我国企业转让技术、与我国企业签订消化吸收再创新方案的供应商的进口产品的，应提供有效的签订合同。

### 三、评审程序

#### 1. 资格审查

##### 1.1 资格审查主体

资格审查主体：采购人或采购代理机构负责资格审查。

##### 1.2 资格审查

1.2.1 资格审查依据法律法规和招标文件的规定，对投标文件中的资格证明文件等进行审查，以确定投标人是否符合招标文件规定的资格条件。

1.2.2 采购人或采购代理机构按第四章【资格审查】所列审查项目及审查标准，对投标人资格进行审查。

### 1.3 资格审查结果

资格审查不合格的投标人不得进入评标, 资格审查合格投标人少于 3 家的, 不得评标。未通过资格审查的投标人, 采购人或采购代理机构应当告知其未通过的原因。

### 1.4 其他

实行资格预审的采购项目, 开标结束后可以不再对投标人资格进行审查。资格预审合格的投标人在提交投标文件的截止时间前资格发生变化的, 应当通知采购人或采购代理机构, 并按新情况更新或补充其在申请资格预审时提供的证明材料, 以证实其各项资格条件仍能继续满足资格预审公告的要求。

## 2. 符合性审查

2.1 评标委员会根据【符合审查】对通过资格性审查的投标人的投标文件进行符合性审查, 只有对【符合审查】所列各项作出实质性响应的投标文件才能详细评审。对是否实质性响应招标文件的要求有争议的投标内容, 评标委员会将以记名方式表决, 得票超过半数的投标人有资格进入下一阶段的评审, 否则将被淘汰。有以下情况的将不能通过符合性审查:

- 投标人未按招标文件要求的金额提交投标保证金的;
- 投标有效期不足的;
- 合同履行期限(服务期限、交货时间)不满足要求的;
- 投标文件未按招标文件规定要求填写投标内容及签名盖章的;
- 投标价不是固定价或者投标价不是唯一的;
- 不符合招标文件规定的其它条件。

2.2 判断投标文件的响应与否只根据投标文件本身, 而不寻求外部证据。

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

## 3. 澄清有关问题

3.1 对于投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容, 评标委员会应当以书面形式要求投标人作出必要的澄清、说明或者补正。

3.2 投标人的澄清、说明或者补正应当采用书面形式，并加盖公章，或者由法定代表人或其授权的代表签字，并按评标委员会的通知要求递交。投标人的澄清、说明或者补正不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容。

3.3 有效的书面澄清材料，是投标文件的补充材料，成为投标文件的组成部分。

#### 4. 比较与评价

4.1 评标委员会应按照招标文件中规定的评标方法、标准和评标因素，对资格性检查和符合性检查合格的投标文件进行评估，综合比较与评价。

##### 4.2 投标报价的修正或调整

(1) 如果有算术错误，投标报价将按本章“价格修正”条款内容进行算术修正及修正次序规则修正。

(2) 需落实政府采购政策（价格评审优惠）的，按相关规定进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。

(3) 评标基准价和投标报价按照上述顺序修正或调整。

4.3 投标报价评价：价格分应当采用低价优先法计算，即满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分。其他投标人的价格分统一按照下列公式计算：

$$\text{投标报价得分} = (\text{评标基准价} / \text{投标报价}) \times \text{价格权值} \times 100$$

注：上述公式中，

(1) 本项目为单价招标项目，投标报价指投标单价，评标基准价指满足招标文件要求且投标单价最低的金額；

(2) 若投标人进行价格评审优惠，投标报价等于价格扣除后的投标报价（评标价）；评标基准价等于有效投标人中价格扣除后报价的最小值。

技术、商务及价格权重分配

评估因素	技术、商务	价格
权重（权值）	70%	30%

##### 4.4 技术、商务等评分项响应评价

技术、商务等评分项响应评分。按本章规定的评标因素和标准，对技术、商务等评分项计算得分。

#### 4.5 评标总得分

评标总得分= $F1 \times A1 + F2 \times A2 + \dots + Fn \times An$

$F1、F2 \dots Fn$  分别为各项评审因素的得分；

$A1、A2、\dots An$  分别为各项评审因素所占的权重 ( $A1 + A2 + \dots + An = 1$ )。

评标过程中，不得去掉报价中的最高报价和最低报价。

4.6 评分分值计算保留小数点后两位，小数点后第三位“四舍五入”。

4.7 评标时，评标委员会各成员应当独立对每个投标人的投标文件进行评价、评分，然后汇总每个投标人每项评分因素的得分。

4.8 提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算。

(1) 评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格，其他同品牌投标人不作为中标候选人。

(2) 评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为中标候选人。

4.9 非单一产品采购项目，采购人应当根据采购项目技术构成、产品价格比重等合理确定核心产品，并在招标文件中载明。多家投标人提供的核心产品品牌相同的，按上述 4.8 款规定处理。

### 5. 确定中标候选人名单

评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列，得分且投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为排名第一的中标候选人。

### 6. 编写评标报告

6.1 评标委员会根据全体评标成员签字的原始评标记录和评标结果编写评标报告。

6.2 评标委员会成员对需要共同认定的事项存在争议的，应当按照少数服从多数的原则作出结论。持不同意见的评标委员会成员应当在评标报告上签署不同意见及理由，否则视为同意评标报告。

## 7. 评标报告复核

7.1 汇总完成后，除下列情形外，任何人不得修改评标结果：

- (1) 分值汇总计算错误的；
- (2) 分项评分超出评分标准范围的；
- (3) 评标委员会成员对客观评审因素评分不一致的；
- (4) 经评标委员会认定评分畸高、畸低的。

7.2 评标报告签署前，经复核发现存在以上情形之一的，评标委员会应当当场修改评标结果，并在评标报告中记载；评标报告签署后，采购人或者采购代理机构发现存在以上情形之一的，应当组织原评标委员会进行重新评审，重新评审改变评标结果的，书面报告本级财政部门。

## 8. 停止评标

评标委员会发现招标文件存在歧义、重大缺陷导致评标工作无法进行，或者招标文件内容违反国家有关强制性规定的，应当停止评标工作，与采购人或者采购代理机构沟通并作书面记录。采购人或者采购代理机构确认后，应当修改招标文件，重新组织采购活动。

## 9. 重新组建评标委员会进行评标

9.1 评标委员会或者其成员存在下列情形导致评标结果无效的，采购人或者采购代理机构可以重新组建评标委员会进行评标，并书面报告本级财政部门，但采购合同已经履行的除外：

- (1) 评标委员会组成不符合《政府采购货物和服务招标投标管理办法》规定的；
- (2) 有《政府采购货物和服务招标投标管理办法》第六十二条第一至五项情形的；
- (3) 评标委员会及其成员独立评标受到非法干预的；
- (4) 有政府采购法实施条例第七十五条规定的违法行为的。

有违法违规行为的原评标委员会成员不得参加重新组建的评标委员会。

### 三、评标办法附件

无

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:57:45-3c3389c13915481ba710fce64bd5  
fca3-7.8.5036.1650

## 第五章 政府采购合同格式

(具体的合同条款由采购人与中标人在合同中约定,以最终采购人与中标人签订的采购合同为准)

# 政府采购合同

合同编号: \_\_\_\_\_

签订地: \_\_\_\_\_

甲方(采购人): \_\_\_\_\_

乙方(中标人): \_\_\_\_\_

乙方于\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日参加了\_\_\_\_(采购代理机构)组织的“\_\_\_\_(项目名称及项目编号)”政府采购活动,经评标委员会评审确定乙方为\_\_\_\_包及包名称 若无分包写“本项目”\_\_\_\_中标人,按照《中华人民共和国民法典》、《中华人民共和国政府采购法》和相关的法律法规规定,以及招标文件规定,经甲乙双方协商一致,签订本政府采购合同。

### 第一条 货物条款

乙方向甲方提供以下货物

货物名称	品牌、规格型号(技术参数)	单价	数量	小计
合 计				

注:如上述表格不适用相关货物的,具体品牌、数量、规格型号(技术参数)及质保期等可用附件形式列明,作为本合同组成部分。

.....

### 第二条 合同总金额

合同总金额为人民币(大写): \_\_\_\_\_ (¥ \_\_\_\_\_)

此价格为合同执行不变价,不因国家政策变化而变化,该价款包括了货物及与之配套的设

计、制造、正版软件、检验、包装、运输、保险、税费以及安装、组织验收、培训、技术服务（包括技术资料、图纸提供等）、质保期服务等全部价款，除此之外，甲方不再向乙方支付其他任何费用。

.....

### 第三条 质量要求及技术标准

1. 货物原产地：\_\_\_\_\_。
2. 货物的质量要求：\_\_\_\_\_。
3. 货物的技术标准：\_\_\_\_\_。

.....

### 第四条 履约时间、地点及方式

1. 履约时间：\_\_\_\_\_。
2. 履约地点：\_\_\_\_\_。
3. 履约方式：\_\_\_\_\_。

.....

### 第五条 合同款支付

.....

### 第六条 包装、装运及运输

1. 乙方负责包装、装运和运输，由于不适当的包装、装运和运输造成货物有任何损坏均由乙方负责。
2. 包装费、运费及相关费用已包含在合同总金额内。
3. 根据财政部等三部门《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》规定，对乙方提出的具体包装要求：\_\_\_\_\_。

.....

### 第七条 履约保证金（如有）

1. 履约保证金用于补偿甲方因乙方不能履行或不能完全履行合同义务而蒙受的损失。
2. 乙方应当以支票、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履约保证金，提交形式：\_\_\_\_\_，金额：人民币（大写）\_\_\_\_\_（¥\_\_\_）元（履约保证金不得超过政府采购合同金额的5%）。

3. 在采购标的交付验收合格无质量问题后，甲方根据《政府采购项目履约保证金退付表》、《政府采购项目验收单》和资金往来收款收据等材料审核后 5 个工作日内退还。

.....

## 第八条 质量保修范围及保修期

1. 合同的质量保证期（简称“质保期”）为相应产品经甲方及有权部门检测验收合格并交付甲方使用之日起\_\_\_个月。质保期内乙方提供免费质量保修服务并按中华人民共和国有关行业规定进行质量“三包”。

2. 质保期内乙方应按国家有关规定对产品进行定期维护和维修，费用包含在合同总价内。质保期满后，乙方有责任对产品进行定期维护和维修，有关维修合同另行签订。

3. 质保期满后，若有零部件出现故障，经权威部门鉴定属于寿命异常问题（明显短于这零部件正常寿命）时，则由乙方负责免费更换及维修。

4. 在质保期内，如发现产品有缺陷，不符合本合同规定，如属乙方责任，甲方有权向乙方提出索赔。

5. 设备使用后，如乙方所供设备的主要技术参数低于技术规范的要求，乙方应向甲方支付本合同相应设备价值\_\_\_%的违约金。

6. 乙方在质保期内每\_\_\_月对合同产品提供次免费维护服务，并提供 24 小时召唤服务。发生质量问题或维护服务范围内的问题的，乙方应在每次接到甲方通知后\_\_\_小时予以解决完毕。

7. 其它：\_\_\_\_\_。

## 第九条 履约验收

1. 本项目验收按照《海南省政府采购履约验收管理暂行办法》（琼财采规【2023】16号）文件执行。

2. 履约验收的主体：（采购人、采购代理机构、本项目的其他供应商、第三方专业机构、专家、服务对象等）。

3. 时间：收到供应商验收申请五个工作日内，并向供应商发送验收通知（详见附件 4）。

4. 方式：一次性验收分节点验收分期验收。（对于涉及到原材料查验、内部设备安装等隐蔽环节，以及需要设置出厂、到货、安装调试、配套服务等多重验收环节的项目，应当采取分段验收方式。服务类项目，可根据项目特点对服务期内的服务实施情况进行分期考核，结合考核情况和服务效果进行分期验收。）

5. 程序：

简易程序：（预算金额在采购限额标准及以上、公开招标数额标准以下且符合下列情形之一的，采购人可以采用简易程序进行验收：（一）功能简单且属于标准定制的货物采购项目；（二）需求单一且属于通用的服务采购项目。）

（1）确定验收标准（采购组织机构根据项目情况明确简易验收程序和标准。）

（2）明确验收人员（采购组织机构应当根据项目具体情况按需组建3人验收小组。）

（3）验收并出具结果（验收人员按照验收程序，逐项核对标准，在验收书上记录验收情况并签字确认后，由采购人和供应商对验收结果分别进行确认。）

（4）公告与存档（除涉密情形外，采购人应在评价后2个工作日内在海南政府采购网发布验收结果。归档验收资料保存期为从验收结束之日起至少保存十五年。）

一般程序验收：（预算金额在政府采购限额标准及以上的货物、服务类项目，原则上应采用一般程序验收，）

（1）制定验收方案（货物运抵现场后，甲方将对货物数量、质量、规格等进行检验。如发现货物和规格或者两者都与合同不符，甲方有权限根据检验结果要求乙方立即更换或者提出索赔要求。开箱检查设备外观，如有损伤或质量缺陷，乙方应及时更换。依据合同设备清单，对设备品牌、规格型号（技术参数）、数量、质保书等必备附件进行检查。货物由乙方进行安装，完毕后，甲方应对货物的数量、质量、规格、性能等进行详细而全面的检验。）

（2）成立验收小组（验收小组应当由五人及以上单数、熟悉项目需求和标的人员组成，其中相关专业技术人员人数不得少于验收小组人员总数的三分之二。对于采购人和使用人分离的采购项目，应当邀请实际使用人作为验收小组成员参与验收。验收小组可以推选一名组长，主持验收小组的工作。验收小组应当按照验收方案独立开展验收）

（3）组织验收（供应商提供项目验收相关合格证明以及验收所必须具备的其他技术材料，并协助验收组织机构开展验收。验收组织机构准备采购文件、封存样品，根据验收方案组织现场查验。标准定制的货物和通用的服务采购项目可以采用抽检方式进行验收。）

（4）出具验收书（详见附件5）

（5）验收结果公告（除涉密情形外，采购人应在评价后2个工作日内在海南政府采购网发布验收结果。）

（6）验收资料（归档验收资料保存期为从验收结束之日起至少保存十五年。）

6. 验收内容和标准：（货物清单，品牌、型号、规格、数量及外观质量等，技术、性能指标等，运行状况及安装调试等，质量证明文件，售后服务承诺，标准，合同履行时间、地点、方式等，其他验收内容和标准）。

7. 根据财政部等三部门《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》规定，采购文件对商品包装和快递包装提出具体要求的，对乙方所提供包装的履约验收要求（必要时要求乙方在履约验收环节出具检测报告）：\_\_\_\_\_。

.....

### **第十条 知识产权**

1. 乙方保证，甲方在使用该货物或者货物的任何一部分时，免受第三方提出的侵犯其专利权、商标权或其他知识产权的起诉。如发生此类纠纷，由乙方承担一切责任；如因此给甲方造成损失的，乙方负责全额赔偿。

2. 乙方为执行本合同而提供的技术资料或者其他相关资料、软件等由甲方永久免费使用。

.....

### **第十一条 甲方责任**

1. 及时办理付款手续。

2. 负责提供工作场地，协助乙方办理有关事宜。

3. 对合同条款及所知悉的乙方商业秘密负有保密义务。

.....

### **第十二条 乙方责任**

1. 保证所供货物均为投标文件承诺的货物，符合相关质量检测标准，具有该产品的出厂标准或国家鉴定证书，保证其全部部件为全新的未使用的且符合相关质量要求。

2. 保证货物的售后服务，严格依据投标文件及相关承诺，对货物及系统进行保修、维护等服务。

3. 保证其所供货物不存在侵犯第三方知识产权的行为，否则由此产生的损失由乙方承担。

.....

### **第十三条 违约责任**

1. 甲乙双方任意一方无故终止合同的，违约方应当按照合同总金额的\_\_%向守约方支付违约金。

2. 乙方逾期交付货物时，每逾 1 日乙方向甲方支付合同总金额\_\_\_%的滞纳金。逾期交货超过 30 日的，甲方有权决定是否继续履行合同，如甲方决定终止履行合同的，乙方应按照第 1 款的规定赔偿甲方违约金。

3. 乙方所供货物品牌、规格型号、质量等不符合合同约定标准，甲方有权拒收，以及甲方收货后，发现产品出现质量问题不能使用的，甲方有权终止合同，同时，乙方向甲方支付合同总金额\_\_\_%的违约金，如果违约金不足以支付甲方所受损失的，甲方有权要求其赔偿。

4. 在质保期内产品出现质量问题，乙方必须在接到甲方通知后\_\_\_小时内到达现场解决，否则甲方有权另请单位解决，由此产生的费用由乙方承担，甲方有权从质保金中扣除相关费用，产生的损失由乙方赔偿。

5. 甲方逾期退还履约保证金的违约责任：采购人延迟退还供应商缴纳的履约保证金的，应当支付逾期利息。双方对逾期利息的利率有约定的，约定利率不得低于合同订立时 1 年期贷款市场报价利率；未作约定的，按照每日利率万分之五支付逾期利息。

6. 甲方逾期支付资金的违约责任：\_\_\_\_\_。

7. 因甲方原因导致变更、中止或者终止政府采购合同的，甲方对供应商受到的损失予以赔偿或者补偿：\_\_\_\_\_。

8. 甲乙双方违背其他合同条款，违约方赔偿对方损失。

.....

#### 第十四条 不可抗力

甲乙双方的任何一方由于不可抗力不能履行合同时，应当及时通知对方不能履行或不能完全履行的情况和理由；在取得有关主管机关证明后，允许延期履行、部分履行或者终止履行合同的，根据情况可部分或全部免于承担违约责任。

.....

#### 第十五条 保密

乙方在合同履行期间知悉甲方的工作秘密（包括相关业务信息），不得透露或以其他方式提供给合同双方以外的其他方（包括乙方内部与本合同无关的任何人员），乙方的保密责任不因本合同的终止而终止。

乙方违反本合同所规定的保密义务，应按照本合同总金额的\_\_\_%支付违约金。

.....

#### 第十六条 争议解决

合同实施或与合同有关的一切争议应通过双方友好协商解决。如果友好协商不能解决，作

如下\_\_\_\_\_处理：

1. 申请仲裁。仲裁机构为海南国际仲裁院。

2. 提起诉讼。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。

.....

### **第十七条 政府采购合同信用融资**

1. 政府采购合同信用融资是银行机构以政府采购诚信考核和信用审查为基础，凭借中小企业取得并提供的政府采购合同，按优于一般中小企业贷款的利率直接向申请贷款的中小企业发放贷款的一种新融资方式。乙方需要融资时可以申请政府采购合同信用融资。具体可登陆海南省政府采购网 (<https://www.ccgp-hainan.gov.cn>) 查看并操作。

2. 政府采购合同签订前开展融资业务的。中标人持政府采购中标通知书提前与金融机构进行合同融资商洽，双方达成融资意向后，中标人与采购人签订政府采购合同，合同中供应商的银行账户要与合同融资的回款账户一致。中标人和贷款金融机构要及时将政府采购合同作为融资质押的信息告知采购人。采购人要从严加强合同付款账户管理，未经贷款银行同意，不随意更改合同付款账户。

3. 政府采购合同签定后开展融资的账户管理。在合同履行期间，中标人持已经签订的政府采购合同向金融机构申请合同融资，可能出现政府采购合同中供应商收款的银行账户与拟贷款银行回款账户不一致的情形。为支持供应商通过政府采购合同成功获得银行贷款，采购人应积极协助供应商及时变更政府采购合同中的供应商收款银行账户，保障供应商收款的银行账户与拟贷款银行回款账户一致。

4. 当中标人成功获批银行贷款后，采购人还应根据信息公开平台推送的“确认单”信息，加强合同账户及资金支付管理，确保合同资金准确支付到贷款银行确认的回款账户。采购人不得以未看见“确认单”信息为由，不经贷款银行同意擅自更改合同账户、非法支付项目资金，造成不良后果的，将承担相应法律责任。

### **第十八条 合同生效及其它**

1. 除招标文件规定且甲方事先书面同意外，乙方不得部分或者全部转让、分包履行其应履行的合同项下的义务。

2. 合同由甲、乙方法定代表人（或者授权代表）签字并加盖单位公章，以最后一方签字日期为合同生效日期。

3. 以联合体形式参加采购活动或者合同分包的，应当将联合协议或者分包意向协议作为采购合同的组成部分。其他未尽事宜由甲乙双方友好协商确定。

4. 本合同一式\_\_份，甲方\_\_份，乙方\_\_份，招标代理机构一份。

.....

**第十九条 下列文件为本合同不可分割部分（包括但不限于）**

1. 中标通知书；
2. 招标文件（含招标文件的澄清、修改等）；
3. 乙方投标文件；
4. 中标人在评标过程中做出的有关澄清、说明、承诺或者修正文件（材料）；

.....

甲方：_____（盖章）	乙方：_____（盖章）
地址：_____	地址：_____
法定（或授权）代表人：_____	法定（或授权）代表人：_____
联系人：_____	联系人：_____
联系电话：_____	联系电话：_____
账号：_____	账号：_____
开户行：_____	开户行：_____
_____年__月__日	_____年__月__日

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-18:57:45-3c350c13915481ba710fce64bd5  
fca3-7.8.5036:6650

附件 4

## 政府采购履约验收通知单（参考样本）

采购人（公章）			
采购项目名称			
供应商			
合同名称		合同编号	
合同金额		验收时间	
验收方式		验收地点	
联系人		联系电话	
验收方案及工作要求（可另附页）			

经审核，供应商提出的履约验收申请达到采购合同约定的履约验收条件，请供应商按照《政府采购履约验收通知单》确定的验收时间和地点配合做好验收工作。

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:57:45-3c3389c13915481ba710fce64bd5  
fca3-7.8.5036.1650

附件 5

## 政府采购履约验收意见报告（货物类）（参考样本）

采购人		采购项目名称		合同名称	
供应商		合同编号		合同金额	
验收时间		验收地点		验收组织形式	<input type="checkbox"/> 自行组织 <input type="checkbox"/> 委托采购代理机构
验收方式	<input type="checkbox"/> 一次性验收 <input type="checkbox"/> 分节点验收 <input type="checkbox"/> 分期验收（共分    期，此为第    期验收）				
验收小组成员情况					
姓名	工作单位	职务/职称	联系方式	备注（熟悉采购需求和技术要求的人员/实际使用人员/专业技术人员等）	

验收内容和标准	货物清单	品牌、型号、规格、数量及外观质量等	技术、性能指标等	运行状况及安装调试等	质量证明文件	售后服务承诺	标准	合同履行时间、地点、方式等	其他验收内容和标准
	合格□ 不合格□	合格□ 不合格□	合格□ 不合格□	合格□ 不合格□	合格□ 不合格□	合格□ 不合格□	合格□ 不合格□	合格□ 不合格□	
专业质量检测机构情况说明 (如有)									
验收情况说明	(符合本办法第二十条规定情形的即供应商所提供的货物、工程和服务比合同约定内容提高了使用功能、标准或者属于技术更新换代产品的需在此说明相关情况)								
存在问题和改进意见(如有)									
验收结论	合格□				不合格□				
验收小组									

成员签字			
供应商确认（同意验收结论/不同意验收结论）  <div style="text-align: right;">（单位公章或授权代表签字）</div>			
采购代理机构签章		采购人确认意见	
经办人： 负责人：	（采购代理机构公章）	经办人： 负责人：	（采购人公章）

说明：该表为货物类项目履约验收的参考样表，采购人或采购代理机构可以根据工作实际进行调整。

## 第六章、响应文件格式及附件

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:57:45-3c3389c13915481ba710fce64bd5  
fca3-7.8.5036.1650

## 公开招标响应文件

项目编号：\_\_\_\_\_

项目名称：\_\_\_\_\_

标包名称：\_\_\_\_\_

标包编号：\_\_\_\_\_

供应商：\_\_\_\_\_（单位盖章）

日期：\_\_年\_\_月

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:57:45-3c3389c13915481ba710fce64bd5  
fca3-7.8.5036.1650

## 一、初步评审表各项页码索引表

序号	评审项	响应情况	材料所在页（页）
1			
2			
3			
.....			

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:57:45-3c3389c13915481ba710fce64bd5  
fca3-7.8.5036.1650

## 二、综合评分表各项页码索引表

序号	评审项	响应情况	材料所在页（页）
1			
2			
3			
.....			

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:57:45-3c3389c13915481ba710fce644d5  
fca3-7.8.5036.1650

### 三、投标函

致：（采购人或采购代理机构）

贵方组织的（项目名称）（项目编号为：\_\_\_\_\_）项目的招标，我方愿参与投标。

我方确认收到贵方提供的（项目名称）的招标文件的全部内容。

我方在参与投标前已详细研究了招标文件的所有内容，包括澄清、修改文件（如果有）和所有已提供的参考资料以及有关附件，我方完全明白并认为此招标文件没有倾向性，也不存在排斥潜在投标人的内容，我方同意招标文件的相关条款，放弃对招标文件提出误解和质疑的一切权力。

（投标人名称）作为投标人正式授权（被授权人全名，职务）代表我方全权处理有关本投标的一切事宜。

我方已完全明白招标文件的所有条款要求，并申明如下：

1. 我方接受招标文件的所有条款和规定。
2. 我方同意按照招标文件第三章“投标人须知”的规定，本投标文件的有效期为从投标截止日期起计算的\_\_\_\_\_日历天，在此期间，本投标文件将始终对我方具有约束力，并可随时被接受。
3. 我方完全理解贵方不一定要接受最低价的投标。
4. 我方同意提供贵方要求的有关本次投标的所有资料或证据。
5. 如果我方中标，我们将根据招标文件的规定严格履行自己的责任和义务。
6. 如果我方中标，我方将根据招标文件的规定递交履约保证金。
7. 我方对在本函及投标文件中所作的所有承诺承担法律责任。

投标人名称：\_\_\_\_\_（公章）

地址：\_\_\_\_\_

邮编：\_\_\_\_\_

电话：\_\_\_\_\_

传真：\_\_\_\_\_

开户名：\_\_\_\_\_

开户行：\_\_\_\_\_

账户： \_\_\_\_\_

被授权人（签字或盖章）： \_\_\_\_\_

职务： \_\_\_\_\_

日期：       年       月       日

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:57:45-3c3389c13915481ba710fce64bd5  
fca3-7.8.5036.1650

## 开标一览表

### 开标一览表（金额报价）

项目名称：2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务

项目编号：HNHGT2024-110

项目

标包名称：2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务

标包编号：HNHGT2024-11000

项目

投标总价(小写)(元)

投标总价(大写):

合同履行期限:

备注: 本项目为单价招标:

是否为符合条件的小微企业:是( ) ; 否( )

是否符合为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:是( ) ; 否( )

是否监狱企业参加采购活动:是( ) ; 否( )

是否为符合条件的残疾人福利性单位:是( ) ; 否( )

备注: (其他需要说明的情形)

投标人名称: (盖单位章)

日期:

要求:

- 1、以上为开标会议唱标的内容, 投标人不得自行删减;
- 2、投标总价必须与“报价明细表”当中的“总价”保持一致。

说明:

- 1、下浮率报价的, 单位为%, 如投标人填报10%即表示项目价格下浮10%成交, 即项目价格 $\times(1-10\%)$ 。
- 2、折扣率报价的, 单位为%, 如投标人填报80%即表示项目价格的80%成交, 即项目价格 $\times 80\%$ 。

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:57:45-3c3389c13915481ba710fce64bd5  
fca3-7.8.5036.1650

## 开标一览表填写说明

1、本项目以单价进行报价，因无具体采购量，开标一览表的“投标总价（小写）（元）”、“投标总价（大写）”填写所有产品单价相加总和的投标单价总计金额即可。

2、本项目为单价招标，投标人报价单价有任意一项超过最高单价限价的作为无效投标处理；通过资格、符合性审查后的投标人，最后报价单价总计作为综合评审中价格得分的依据。采购人与中标人签订采购合同，供货服务期限1年，以中标单价乘以实际采购数量据实结算。

3、投标单价是招标文件所确定的招标范围内全部招标内容的价格表现，包括但不限于以下内容：所有货物、服务、税金、利润、管理费等完成本项目相关的一切费用。

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:51:45  
fca3-7.8.5036.1650

## 五、报价明细表

序号	产品名称	技术参数/ 规格	单位	品牌	制造商	投标单 价(元)	是否接 受进口 产品
1	沙保罗琼脂平板		包				否
2	肠道病毒 71 型 IgM 抗体检测 试剂盒(胶体金法)		盒				否
3	柯萨奇病毒 A16 型 IgM 抗体检 测试剂盒(胶体金法)		盒				否
4	nNF 非牛顿流体质控物		瓶				否
5	腮腺炎病毒 IgM 抗体检测试剂 盒(胶体金法)		盒				否
6	产前三项血清质控物		盒				是
7	血球用质控物		盒				是
8	TM ( Thayer - Martin) 淋球 菌培养基		个				否
9	血细胞分析仪用质控物(光学 法)		支				否
10	血细胞分析仪用质控物(光学 法)		支				否
11	血细胞分析仪用质控物(光学 法)		支				否
12	促甲状腺素测定试剂盒(直接 化学发光法)		盒				是
13	催乳素测定试剂盒(直接化学 发光法)		盒				是
14	黄体生成素测定试剂盒(直接 化学发光法)		盒				是

15	卵泡刺激素测定试剂盒（直接化学发光法）		盒				是
16	三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒（直接化学发光法）		盒				是
17	四碘甲状腺原氨酸测定试剂盒（直接化学发光法）		盒				是
18	游离甲状腺素测定试剂盒（直接化学发光法）		盒				是
19	游离三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒（直接化学发光法）		盒				是
20	孕酮测定试剂盒（直接化学发光法）		盒				是
21	氯电极盒		盒				是
22	钙电极		盒				是
23	PH 电极		盒				是
24	钠电极盒		盒				是
25	探针洗液 4		瓶				否
26	沙门氏菌属诊断血清		盒				否
27	层析柱		盒				否
28	血液分析仪用质控品 XN-LCHECK		盒				是
29	红霉素药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
30	苯唑西林药敏实验纸片(扩散		盒				是

	法)						
31	头孢哌酮药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
32	呱拉西林药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
33	氯霉素药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
34	利奈唑胺药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
35	磷霉素/氨丁三醇药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
36	磺胺甲恶唑/甲氧苄啶药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
37	厄他培南药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
38	替加环素药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
39	替考拉宁药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
40	尿液干化学分析质控物		盒				否
41	血弹力图(肝素酶杯)		盒				否
42	乙型流感病毒核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)		盒				否
43	人偏肺病毒核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)		盒				否
44	鼻病毒核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)		盒				否
45	人博卡病毒核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)		盒				否
46	丙型肝炎病毒核酸检测试剂		盒				否

	盒 (PCR-荧光探针法)						
47	呼吸道合胞病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)		盒				否
48	甲型流感病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)		盒				否
49	营养琼脂平板		包				否
50	R2A 营养琼脂培养基		包				否
51	样本释放剂: 盐酸二甲基对苯二胺化学释放剂试纸		盒				否
52	样本释放剂: 盐酸二甲基对苯二胺化学释放剂试纸		盒				否
53	反渗透膜		件				否
54	降钙素原检测试剂盒 (干式免疫荧光法)		盒				否
55	N-乙酰-β-D-氨基葡萄糖苷酶测定试剂盒 (MNP-G1 CNAc 底物法) 质控品		盒				否
56	亮氨酸氨基肽酶测定试剂盒 (L-亮氨酸对硝基苯胺底物法) 质控品		盒				否
57	Pretrol 内分泌学非定值质控品		盒				否
58	Pretrol 内分泌学非定值质控品		盒				否
59	Pretrol 内分泌学非定值质控品		盒				否
60	肿瘤标志物液体非定值质控品 Plus		盒				否
61	肿瘤标志物液体非定值质控		盒				否

	品 Plus						
62	肿瘤标志物液体非定值质控品 Plus		盒				否
63	糖化血红蛋白液体非定值质控品		盒				否
64	糖化血红蛋白液体非定值质控品		盒				否
65	心肌标志物液体非定值质控品		盒				否
66	心肌标志物液体非定值质控品		盒				否
67	心肌标志物液体非定值质控品		盒				否
68	血液学八参数质控品		盒				否
69	血液学八参数质控品		盒				否
70	血液学八参数质控品		盒				否
71	生化与激素非定值质控品		盒				否
72	生化与激素非定值质控品		盒				否
73	炎症多项非定值质控品		盒				否
74	炎症多项非定值质控品		盒				否
75	病原体血清学多项非定值质控品		盒				否
76	病原体血清学多项非定值质控品		盒				否
77	病原体血清学多项非定值质控品 II		盒				否
78	病原体血清学多项非定值质控品 II		盒				否
79	病原体血清学多项非定值质		盒				否

	控品 II						
80	病原体血清学多项非定值质控品 II		盒				否
81	病原体血清学多项非定值质控品 II		盒				否
82	病原体血清学多项非定值质控品 II		盒				否
83	降钙素原非定值质控品		盒				否
84	降钙素原非定值质控品		盒				否
85	白介素 6 检测试剂盒		盒				否
86	HPV-16 DNA 非定值质控品		盒				否
87	HPV-18 DNA 非定值质控品		盒				否
88	NG DNA 非定值质控品		盒				否
89	CT DNA 非定值质控品		盒				否
90	UU DNA 非定值质控品		盒				否
91	过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒（微流控化学发光法）		盒				否
92	过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒（微流控化学发光法）		盒				否
93	过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒（微流控化学发光法）		盒				否
94	过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒（微流控化学发光法）		盒				否
95	过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒（微流控化学发光法）		盒				否
96	凝血非定值质控品(异常)		盒				否
97	D-二聚体质控品（高值）		盒				否
98	SYSMEX 清洗液 II		瓶				否
99	纤维蛋白（原）降解产物质控		盒				否

	品（高值）						
100	5'-核苷酸酶(5'-NT)测定试剂盒(酶比色法)		盒				否
101	类风湿因子(RF)测定试剂盒(胶乳增强免疫透射比浊法)		盒				否
102	生化分析仪电解质模块用NA/K 电极检验溶液(离子选择电极法)		盒				否
103	生化分析仪电解质模块用尿液质控物(离子选择电极法)		盒				否
104	塑料反应杯（国内，100 个）		盒				否
105	针清洁液		盒				否
106	常规生化复合校准品		盒				否
107	脂蛋白(a) [Lp(a)]校准品		盒				否
108	糖化血红蛋白校准品		盒				否
109	脂蛋白(a) [Lp(a)]质控品		盒				否
110	D-二聚体质控品		盒				否
111	免疫多项复合质控品		盒				否
112	尿微量白蛋白质控品		盒				否
113	血管紧张素转换酶质控品		盒				否
114	视黄醇结合蛋白质控品		盒				否
115	$\beta$ -羟丁酸质控品		盒				否
116	不饱和铁结合力质控品		盒				否
117	糖化血红蛋白质控品		盒				否
118	糖化血红蛋白质控品		盒				否
119	尿/脑脊液总蛋白(TPUC)质控品		盒				否
120	同型半胱氨酸(HCY)质控品		盒				否

121	风湿三项(ASO/CRP/RF)复合质控品		盒				否
122	胱抑素 C(CysC)质控品		盒				否
123	$\beta$ 2-微球蛋白( $\beta$ 2-MG)质控品		盒				否
124	小而密低密度脂蛋白胆固醇(sd LDL-C)质控品		盒				否
125	腺苷脱氨酶(ADA)质控品		盒				否
126	$\alpha$ -L-岩藻糖苷酶(AFU)质控品		盒				否
127	5'-核苷酸酶(5'-NT)质控品		盒				否
128	果糖胺(FUN)质控品		盒				否
129	二氧化碳(CO2), 总胆汁酸(TBA)复合质控品		盒				否
130	参比电极		个				否
131	20W 光源灯组件		个				否
132	整机外部进水过滤器		个				否
133	50W 光源灯组件		个				否
134	淋球菌核酸测定试剂盒(PCR 荧光探针法)NG		盒				否
135	沙眼衣原体核酸检测试剂盒(PCR 荧光探针法)CT		盒				否
136	前处理过滤器		件				否
137	微生物药敏试纸(扩散法<K-B 法>)		盒				否
138	N-乙酰- $\beta$ -D-氨基葡萄糖苷酶测定试剂盒(MPT 底物法)		盒				否
139	亮氨酸氨基肽酶测定试剂盒		盒				否

	(L-亮氨酸-p-硝基苯胺底物法)						
140	亮氨酸氨基肽酶测定试剂盒 (L-亮氨酸-p-硝基苯胺底物法)		盒				否
141	尿液有形成分分析仪用质控物		支				否
142	尿液有形成分分析仪用质控物		支				否
143	ABO、Rh 血型检测质控品(微柱凝胶法)		盒				否
144	交叉配血质控品(微柱凝胶法)		盒				否
145	不规则抗体筛检质控品		盒				否
146	混合树脂		件				否
147	肺炎支原体培养药敏试剂盒		盒				否
148	肺炎衣原体 IgM 抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
149	肺炎支原体 IgG 抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
150	肺炎支原体 IgM 抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
151	呼吸道合胞病毒 IgM 抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
152	腺病毒 IgM 抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否

153	血型分析用稀释液（低离子介 质）		瓶				否
154	革兰氏染色液（快速法）		盒				否
155	比色杯擦干棒		袋				否
156	血型检测卡（不含试剂）		盒				否
157	同型半胱氨酸测定试剂盒（酶 循环法）		盒				否
158	B 群链球菌显色平板		盒				否
159	N-乙酰-β-D-氨基葡萄糖苷 酶测定试剂盒（MNP-G1CNAc 底 物法）		盒				否
160	N-乙酰-β-D-氨基葡萄糖苷 酶测定试剂盒（MNP-G1CNAc 底 物法）		盒				否
161	梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒 （酶联免疫法）		盒				否
162	乙型肝炎病毒表面抗原诊断 试剂盒（酶联免疫法）		盒				否
163	丙型肝炎病毒抗体诊断试剂 盒（酶联免疫法）		盒				否
164	乙型肝炎病毒表面抗体检测 试剂盒（酶联免疫法）		盒				否
165	乙型肝炎病毒 e 抗原检测试剂 盒（酶联免疫法）		盒				否
166	乙型肝炎病毒 e 抗体检测试剂 盒（酶联免疫法）		盒				否
167	乙型肝炎病毒核心抗体检测 试剂盒（酶联免疫法）		盒				否
168	肺炎支原体核酸检测试剂盒		盒				否

	(PCR-荧光探针法)						
169	核酸提取或纯化试剂		盒				否
170	缓冲液		盒				否
171	乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂		盒				否
172	尿液有形成分分析仪用质控物		支				否
173	血清淀粉样蛋白A检测试剂盒(干式免疫荧光法)		盒				否
174	尿杯		包				否
175	载玻片(磨砂)		盒				否
176	样品杯		包				否
177	抗凝离心管		包				否
178	一次性使用吸管		支				否
179	一次性使用标本杯		箱				否
180	氨检测试剂盒(酶法)		盒				否
181	HPV-16&18 DNA 非定值质控品		盒				否
182	HCV RNA 非定值质控品		盒				否
183	HBV DNA 非定值质控品		盒				否
184	病原体血清学多项非定值质控品 II		盒				否
185	病原体血清学多项非定值质控品		盒				否
186	炎症多项非定值质控品		盒				否
187	胃幽门螺旋杆菌(HP)尿素酶抗体检测试剂盒(胶体金法)		盒				否
188	丙氨酸氨基转移酶(ALT)测定试剂盒(IFCC法)		盒				否

189	甘油三酯 (TG) 测定试剂盒 (氧化酶法)		盒				否
190	总胆红素 (T-Bil) 测定试剂 盒 (钒酸盐氧化法)		盒				否
191	肌酐 (CREA) 测定试剂盒 (肌氨 酸氧化酶法)		盒				否
192	总胆汁酸 (TBA) 测定试剂盒 (循环酶法)		盒				否
193	高密度脂蛋白胆固醇 (HDL-C) 测定试剂盒 (直接法)		盒				否
194	低密度脂蛋白胆固醇 (LDL-C) 测定试剂盒 (直接法)		盒				否
195	二氧化碳 (CO <sub>2</sub> ) 测定试剂盒 (酶法)		盒				否
196	碱性磷酸酶 (ALP) 测定试剂 盒 (AMP 缓冲液法)		盒				否
197	$\alpha$ -羟丁酸脱氢酶 ( $\alpha$ -HBDH) 测定试剂盒 (DGKC 法)		盒				否
198	直接胆红素 (D-Bil) 测定试 剂盒 (钒酸盐氧化法)		盒				否
199	肌酸激酶 (CK) 测定试剂盒 (IFCC 法)		盒				否
200	肌酸激酶 MB 型同工酶 (CK-MB) 测定试剂盒 (免疫 抑制法)		盒				否
201	尿素 (UREA) 测定试剂盒 (紫 外-谷氨酸脱氢酶法)		盒				否
202	总胆固醇 (TC) 测定试剂盒 (氧化酶法)		盒				否

203	乳酸脱氢酶 (LDH) 测定试剂盒 (IFCC 法)		盒				否
204	天门冬氨酸氨基转移酶 (AST) 测定试剂盒 (IFCC 法)		盒				否
205	白蛋白 (ALB) 测定试剂盒 (溴甲酚绿法)		盒				否
206	$\gamma$ -谷氨酰转移酶 ( $\gamma$ -GT) 测定试剂盒 (IFCC 法)		盒				否
207	胆碱酯酶 (CHE) 测定试剂盒 (丁酰硫代胆碱法)		盒				否
208	尿酸 (UA) 测定试剂盒 (尿酸酶—过氧化物酶法)		盒				否
209	尿微量白蛋白 (MALB) 测定试剂盒 (免疫透射比浊法)		盒				否
210	肌红蛋白 (MYO) 测定试剂盒 (胶乳增强免疫透射比浊法)		盒				否
211	肌红蛋白 (MYO) 测定试剂盒 (胶乳增强免疫透射比浊法)		盒				否
212	5'-核苷酸酶 (5'-NT) 测定试剂盒 (酶比色法)		盒				否
213	前白蛋白 (PA) 测定试剂盒 (免疫透射比浊法)		盒				否
214	$\alpha$ -L-岩藻糖苷酶 (AFU) 测定试剂盒 (CNPF 法)		盒				否
215	$\beta$ 2-微球蛋白 ( $\beta$ 2-MG) 测定试剂盒 (胶乳免疫比浊法)		盒				否
216	胱抑素 C (CysC) 测定试剂盒 (胶乳免疫比浊法)		盒				否

217	类风湿因子(RF)测定试剂盒 (免疫比浊法)		盒				否
218	胱抑素 C (CysC) 测定试剂盒 (胶乳免疫比浊法)		盒				否
219	$\beta$ 2-微球蛋白 ( $\beta$ 2-MG) 测定 试剂盒(胶乳免疫比浊法)		盒				否
220	总蛋白(TP)测定试剂盒(双缩 脲法)		盒				否
221	肌红蛋白(MYO)测定试剂盒 (胶乳增强免疫透射比浊法)		盒				否
222	肌红蛋白(MYO)测定试剂盒 (胶乳增强免疫透射比浊法)		盒				否
223	尿微量白蛋白(MALB)测定试 剂盒(免疫透射比浊法)		盒				否
224	C-反应蛋白(CRP)校准品		盒				否
225	总免疫球蛋白 E 测定试剂盒 (胶乳免疫比浊法)		盒				否
226	丙型肝炎病毒 IgG 抗体检测试 剂盒(化学发光法)		盒				否
227	乙型肝炎病毒表面抗体测定 试剂盒(化学发光免疫分析法)		盒				否
228	乙型肝炎病毒表面抗原测定 试剂盒(化学发光免疫分析法)		盒				否
229	乙型肝炎病毒 e 抗原测定试剂 盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
230	乙型肝炎病毒核心抗体测定 试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
231	乙肝病毒 e 抗原检测试剂盒		盒				否

	(化学发光法)						
232	乙型肝炎病毒 e 抗体 IgG 检测试剂盒(化学发光法)		盒				否
233	乙型肝炎病毒核心抗体 IgG 检测试剂盒(化学发光法)		盒				否
234	乙型肝炎病毒 e 抗体测定试剂盒(化学发光免疫分析法)		盒				否
235	人类免疫缺陷病毒抗原和抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
236	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
237	生化分析仪电解质模块用清洗液(离子选择电极法)		盒				否
238	全段甲状旁腺激素测定试剂盒(化学发光免疫分析法)		盒				否
239	奈瑟菌、嗜血杆菌鉴定卡 VITEK 2 NH Test Card		盒				是
240	一次性悬浮液管		盒				是
241	厌氧菌及棒状杆菌鉴定卡片		盒				是
242	人乳头瘤病毒核酸分型检测试剂盒(PCR-荧光探针法)		盒				否
243	视黄醇结合蛋白测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)		盒				否
244	视黄醇结合蛋白测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)		盒				否
245	人类免疫缺陷病毒抗体诊断试剂盒(酶联免疫法)		盒				否

246	血型及不规则抗体检测质控品（卡式法）		盒				否
247	交叉配血质控品（卡式法）		盒				否
248	凝聚胺介质试剂		盒				否
249	瑞氏-姬姆萨染色液		盒				否
250	凝聚胺介质试剂		盒				否
251	抗酸染色液（冷染法）		盒				否
252	肺炎支原体抗体检测试剂盒（被动凝集法）		盒				否
253	校准血清 CALIBRATION SERUM LEVEL 2 (CAL 2)		盒				是
254	便隐血（FOB）检测试剂（胶体金法）		盒				否
255	多项毒品联合检测试剂盒（胶体金法）		盒				否
256	尿液分析试纸条		盒				否
257	尿液有形成分分析仪质控物		盒				否
258	清洗液		盒				否
259	尿液有形成分分析仪试剂包		盒				否
260	样品杯		袋				否
261	四环素药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
262	克林霉素药敏实验纸片（扩散法）		盒				是
263	阿米卡星药敏实验纸片（扩散法）		盒				是
264	环丙沙星药敏实验纸片（扩散法）		盒				是

265	青霉素药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
266	左氧氟沙星药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
267	头孢噻肟药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
268	头孢吡肟药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
269	头孢西丁药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
270	头孢唑啉药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
271	氨曲南药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
272	万古霉素药敏实验纸片(扩散法) Vancomycin Susceptibility Test Disc		盒				是
273	氨苄西林药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
274	庆大霉素药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
275	头孢唑新钠药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
276	头孢曲松药敏实验纸片(扩散法)		盒				是
277	哌拉西林/他唑巴坦药敏实验纸片(扩散法) Piperacillin/tazobactam 10:1 Susceptibility Test Disc		盒				是
278	头孢哌酮 / 舒巴坦药敏实验		盒				是

	纸片(扩散法)						
279	氨苄西林 / 舒巴坦药敏实验 纸片(扩散法)		盒				是
280	米诺环素药敏实验纸片(扩散 法)		盒				是
281	美罗培能药敏实验纸片(扩散 法)		盒				是
282	亚胺培南药敏实验纸片(扩散 法)		盒				是
283	总β-人绒毛膜促性腺激素检 测试剂盒(免疫荧光干式定量 法)		盒				否
284	EB病毒壳抗原(VCA)IgM抗 体检测试剂盒(酶联免疫法)		盒				否
285	EB病毒壳抗原IgG抗体检测 试剂盒(酶联免疫法)		盒				否
286	EB病毒VCA抗体(IgA)检测试 剂盒(酶联免疫法)		盒				否
287	EB病毒核抗原(EBNA1)IgA 抗体检测试剂盒(酶联免疫法)		盒				否
288	亮氨酸氨基肽酶测定试剂盒 (L-亮氨酸对硝基苯胺底物法)		盒				否
289	亮氨酸氨基肽酶测定试剂盒 (L-亮氨酸对硝基苯胺底物法)		盒				否
290	乙型肝炎表面抗原血清(液体) 标准物质		支				否
291	乙型肝炎表面抗体血清(液体) 标准物质		支				否
292	乙型肝炎e抗原血清(液体)		支				否

	标准物质						
293	乙型肝炎 e 抗体血清 (液体) 标准物质		支				否
294	乙型肝炎核心抗体血清(液体) 标准物质		支				否
295	梅毒螺旋体抗体血清 (液体) 标准物质		支				否
296	丙型肝炎病毒抗体 (HCV Ab) 系列血清 (液体) 标准物质		支				否
297	人类免疫缺陷病毒 I 型抗体血 清 (液体) 标准物质		支				否
298	血栓弹力图 (普通杯) 检测试 剂盒 (粘度测定法)		盒				否
299	加样针清洗维护液		件				否
300	毛细管专用清洗液		件				否
301	血流变清洗液 (钛合金机芯专 用) -SAWT		盒				否
302	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒 (胶体金法)		盒				否
303	A 群轮状病毒检测试剂盒 (胶 体金法)		盒				否
304	甲胎蛋白测定试剂盒 (酶联免 疫法)		盒				否
305	乙型肝炎病毒前 S1 抗原检测 试剂盒 (酶联免疫法)		盒				否
306	诺如病毒抗原检测试剂盒 (胶 体金法)		盒				否
307	呼吸道合胞病毒 IgM 抗体检测 试剂盒 (胶体金法)		盒				否

308	腺病毒 IgM 抗体检测试剂盒 (胶体金法)		盒				否
309	流感病毒 A 型 IgM 抗体、流感病毒 B 型 IgM 抗体、副流感病毒 IgM 抗体联合检测试剂盒 (胶体金法)		盒				否
310	生化多项质控物 Lyphocek Assayed Chemistry Control		盒				是
311	生化多项质控物 Lyphocek Assayed Chemistry Control		盒				是
312	血球用质控物		盒				是
313	糖化血红蛋白质控物		盒				是
314	心肌标记质控物		盒				是
315	心肌标记质控物		盒				是
316	免疫分析质控物 Lyphocek Immunoassay Plus Control		盒				是
317	免疫分析质控物 Lyphocek Immunoassay Plus Control		盒				是
318	肿瘤标记质控物 Lyphocek Tumor Marker Plus Control		盒				是
319	肿瘤标记质控物 Lyphocek Tumor Marker Plus Control		盒				是
320	一次性大便标本采集瓶		包				否
321	血管炎自身抗体检测试剂盒 (线性免疫分析法)		盒				是
322	抗核抗体谱测定试剂盒(线性免疫印迹法) IMTEC-ANA-LIA		盒				是

323	嗜血杆菌巧克力琼脂选择培养基		块				否
324	巧克力琼脂培养基（不加抗生素）		块				否
325	麦康凯平板		块				否
326	哥伦比亚血琼脂培养基		包				否
327	MH 琼脂平板		包				否
328	念珠菌显色平板		包				否
329	增菌培养基		包				否
330	血清淀粉样蛋白 A 测定试剂（免疫荧光层析法）		盒				否
331	乙型肝炎病毒表面抗体检测试剂		盒				否
332	丙型肝炎病毒抗体（HCV）检测试剂（胶体金法）		盒				否
333	甲型/乙型流感病毒抗原检测试剂（胶体金法）		盒				否
334	尿液干化学分析质控物		盒				否
335	尿液有形成分分析仪用聚焦液		支				否
336	尿液分析试纸条（干化学法）		筒				否
337	尿液有形成分分析仪用质控物		支				否
338	UQ 尿质控液		盒				否
339	尿液分析试纸条（干化学法）		筒				否
340	清洗液		盒				否
341	卤素灯		件				否

342	清洗液		瓶				否
343	清洗液		瓶				否
344	尿液分析用鞘液		箱				否
345	革兰氏阳性球菌药敏试剂盒 (扩散法)		瓶				否
346	腺病毒抗原检测试剂盒(胶体 金法)		盒				否
347	肺炎支原体抗原检测试剂盒 (胶体金法)		盒				否
348	呼吸道合胞病毒抗原检测试 剂盒(胶体金法)		盒				否
349	甲型/乙型流感病毒抗原检测 试剂盒(胶体金法)		盒				否
350	过敏原特异性 IgE 抗体检测试 剂盒(微流控化学发光法)		盒				否
351	过敏原特异性 IgE 抗体检测试 剂盒(微流控化学发光法)		盒				否
352	过敏原特异性 IgE 抗体检测试 剂盒(微流控化学发光法)		盒				否
353	过敏原特异性 IgE 抗体检测试 剂盒(微流控化学发光法)		盒				否
354	全量程 C 反应蛋白检测试剂盒 (干式免疫荧光法)		盒				否
355	心肌肌钙蛋白 I 检测试剂盒 (干式免疫荧光法)		盒				否
356	N-端脑利钠肽前体检测试剂 盒(干式免疫荧光法)		盒				否
357	血细胞分析用稀释液		箱				否
358	恒温槽添加剂		瓶				否

359	清洗液 Maxpia C		盒				否
360	清洗液 Maxpia B14		盒				否
361	清洗液 Maxpia 3		盒				否
362	载玻片		盒				否
363	塑料吸管		包				否
364	玻璃试管		盒				否
365	吸咀		包				否
366	样品杯		包				否
367	玻璃试管		盒				否
368	吸咀		包				否
369	吸咀		包				否
370	塑料试管		包				否
371	冷冻管		包				否
372	一次性使用试管		支				否
373	一次性使用离心管		包				否
374	一次性使用透明试管		袋				否
375	一次性使用标本杯		箱				否
376	一次性使用拭子		支				否
377	一次性使用拭子		支				否
378	探头清洁液		盒				否
379	血细胞分析用稀释液		盒				否
380	血细胞分析用稀释液		盒				否
381	血细胞分析用稀释液		盒				否
382	血细胞分析用溶血剂		箱				否
383	血细胞分析用溶血剂		箱				否
384	血细胞分析用溶血剂		箱				否
385	血细胞分析用染色液		瓶				否
386	血细胞分析用染色液		瓶				否

387	血细胞分析用溶血剂		箱				否
388	血细胞分析用溶血剂		箱				否
389	血细胞分析用溶血剂		箱				否
390	血细胞分析用溶血剂		箱				否
391	样本释放剂 T3/T4/VB12 Ancillary Reagent		盒				是
392	游离三碘甲状腺原氨酸测定 试剂盒（直接化学发光法）		盒				是
393	游离甲状腺素测定试剂盒（直 接化学发光法）		盒				是
394	辅助探针洗液 1		盒				否
395	样本稀释液 ThCG Diluent		盒				否
396	雌二醇校准品		盒				是
397	多项校准品 Calibrator B		盒				是
398	催乳素测定试剂盒（直接化学 发光法）		盒				是
399	孕酮测定试剂盒（直接化学发 光法）		盒				是
400	总人绒毛膜促性腺激素测定 试剂盒（直接化学发光法）		盒				是
401	三碘甲状腺原氨酸测定试剂 盒（直接化学发光法）		盒				是
402	黄体生成素测定试剂盒（直接 化学发光法）		盒				是

403	多项校准品 Calibrator E		盒				是
404	反应杯		盒				否
405	四碘甲状腺原氨酸测定试剂盒（直接化学发光法）		盒				是
406	促甲状腺素测定试剂盒（直接化学发光法）		盒				是
407	多项校准品 Calibrator A		盒				是
408	雌二醇测定试剂盒（直接化学发光法）		盒				是
409	卵泡刺激素测定试剂盒（直接化学发光法）		盒				是
410	睾酮测定试剂盒(化学发光法)		盒				是
411	清洗液 wash1		盒				否
412	全自动免疫检验系统用底物液 Acid and Base		盒				否
413	一次性吸样管		盒				否
414	SourceLamp 灯泡		件				否
415	伤寒、副伤寒及变形菌 OX19、OX2、OXK 诊断菌液		盒				否
416	伤寒、副伤寒及变形菌 OX19、OX2、OXK 诊断菌液		盒				否
417	肺炎衣原体 IgM 抗体检测试剂		盒				否

	盒（胶体金法）						
418	肺炎支原体 IgM 抗体检测试剂 盒（免疫层析法）		盒				否
419	人绒毛膜促性腺激素（HCG） 检测试纸（胶体金法）		盒				否
420	葡萄糖 6 磷酸异构酶(GPI) 抗 原测定试剂盒(胶体金渗滤法)		盒				否
421	沙眼衣原体抗原检测试剂盒 (胶体金法)		盒				否
422	抗环瓜氨酸肽 (CCP) 抗体检测 试剂盒(胶体金法)		盒				否
423	梅毒甲苯胺红不加热血清试 验诊断试剂		盒				否
424	sysmex 清洗液 I		盒				否
425	凝血酶时间 (TT) 测定试剂盒 (液体型) (凝固法)		盒				否
426	凝血酶原时间 (PT) 测定试剂 盒(液体型)(凝固法)		盒				否
427	凝血非定值质控品		盒				否
428	活化部分凝血活酶时间(APTT) 测定试剂盒(鞣花酸)(凝固 法)		盒				否
429	纤维蛋白(原)降解产物质控 品		盒				否
430	D-二聚体质控品		盒				否
431	纤维蛋白原 (FIB) 测定试剂 盒(液体型) (凝固法)		盒				否
432	SUNMED 冲洗液		盒				否
433	纤维蛋白(原)降解产物		盒				否

	(FDP) 测定试剂盒 (胶乳免疫比浊法)						
434	D-二聚体(D-Dimer)测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)		盒				否
435	抗凝血酶 III 测定试剂盒(发色底物法)		盒				否
436	UP 1500 • 3000 • 5000 • 5500 血凝杯		盒				否
437	血凝杯		盒				否
438	抗 A 抗 B 血型定型试剂(单克隆抗体)		盒				否
439	RhD (IgM) 血型定型试剂(单克隆抗体)		盒				否
440	人 ABO 血型反定型用红细胞试剂盒		盒				否
441	抗体筛选红细胞试剂盒		盒				否
442	无机磷(P)测定试剂盒(磷钼酸法)		盒				否
443	钙(CA)测定试剂盒(偶氮胂 III 法)		盒				否
444	生化免疫分析仪用清洗液 B		盒				否
445	生化免疫分析仪用清洗液 A		盒				否
446	针清洁液		盒				否
447	镁(Mg)测定试剂盒(二甲苯胺蓝法)		盒				否
448	$\beta$ 2-微球蛋白( $\beta$ 2-MG)校准品		盒				否
449	葡萄糖(Glu)测定试剂盒(葡		盒				否

	葡萄糖氧化酶法)						
450	尿/脑脊液总蛋白 (TPUC) 测定试剂盒 (邻苯三酚红钼法)		盒				否
451	果糖胺 (FUN) 测定试剂盒 (比色法)		盒				否
452	免疫球蛋白 M (IgM) 测定试剂盒 (免疫透射比浊法)		盒				否
453	免疫球蛋白 A (IgA) 测定试剂盒 (免疫透射比浊法)		盒				否
454	血细胞分析用溶血剂		箱				否
455	补体因子 C4 (C4) 测定试剂盒 (免疫透射比浊法)		盒				否
456	生化分析仪电解质模块血清测试用定标液 (离子选择电极法)		盒				否
457	免疫球蛋白 G (IgG) 测定试剂盒 (免疫透射比浊法)		盒				否
458	肌酸激酶同工酶校准品		盒				否
459	补体因子 C3 (C3) 测定试剂盒 (免疫透射比浊法)		盒				否
460	CRP 清洁液		箱				否
461	铁 (Fe) 测定试剂盒 (比色法)		盒				否
462	样本稀释液		盒				否
463	$\beta$ -羟丁酸 ( $\beta$ -HB) 测定试剂盒 (酶比色法)		盒				否
464	前白蛋白校准品		盒				否

465	脂类校准品		盒				否
466	特种蛋白校准品		盒				否
467	常规生化复合校准品		盒				否
468	生化分析仪电解质模块尿液测试用定标液(离子选择电极法)		盒				否
469	载脂蛋白 B (ApoB) 测定试剂盒 (免疫透射比浊法)		盒				否
470	载脂蛋白 A1 (ApoA1) 测定试剂盒 (免疫透射比浊法)		盒				否
471	生化分析仪用清洗液 CD80		箱				否
472	$\alpha$ -淀粉酶 ( $\alpha$ -AMY) 测定试剂盒 (连续监测法)		盒				否
473	类风湿因子 (RF) 测定试剂盒 (免疫比浊法)		盒				否
474	类风湿因子 (RF) 测定试剂盒 (胶乳增强免疫透射比浊法)		盒				否
475	生化复合定值质控品		盒				否
476	生化复合定值质控品		盒				否
477	抗链球菌溶血素 "O" (ASO) 测定试剂盒 (胶乳免疫比浊法)		盒				否
478	抗链球菌溶血素 "O" (ASO) 测定试剂盒 (胶乳免疫比浊法)		盒				否
479	超敏 C 反应蛋白 (HS-CRP) 测定试剂盒 (乳胶增强免疫散射)		箱				否

	比浊法)						
480	总免疫球蛋白 E 测定试剂盒 (胶乳免疫比浊法)		盒				否
481	全自动生化分析仪		件				否
482	全自动生化分析仪		件				否
483	全自动生化分析仪		件				否
484	糖化血红蛋白 (HbA1c) 测定 试剂盒 (高效液相色谱法)		盒				否
485	反应杯		盒				否
486	单孔反应杯		盒				否
487	清洗液		盒				否
488	全自动免疫检验系统用底物 液		盒				否
489	血清游离四碘甲状腺原氨酸 (FT4) 测定试剂盒 (化学发光 法)		盒				否
490	血清游离三碘甲状腺原氨酸 测定试剂盒 (化学发光法)		盒				否
491	血清甲状腺素测定试剂盒 (化 学发光法)		盒				否
492	血清三碘甲状腺原氨酸测定 试剂盒 (化学发光法)		盒				否
493	游离三碘甲状腺原氨酸测定 试剂盒 (磁微粒化学发光法)		盒				否
494	游离甲状腺素测定试剂盒 (磁 微粒化学发光法)		盒				否
495	总三碘甲状腺原氨酸测定试 剂盒 (磁微粒化学发光法)		盒				否
496	总甲状腺素测定试剂盒 (磁微		盒				否

	粒化学发光法)						
497	促甲状腺素测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
498	甲胎蛋白测定试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
499	铁蛋白测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
500	癌胚抗原测定试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
501	弓形虫 IgG 抗体检测试剂盒(化学发光法)		盒				否
502	弓形虫 IgM 抗体检测试剂盒(化学发光法)		盒				否
503	风疹病毒 IgM 抗体检测试剂盒(化学发光法)		盒				否
504	巨细胞病毒 IgG 抗体检测试剂盒(化学发光法)		盒				否
505	巨细胞病毒 IgM 抗体检测试剂盒(化学发光法)		盒				否
506	风疹病毒 IgG 抗体检测试剂盒(化学发光法)		盒				否
507	维生素 B12 测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
508	叶酸测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
509	卵泡刺激素测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
510	催乳素测定试剂盒(化学发光法)		盒				否

511	睾酮( TESTOSTERONE )测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
512	黄体生成素测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
513	C肽测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
514	胰岛素(INSULIN)测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
515	I、II型单纯疱疹病毒IgG抗体检测试剂盒(化学发光法)		盒				否
516	I、II型单纯疱疹病毒IgM抗体检测试剂盒(化学发光法)		盒				否
517	三型前胶原N端肽测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
518	IV型胶原测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
519	层粘连蛋白测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
520	甲状腺球蛋白抗体测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
521	抗甲状腺过氧化物酶抗体(Anti-TPO)测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
522	抗甲状腺球蛋白抗体测定试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
523	血清透明质酸测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
524	前列腺特异性抗原测定试剂盒(化学发光免疫分析法)		盒				否

525	总前列腺特异性抗原测定试剂盒（磁微粒化学发光法）		盒				否
526	前列腺酸性磷酸酶测定试剂盒（化学发光免疫分析法）		盒				否
527	糖类抗原 125 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)		盒				否
528	血清甲状旁腺素测定试剂盒（化学发光法）		盒				否
529	胃蛋白酶原 I 测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
530	胃蛋白酶原 II 测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
531	糖类抗原 15-3 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)		盒				否
532	糖类抗原 19-9 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)		盒				否
533	清洗液		瓶				否
534	糖类抗原 72-4 测定试剂盒(磁微粒化学光法)		盒				否
535	一次性吸头(国产)		箱				否
536	细胞角蛋白十九片段测定试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
537	神经元特异性烯醇化酶测定试剂盒（磁微粒化学发光法）		盒				否
538	白介素 6 测定试剂盒（磁微粒化学发光法）		盒				否
539	人附睾蛋白 4 测定试剂盒（化学发光免疫分析法）		盒				否
540	胃泌素-17 测定试剂盒（磁微		盒				否

	粒化学发光法)						
541	促甲状腺激素受体抗体测定试剂盒(化学发光免疫分析法)		盒				否
542	25-羟基维生素D测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
543	鳞状细胞癌相关抗原测定试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
544	糖类抗原 50 测定试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
545	糖类抗原 242 测定试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
546	全自动免疫检验系统用底物液		盒				否
547	游离前列腺特异性抗原测定试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
548	骨钙素(BGP)测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
549	抗人胰岛素抗体(IAA)测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
550	血清降钙素测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
551	降钙素原测定试剂盒(化学发光法)		盒				否
552	肌钙蛋白 I 测定试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
553	氨基末端B型利钠肽前体测定试剂盒(化学发光免疫分析法)		盒				否
554	革兰阳性细菌药敏卡片 VITEK		盒				是

	2 AST-P639						
555	革兰氏阳性细菌鉴定卡 VITEK 2 Gram-Positive Identification card(VITEK 2 GP Test Ki		盒				是
556	革兰氏阴性细菌鉴定卡		盒				是
557	酵母菌鉴定卡		盒				是
558	酵母样真菌药敏卡片 VITEK 2 AST-YS08		盒				是
559	革兰阴性细菌药敏卡片 VITEK 2 AST-N334		盒				是
560	革兰阴性细菌药敏卡片 VITEK 2 AST-N335		盒				是
561	样本稀释液		盒				否
562	解脲脲原体核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)		盒				否
563	乙型肝炎病毒核酸测定试剂 盒(PCR-荧光探针法)		盒				否
564	沙眼衣原体/解脲脲原体/淋球 菌核酸检测试剂盒		盒				否
565	丙型肝炎病毒核酸检测试剂 盒(PCR-荧光探针法)		盒				否
566	乙型肝炎病毒核酸定量检测 试剂盒(PCR-荧光探针法)		盒				否
567	解脲支原体(UU)核酸检测试 剂盒(荧光PCR法)		盒				否
568	沙眼衣原体(CT)核酸检测试		盒				否

	剂盒（荧光 PCR 法）						
569	淋球菌（NG）核酸检测试剂盒 （荧光 PCR 法）		盒				否
570	乙型肝炎病毒核酸检测试剂 盒（荧光 PCR 法）普敏		盒				否
571	丙型肝炎病毒（HCV）核酸检 测试剂盒（荧光 PCR 法）		盒				否
572	乙型肝炎病毒核酸检测试剂 盒（荧光 PCR 法）高敏		盒				否
573	微生物药敏试纸（扩散法＜ K-B 法＞）		瓶				否
574	微生物药敏试纸（扩散法＜ K-B 法＞）		瓶				否
575	微生物药敏试纸（扩散法＜ K-B 法＞）		瓶				否
576	细菌生化鉴别试剂		盒				否
577	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B 法＞）		瓶				否
578	微生物药敏试纸（扩散法＜ K-B 法＞）		瓶				否
579	金黄色葡萄球菌鉴定试剂盒 （乳胶凝集法）		盒				否
580	一次性使用塑料样品杯		袋				否
581	新型冠状病毒（2019-nCoV） 抗原检测试剂盒（胶体金法）		盒				否
582	转铁蛋白测定试剂盒(免疫比 浊法)		盒				否
583	腺苷脱氨酶测定试剂盒(过氧 化物酶法)		盒				否

584	脂蛋白 a 测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)		盒				否
585	脂蛋白(a)测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)		盒				否
586	腺苷脱氨酶测定试剂盒(过氧化物酶法)		盒				否
587	单胺氧化酶测定试剂(比色法)		盒				否
588	血细胞分析用稀释液 CELLPACK DFL DFL-310A		箱				否
589	清洗液		盒				否
590	血液分析仪用质控品 XN-L CHECK		盒				是
591	血细胞分析用溶血剂 Lyserc ell WDF WDF-220A		盒				否
592	血液分析仪用校准品 XN CAL		瓶				是
593	血细胞分析用溶血剂 SULFOLYSER SLS-211A		盒				是
594	血细胞分析用染色液 Fluorocell WDF WDF-810A		盒				否
595	血细胞分析用染色液 Fluorocell RET RET-801A		盒				否
596	血凝仪灯泡		个				否
597	乙型肝炎病毒表面抗原检测 试剂盒(胶体金法)		盒				否
598	乙肝五项检测卡(胶体金法)		盒				否
599	样本杯		盒				否
600	反应杯		盒				否
601	样本稀释液		盒				否
602	巨细胞病毒 IgG 抗体检测试剂		盒				否

	盒（磁微粒化学发光法）						
603	巨细胞病毒 IgM 抗体检测试剂盒 盒（磁微粒化学发光法）		盒				否
604	风疹病毒 IgM 抗体检测试剂盒 （磁微粒化学发光法）		盒				否
605	风疹病毒 IgG 抗体检测试剂盒 （磁微粒化学发光法）		盒				否
606	弓形虫 IgM 抗体检测试剂盒 （磁微粒化学发光法）		盒				否
607	弓形虫 IgG 抗体检测试剂盒 （磁微粒化学发光法）		盒				否
608	清洗液		盒				否
609	全自动免疫检验系统用底物 液		盒				否
610	阴道炎五联检试剂盒		盒				否
611	单纯疱疹病毒 2 型 IgM 抗体检测 试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
612	单纯疱疹病毒 2 型 IgG 抗体检测 试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
613	单纯疱疹病毒 1 型 IgM 抗体检测 试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
614	单纯疱疹病毒 1 型 IgG 抗体检测 试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
615	人皮质醇检测试剂盒（磁微粒 化学发光法）		盒				否
616	促肾上腺皮质激素检测试剂盒 盒（磁微粒化学发光法）		盒				否
617	肾素检测试剂盒（磁微粒化学 发光法）		盒				否

618	血管紧张素 II 检测试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
619	醛固酮检测试剂盒(磁微粒化学发光法)		盒				否
620	系统清洗液		盒				否
621	ABO、RhD 血型抗原检测卡		盒				否
622	ABO、Rh(D) 血型定型检测卡		盒				否
623	抗人球蛋白检测卡		盒				否
624	便隐血(OB)试剂(匹拉米洞半定量检测法)		盒				否
625	瑞氏-姬姆萨染色液		盒				否
626	革兰氏染色液(快速法)		盒				否
627	细菌测定系统随机体外诊断试剂板		盒				否
628	细菌测定系统随机体外诊断试剂板		盒				否
629	细菌测定系统随机体外诊断试剂板		盒				否
630	细菌测定系统随机体外诊断试剂板		盒				否
631	酵母样真菌鉴定药敏板(比浊法)		盒				否
632	儿童血培养瓶(比色法)		盒				否
633	厌氧血培养瓶(比色法)		盒				否
634	需氧血培养瓶(比色法)		盒				否
635	肺炎支原体 IgM 抗体检测试剂(胶体金法)		盒				否
636	解脲脲原体和人型支原体培养鉴定药敏试剂盒(液体培养)		盒				否

	基) (微生物检验法)						
637	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒 (凝集法)		盒				否
638	一次性使用微量采血吸管		盒				否
639	硅胶试管塞		个				否
投标单价总计:							

投标人名称 (公章): \_\_\_\_\_

法定代表人 (或委托代理人) 签字: \_\_\_\_\_

日期: \_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:57:45-3c3389c13915481ba710f1ce64bd5  
fca3-7.8.5036.1650



## 七、法定代表人授权委托书

(对于银行、保险、电信、邮政、铁路等行业，可以提供投标分支机构负责人授权委托书)

致：(采购人或采购代理机构)

本授权书声明：\_\_\_\_\_是注册于\_\_\_\_\_(地址)的(投标人名称)的法定代表人(单位负责人)，现任\_\_\_\_\_职务，有效证件号码：\_\_\_\_\_。现授权\_\_\_\_\_(姓名、职务)作为我公司的全权代理人，参加\_\_\_\_\_(项目名称)(项目编号为：\_\_\_\_\_)的招标投标活动，以我方的名义处理一切与之有关的事宜。本授权书于签字盖章后生效，特此声明。

被授权人无权转委托。

附被授权人身份证复印件

投标人(盖章)：\_\_\_\_\_

地址：\_\_\_\_\_

法定代表人(单位负责人)(签字或盖章)：\_\_\_\_\_

职务：\_\_\_\_\_

被授权人(签字或盖章)：\_\_\_\_\_

职务：\_\_\_\_\_

联系电话：\_\_\_\_\_

日期： 年 月 日

## 八、投标人应当提供的资格证明文件

### 8.1 具有独立承担民事责任的能力证明材料

投标人是企业（包括合伙企业）的，提供在工商部门注册的有效的“企业法人营业执照”或“营业执照”；投标人是事业单位的，提供有效的“事业单位法人证书”；投标人是非企业专业服务机构的，如律师事务所，提供执业许可证等证明文件；投标人是个体工商户的，提供有效的“个体工商户营业执照”；投标人是自然人的，提供有效的自然人身份证明。

如投标人是银行、保险、石油石化、电力、电信行业等有行业特殊情况的，分支机构可参与本项目的政府采购活动。招标文件中涉及要求提供“法定代表人”相关证明材料的，提供分支机构“负责人”的相关证明材料。

只有中国公民才能以自然人的身份参加本项目的政府采购活动。

以上证明材料提供复印件（加盖单位公章）。

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:33:45-363384131521b0710c6e64bd5  
fca3-7.8.5036.1650

## 8.2 投标人资格承诺函

致：（采购人或采购代理机构）

我单位参与（项目名称）（项目编号： ）项目的政府采购活动，现承诺如下：

1. 我单位具有符合《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》及招标文件资格要求规定的良好的商业信誉和健全的财务会计制度。
  2. 我单位具有符合《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》及招标文件资格要求规定的履行合同所必需的设备和专业技术能力。
  3. 我单位具有符合《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》及招标文件资格要求规定的依法缴纳税收和社会保障资金的相关证明材料。
  4. 我单位符合《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》及招标文件资格要求规定的在参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录。
  5. 我单位没有被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单以及政府采购严重违法失信行为记录名单。
  6. 如违反上述承诺，同意将相关失信行为纳入海口市信用信息共享平台。
  7. 同意此承诺书在市公共资源中心的政府采购信息发布平台公示，接受社会各界监督。
- 若我单位以上承诺不实，自愿承担提供虚假材料谋取中标、成交的法律责任。

说明：1. 投标人可自行选择是否提供本承诺函，若不提供本承诺函，应按《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》及招标文件资格要求提供相应的证明材料。2. 投标人可删减1-5承诺事项，如删去承诺第1项的，则应按招标文件要求提供财务状况报告。

投标人名称（盖单位章）： \_\_\_\_\_

法定代表人（或委托代理人）（签字或盖章）： \_\_\_\_\_

日期： \_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

### 8.3 落实政府采购政策需满足的资格要求

无。

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:57:45-3c3389c13915481ba710fce64bd5  
fca3-7.8.5036.1650

## 8.4 本项目的特定资格要求

(1) 如投标人不是所投产品生产厂家的，属于三类医疗器械的须具有医疗器械经营许可证，属于二类医疗器械的须具有医疗器械经营备案凭证；证明材料：提供证书复印件，加盖公章。

(2) 所投产品属于二、三类医疗器械产品的须具有医疗器械注册证、医疗器械生产许可证（若所投产品为进口产品，则无需提供医疗器械生产许可证）；属于一类医疗器械产品的须具有产品备案登记凭证、生产企业备案登记凭证（若所投产品为进口产品，则无需提供生产企业备案登记凭证）；证明材料：提供证书复印件，加盖公章。

(3) 若所投产品不属于医疗器械产品，则无需提供上述证明材料。

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:57:43  
fca3-7.8.5036.1650

## 8.5 其他资格承诺函

致：（采购人或采购代理机构）

本公司\_\_\_\_\_（公司名称）参加\_\_\_\_\_（项目名称）的采购活动，现承诺：

我公司响应下列投标人的资格要求：

（一）本项目如为信息系统建设项目，投标人不得为该整体项目或其中分项目前期工作提供过设计、编制、管理等服务的法人及附属单位。

（二）单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加同一合同项下的政府采购活动。

（三）除单一来源采购项目外，为项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人，不得再参加该采购项目的其他采购活动。

同时也满足本项目法律法规规章规定关于投标人的其它资格性条件，未参与本采购项目前期咨询论证，不属于禁止参加投标的投标人。

如违反以上承诺，本公司愿承担一切法律责任。

投标人名称（盖单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人（或委托代理人）（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日



## 九、投标人诚信承诺书

我单位在参加\_\_\_\_（项目名称）\_\_\_\_的投标活动中，郑重承诺如下：

1、我方在此声明，本次招标投标活动中申报的所有资料都是真实、准确完整的，如发现提供虚假资料，或与事实不符而导致投标无效，甚至造成任何法律和经济责任，完全由我方负责；

2、我方在本次投标活动中绝无资质挂靠、串标、围标情形，若经贵方查出，立即取消我方投标资格并承担相应的法律责任；

3、我方在以往的招标投标活动中，无重大违法、违规的不良记录；我方人员针对维护项目没有重大违法记录；

4、我方未被地市级及其以上行政主管部门做出取消投标资格的处罚且该处罚在有效期内的；

5、我方一旦中标，将严格按照投标文件中所承诺的报价、质量、工期、措施、项目负责人等内容组织实施；

6、我方一旦中标，将按规定及时与采购人签订合同。

投标人名称：\_\_\_\_\_（盖公章）

法定代表人（或授权代理人）：\_\_\_\_\_（签字或盖章）

日期： 年 月 日

## 十、技术、商务响应偏离表

说明：投标人应逐条对应招标文件第二章“采购需求”，并根据实际情况如实填写本表格。

A、 我公司已详细阅读招标文件中各项技术、商务要求，所有技术、商务要求均无偏离，中标后我公司将严格遵照执行。

B、 我公司已详细阅读招标文件中各项技术、商务要求，除下述条款有偏离外，其余条款我公司均予以认可，中标后将严格遵照执行。

序号	招标文件的技术、商务条款要求	投标文件的技术、商务条款响应
1		
....		

投标人名称（公章）：

法定代表人或被授权人（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

表格填写说明：

1、投标人应根据实际情况，填写本表格，若无偏离，则勾选 A 项，签字盖章即可。若有偏离（本项目允许正偏离，不接受负偏离），则勾选 B 项，按表格要求及实际情况填写后，签字盖章。

2、表格中“投标文件的技术、商务条款”请投标人根据实际情况如实、完整、准确的填写。

## 十一、招标文件要求的、投标人认为有必要提供的其他资料

备注：招标文件要求的、投标人认为需提供其他资料包括：

- (1) 招标文件第二章采购需求要求的其他资料；
- (2) 招标文件第四章评标方法要求的其他相关资料。
- (3) 投标人认为需要提供的相关资料。

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:57:45-3c3389c13915481ba710fce64bd5  
fca3-7.8.5036.1650

## 十二、（以下格式文件由投标人根据需要选用）

### 附件 1

#### 中小企业声明函（货物）

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库[2020]46号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

1. （标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），从业人员    人，营业收入为    万元，资产总额为    万元<sup>1</sup>，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

2. （标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），从业人员    人，营业收入为    万元，资产总额为    万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

……

以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日 期：

1.从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。

## 附件 2

### 中小企业声明函（工程、服务）

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库[2020]46号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，工程的施工单位全部为符合政策要求的中小企业（或者：服务全部由符合政策要求的中小企业承接）。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（采购文件中明确的所属行业）行业；承建（承接）企业为（企业名称），从业人员    人，营业收入为    万元，资产总额为    万元<sup>1</sup>，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

2. （标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；承建（承接）企业为（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。

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:57:45-3c3389c13915481ba710fce64bd5  
fca3-7.8.5036.1650

### 附件 3

#### 残疾人福利性单位声明函

(不属于残疾人福利性单位的无需填写)

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

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

单位名称（盖章）：

日期：

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-03-12 18:57:45-3c3399cc3915481ba10f6e64bd5  
fca3-7.8.5336.650

附件 4

监狱企业

(不属于监狱企业的无需填写)

提供由监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件。

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:57:45-3c3389c13915487ba710fce64bd5  
fca3-7.8.5036.1650

## 附件 5

### 联合投标协议书（本项目不适用）

甲方：乙方：

（如果有的话，可按甲、乙、丙、丁...序列增加）

各方经协商，就响应\_\_\_\_\_组织实施的编号为\_\_\_\_\_的采购活动联合进行投标之事宜，达成如下协议：

一、各方一致决定，以\_\_\_\_\_为主投方进行投标，并按照招标文件的规定分别提交资格文件。

二、在本次投标过程中，主投方的法定代表人或授权代理人根据招标文件规定及投标内容而对采购代理机构和采购人所作的任何合法承诺，包括书面澄清及响应等均对联合投标各方产生约束力。如果中标并签订合同，则联合投标各方将共同履行对采购代理机构和采购人所负有的全部义务并就采购合同约定的事项对采购人承担连带责任。

三、联合投标其余各方保证对主投方为响应本次采购而提供的产品和服务提供全部质量保证及售后服务支持。

四、关于联合各方工作、权利和义务的约定：

五、关于联合投标授权委托代理人的代理权限：

六、有关本次联合投标的其他事宜：

七、本协议作为投标文件的一部分，联合投标各方不得以任何形式对上述实质内容进行修改或撤销。

八、本协议书于 XX 年 XX 月 XX 日起双方盖章签字生效至 XX 年 XX 月 XX 日终止，特此声明。

投标人甲：（公章）\_\_\_\_\_

法定地址：\_\_\_\_\_

法定代表人（或法人授权代表）：\_\_\_\_\_（签字或盖章）

投标人乙：（公章）\_\_\_\_\_

法定地址：\_\_\_\_\_

法定代表人（或法人授权代表）：\_\_\_\_\_（签字或盖章）

日 期：

注：本格式仅供参考，投标人可不按上述格式提供联合体协议，但必须载明联合体各方承担的工作和义务。

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:57:45-3c3389c13915481ba710fce64bd5  
fca3-7.8.5036.1650

## 第七章 其他

无

2023年海口市中医医院检验试剂集约化服务项目-2024-8-12 18:57:45-3c3389c13915481ba710fce64bd5  
fca3-7.8.5036.1650