

单一来源采购文件

（货物类）

项目名称：2026年血液检测体外诊断试剂、耗材采购项目

项目编号：ZCSP-渭南市-2025-00903、XHLJZC-WN2025-123

渭南市中心血站

西安欣华联建工程咨询有限公司共同编制

2025年12月15日

第一章 协商邀请

单一来源受邀供应商：

西安欣华联建工程咨询有限公司（以下简称“代理机构”）受渭南市中心血站委托，拟对**2026年血液检测体外诊断试剂、耗材**采购项目采用单一来源方式进行采购，现邀请贵公司参加该项目的协商。

一、采购项目编号：**ZCSP-渭南市-2025-00903、XHLJZC-WN2025-123**

二、采购项目名称：**2026年血液检测体外诊断试剂、耗材采购项目**

三、协商项目简介：

一包：血液成分分离机配套管路，二包：一次性血液成分分离管路，三包：一次性使用血小板分离器、ACP225 加甘油耗材、ACP236 去甘油耗材，四包：核酸试剂（一），五包：核酸试剂（二），六包：核酸试剂（三），七包：射频血袋标签、射频标签碳带，八包：体检码标签、血标签(打印机用)常温、碳带、贴包机标签、包装袋，九包：试剂类，详见采购文件。

四、供应商参加本次政府采购活动应具备的条件：

（一）满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件：

（二）落实政府采购政策需满足的资格要求：

落实政府采购促进中小企业发展的相关政策：

无

（三）本项目的特定资格要求：

采购包1：

1、具有独立承担民事责任的能力：供应商应具有独立承担民事责任的能力且具备向采购人提供相关货物及服务的企业法人、事业法人、其他组织或者自然人,企业法人应提供统一社会信用代码的营业执照；事业法人应提供统一社会信用代码的事业单位法人证；其他组织应提供合法证明文件；自然人提供身份证明文件。

2、供应商授权合法的人员参加投标全过程：法定代表人授权委托书（附法定代表人身份证复印件）及被授权委托人身份证（法定代表人参加投标只须提供法定代表人身份证）。

3、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：提供**2024**年度经审计的财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的担保函。

4、有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：提供**2024**年**6**月以来任意**3**个月依法缴纳税收和社会保险的相关证明材料；注：依法免税或不需要缴纳社会保险的供应商提供相关部门出具的证明文件。

5、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力：提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺。

6、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：提供参加政府采购活动前**3**年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。

7、资质条件：（7.1）所投产品为医疗器械的：供应商为代理商提供医疗器械经营许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；供应商为生产厂家提供医疗器械生产许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；（7.2）所投产品为进口产品的：提供所投产品来源渠道合法的证明文件（包括但不限于制造商授权书或国内总代的授权书等）。

采购包2：

1、具有独立承担民事责任的能力：供应商应具有独立承担民事责任的能力且具备向采购人提供相关货物及服务的企业法人、事业法人、其他组织或者自然人,企业法人应提供统一社会信用代码的营业执照；事业法人应提供统一社会信用代码的事

业单位法人证；其他组织应提供合法证明文件；自然人提供身份证明文件。

2、供应商授权合法的人员参加投标全过程：法定代表人授权委托书（附法定代表人身份证复印件）及被授权委托人身份证（法定代表人参加投标只须提供法定代表人身份证）。

3、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：提供**2024**年度经审计的财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的担保函。

4、有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：提供**2024**年**6**月以来任意**3**个月依法缴纳税收和社会保险的相关证明材料；注：依法免税或不需要缴纳社会保险的供应商提供相关部门出具的证明文件。

5、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力：提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺。

6、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：提供参加政府采购活动前**3**年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。

7、资质条件：（**7.1**）所投产品为医疗器械的：供应商为代理商提供医疗器械经营许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；供应商为生产厂家提供医疗器械生产许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；（**7.2**）所投产品为进口产品的：提供所投产品来源渠道合法的证明文件（包括但不限于制造商授权书或国内总代的授权书等）。

采购包3：

1、具有独立承担民事责任的能力：供应商应具有独立承担民事责任的能力且具备向采购人提供相关货物及服务的企业法人、事业法人、其他组织或者自然人,企业法人应提供统一社会信用代码的营业执照；事业法人应提供统一社会信用代码的事业单位法人证；其他组织应提供合法证明文件；自然人提供身份证明文件。

2、供应商授权合法的人员参加投标全过程：法定代表人授权委托书（附法定代表人身份证复印件）及被授权委托人身份证（法定代表人参加投标只须提供法定代表人身份证）。

3、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：提供**2024**年度经审计的财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的担保函。

4、有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：提供**2024**年**6**月以来任意**3**个月依法缴纳税收和社会保险的相关证明材料；注：依法免税或不需要缴纳社会保险的供应商提供相关部门出具的证明文件。

5、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力：提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺。

6、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：提供参加政府采购活动前**3**年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。

7、资质条件：（**7.1**）所投产品为医疗器械的：供应商为代理商提供医疗器械经营许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；供应商为生产厂家提供医疗器械生产许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；（**7.2**）所投产品为进口产品的：提供所投产品来源渠道合法的证明文件（包括但不限于制造商授权书或国内总代的授权书等）。

采购包4：

1、具有独立承担民事责任的能力：供应商应具有独立承担民事责任的能力且具备向采购人提供相关货物及服务的企业法人、事业法人、其他组织或者自然人,企业法人应提供统一社会信用代码的营业执照；事业法人应提供统一社会信用代码的事业单位法人证；其他组织应提供合法证明文件；自然人提供身份证明文件。

2、供应商授权合法的人员参加投标全过程：法定代表人授权委托书（附法定代表人身份证复印件）及被授权委托人身份证（法定代表人参加投标只须提供法定代表人身份证）。

3、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：提供**2024**年度经审计的财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的担保函。

4、有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：提供**2024**年**6**月以来任意**3**个月依法缴纳税收和社会保险的相关证明材料；注：依法免税或不需要缴纳社会保险的供应商提供相关部门出具的证明文件。

5、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力：提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺。

6、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：提供参加政府采购活动前**3**年内在经营活动中没有重

大违法记录的书面声明。

7、资质条件：所投产品为医疗器械的：供应商为代理商提供医疗器械经营许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；供应商为生产厂家提供医疗器械生产许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证。

采购包5：

1、具有独立承担民事责任的能力：供应商应具有独立承担民事责任的能力且具备向采购人提供相关货物及服务的企业法人、事业法人、其他组织或者自然人,企业法人应提供统一社会信用代码的营业执照；事业法人应提供统一社会信用代码的事业单位法人证；其他组织应提供合法证明文件；自然人提供身份证明文件。

2、供应商授权合法的人员参加投标全过程：法定代表人授权委托书（附法定代表人身份证复印件）及被授权委托人身份证（法定代表人参加投标只须提供法定代表人身份证）。

3、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：提供2024年度经审计的财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的担保函。

4、有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：提供2024年6月以来任意3个月依法缴纳税收和社会保险的相关证明材料；注：依法免税或不需要缴纳社会保险的供应商提供相关部门出具的证明文件。

5、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力：提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺。

6、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：提供参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。

7、资质条件：所投产品为医疗器械的：供应商为代理商提供医疗器械经营许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；供应商为生产厂家提供医疗器械生产许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证。

采购包6：

1、具有独立承担民事责任的能力：供应商应具有独立承担民事责任的能力且具备向采购人提供相关货物及服务的企业法人、事业法人、其他组织或者自然人,企业法人应提供统一社会信用代码的营业执照；事业法人应提供统一社会信用代码的事业单位法人证；其他组织应提供合法证明文件；自然人提供身份证明文件。

2、供应商授权合法的人员参加投标全过程：法定代表人授权委托书（附法定代表人身份证复印件）及被授权委托人身份证（法定代表人参加投标只须提供法定代表人身份证）。

3、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：提供2024年度经审计的财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的担保函。

4、有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：提供2024年6月以来任意3个月依法缴纳税收和社会保险的相关证明材料；注：依法免税或不需要缴纳社会保险的供应商提供相关部门出具的证明文件。

5、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力：提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺。

6、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：提供参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。

7、资质条件：所投产品为医疗器械的：供应商为代理商提供医疗器械经营许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；供应商为生产厂家提供医疗器械生产许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证。

采购包7：

1、具有独立承担民事责任的能力：供应商应具有独立承担民事责任的能力且具备向采购人提供相关货物及服务的企业法人、事业法人、其他组织或者自然人,企业法人应提供统一社会信用代码的营业执照；事业法人应提供统一社会信用代码的事业单位法人证；其他组织应提供合法证明文件；自然人提供身份证明文件。

2、供应商授权合法的人员参加投标全过程：法定代表人授权委托书（附法定代表人身份证复印件）及被授权委托人身份证（法定代表人参加投标只须提供法定代表人身份证）。

3、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：提供2024年度经审计的财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的担保函。

4、有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：提供2024年6月以来任意3个月依法缴纳税收和社会保险的相关证明材料；注：依法免税或不需要缴纳社会保险的供应商提供相关部门出具的证明文件。

5、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力：提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺。

6、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：提供参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。

7、资质条件：所投产品为医疗器械的：供应商为代理商提供医疗器械经营许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；供应商为生产厂家提供医疗器械生产许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证。

采购包8：

1、具有独立承担民事责任的能力：供应商应具有独立承担民事责任的能力且具备向采购人提供相关货物及服务的企业法人、事业法人、其他组织或者自然人,企业法人应提供统一社会信用代码的营业执照；事业法人应提供统一社会信用代码的事业单位法人证；其他组织应提供合法证明文件；自然人提供身份证明文件。

2、供应商授权合法的人员参加投标全过程：法定代表人授权委托书（附法定代表人身份证复印件）及被授权委托人身份证（法定代表人参加投标只须提供法定代表人身份证）。

3、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：提供2024年度经审计的财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的担保函。

4、有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：提供2024年6月以来任意3个月依法缴纳税收和社会保险的相关证明材料；注：依法免税或不需要缴纳社会保险的供应商提供相关部门出具的证明文件。

5、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力：提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺。

6、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：提供参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。

7、资质条件：所投产品为医疗器械的：供应商为代理商提供医疗器械经营许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；供应商为生产厂家提供医疗器械生产许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证。

采购包9：

1、具有独立承担民事责任的能力：供应商应具有独立承担民事责任的能力且具备向采购人提供相关货物及服务的企业法人、事业法人、其他组织或者自然人,企业法人应提供统一社会信用代码的营业执照；事业法人应提供统一社会信用代码的事业单位法人证；其他组织应提供合法证明文件；自然人提供身份证明文件。

2、供应商授权合法的人员参加投标全过程：法定代表人授权委托书（附法定代表人身份证复印件）及被授权委托人身份证（法定代表人参加投标只须提供法定代表人身份证）。

3、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：提供2024年度经审计的财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的担保函。

4、有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：提供2024年6月以来任意3个月依法缴纳税收和社会保险的相关证明材料；注：依法免税或不需要缴纳社会保险的供应商提供相关部门出具的证明文件。

5、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力：提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺。

6、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：提供参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。

7、资质条件：（7.1）所投产品为医疗器械的：供应商为代理商提供医疗器械经营许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；供应商为生产厂家提供医疗器械生产许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；（7.2）所投产品为进口产品的：提供所投产品来源渠道合法的证明文件（包括但不限于制造商授权书或国内总代的授权书等）。

说明：邀请参加该项目协商的供应商为采购人资格审查合格的供应商。

五、电子化采购相关事项

本项目实行电子化采购，使用的电子化交易系统为：陕西省政府采购综合管理平台的项目电子化交易系统（以下简称“项目电子化交易系统”），登录方式及地址：通过陕西省政府采购网（<http://www.ccgp-shaanxi.gov.cn/>）首页供应商用户登录陕西省政府采购综合管理平台（以下简称“政府采购平台”），进入项目电子化交易系统。供应商应当按照以下要求，参与本次电子化采购活动。

（一）供应商应当自行在陕西省政府采购网-办事指南查看相应的系统操作指南，并严格按照操作指南要求进行系统操作。在登录、使用政府采购平台前，应当按照要求完成供应商注册和信息完善，加入政府采购平台供应商库。

（二）供应商应当使用纳入陕西省政府采购综合管理平台数字证书互认范围的数字证书及签章（以下简称“互认的证书及签章”）进行系统操作。供应商使用互认的证书及签章登录政府采购平台进行的一切操作和资料传递，以及加盖电子签章确认采购过程中制作、交换的电子数据，均属于供应商真实意思表示，由供应商对其系统操作行为和电子签章确认的事项承担法律责任。

已办理互认的证书及签章的供应商，校验互认的证书及签章有效性后，即可按照系统操作要求进行身份信息绑定、权限设置和系统操作；未办理互认的证书及签章的供应商，按要求办理互认的证书及签章并校验有效性后，按照系统操作要求进行身份信息绑定、权限设置和系统操作。互认的证书及签章的办理与校验，可查看陕西省政府采购网-办事指南-CA及签章服务。

供应商应当加强互认的证书及签章日常校验和妥善保管，确保在参加采购活动期间互认的证书及签章能够正常使用；供应商应当严格互认的证书及签章的内部授权管理，防止非授权操作。

（三）供应商应当自行准备电子化采购所需的计算机终端、软硬件及网络环境，承担因准备不足产生的不利后果。

（四）政府采购平台技术支持：

在线客服：通过陕西省政府采购网-在线客服进行咨询

技术服务电话：029-96702

CA及签章服务：通过陕西省政府采购网-办事指南-CA及签章服务进行查询

六、单一来源采购文件获取时间、方式及地址：

（一）单一来源采购文件获取时间：详见邀请书。

（二）在单一来源采购文件获取开始时间前，采购人或代理机构将本项目单一来源采购文件上传至项目电子化交易系统，向供应商提供。供应商通过项目电子化交易系统获取单一来源采购文件。成功获取单一来源采购文件的，供应商将收到已获取单一来源采购文件的回执函。未成功获取单一来源采购文件的供应商，不得参与本次征集活动，不得对单一来源采购文件提起质疑。

成功获取单一来源采购文件后，采购人或代理机构进行澄清或者修改，澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的，采购人或代理机构将通过项目电子化交易系统发布澄清或者修改后的单一来源采购文件，供应商应当重新获取单一来源采购文件；澄清或者修改后的单一来源采购文件发布日期距提交响应文件截止日期不足5个工作日的，采购人或代理机构顺延提交响应文件的截止时间。供应商未重新获取单一来源采购文件或者未按照澄清或者修改后的单一来源采购文件编制响应文件进行响应的，自行承担不利后果。

注：获取的单一来源采购文件主体格式包括pdf、word两种格式版本，其中以pdf格式为准。

七、响应文件提交截止时间及开启时间、方式、地点

（一）响应文件提交截止时间及开启时间：详见邀请书。

（二）响应文件提交方式、地点：供应商应当在响应文件提交截止时间前，通过项目电子化交易系统提交响应文件。成功提交的，供应商将收到已提交响应文件的回执函。

（三）本项目采取网上开标，即采购人或代理机构通过项目电子化交易系统“开标/开启大厅”组织在线开启。

八、本次协商邀请由代理机构通过项目电子化交易系统发送邀请书和单一来源采购文件。

九、供应商信用融资

根据《陕西省财政厅关于加快推进我省中小企业政府采购信用融资工作的通知》（陕财办采〔2020〕15号）和《陕西省中小企业政府采购信用融资办法》（陕财办采〔2018〕23号）文件要求，为助力解决政府采购成交供应商资金不足、融资难、融资贵的困难，促进供应商依法诚信参加政府采购活动，有融资需求的供应商可登录陕西省政府采购网—陕西省政府采购金融服务平台（<http://www.ccgp-shaanxi.gov.cn/zcdservice/zcd/shanxi/>），选择符合自身情况的“政采贷”银行及其产品，凭项目中标（成交）结果、中标（成交）通知书等信息在线向银行提出贷款意向申请、查看贷款审批情况等。

十、联系方式

采购人：渭南市中心血站

地址：渭南市高新区万国西路5号

邮编：714000

联系人：钱华

联系电话：0913-2115568

代理机构：西安欣华联建工程咨询有限公司

地址：陕西省西安市高新区科技二路71号竹园天寰国际14层1404室

邮编：710000

联系人：高凡

联系电话：029-89182932、029-89183511

采购监督机构：渭南市财政局政府采购管理科

联系人：任丽珍

联系电话：0913-2100007

第二章 供应商须知

2.1 供应商须知附表

序号	应知事项	说明和要求
1	采购预算（实质性要求）	<p>本项目各包预算金额如下：</p> <p>采购包1：1,372,000.00元</p> <p>采购包2：196,000.00元</p> <p>采购包3：316,500.00元</p> <p>采购包4：1,309,440.00元</p> <p>采购包5：700,000.00元</p> <p>采购包6：665,280.00元</p> <p>采购包7：455,750.00元</p> <p>采购包8：146,250.00元</p> <p>采购包9：481,640.00元</p> <p>供应商的包件采购报价高于包件采购预算的，其响应文件将按无效处理</p>
2	最高限价（实质性要求）	<p>本项目各包最高限价详见第三章。</p> <p>采购包1：1,372,000.00元</p> <p>采购包2：196,000.00元</p> <p>采购包3：316,500.00元</p> <p>采购包4：1,309,440.00元</p> <p>采购包5：700,000.00元</p> <p>采购包6：665,280.00元</p> <p>采购包7：455,750.00元</p> <p>采购包8：146,250.00元</p> <p>采购包9：481,640.00元</p> <p>供应商的包件报价高于最高限价的，其响应文件将按无效处理。</p>
3	是否接受联合体	<p>采购包1：不接受</p> <p>采购包2：不接受</p> <p>采购包3：不接受</p> <p>采购包4：不接受</p> <p>采购包5：不接受</p> <p>采购包6：不接受</p> <p>采购包7：不接受</p> <p>采购包8：不接受</p> <p>采购包9：不接受</p>
4	协商保证金	缴交方式：否
5	标书费信息	免费获取

6	履约保证金（实质性要求）	采购包1：不缴纳 采购包2：不缴纳 采购包3：不缴纳 采购包4：不缴纳 采购包5：不缴纳 采购包6：不缴纳 采购包7：不缴纳 采购包8：不缴纳 采购包9：不缴纳
7	落实节能、环保产品政策	<p>1.根据《财政部 发展改革委 生态环境部 市场监管总局关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》（财库〔2019〕9号）相关要求，政府采购节能产品、环境标志产品实施品目清单管理。财政部、发展改革委、生态环境部等部门确定实施政府优先采购和强制采购的产品类别，以品目清单的形式发布并适时调整。</p> <p>2.本项目采购无产品属于节能产品政府采购品目清单中应强制采购的产品范围，供应商应当按照第六章强制、优先采购产品承诺函格式进行承诺，否则作无效响应处理。</p> <p>3.本项目采购无产品属于节能产品政府采购品目清单中应优先采购的产品范围，本项目采购无产品属于环境标志产品政府采购品目清单中应优先采购的产品范围，供应商可根据第六章强制、优先采购产品承诺函格式要求承诺提供经认证的节能、环境标志产品。</p>
8	响应有效期（实质性要求）	提交响应文件的截止之日起不少于90天。
9	代理服务费（实质性要求）	本项目收取代理服务费 代理服务费用收取对象：中标/成交供应商 代理服务费收费标准：由中标供应商支付代理服务费，代理服务费参照原《国家计委关于印发<招标代理服务收费管理暂行办法>的通知》（计价格〔2002〕1980号）、《国家发展改革委员会办公厅关于招标代理服务收费有关问题的通知》（发改办价格〔2003〕857号）的规定标准执行，按差额定率累进法收取费用，100万以下按1.5%收取，100万-500万按1.1%收取。
10	采购结果公告	采购结果将在陕西省政府采购网予以公告。
11	成交通知书	采购结果公告发布的同时，采购人或代理机构通过项目电子化交易系统向成交供应商发出成交通知书；成交供应商通过项目电子化交易系统获取成交通知书。
12	政府采购合同公告及备案	政府采购合同签订之日起2个工作日内，采购人将政府采购合同在陕西省政府采购网予以公告； 政府采购合同签订之日起7个工作日内，采购人将本项目采购合同通过政府采购平台进行备案。
13	进口产品	允许。本项目允许采购进口产品，进口产品的清单详见第3章。

14	是否组织潜在供应商现场考察	采购包1：组织现场踏勘：否 采购包2：组织现场踏勘：否 采购包3：组织现场踏勘：否 采购包4：组织现场踏勘：否 采购包5：组织现场踏勘：否 采购包6：组织现场踏勘：否 采购包7：组织现场踏勘：否 采购包8：组织现场踏勘：否 采购包9：组织现场踏勘：否
15	特殊情况	出现下列情形之一的，采购人或者代理机构应当中止电子化采购活动，并保留相关证明材料备查： （一）交易系统发生故障（包括感染病毒、应用或数据库出错）而无法正常使用； （二）因组织场所停电、断网等原因，导致采购活动无法继续通过交易系统实施的； （三）其他无法保证电子化交易的公平、公正和安全的情况。 出现上述的情形，不影响采购公平、公正的，采购人或者代理机构可以待上述情形消除后继续组织采购活动；影响或者可能影响采购公平、公正的，采购人或代理机构应当依法终止采购活动。

2.2总则

2.2.1适用范围

一、本采购文件仅适用于本次单一来源采购项目。

二、本采购文件的最终解释权由渭南市中心血站和西安欣华联建工程咨询有限公司享有。对采购文件中供应商参加本次政府采购活动应当具备的条件、项目技术、服务、商务及其他要求，评审标准由采购人负责解释。除上述采购文件内容，其他内容由西安欣华联建工程咨询有限公司负责解释。

2.2.2有关定义

一、“采购人”是指依法进行政府采购的各级国家机关、事业单位、团体组织。本次协商的采购人是渭南市中心血站。

二、“供应商”是指按照采购文件规定获取采购文件，拟参加响应和向采购人提供货物、工程或服务的法人、其他组织或自然人。

三、“代理机构”是指政府采购集中采购机构从事政府采购代理业务的社会中介机构。本项目的代理机构是西安欣华联建工程咨询有限公司。

四、“网上开启”是指供应商通过项目电子化交易系统在线完成签到、响应文件解密后，采购人或者采购代理机构通过项目电子化交易系统在线完成已解密响应文件的开启工作。

五、“电子协商”是指通过项目电子化交易系统在线完成资格审查小组、协商小组组建，开展资格和符合性审查、比较与评价、出具评审报告、推荐成交候选供应商等活动。

2.3采购文件

2.3.1采购文件的构成

采购文件是供应商准备响应文件和参加响应的依据，同时也是协商的重要依据。采购文件用以阐明协商项目所需的资质、技术、服务及报价等要求、协商程序、有关规定和注意事项以及合同草案条款等。本采购文件包括以下内容：

- （一）协商邀请
- （二）供应商须知

- (三) 采购项目技术、服务、商务及其他要求
- (四) 资格审查
- (五) 协商办法
- (六) 响应文件格式
- (七) 拟签订采购的合同文本

供应商应认真阅读和充分理解采购文件中所有的事项、格式条款和规范要求。供应商没有对采购文件全面作出实质性响应所产生的风险由供应商承担。

2.3.2 采购文件的澄清和修改

一、在响应文件提交截止时间前，采购人或者代理机构可以对已发出的采购文件进行必要的澄清或者修改。

二、该澄清或者修改的内容为采购文件的组成部分。本项目采取直接邀请方式邀请供应商，代理机构通过陕西省政府采购网将澄清或者修改的内容告知所在系统中成功获取采购文件的潜在供应商。供应商应依据更正后的采购文件编制响应文件。若供应商未按前述要求进行响应的，自行承担不利后果。

2.4 响应文件

2.4.1 响应文件的语言

一、供应商提交的响应文件以及供应商与协商小组在协商过程中的所有来往书面文件均须使用中文。响应文件中如附有外文资料，主要部分要对应翻译成中文并附在相关外文资料后面，未翻译的外文资料，协商小组将其视为无效材料。

二、翻译的中文资料与外文资料如果出现差异和矛盾时，以中文为准。涉嫌提供虚假材料的按照相关法律法规处理。

三、如因未翻译而造成对供应商的不利后果，由供应商承担。

2.4.2 计量单位

除采购文件中另有规定外，本项目均采用国家法定的计量单位。

2.4.3 响应货币

本项目均以人民币报价。

2.4.4 知识产权

一、供应商应保证在本项目中使用的任何技术、产品和服务（包括部分使用），不会产生因第三方提出侵犯其专利权、商标权或其它知识产权而引起的法律和经济纠纷，如因专利权、商标权或其它知识产权而引起法律和经济纠纷，由供应商承担所有相关责任。采购人享有本项目实施过程中产生的知识成果及知识产权。

二、供应商将在采购项目实施过程中采用自有或者第三方知识成果的，使用该知识成果后，供应商需提供开发接口和开发手册等技术资料，并承诺提供无限期支持，采购人享有使用权（含采购人委托第三方在该项目后续开发的使用权）。

三、若采用成交供应商所不拥有的知识产权，则在响应报价中必须包括合法使用该知识产权的相关费用。

2.4.5 响应文件的组成

一、供应商应按照采购文件的规定和要求编制响应文件。

二、响应文件具体内容详见第六章。

2.4.6 响应文件格式

一、供应商应按照采购文件第六章中提供的“响应文件格式”填写相关内容。

二、对于没有格式要求的响应文件由供应商自行编写。

2.4.7 响应报价（实质性要求）

一、供应商按协商小组的要求在项目电子化交易系统中提供最后报价，最终报价应是响应采购项目要求的全部工作内容的价格体现，包括供应商完成本项目所需的一切费用。

二、供应商每种货物只允许有一个报价，并且在合同履行过程中是固定不变的，任何有选择或可调整的报价将不予接受，并按无效响应处理。

三、响应文件报价出现前后不一致的，按照第五章要求进行修正。修正后的报价经供应商通过项目电子化交易系统进行确认，并加盖供应商（法定名称）电子印章，供应商未在规定时间内报价的，其响应无效。

2.4.8响应文件有效期（实质性要求）

响应有效期详见第二章“供应商须知前附表”，响应文件未明确响应有效期或者响应有效期小于“供应商须知前附表”中响应有效期要求的，其响应文件按无效处理。

2.4.9响应文件的制作、签章和加密

一、响应文件应当根据采购文件进行编制。供应商应通过陕西省政府采购网-办事指南-CA及签章服务下载投标(响应)客户端，使用客户端编制响应文件。

二、供应商应按照客户端操作要求，对应采购文件的每项资格、符合性要求，逐一对应进行响应；未逐一对应进行响应或者响应内容不符合采购文件对应项的要求的，其响应文件作无效处理。

三、供应商完成响应文件编制后，应按照响应文件第一章明确的签章要求，使用互认的证书及签章对响应文件进行电子签章和加密。

四、采购文件澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的，代理机构将重新发布澄清或者修改后的采购文件，供应商应重新获取澄清或者修改后的采购文件，按照澄清或者修改后的采购文件进行响应文件编制、签章和加密。

2.4.10响应文件的提交

一、供应商应当在响应文件提交截止时间前，通过项目电子化交易系统完成响应文件提交。

二、在响应文件提交截止时间后，采购人或代理机构不再接受供应商提交响应文件。供应商应充分考虑影响响应文件提交的各种因素，确保在响应文件提交截止时间前完成提交。

2.4.11响应文件的补充、修改、撤回（实质性要求）

响应文件提交截止时间前，供应商可以补充、修改或者撤回已成功提交的响应文件；对响应文件进行补充、修改的，应当先行撤回已提交的响应文件，补充、修改后重新提交。

供应商响应文件撤回后，视为未提交过响应文件。

2.5.开启、资格审查、协商和成交

2.5.1开启程序

一、本项目为网上协商项目。网上开启的开始时间为响应文件提交截止时间。拟邀请参加本项目协商的供应商未成功提交或未解密电子响应文件的，不予开启，采购人或代理机构将终止采购活动。

二、开启准备工作

开标/开启前30分钟内，供应商需登录项目电子化交易系统-“供应商开标大厅”-进入开标选择对应项目包组操作签到，签到完成后等待代理机构开标/开启。

三、解密响应文件（实质性要求）

响应文件提交截止时间后，成功提交响应文件的供应商符合响应文件规定数量的，代理机构将启动响应文件解密程序，解密时间为30分钟；供应商应在规定的解密时间内，使用互认的证书及签章通过项目电子化交易系统进行响应文件解密。供应商未在规定的解密时间内完成解密的，按无效响应处理。

四、开启

解密时间截止或者所有供应商响应文件均完成解密后（以发生在先的时间为准），由代理机构通过项目电子化交易系统对供应商名称、响应文件解密情况、协商报价进行展示。

开启过程中，各方主体均应遵守互联网有关规定，不得发表与采购活动无关的言论。供应商对开启过程和开启记录有疑义，以及认为采购人或代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，及时向工作人员提出询问或者回避申请。采购人或代理机构对供应商提出的询问或者回避申请应当及时处理。

供应商完成响应文件解密后，自主决定是否参加网上在线开启，未参加的，视同认可开启结果。

2.5.2 查询及使用信用记录

开启结束后，采购人或代理机构根据《关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》（财库〔2016〕125号）的要求，通过“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“中国政府采购网”网站（www.ccgp.gov.cn）等渠道，查询供应商在响应文件提交截止时间前的信用记录并保存信用记录结果网页截图，拒绝列入失信被执行人名单、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中的供应商参加本项目的采购活动。

两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个供应商的身份共同参加政府采购活动的，将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。

2.5.3 资格审查

详见单一来源采购文件第四章。

2.5.4 协商

详见单一来源采购文件第五章。

2.5.5 成交通知书

一、采购人或者协商小组确认成交供应商后，代理机构在陕西省政府采购网发布成交结果公告、通过项目电子化交易系统发出成交通知书，成交供应商通过项目电子化交易系统获取成交通知书。

二、成交通知书是采购人和成交供应商签订政府采购合同的依据，是合同的有效组成部分。如果出现政府采购法律法规、规章制度规定的成交无效情形的，将以公告形式宣布发出的成交通知书无效，成交通知书将自动失效，并依法重新确定成交供应商或者重新开展采购活动。

三、成交通知书对采购人和成交供应商均具有法律效力。

2.6 签订及履行合同和验收

2.6.1 签订合同

一、采购人应在成交通知书发出之日起三十日内与成交供应商签订采购合同。

二、采购人和成交供应商签订的采购合同不得对采购文件确定的事项以及成交供应商的响应文件作实质性修改。

2.6.2 合同分包和转包（实质性要求）

2.6.2.1 合同分包

一、供应商根据采购文件的规定和采购项目的实际情况，拟在成交后将成交项目的非主体、非关键性工作分包的，应当在响应文件中载明分包承担主体，分包承担主体应当具备相应资质条件且不得再次分包。分包供应商履行的分包项目的品牌、规格型号及技术要求等，必须与成交的一致。

二、分包履行合同的部分应当为采购项目的非主体、非关键性工作，不属于成交供应商的主要合同义务。

三、采购合同实行分包履行的，成交供应商就采购项目和分包项目向采购人负责，分包供应商就分包项目承担责任。

四、中小企业依据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的政策获取政府采购合同后，小型、微型企业不得将合同分包或转包给大型、中型企业，中型企业不得将合同分包或转包给大型企业。

采购包1：不允许合同分包。

采购包2：不允许合同分包。

采购包3：不允许合同分包。

采购包4：不允许合同分包。

采购包5：不允许合同分包。

采购包6：不允许合同分包。

采购包7：不允许合同分包。

采购包8：不允许合同分包。

采购包9：不允许合同分包。

2.6.2.2合同转包

一、严禁成交供应商将本项目转包。本项目所称转包，是指将本项目转给他人或者将本项目全部肢解以后以分包的名义分别转给他人的行为。

二、成交供应商转包的，视同拒绝履行政府采购合同，将依法追究法律责任。

2.6.3采购人增加合同标的的权利

采购合同履行过程中，采购人需要追加与合同标的相同的货物或者服务的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与成交供应商协商签订补充合同，但所有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。

2.6.4履行合同

一、合同一经签订，双方应严格履行合同规定的义务。

二、在合同履行过程中，如发生合同纠纷，合同双方应按照《中华人民共和国民法典》规定及合同条款约定进行处理。

2.6.5履约验收方案

采购包1：

1.验收标准：合同要求及相关法律法规和行业标准。 2.验收方法：现场验收，并出具验收记录，内容包括（数量和规格：验收时需核对货物的数量和规格是否与合同一致。对不合格的货物进行处理，并填写验收记录和报告）。 3.验收依据：验收工作应以采购合同、销售合同等为主要依据并遵循国家相关法律法规、行业标准及地方法规。

采购包2：

1.验收标准：合同要求及相关法律法规和行业标准。 2.验收方法：现场验收，并出具验收记录，内容包括（数量和规格：验收时需核对货物的数量和规格是否与合同一致。对不合格的货物进行处理，并填写验收记录和报告）。 3.验收依据：验收工作应以采购合同、销售合同等为主要依据并遵循国家相关法律法规、行业标准及地方法规。

采购包3：

1.验收标准：合同要求及相关法律法规和行业标准。 2.验收方法：现场验收，并出具验收记录，内容包括（数量和规格：验收时需核对货物的数量和规格是否与合同一致。对不合格的货物进行处理，并填写验收记录和报告）。 3.验收依据：验收工作应以采购合同、销售合同等为主要依据并遵循国家相关法律法规、行业标准及地方法规。

采购包4：

1.验收标准：合同要求及相关法律法规和行业标准。 2.验收方法：现场验收，并出具验收记录，内容包括（数量和规格：验收时需核对货物的数量和规格是否与合同一致。对不合格的货物进行处理，并填写验收记录和报告）。 3.验收依据：验收工作应以采购合同、销售合同等为主要依据并遵循国家相关法律法规、行业标准及地方法规。

采购包5：

1.验收标准：合同要求及相关法律法规和行业标准。 2.验收方法：现场验收，并出具验收记录，内容包括（数量和规格：验收时需核对货物的数量和规格是否与合同一致。对不合格的货物进行处理，并填写验收记录和报告）。 3.验收依据：验收工作应以采购合同、销售合同等为主要依据并遵循国家相关法律法规、行业标准及地方法规。

采购包6：

1.验收标准：合同要求及相关法律法规和行业标准。 2.验收方法：现场验收，并出具验收记录，内容包括（数量和规格：验收时需核对货物的数量和规格是否与合同一致。对不合格的货物进行处理，并填写验收记录和报告）。 3.验收依据：验收工作应以采购合同、销售合同等为主要依据并遵循国家相关法律法规、行业标准及地方法规。

采购包7：

1.验收标准：合同要求及相关法律法规和行业标准。 2.验收方法：现场验收，并出具验收记录，内容包括（数量和规格：验收时需核对货物的数量和规格是否与合同一致。对不合格的货物进行处理，并填写验收记录和报告）。 3.验收依据：验收工作应以采购合同、销售合同等为主要依据并遵循国家相关法律法规、行业标准及地方法规。

采购包8：

1.验收标准：合同要求及相关法律法规和行业标准。 2.验收方法：现场验收，并出具验收记录，内容包括（数量和规

格：验收时需核对货物的数量和规格是否与合同一致。对不合格的货物进行处理，并填写验收记录和报告）。3.验收依据：验收工作应以采购合同、销售合同等为主要依据并遵循国家相关法律法规、行业标准及地方法规。

采购包9：

1.验收标准：合同要求及相关法律法规和行业标准。2.验收方法：现场验收，并出具验收记录，内容包括（数量和规格：验收时需核对货物的数量和规格是否与合同一致。对不合格的货物进行处理，并填写验收记录和报告）。3.验收依据：验收工作应以采购合同、销售合同等为主要依据并遵循国家相关法律法规、行业标准及地方法规。

2.6.6资金支付

采购人按财政部门的相关规定及采购合同的约定进行支付。

2.7协商纪律要求

供应商不得具有下列的情形（实质性要求）：

- （一）提供虚假材料谋取成交；
- （二）与采购人或代理机构恶意串通；
- （三）向采购人或代理机构、协商小组成员行贿或者提供其他不正当利益；
- （四）成交后无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同；
- （五）未按照采购文件确定的事项签订政府采购合同；
- （六）将政府采购合同转包或者违规分包；
- （七）提供假冒伪劣产品；
- （八）擅自变更、中止或者终止政府采购合同；
- （九）拒绝有关部门的监督检查或者向监督检查部门提供虚假情况；
- （十）法律法规规定的其他禁止情形。

供应商有上述情形的，按照规定追究法律责任，具备一至十条情形之一的，其响应文件无效。

2.8询问、质疑和投诉

一、询问、质疑、投诉的接收和处理严格按照《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《政府采购质疑和投诉办法》等规定办理。

二、供应商询问、质疑的答复主体：

根据委托代理协议约定，供应商对采购文件中采购需求的询问、质疑由 西安欣华联建工程咨询有限公司 负责答复；供应商对除采购需求外的采购文件的询问、质疑由西安欣华联建工程咨询有限公司 负责答复；供应商对采购过程、采购结果的询问、质疑由 西安欣华联建工程咨询有限公司 负责答复。

三、供应商提出的询问，应当明确询问事项，如以书面形式提出的，应由供应商签字并加盖公章。

为提高采购效率，降低社会成本，鼓励询问主体对于不损害国家及社会利益或自身合法权益的问题或情形采用询问方式处理解决（包含但不限于文字错误、标点符号、不影响响应文件的编制的情形）。

四、供应商认为采购文件、采购过程、中标或者成交结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起7个工作日内，以书面形式向采购人、代理机构提出质疑。供应商应在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。供应商应知其权益受到损害之日，是指：

- （一）对可以质疑的采购文件提出质疑的，为收到采购文件之日或者采购文件公告期限届满之日；
- （二）对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；
- （三）对中标或者成交结果提出质疑的，为中标或者成交结果公告期限届满之日。

五、本项目不接受在线提交质疑，供应商通过书面形式线下向采购人或代理机构提交质疑资料。

六、供应商提出质疑时应当准备的资料

- （一）质疑函正本1份；（政府采购供应商质疑函范本详见附件一）

（二）法定代表人或主要负责人授权委托书**1**份（委托代理人办理质疑事宜的需提供）；

（三）法定代表人或主要负责人身份证复印件**1**份；

（四）委托代理人身份证复印件**1**份（委托代理人办理质疑事宜的需提供）；

（五）针对质疑事项必要的证明材料（针对采购文件提出的质疑，需提交从项目电子化交易系统获取的采购文件回执函）。

注：根据《中华人民共和国政府采购法》的规定，供应商质疑不得超出采购文件、协商过程、成交结果的范围。

七、供应商对采购人或代理机构的质疑答复不满意，或者采购人或代理机构未在规定期限内作出答复的，供应商可以在答复期满后**15**个工作日内向同级财政部门提起投诉。

投诉受理单位：本采购项目同级财政部门。（政府采购供应商投诉书范本详见附件二）

第三章 采购项目技术、服务、商务及其他要求

（带“★”的参数需求为实质性要求，供应商必须响应并满足的参数需求，采购人、采购代理机构应当根据项目实际需求合理设定，并明确具体要求。带“▲”号条款为允许负偏离的参数需求，若未响应或者不满足，将在综合评审中予以扣分处理。）

3.1项目概况

一包：血液成分分离机配套管路，二包：一次性血液成分分离管路，三包：一次性使用血小板分离器、ACP225 加甘油耗材、ACP236 去甘油耗材，四包：核酸试剂（一），五包：核酸试剂（二），六包：核酸试剂（三），七包：射频血袋标签、射频标签碳带，八包：体检码标签、血标签(打印机用)常温、碳带、贴包机标签、包装袋，九包：试剂类。

3.2采购内容

采购包1：
采购包预算金额（元）：1,372,000.00
采购包最高限价（元）：1,372,000.00
供应商报价不允许超过标的金额
（招单价的）供应商报价不允许超过标的单价

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否核心产品	是否允许进口产品	是否属于节能产品	是否属于环境标志产品
1	血液成分分离机配套管路	1.00	1,372,000.00	批	工业	否	是	否	否

采购包2：
采购包预算金额（元）：196,000.00
采购包最高限价（元）：196,000.00
供应商报价不允许超过标的金额
（招单价的）供应商报价不允许超过标的单价

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否核心产品	是否允许进口产品	是否属于节能产品	是否属于环境标志产品
1	一次性血液成分分离管路	1.00	196,000.00	批	工业	否	是	否	否

采购包3：
采购包预算金额（元）：316,500.00
采购包最高限价（元）：316,500.00
供应商报价不允许超过标的金额
（招单价的）供应商报价不允许超过标的单价

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否核心产品	是否允许进口产品	是否属于节能产品	是否属于环境标志产品
----	------	----	---------	------	------	--------	----------	----------	------------

1	一次性使用血小板分离器、ACP225 加甘油耗材、ACP236 去甘油耗材	1. 0 0	316,50 0.00	批	工业	否	是	否	否
---	--	--------------	----------------	---	----	---	---	---	---

采购包4:

采购包预算金额（元）：1,309,440.00

采购包最高限价（元）：1,309,440.00

供应商报价不允许超过标的金额

（招单价的）供应商报价不允许超过标的单价

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否核心产品	是否允许进口产品	是否属于节能产品	是否属于环境标志产品
1	核酸试剂（一）	1.00	1,309,440.00	批	工业	否	否	否	否

采购包5:

采购包预算金额（元）：700,000.00

采购包最高限价（元）：700,000.00

供应商报价不允许超过标的金额

（招单价的）供应商报价不允许超过标的单价

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否核心产品	是否允许进口产品	是否属于节能产品	是否属于环境标志产品
1	核酸试剂（二）	1.00	700,000.00	批	工业	否	否	否	否

采购包6:

采购包预算金额（元）：665,280.00

采购包最高限价（元）：665,280.00

供应商报价不允许超过标的金额

（招单价的）供应商报价不允许超过标的单价

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否核心产品	是否允许进口产品	是否属于节能产品	是否属于环境标志产品
1	核酸试剂（三）	1.00	665,280.00	批	工业	否	否	否	否

采购包7:

采购包预算金额（元）：455,750.00

采购包最高限价（元）：455,750.00

供应商报价不允许超过标的金额

（招单价的）供应商报价不允许超过标的单价

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否核心产品	是否允许进口产品	是否属于节能产品	是否属于环境标志产品
----	------	----	---------	------	------	--------	----------	----------	------------

1	射频血袋标签、射 频标签碳带	1. 00	455,750. 00	批	工业	否	否	否	否
---	-------------------	----------	----------------	---	----	---	---	---	---

采购包8：

采购包预算金额（元）：146,250.00

采购包最高限价（元）：146,250.00

供应商报价不允许超过标的金额

（招单价的）供应商报价不允许超过标的单价

序号	标的名称	数 量	标的金 额（元 ）	计 量 单 位	所 属 行 业	是否核 心产品	是否允许 进口产品	是否属于 节能产品	是否属于环 境标志产品
1	体检码标签、血标签(打印机用)常温 、碳带、贴包机标签、包装袋	1. 0 0	146,25 0.00	批	工 业	否	否	否	否

采购包9：

采购包预算金额（元）：481,640.00

采购包最高限价（元）：481,640.00

供应商报价不允许超过标的金额

（招单价的）供应商报价不允许超过标的单价

序号	标的名称	数 量	标的金额 （元）	计量 单位	所属 行业	是否核心 产品	是否允许进 口产品	是否属于节 能产品	是否属于环境标 志产品
1	试剂类	1. 00	481,640.0 0	批	工业	否	是	否	否

3.3技术要求

采购包1：

标的名称：血液成分分离机配套管路

序号	参数性质	技术参数与性能指标
----	------	-----------

1		序号	耗材名称	规格	耗材参数	最高单价 (元)
		1	血液成分分离机配套管路 (进口)	6套/箱	1、适用于Trima Accel血细胞分离机 2、可采集去白细胞血小板。可从一个供者身上采集双份标准单位的血小板，采集成品为去除白细胞的血小板，且非过滤法去除白细胞，无血小板激化。 3、可进行去白细胞血浆采集。 4、可以从一名献血者身上收集任意组合的血浆、血小板。 5、结构组成：血小板袋2个、血浆袋1个、LRS舱1个、耗材具有独立的全血留样袋和血小板留样袋，全血留样袋上有真空的单向专用留样针。	980.00

采购包2:

标的名称：一次性血液成分分离管路

序号	参数性质	技术参数与性能指标
----	------	-----------

1			序号	耗材名称	规格	耗材参数	最高单价（元）
			1	一次性血液成分分离管路（进口）	型号C6R8882双份	1.耗材外包装为密封防压包装 2.每个循环外周血量£205ml 3.采集单份血小板或双份血小板时，具备采集过程中盐水初始化及静脉盐水补偿的功能，符合国家《献血相关血管迷走神经预防和处置指南》中对单采过程体外血容量的控制要求； 4.管路灭菌方式:辐照灭菌。避免环氧乙烷毒性 5.管路上的血小板保存袋在20-24摄氏度、不间断震荡条件下，可保存血小板≥5天。 6.17G穿刺针 7.管路具有独立的全血采样袋,取样器；全血采样袋不需要颠倒即可顺利用真空管取样 8. 盐水和抗凝剂管路上有0.2um 的除菌滤器； 9. 进血和返血管路上标识不同颜色条纹，便于操作者识别并正确放置到进血及返血管路夹。 10.耗材采集后红细胞残留量20±2ml 11. 采集保存末期的血小板产品质量参数要满足GB 18469-2012《全血及成分血质量要求》，其中：血小板含量：单份血小板：≥2.5×10 ¹¹ 个/袋；双份血小板：≥5×10 ¹¹ 个/袋； 12.无需采用任何过滤技术，所采集的血小板产品白细胞含量低于1×10 ⁶ /单位（90%置信区间）	980.00

采购包3：

标的名称：一次性使用血小板分离器、ACP225 加甘油耗材、ACP236 去甘油耗材

序号	参数性质	技术参数与性能指标				
		序号	名称	规格	耗材参数	最高单价（元）

1	一次性使用 血小板分离器 (进口)	0996E-00	<p>一、产品组成:一套产品须包括: 225毫升Latham杯, 配备17G侧孔双翼穿刺针, 穿刺针与管路采用标准接口, 方便更换。独立全血留样袋, 真空留样器, 一个五天血小板保存袋, 一个1000ML新鲜冰冻血浆袋, DPM/SPM细菌过滤器, 抗凝剂管道独立细菌过滤器, 耗材可选择血小板和血浆组合采集, 单针操作。</p> <p>二、产品资质:为原装进口, 通过 (1) ISO13485体系认证、(2) 欧共体CE认证、(3) 中华人民共和国食品与药品监督管理局 (CFDA) 颁发的医疗器械注册证。</p> <p>三、外包装:密封防压包装</p> <p>四、血小板收集保存袋要求:袋体厚薄均匀, 透气性能好, 在22-24摄氏度、不间断震荡条件下可保存血小板五天。其采集保存的血小板产品质量要满足临床治疗标准, 单人份治疗量 ($\geq 2.5 \times 10^{11}$/袋), 其中白细胞混入量 $\leq 5.0 \times 10^8$/袋, 红细胞混入量 $\leq 8.0 \times 10^9$/袋</p> <p>五、适配机器:适用于HAEMONETICS生产的便携式血液成分分离机 (型号: 9000)</p> <p>六、售后服务:具备完善的耗材赔付体系</p>	755.00
---	-------------------------	----------	--	--------

1

2	ACP225 加 甘油耗材 (进口)	00225-00	<p>一、产品组成：一套产品须包括： 甘油溶液穿刺器、棘轮夹、血液泵 管、细菌过滤器、DPM过滤器、滑 动夹和热合软管组成。</p> <p>二、产品资质：为原装进口，通过 (1) ISO13485体系认证、(2) 欧共体CE认证或美国食品与药品管 理局(FDA)认证、(3) 中华人 民共和国食品与药品监督管理局(CFDA)颁发的医疗器械注册证。</p> <p>三、外包装：密封防压包装</p> <p>四、加甘油红细胞要求：无菌条件 下加入甘油，适宜于红细胞冰冻保 存。</p> <p>五、适配机器：适用于美国血液技 术公司的加甘油去甘油红细胞处理 系统(ACP215)</p> <p>六、售后服务：具备完善的耗材赔 付体系</p>	200.00
---	--------------------------	----------	--	--------

		3	ACP236 去甘油耗材（进口）	00236-00	<p>一、产品组成：一套产品须包括：高渗溶液管路、洗涤溶液管路、添加液软管、细菌过滤器、溶液泵管、血液泵管、325ml的BMB离心杯、DPM过滤器、SPM过滤器、热合软管、红细胞成分血收集袋、废液袋和滑动夹组成。</p> <p>必须为密闭系统管路。</p> <p>二、产品资质：为原装进口，通过（1）ISO13485体系认证、（2）欧共体CE认证或美国食品与药品管理局（FDA）认证、（3）中华人民共和国食品与药品监督管理局（CFDA）颁发的医疗器械注册证。</p> <p>三、外包装：密封防压包装</p> <p>四、红细胞去甘油要求：去甘油化洗涤后红细胞质控要求应该达到或优于GB18469-2012标准。在添加红细胞保存液的情况下，洗涤后红细胞可以在4度保存14天。</p> <p>五、适配机器：适用于美国血液技术公司的加甘油去甘油红细胞处理系统（ACP215）</p>	500.00										
采购包4：					六、售后服务：具备完善的耗材赔付体系											
序号	参数性质	技术参数与性能指标														
		<table><tr><td>序号</td><td>耗材名称</td><td>规格</td><td>耗材参数</td><td>最高单价 (元/人份)</td></tr><tr><td colspan="5"></td></tr></table>					序号	耗材名称	规格	耗材参数	最高单价 (元/人份)					
序号	耗材名称	规格	耗材参数	最高单价 (元/人份)												

1			乙型肝炎病毒、丙型肝炎病毒、人类免疫缺陷病毒（1+2型）核酸检测试剂盒（PCR-荧光法）	48测试/套	<p>1.试剂用于血站对血液样本进行乙型肝炎病毒、丙型肝炎病毒和人类免疫缺陷病毒（HBV/HCV/HIV1+2型）三种病毒的核酸筛查。</p> <p>2.试剂为全自动核酸血液筛查系统（品牌：BACME）原厂家专用配套试剂，包装：48测试/盒。</p> <p>3.基于实时多色荧光PCR 检测原理；</p> <p>4.混样检测，标本的混样数量要求≥7 个标本/pool，以保证工作效率。</p> <p>5.含核酸提取、扩增检测等所需所有试剂，乙型肝炎病毒、丙型肝炎病毒和人类免疫缺陷病毒（HBV/HCV/HIV1+2型）三种病毒检测与鉴别，一次检测即可鉴别 HBV/HCV/HIV 三种病毒。</p> <p>6.基因型/亚型和突变的覆盖要求:HIV—1 M 组、N 组、O 组；HIV-2型所有基因型；HCV 1-6 亚型；HBV A-H 所有亚型（以设备配套试剂盒说明书为准）；</p> <p>7.对 HBV、HCV 和 HIV 的分析敏感性(95%最低检出限，以设备配套试剂盒说明书中单人份检测灵敏度为准，使用现行国家参考品)要求: HIV≤50IU/ml, HCV≤15IU/ml, HBV≤5IU/ml；</p> <p>8.质量控制：同时提供双内标和配套质控品，其中，双内标可监控核酸提取和扩增检测的全过程。</p> <p>9.需配有防止扩增产物污染的有效措施，采用国际标准的 UNG 酶，以防止扩增产物污染，避免假阳性。</p> <p>10.可同时进行常规试验或拆分试验（混样检测模式时）。</p> <p>11.设备可以自动扫描条码识别样本，并进行跟踪。</p> <p>12.检测结束后，结果通过系统一键传输。</p>	31.00
采购包5： 标的名称：核酸试剂（二）					<p>13.生产厂家的《药品生产许可证》，并提供官方网站生产产品名截图，需包含此次投标产品。</p> <p>14.试剂盒能够匹配BACME核酸检测系统。</p>	
序号	参数性质	技术参数与性能指标				

1		序号	耗材名称	规格	耗材参数	最高单价 (元)
		1	乙型肝炎病毒 丙型肝炎病毒 人类免疫缺陷病毒（ 1型） 核酸检测试剂盒（PC R- 荧光法）	48 测试/套 （混检）	1.检测项目：用于血站对乙型肝炎病毒（HBV DNA）、丙型肝炎病毒（HCV RNA）、人类免疫缺陷病毒（HIV RNA）。三种病毒的核酸筛查 2.试剂检测原理：实时荧光聚合酶链反应。 3.适用检测样本：血清或 EDTA 盐、枸橼酸盐 抗凝的血浆 标本。 4.检测灵敏度（检测下限）(95%置信区间)： 单人份检测：HBV DNA≤10 IU/ml, HCV RNA≤ 25IU/ml, HIV RNA -1(M)≤50IU/ml。 5.检测试剂特异性≥ 99.0% 6.检测系统能够在同一反应管内进行乙肝病毒 DNA、丙肝病毒 RNA，人免疫缺陷病毒 RNA 三项联合检测； 7.检测试剂在初筛后即可知道阳性感染种类； 8.核酸检测试剂盒包含 DNA/RNA 双内对照； （InternalControl）系统，能够监控核酸提取、扩增和检测全过程。 9.检测模式为≤ 8 人份的混样检测。 10.试剂应与现有的核酸检测系统可以匹配。 11.配套耗材：负责提供从样本进样至病毒核酸检测结果检出整个过程所需的配套耗材， 包括专用带滤芯一次性吸头、 磁棒套、洗液、 96 孔深孔板、PCR 扩增板（反应管）、2ml 反应管等。 12.提供中文操作使用及中文培训教材。 13.定期对甲方人员进行核酸检测试剂相关培训。	14000.00

采购包6:

标的名称：核酸试剂（三）

序号	参数性质	技术参数与性能指标
----	------	-----------

1						
		序号	耗材名称	规格	耗材参数	最高单价 (元)
		1	乙型肝炎病毒 丙型肝炎病毒 人类免疫缺陷病毒 (1+2型) 核酸检测试剂盒 (PCR-荧光法)	96测试	1、试剂检测项目:乙肝病毒DNA、丙肝病毒RNA, 人免疫缺陷病毒RNA。要求是 HBV/HCV/HIV联检试剂, 采取汇集模式; 2、试剂每一人份应包含检测所需的所有试剂、试验耗材、对照品、质控品和试剂损耗; 3、试剂原理基于荧光PCR技术。试剂的分析灵敏度(≥95%置信度)要求:HBV≤4IU/mL、HCV≤12 IU/ml、HIV≤50 IU/ml; 4、试剂组分设计中有防污染技术, 采用国际标准的UNG酶技术或其它防污染技术; 5、试剂应有内对照, 全程参与核酸提取和扩增检测过程; 6、对HIV的亚型检出能力强, 能够检测基因型HIV-2型; 7、对 HBV 的亚型检出能力强, 能够检测基因型A、B、C、D、E、F、G、H; 8、试剂应带有阴阳性对照, 阳性对照应包括所对应的检测病毒种类。	19008.00

采购包7:

标的名称: 射频血袋标签、射频标签碳带

序号	参数性质	技术参数与性能指标				
		序号	耗材名称	规格	耗材参数	最高单价 (元)

1		1	射频血袋标签	HC-TD-BP03/H C-TD-BP03A	<p>1.执行标准</p> <p>符合EPCglobal UHF Class1 Gen2 / ISO 18000 - 6C国际标准</p> <p>2.操作频率 在860-960MHz上通用</p> <p>3.工作模式 无源被动式</p> <p>4.胶粘剂</p> <p>0-6℃环境下测试：常温环境（10～25℃）贴标，放入4℃冷箱24h，标签与血袋粘贴牢固，耐水浴测试：将粘贴标签的血袋放入4℃～37℃水中，浸泡2小时，标签与血袋粘贴牢固，最低贴标温度：-25℃，标签与血袋粘贴，不脱落</p> <p>5.读取性能</p> <p>将标签粘贴存有血液的血袋上，进行批量读取</p> <p>1）可达读取距离在10cm以上</p> <p>2）每秒可读10袋以上</p> <p>3）-65℃以下环境存储后，标签信息可被准确读取，并提供证明材料</p> <p>6.粘贴方式 支持手工贴签和自动贴签机粘贴</p> <p>7.信息对接 支持与血液管理软件及设备实现无缝对接</p> <p>8.安全检测 提供“射频血液标签”的RHOS检测报告</p> <p>9.无毒检测</p> <p>提供具有针对国家认可的第三方检测单位提供的“射频血液标签”无毒检测报告，保证对血液质量及人体无影响</p> <p>10.性能稳定证明</p> <p>1）符合血液产品读取的稳定性及准确性，需提供至少五家血站客户射频血袋标签现场使用实景图，保障使用效果</p> <p>2）现场提供10张射频血袋标签样品</p>	5.50
		2	射频标签碳带	HC-CP-D110C	<p>1.材质 树脂</p> <p>2.规格 ≥100mm*300M</p> <p>3.功能要求</p> <p>1）可与射频打印机及射频血袋标签适配</p> <p>2）经过水浴或揉搓后，打印的射频血袋标签及射频产品码标签表面内容不脱落</p>	450.00

采购包8：

标的名称：体检码标签、血标签(打印机用)常温、碳带、贴片机标签、包装袋

序号	参数性质	技术参数与性能指标				
		序号	耗材名称	规格	耗材参数	最高单价（元）

1	体检码标签	174mm*84mm 200/包	规格：174mm*84mm 面纸：克重：70±10% g/m² 厚度：0.080mm 底纸：克重：65g /m² 厚度：0.056mm 底纸：兰色格拉辛底纸 最低贴标温度：10℃ 使用温度范围：-80℃～+80℃ ①标签经冷藏、冷冻、漂白、离心、病毒灭活、水浴后，标签粘贴牢固。 ②粘贴在导管上的条码，经离心、-80℃冷冻后在常温条件下自然融化2小时，条码与导管之间不能出现分离。 标签条码需要能在现应用的管理软件系统（采购人使用的血站采供血业务系统）中被正确扫描，识别出的信息符合该系统要求。投标人要具有商品条码资格证书或商品条码评估报告以及数据管理能力成熟度证书。	1.00
2	血标签（打印机用）常温	80mm*130mm 1000张/卷	规格：80mm*130mm 面纸 基本克重：65±10% g/m² 厚度：75±10% μm 底纸：超级研光的白色格拉辛底纸 基本克重 80±10% g/m² 厚度：65±10% μm 胶黏剂：永久性胶黏剂	0.45
3	碳带	92mm×300m	规格：92mm×300m 碳带基材：聚酯薄膜 基材厚度(μm)：4.5±0.4 墨层颜色：黑 墨层透过浓度：0.65～1.65	280.00

			4	贴包机标签	80mm*124mm mm 2000张/卷	规格：80mm*124mm 基本克重：81 g/m ² 厚度：95 μm 底纸：白色格拉辛底纸 基本克重：64 g/m ² 厚度：61 μm 最低贴标温度：5℃ 使用温度范围：-50℃~+50℃ 储存环境：温度22±2℃，相对湿度50±5%。避免高温储存。 1) 标签经冷藏、冷冻、漂白、离心、病毒灭活、水浴后，标签粘贴牢固。 2) 粘贴在导管上的条码，经离心、-80℃冷冻后在常温条件下自然融化2小时，条码与导管之间不能出现分离。 3) 标签不用碳带可直接打印内容，且打印信息正常保存环境下至少十年信息不脱落。 4) 智能血液贴标机设备用标签，五层结构。 规格：2000张/卷 5) 需要提供中国质量认证中心RoHS认证证书 6) 标签正常粘贴最低环境温度：≤-70℃。标签要在低温下使用，在-70℃下 24 小时，标签边缘处无起翘，用扫描设备扫描可以正常读取信息。投标人提供检测报告复印件。	1.00
			5	包装袋	220mm * 255mm 5mm	尺寸：220mm * 255mm， 厚度：16丝，热封温度：120℃，热封时间：≤1秒，直角撕裂强度≥400N/cm，拉伸强度≥10MPa，断裂伸长率≥125%，雾度≤3%，透光度≥92%，静电数值≤1500V，袋子为三面热封，装满盒后袋子一定要平整，四周与中间的整体厚度差小于0.5mm。袋子要平放，开口方向一致，袋子开口处不粘连，袋子与袋子之间不粘连。产品要具有质量监督检验部门出具的检验检测报告，包装袋用于设备使用，机械取袋、机械开袋、机械装盒、机械热封，需要与站内现用贴标包装设备兼容，需提供设备厂家兼容证明。	0.55

采购包9：
 标的名称：试剂类

序号	参数性质	技术参数与性能指标				
		序号	耗材名称	规格	耗材参数	最高单价 (元)

1	血细胞分析溶血剂WDF Lysercell WDF-220 (进口)	2L/盒	<p>1、用途：用于血细胞分析前破坏细胞，从而便于细胞分类/计数。</p> <p>2、精密度：精密度(重复性)以下所示为当对正常血液或控制血液的分析重复10次或以上时的变化系数。</p> <p>3、准确性：通过对100份或以上正常血液样本的分析数据和基准数据的比较可获得关系系数。</p> <p>4、PH6.00±0.10(25°C±0.2)</p> <p>5、批检差：PH的差0.10以下。</p>	1600.00
2	血细胞分析用溶血剂SLS-211A (进口)	500ml*3瓶/盒	<p>1、用途：用于血细胞分析前破坏红细胞、溶出血红蛋白、从而便于血红蛋白定量测定；</p> <p>2、吸光度值：血红蛋白检测试剂作用于新鲜人血后在750 nm处的吸光度值应≤0.012；</p> <p>3、线性：测定HGB的线性范围（0.0~250.0）g/L,线性偏差应在±2 g/L或±2.0 %范围内；</p> <p>4、准确性：血红蛋白检测试剂的准确性应符合，HGB：不超过±5 %；</p> <p>5、储存条件：1~30°C保存。</p>	3700.00
3	血细胞分析用染色液Fluorocell WDF (WDF-810A) (进口)	22ml*2瓶/盒	<p>用途：用于对血细胞进行染色，从而观察其形态与结构，以便于血液分析仪器进行血细胞分类技数。</p> <p>2、准确性：通过对100份或以上正常血液样本的分析数据和基准数据的比较可获得关系系数。</p> <p>3、吸光度：0.63±0.07(波长633 nm)</p> <p>4、批间差：吸光度的差(波长633nm);0.14或以下</p> <p>5、储存条件及有效期：未开封试剂，2~35°C保存，有效期12个月。</p>	5600.00

4	XN-L CHECK质控品 (水平1) (进口)	3.0ml/ 支	<p>1、用途：该产品是进行全血细胞计数（CBC）、白细胞分类、网织红细胞(RET)、网织红细胞血红蛋白(RET-He)、未成熟血小板(IPF)、幼稚细胞(IG)项目检测时使用的质控品。</p> <p>2、瓶内均匀性：质控品瓶内重复性应不低于适用的血液分析仪检测正常水平新鲜血批内声称的重复性要求。</p> <p>3、2瓶间均匀性：质控品的瓶间重复性(变异系数，CV/%)应满足下列要求：WBC≤2.5%;RBC≤1.0%;HGB≤1.0%;HCT≤1.0%;MCV≤1.0%;PLT≤4.0%</p> <p>4、定值质控品赋值的准确性：在用校准物校准后的血液分析仪检测系统上测试该定值质控品，应符合制造商制定的参考范围要求。</p> <p>5、储存条件及有效期：2~8℃保存，有效期100天。</p>	900.00
5	XN-L CHECK质控品 (水平2) (进口)	3.0ml/ 支	<p>1、用途：该产品是进行全血细胞计数（CBC）、白细胞分类、网织红细胞(RET)、网织红细胞血红蛋白(RET-He)、未成熟血小板(IPF)、幼稚细胞(IG)项目检测时使用的质控品。</p> <p>2、瓶内均匀性：质控品瓶内重复性应不低于适用的血液分析仪检测正常水平新鲜血批内声称的重复性要求。</p> <p>3、2瓶间均匀性：质控品的瓶间重复性(变异系数，CV/%)应满足下列要求：WBC≤2.5%;RBC≤1.0%;HGB≤1.0%;HCT≤1.0%;MCV≤1.0%;PLT≤4.0%</p> <p>4、定值质控品赋值的准确性：在用校准物校准后的血液分析仪检测系统上测试该定值质控品，应符合制造商制定的参考范围要求。</p> <p>5、储存条件及有效期：2~8℃保存，有效期100天。</p>	900.00

6	XN-L CHECK质控品 (水平3) (进口)	3.0ml/ 支	<p>1、用途：该产品是进行全血细胞计数（CBC）、白细胞分类、网织红细胞(RET)、网织红细胞血红蛋白(RET-He)、未成熟血小板(IPF)、幼稚细胞(IG)项目检测时使用的质控品。</p> <p>2、瓶内均匀性：质控品瓶内重复性应不低于适用的血液分析仪检测正常水平新鲜血批内声称的重复性要求。</p> <p>3、2瓶间均匀性：质控品的瓶间重复性(变异系数，CV/%)应满足下列要求：WBC≤2.5%;RBC≤1.0%;HGB≤1.0%;HCT≤1.0%;MCV≤1.0%;PLT≤4.0%</p> <p>4、定值质控品赋值的准确性：在用校准物校准后的血液分析仪检测系统上测试该定值质控品，应符合制造商制定的参考范围要求。</p> <p>5、储存条件及有效期：2~8℃保存，有效期100天。</p>	900.00
7	血细胞分析仪校准品 (进口)	3.0ml/ 瓶	<p>用于XN-350设备的校准实验使用。</p> <p>规格：3.0ml/支</p>	2900.00
8	清洗液CL-50 (进口)	50ml/ 盒	<p>1、用途：用于血细胞分析实验后设备管路的清洗；</p> <p>2、储存条件：1~30℃保存。</p>	1300.00
9	谷丙转氨酶测试条	100人 份/盒	<p>1、原理：干式化学法。</p> <p>2、适用于全血或血浆（血清）。</p> <p>3、标本用量：小于40微升。</p> <p>4、检测时间：小于等于2分钟。</p> <p>5、工作环境：温度：0~37℃；湿度：20%~90%</p> <p>6、操作简便，适用于采血车献血现场检测，兼有其优势。</p> <p>7、测试纸条常温下保存，无需冷藏。</p> <p>8、检测范围：0-2000U/L 或者0-33.4μkat/L（37℃）</p> <p>9、辅助耗材：提供吸管。</p>	405.00

10	丙氨酸氨基转移酶(ALT/GPT)测定试剂盒 (瑞尔达)	200人份/盒	<p>1.试剂空白：试剂空白吸光度值≥ 1.0，吸光度值变化 ($\Delta A/min$) 应不超过0.003。</p> <p>2.线性区间： a)测量范围[10,600]U/L。相关系数$r \geq 0.990$； b)[10,50) U/L,测量浓度值绝对线性偏差不超过± 10U/L； [50,600]U/L,测量浓度值相对线性偏差不超过12%。</p> <p>3.准确度：回收率90%~110%。</p> <p>4.分析灵敏度：丙氨酸氨基转移酶20U/L测定吸光度变化 ($\Delta A/min$) ≥ 0.009。</p> <p>5. 精密度： a) 重复性：变异系数$\leq 8\%$。 b) 批间差：连续三批丙氨酸氨基转移酶试剂盒测定同份血清样本，其测定值的批间差$\leq 8\%$。</p>	505.00
11	血红蛋白测定试剂盒 (瑞尔达)	200人份/盒	<p>1、试剂空白：试剂空白吸光度值≤ 0.006</p> <p>2、线性区间：测量范围[25,200]g/L,相关系数 $r \geq 0.99$；相对线性偏差$\leq 12\%$。</p> <p>3、准确度：回收率 90%~110%</p> <p>4、分析灵敏度：血红蛋白 150g/L 测定吸光度≥ 0.370</p> <p>5、精密度： a) 重复性：CV$\leq 10\%$。 b) 批间差：连续三批血红蛋白试剂盒测定同份血红蛋白液，其测定值的变异系数$\leq 10\%$。</p>	505.00
12	FAME清洗液	1000ml/盒	<p>用于全自动液体处理工作站、全自动酶免分析系统等设备的维护保养专用洗液；</p> <p>对全自动酶免分析系统管道和元器件无腐蚀。能有效清洁全自动酶免分析系统的管道，去除管道絮状物和结晶物；</p> <p>3.容量 1L/瓶。</p>	1650.00

13	需氧培养瓶 (进口)	50瓶/箱	<p>1、每个瓶底应带有一种乳液感应器，能对细菌/真菌生长所产生的CO₂而发生颜色的变化。</p> <p>2、满足需氧培养环境要求。</p> <p>3、培养瓶在血液、血小板应用都应通过美国FDA。</p> <p>4、多聚碳纤维培养瓶，分析灵敏度：浓度为30U/L时，吸光度变化率$\geq 0.005A/min$。不会摔碎，保证生物安全性。</p> <p>5、产品储存条件简便，15~30C。</p> <p>6、到货有效期大于4个月。</p>	2800.00
14	厌氧培养瓶 (进口)	50瓶/箱	<p>1、每个瓶底应带有一种乳液感应器，能对细菌/真菌生长所产生的CO₂而发生颜色的变化。</p> <p>2、满足厌氧培养环境要求。</p> <p>3、培养瓶在血液、血小板应用都应通过美国FDA。</p> <p>4、多聚碳纤维培养瓶，分析灵敏度：浓度为30U/L时，吸光度变化率$\geq 0.005A/min$。不会摔碎，保证生物安全性。</p> <p>5、产品储存条件简便，15~30°C。</p> <p>6、到货有效期大于4个月。</p>	2800.00
15	总蛋白测定试剂盒	50mL* 2/盒	<p>1. 试剂空白吸光度：试剂空白吸光度值≤ 0.150</p> <p>2. 灵敏度：总蛋白 70.0g/L 吸光度值≥ 0.350</p> <p>3. 线性区间：</p> <p>a) 测量范围[20,100]g/L,相关系数 $r \geq 0.990$;</p> <p>b) [20,30) g/L,测量浓度值绝对线性偏差不得超过$\pm 4.5g/L$;</p> <p>[30,100] g/L,测量浓度值相对线性偏差不得超过 10%。</p> <p>4. 重复性：变异系数$\leq 5\%$</p> <p>5. 准确度：回收率 95%~105%</p> <p>6. 批间差：连续三批试剂(盒)测定同一份样品，其测定值的批间差$\leq 8\%$。</p>	3100.00

16	微量总蛋白测定试剂盒	50mL*2/盒	<p>1. 空白吸光度：试剂空白吸光度值≤ 0.130</p> <p>2. 灵敏度：微量总蛋白 1.000g/L 吸光度值≥ 0.220</p> <p>3. 线性区间</p> <p>a) 测量范围[0.100,2.000]g/L,相关系数 $r \geq 0.990$;</p> <p>b) [0.100,0.200]g/L,测量浓度值绝对线性偏差不超过± 0.030g/L; [0.200,2.000]g/L,测量浓度值相对线性偏差不超过 10%。</p> <p>4. 重复性：变异系数$\leq 5.0\%$</p> <p>5. 准确度：回收率 95%~105%</p> <p>6. 批间差：连续三批试剂(盒)测定同一份样品，其测定值的批间差$\leq 8\%$</p>	1600.00
17	血浆游离血红蛋白测定试剂盒	210mL/盒	<p>1. 试剂空白吸光度值≤ 0.18。</p> <p>2. 线性区间</p> <p>测量范围[0.025, 0.400]g/L,相关系数 $r \geq 0.99$;</p> <p>相对线性偏差$\leq 12\%$。</p> <p>3. 重复性：变异系数$\leq 10\%$。</p> <p>4. 准确度：</p> <p>回收率 90%~110%，检测质控品，结果在靶值$\pm 2SD$ 范围内。</p> <p>5. 灵敏度：血浆血红蛋白 0.025g/L 测定吸光度差值 (ΔA) ≥ 0.05。</p> <p>6. 批间差：连续三批血浆游离血红蛋白试剂盒测定同份血浆样本其测定值的批间差$\leq 10\%$。</p>	1800.00
18	血浆亚甲蓝测定试剂盒	300mL/盒	<p>1. 试剂空白：试剂空白吸光度值≤ 0.005。</p> <p>2. 线性区间：</p> <p>a) 测量范围[0.10,3.00]$\mu\text{mol/L}$,相关系数$r \geq 0.990$;</p> <p>b) [0.10,0.29]$\mu\text{mol/L}$,测量浓度值绝对线性偏差不超过$\pm 0.03\mu\text{mol/L}$; [0.30,3.00]$\mu\text{mol/L}$,测量浓度值相对线性偏差10%。</p> <p>3. 准确度：回收率95%~105%。</p> <p>4. 分析灵敏度：亚甲蓝浓度0.10$\mu\text{mol/L}$测定吸光度差值 (ΔA) ≥ 0.008。</p> <p>5. 精密度：</p> <p>a) 重复性：CV$\leq 8\%$。</p> <p>b) 批间差：连续三批试剂(盒)测定同一份血浆中亚甲蓝样品，其测定值的批间差$\leq 8\%$。</p>	6700.00

		19	生化分析仪用清洗液 (迈瑞)	1L/瓶	丙氨酸氨基转移酶试剂盒采用IFCC法，与全自动生化分析仪配套使用，生化分析仪必须对试剂盒条码扫描识别后才能使用试剂开展实验。用于体外检测献血员血清或肝素血浆中丙氨酸氨基转移酶的活力，每日使用进行献血员血液筛查。 试剂盒线性范围：4-1000U/L 重复性：变异系数≤3.5% 批间差：相对偏差≤5%； 分析灵敏度：浓度为30U/L时，吸光度变化率≥0.005A/min。	320.00
		20	结晶紫染色液	50mL* 2/盒	1、重复性：重复10次变异系数≤10%。 2、准确性：结果在 5.0×10^6 个白细胞±10%范围内。 3、批间差：连续三批结晶紫染色液测定同一份血液白细胞质控品，其测定值的批间差≤10%。 4、染色效果：血液经稀酸溶液稀释后，结晶紫染色液使白细胞核着色成暗紫色。	1100.00

3.4商务要求

3.4.1交货时间

采购包1：

服务期限：合同签订后1年；供货期：根据采购人工作实际需求对产品进行分批供应，在接到采购人通知后10个工作日内完成供货。

采购包2：

服务期限：合同签订后1年；供货期：根据采购人工作实际需求对产品进行分批供应，在接到采购人通知后10个工作日内完成供货。

采购包3：

服务期限：合同签订后1年；供货期：根据采购人工作实际需求对产品进行分批供应，在接到采购人通知后10个工作日内完成供货。

采购包4：

服务期限：合同签订后1年；供货期：根据采购人工作实际需求对产品进行分批供应，在接到采购人通知后10个工作日内完成供货。

采购包5：

服务期限：合同签订后1年；供货期：根据采购人工作实际需求对产品进行分批供应，在接到采购人通知后10个工作日内完成供货。

采购包6：

服务期限：合同签订后1年；供货期：根据采购人工作实际需求对产品进行分批供应，在接到采购人通知后10个工作日内完成供货。

采购包7：

服务期限：合同签订后1年；供货期：根据采购人工作实际需求对产品进行分批供应，在接到采购人通知后10个工作日内完成供货。

采购包8:

服务期限: 合同签订后1年; 供货期: 根据采购人工作实际需求对产品进行分批供应, 在接到采购人通知后10个工作日内完成供货。

采购包9:

服务期限: 合同签订后1年; 供货期: 根据采购人工作实际需求对产品进行分批供应, 在接到采购人通知后10个工作日内完成供货。

3.4.2 交货地点

采购包1:

渭南市中心血站指定地点

采购包2:

渭南市中心血站指定地点

采购包3:

渭南市中心血站指定地点

采购包4:

渭南市中心血站指定地点

采购包5:

渭南市中心血站指定地点

采购包6:

渭南市中心血站指定地点

采购包7:

渭南市中心血站指定地点

采购包8:

渭南市中心血站指定地点

采购包9:

渭南市中心血站指定地点

3.4.3 支付方式

采购包1:

一次付清

采购包2:

一次付清

采购包3:

一次付清

采购包4:

一次付清

采购包5:

一次付清

采购包6:

一次付清

采购包7:

一次付清

采购包8:

一次付清

采购包9:

一次付清

3.4.4.支付约定

采购包1: 付款条件说明: 在合同总额范围内按中标单价及实际配送量结算, 服务期结束后, 供应商向采购人开具符合税法规定的全额增值税发票, 达到付款条件起 60 日内, 支付合同总金额的 100.00%。

采购包2: 付款条件说明: 在合同总额范围内按中标单价及实际配送量结算, 服务期结束后, 供应商向采购人开具符合税法规定的全额增值税发票, 达到付款条件起 60 日内, 支付合同总金额的 100.00%。

采购包3: 付款条件说明: 在合同总额范围内按中标单价及实际配送量结算, 服务期结束后, 供应商向采购人开具符合税法规定的全额增值税发票, 达到付款条件起 60 日内, 支付合同总金额的 100.00%。

采购包4: 付款条件说明: 在合同总额范围内按中标单价及实际配送量结算, 服务期结束后, 供应商向采购人开具符合税法规定的全额增值税发票, 达到付款条件起 60 日内, 支付合同总金额的 100.00%。

采购包5: 付款条件说明: 在合同总额范围内按中标单价及实际配送量结算, 服务期结束后, 供应商向采购人开具符合税法规定的全额增值税发票, 达到付款条件起 60 日内, 支付合同总金额的 100.00%。

采购包6: 付款条件说明: 在合同总额范围内按中标单价及实际配送量结算, 服务期结束后, 供应商向采购人开具符合税法规定的全额增值税发票, 达到付款条件起 60 日内, 支付合同总金额的 100.00%。

采购包7: 付款条件说明: 在合同总额范围内按中标单价及实际配送量结算, 服务期结束后, 供应商向采购人开具符合税法规定的全额增值税发票, 达到付款条件起 60 日内, 支付合同总金额的 100.00%。

采购包8: 付款条件说明: 在合同总额范围内按中标单价及实际配送量结算, 服务期结束后, 供应商向采购人开具符合税法规定的全额增值税发票, 达到付款条件起 60 日内, 支付合同总金额的 100.00%。

采购包9: 付款条件说明: 在合同总额范围内按中标单价及实际配送量结算, 服务期结束后, 供应商向采购人开具符合税法规定的全额增值税发票, 达到付款条件起 60 日内, 支付合同总金额的 100.00%。

3.4.5.验收标准和方法

采购包1:

1.验收标准: 合同要求及相关法律法规和行业标准。 2.验收方法: 现场验收, 并出具验收记录, 内容包括(数量和规格: 验收时需核对货物的数量和规格是否与合同一致。对不合格的货物进行处理, 并填写验收记录和报告)。 3.验收依据: 验收工作应以采购合同、销售合同等为主要依据并遵循国家相关法律法规、行业标准及地方法规。

采购包2:

1.验收标准: 合同要求及相关法律法规和行业标准。 2.验收方法: 现场验收, 并出具验收记录, 内容包括(数量和规格: 验收时需核对货物的数量和规格是否与合同一致。对不合格的货物进行处理, 并填写验收记录和报告)。 3.验收依据: 验收工作应以采购合同、销售合同等为主要依据并遵循国家相关法律法规、行业标准及地方法规。

采购包3:

1.验收标准: 合同要求及相关法律法规和行业标准。 2.验收方法: 现场验收, 并出具验收记录, 内容包括(数量和规格: 验收时需核对货物的数量和规格是否与合同一致。对不合格的货物进行处理, 并填写验收记录和报告)。 3.验收依据: 验收工作应以采购合同、销售合同等为主要依据并遵循国家相关法律法规、行业标准及地方法规。

采购包4:

1.验收标准: 合同要求及相关法律法规和行业标准。 2.验收方法: 现场验收, 并出具验收记录, 内容包括(数量和规格: 验收时需核对货物的数量和规格是否与合同一致。对不合格的货物进行处理, 并填写验收记录和报告)。 3.验收依据: 验收工作应以采购合同、销售合同等为主要依据并遵循国家相关法律法规、行业标准及地方法规。

采购包5:

1.验收标准：合同要求及相关法律法规和行业标准。 2.验收方法：现场验收，并出具验收记录，内容包括（数量和规格：验收时需核对货物的数量和规格是否与合同一致。对不合格的货物进行处理，并填写验收记录和报告）。 3.验收依据：验收工作应以采购合同、销售合同等为主要依据并遵循国家相关法律法规、行业标准及地方法规。

采购包6：

1.验收标准：合同要求及相关法律法规和行业标准。 2.验收方法：现场验收，并出具验收记录，内容包括（数量和规格：验收时需核对货物的数量和规格是否与合同一致。对不合格的货物进行处理，并填写验收记录和报告）。 3.验收依据：验收工作应以采购合同、销售合同等为主要依据并遵循国家相关法律法规、行业标准及地方法规。

采购包7：

1.验收标准：合同要求及相关法律法规和行业标准。 2.验收方法：现场验收，并出具验收记录，内容包括（数量和规格：验收时需核对货物的数量和规格是否与合同一致。对不合格的货物进行处理，并填写验收记录和报告）。 3.验收依据：验收工作应以采购合同、销售合同等为主要依据并遵循国家相关法律法规、行业标准及地方法规。

采购包8：

1.验收标准：合同要求及相关法律法规和行业标准。 2.验收方法：现场验收，并出具验收记录，内容包括（数量和规格：验收时需核对货物的数量和规格是否与合同一致。对不合格的货物进行处理，并填写验收记录和报告）。 3.验收依据：验收工作应以采购合同、销售合同等为主要依据并遵循国家相关法律法规、行业标准及地方法规。

采购包9：

1.验收标准：合同要求及相关法律法规和行业标准。 2.验收方法：现场验收，并出具验收记录，内容包括（数量和规格：验收时需核对货物的数量和规格是否与合同一致。对不合格的货物进行处理，并填写验收记录和报告）。 3.验收依据：验收工作应以采购合同、销售合同等为主要依据并遵循国家相关法律法规、行业标准及地方法规。

3.4.6.包装方式及运输

采购包1：

涉及的商品包装和快递包装，均应符合《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）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

采购包2：

涉及的商品包装和快递包装，均应符合《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）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

采购包3：

涉及的商品包装和快递包装，均应符合《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）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

采购包4：

涉及的商品包装和快递包装，均应符合《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）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

采购包5：

涉及的商品包装和快递包装，均应符合《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）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

采购包6：

涉及的商品包装和快递包装，均应符合《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）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

采购包7：

涉及的商品包装和快递包装，均应符合《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）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

采购包8:

涉及的商品包装和快递包装，均应符合《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）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

采购包9:

涉及的商品包装和快递包装，均应符合《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）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

涉及的商品包装和快递包装，均应符合《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）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

3.4.7.质量保修范围和保修期

采购包1:

详见合同

采购包2:

详见合同

采购包3:

详见合同

采购包4:

详见合同

采购包5:

详见合同

采购包6:

详见合同

采购包7:

详见合同

采购包8:

详见合同

采购包9:

详见合同

3.4.8.违约责任与解决争议的方法

采购包1:

1.甲方逾期付款，应就逾期部分向乙方支付按照中国人民银行规定的同期贷款基准利率计算的逾期付款违约金。2.甲方违反合同规定拒绝接货的，应当承担由此对乙方造成的损失。3.乙方不能按期交货的，每逾期1日，乙方应向甲方赔付合同总价的0.1%作为违约金。4.乙方所交货物不符合国家法律法规和合同规定的，甲方有权拒收，并由乙方承担一切费用。 争议解决：双方本着友好合作的态度,对合同履行过程中发生的纠纷应及时协商解决，协商不成的，向甲方所在地有管辖权的人民法院诉讼解决。

采购包2:

1.甲方逾期付款，应就逾期部分向乙方支付按照中国人民银行规定的同期贷款基准利率计算的逾期付款违约金。2.甲方违反合同规定拒绝接货的，应当承担由此对乙方造成的损失。3.乙方不能按期交货的，每逾期1日，乙方应向甲方赔付合同总价的0.1%作为违约金。4.乙方所交货物不符合国家法律法规和合同规定的，甲方有权拒收，并由乙方承担一切费用。 争议解决：双方本着友好合作的态度,对合同履行过程中发生的纠纷应及时协商解决，协商不成的，向甲方所在地有管辖权的人民法院诉讼解决。

采购包3:

1.甲方逾期付款,应就逾期部分向乙方支付按照中国人民银行规定的同期贷款基准利率计算的逾期付款违约金。2.甲方违反合同规定拒绝接货的,应当承担由此对乙方造成的损失。3.乙方不能按期交货的,每逾期1日,乙方应向甲方赔付合同总价的0.1%作为违约金。4.乙方所交货物不符合国家法律法规和合同规定的,甲方有权拒收,并由乙方承担一切费用。 争议解决:双方本着友好合作的态度,对合同履行过程中发生的纠纷应及时协商解决,协商不成的,向甲方所在地有管辖权的人民法院诉讼解决。

采购包4:

1.甲方逾期付款,应就逾期部分向乙方支付按照中国人民银行规定的同期贷款基准利率计算的逾期付款违约金。2.甲方违反合同规定拒绝接货的,应当承担由此对乙方造成的损失。3.乙方不能按期交货的,每逾期1日,乙方应向甲方赔付合同总价的0.1%作为违约金。4.乙方所交货物不符合国家法律法规和合同规定的,甲方有权拒收,并由乙方承担一切费用。 争议解决:双方本着友好合作的态度,对合同履行过程中发生的纠纷应及时协商解决,协商不成的,向甲方所在地有管辖权的人民法院诉讼解决。

采购包5:

1.甲方逾期付款,应就逾期部分向乙方支付按照中国人民银行规定的同期贷款基准利率计算的逾期付款违约金。2.甲方违反合同规定拒绝接货的,应当承担由此对乙方造成的损失。3.乙方不能按期交货的,每逾期1日,乙方应向甲方赔付合同总价的0.1%作为违约金。4.乙方所交货物不符合国家法律法规和合同规定的,甲方有权拒收,并由乙方承担一切费用。 争议解决:双方本着友好合作的态度,对合同履行过程中发生的纠纷应及时协商解决,协商不成的,向甲方所在地有管辖权的人民法院诉讼解决。

采购包6:

1.甲方逾期付款,应就逾期部分向乙方支付按照中国人民银行规定的同期贷款基准利率计算的逾期付款违约金。2.甲方违反合同规定拒绝接货的,应当承担由此对乙方造成的损失。3.乙方不能按期交货的,每逾期1日,乙方应向甲方赔付合同总价的0.1%作为违约金。4.乙方所交货物不符合国家法律法规和合同规定的,甲方有权拒收,并由乙方承担一切费用。 争议解决:双方本着友好合作的态度,对合同履行过程中发生的纠纷应及时协商解决,协商不成的,向甲方所在地有管辖权的人民法院诉讼解决。

采购包7:

1.甲方逾期付款,应就逾期部分向乙方支付按照中国人民银行规定的同期贷款基准利率计算的逾期付款违约金。2.甲方违反合同规定拒绝接货的,应当承担由此对乙方造成的损失。3.乙方不能按期交货的,每逾期1日,乙方应向甲方赔付合同总价的0.1%作为违约金。4.乙方所交货物不符合国家法律法规和合同规定的,甲方有权拒收,并由乙方承担一切费用。 争议解决:双方本着友好合作的态度,对合同履行过程中发生的纠纷应及时协商解决,协商不成的,向甲方所在地有管辖权的人民法院诉讼解决。

采购包8:

1.甲方逾期付款,应就逾期部分向乙方支付按照中国人民银行规定的同期贷款基准利率计算的逾期付款违约金。2.甲方违反合同规定拒绝接货的,应当承担由此对乙方造成的损失。3.乙方不能按期交货的,每逾期1日,乙方应向甲方赔付合同总价的0.1%作为违约金。4.乙方所交货物不符合国家法律法规和合同规定的,甲方有权拒收,并由乙方承担一切费用。 争议解决:双方本着友好合作的态度,对合同履行过程中发生的纠纷应及时协商解决,协商不成的,向甲方所在地有管辖权的人民法院诉讼解决。

采购包9:

1.甲方逾期付款,应就逾期部分向乙方支付按照中国人民银行规定的同期贷款基准利率计算的逾期付款违约金。2.甲方违反合同规定拒绝接货的,应当承担由此对乙方造成的损失。3.乙方不能按期交货的,每逾期1日,乙方应向甲方赔付合同总价的0.1%作为违约金。4.乙方所交货物不符合国家法律法规和合同规定的,甲方有权拒收,并由乙方承担一切费用。 争议解决:双方本着友好合作的态度,对合同履行过程中发生的纠纷应及时协商解决,协商不成的,向甲方所在地有管辖权的人民法

院诉讼解决。

3.5其他要求

采购包1:

无

采购包2:

无

采购包3:

无

采购包4:

无

采购包5:

无

采购包6:

无

采购包7:

无

采购包8:

无

采购包9:

无

第四章 资格审查

4.1 一般资格审查

采购包1:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	供应商应具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《响应函》完成承诺并进行电子签章。	响应函

采购包2:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	供应商应具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《响应函》完成承诺并进行电子签章。	响应函

采购包3:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	供应商应具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《响应函》完成承诺并进行电子签章。	响应函

采购包4:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	供应商应具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《响应函》完成承诺并进行电子签章。	响应函

采购包5:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	供应商应具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《响应函》完成承诺并进行电子签章。	响应函

采购包6:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	供应商应具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《响应函》完成承诺并进行电子签章。	响应函

采购包7:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件

1	供应商应具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《响应函》完成承诺并进行电子签章。	响应函
---	--------------------------------	---------------------------------------	-----

采购包8：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	供应商应具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《响应函》完成承诺并进行电子签章。	响应函

采购包9：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	供应商应具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《响应函》完成承诺并进行电子签章。	响应函

4.2特殊资格审查

采购包1：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	具有独立承担民事责任的能力	供应商应具有独立承担民事责任的能力且具备向采购人提供相关货物及服务的企业法人、事业法人、其他组织或者自然人,企业法人应提供统一社会信用代码的营业执照；事业法人应提供统一社会信用代码的事业单位法人证；其他组织应提供合法证明文件；自然人提供身份证明文件。	供应商资格证明文件
2	供应商授权合法的人员参加投标全过程	法定代表人授权委托书（附法定代表人身份证复印件）及被授权委托人身份证（法定代表人参加投标只须提供法定代表人身份证）。	供应商资格证明文件
3	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	提供2024年度经审计的财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的担保函。	供应商资格证明文件
4	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供2024年6月以来任意3个月依法缴纳税收和社会保险的相关证明材料；注：依法免税或不需要缴纳社会保险的供应商提供相关部门出具的证明文件。	供应商资格证明文件
5	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺。	供应商资格证明文件
6	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	提供参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。	供应商资格证明文件

7	资质条件	（7.1）所投产品为医疗器械的：供应商为代理商提供医疗器械经营许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；供应商为生产厂家提供医疗器械生产许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；（7.2）所投产品为进口产品的：提供所投产品来源渠道合法的证明文件（包括但不限于制造商授权书或国内总代的授权书等）。	供应商资格证明文件
---	------	---	-----------

采购包2:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	具有独立承担民事责任的能力	供应商应具有独立承担民事责任的能力且具备向采购人提供相关货物及服务的企业法人、事业法人、其他组织或者自然人,企业法人应提供统一社会信用代码的营业执照；事业法人应提供统一社会信用代码的事业单位法人证；其他组织应提供合法证明文件；自然人提供身份证明文件。	供应商资格证明文件
2	供应商授权合法的人员参加投标全过程	法定代表人授权委托书（附法定代表人身份证复印件）及被授权委托人身份证（法定代表人参加投标只须提供法定代表人身份证）。	供应商资格证明文件
3	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	提供2024年度经审计的财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的担保函。	供应商资格证明文件
4	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供2024年6月以来任意3个月依法缴纳税收和社会保险的相关证明材料；注：依法免税或不需要缴纳社会保险的供应商提供相关部门出具的证明文件。	供应商资格证明文件
5	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺。	供应商资格证明文件
6	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	提供参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。	供应商资格证明文件

7	资质条件	（7.1）所投产品为医疗器械的：供应商为代理商提供医疗器械经营许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；供应商为生产厂家提供医疗器械生产许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；（7.2）所投产品为进口产品的：提供所投产品来源渠道合法的证明文件（包括但不限于制造商授权书或国内总代的授权书等）。	供应商资格证明文件
---	------	---	-----------

采购包3:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	具有独立承担民事责任的能力	供应商应具有独立承担民事责任的能力且具备向采购人提供相关货物及服务的企业法人、事业法人、其他组织或者自然人,企业法人应提供统一社会信用代码的营业执照；事业法人应提供统一社会信用代码的事业单位法人证；其他组织应提供合法证明文件；自然人提供身份证明文件。	供应商资格证明文件
2	供应商授权合法的人员参加投标全过程	法定代表人授权委托书（附法定代表人身份证复印件）及被授权委托人身份证（法定代表人参加投标只须提供法定代表人身份证）。	供应商资格证明文件
3	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	提供2024年度经审计的财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的担保函。	供应商资格证明文件
4	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供2024年6月以来任意3个月依法缴纳税收和社会保险的相关证明材料；注：依法免税或不需要缴纳社会保险的供应商提供相关部门出具的证明文件。	供应商资格证明文件
5	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺。	供应商资格证明文件
6	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	提供参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。	供应商资格证明文件

7	资质条件	（7.1）所投产品为医疗器械的：供应商为代理商提供医疗器械经营许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；供应商为生产厂家提供医疗器械生产许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；（7.2）所投产品为进口产品的：提供所投产品来源渠道合法的证明文件（包括但不限于制造商授权书或国内总代的授权书等）。	供应商资格证明文件
---	------	---	-----------

采购包4：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	具有独立承担民事责任的能力	供应商应具有独立承担民事责任的能力且具备向采购人提供相关货物及服务的企业法人、事业法人、其他组织或者自然人,企业法人应提供统一社会信用代码的营业执照；事业法人应提供统一社会信用代码的事业单位法人证；其他组织应提供合法证明文件；自然人提供身份证明文件。	供应商资格证明文件
2	供应商授权合法的人员参加投标全过程	法定代表人授权委托书（附法定代表人身份证复印件）及被授权委托人身份证（法定代表人参加投标只须提供法定代表人身份证）。	供应商资格证明文件
3	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	提供2024年度经审计的财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的担保函。	供应商资格证明文件
4	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供2024年6月以来任意3个月依法缴纳税收和社会保险的相关证明材料；注：依法免税或不需要缴纳社会保险的供应商提供相关部门出具的证明文件。	供应商资格证明文件
5	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺。	供应商资格证明文件
6	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	提供参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。	供应商资格证明文件
7	资质条件	所投产品为医疗器械的：供应商为代理商提供医疗器械经营许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；供应商为生产厂家提供医疗器械生产许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证。	供应商资格证明文件

采购包5：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	具有独立承担民事责任的能力	供应商应具有独立承担民事责任的能力且具备向采购人提供相关货物及服务的企业法人、事业法人、其他组织或者自然人,企业法人应提供统一社会信用代码的营业执照；事业法人应提供统一社会信用代码的事业单位法人证；其他组织应提供合法证明文件；自然人提供身份证明文件。	供应商资格证明文件
2	供应商授权合法的人员参加投标全过程	法定代表人授权委托书（附法定代表人身份证复印件）及被授权委托人身份证（法定代表人参加投标只须提供法定代表人身份证）。	供应商资格证明文件
3	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	提供2024年度经审计的财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的担保函。	供应商资格证明文件
4	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供2024年6月以来任意3个月依法缴纳税收和社会保险的相关证明材料；注：依法免税或不需要缴纳社会保险的供应商提供相关部门出具的证明文件。	供应商资格证明文件
5	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺。	供应商资格证明文件
6	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	提供参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。	供应商资格证明文件
7	资质条件	所投产品为医疗器械的：供应商为代理商提供医疗器械经营许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；供应商为生产厂家提供医疗器械生产许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证。	供应商资格证明文件

采购包6：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	具有独立承担民事责任的能力	供应商应具有独立承担民事责任的能力且具备向采购人提供相关货物及服务的企业法人、事业法人、其他组织或者自然人,企业法人应提供统一社会信用代码的营业执照；事业法人应提供统一社会信用代码的事业单位法人证；其他组织应提供合法证明文件；自然人提供身份证明文件。	供应商资格证明文件

2	供应商授权合法的人员参加投标全过程	法定代表人授权委托书（附法定代表人身份证复印件）及被授权委托人身份证（法定代表人参加投标只须提供法定代表人身份证）。	供应商资格证明文件
3	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	提供2024年度经审计的财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的担保函。	供应商资格证明文件
4	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供2024年6月以来任意3个月依法缴纳税收和社会保险的相关证明材料；注：依法免税或不需要缴纳社会保险的供应商提供相关部门出具的证明文件。	供应商资格证明文件
5	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺。	供应商资格证明文件
6	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	提供参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。	供应商资格证明文件
7	资质条件	所投产品为医疗器械的：供应商为代理商提供医疗器械经营许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；供应商为生产厂家提供医疗器械生产许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证。	供应商资格证明文件

采购包7：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	具有独立承担民事责任的能力	供应商应具有独立承担民事责任的能力且具备向采购人提供相关货物及服务的企业法人、事业法人、其他组织或者自然人,企业法人应提供统一社会信用代码的营业执照；事业法人应提供统一社会信用代码的事业单位法人证；其他组织应提供合法证明文件；自然人提供身份证明文件。	供应商资格证明文件
2	供应商授权合法的人员参加投标全过程	法定代表人授权委托书（附法定代表人身份证复印件）及被授权委托人身份证（法定代表人参加投标只须提供法定代表人身份证）。	供应商资格证明文件
3	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	提供2024年度经审计的财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的担保函。	供应商资格证明文件

4	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供 2024年6月 以来任意 3个月 依法缴纳税收和社会保险的相关证明材料；注：依法免税或不需要缴纳社会保险的供应商提供相关部门出具的证明文件。	供应商资格证明文件
5	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺。	供应商资格证明文件
6	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	提供参加政府采购活动前 3年 内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。	供应商资格证明文件
7	资质条件	所投产品为医疗器械的：供应商为代理商提供医疗器械经营许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；供应商为生产厂家提供医疗器械生产许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证。	供应商资格证明文件

采购包8：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	具有独立承担民事责任的能力	供应商应具有独立承担民事责任的能力且具备向采购人提供相关货物及服务的企业法人、事业法人、其他组织或者自然人,企业法人应提供统一社会信用代码的营业执照；事业法人应提供统一社会信用代码的事业单位法人证；其他组织应提供合法证明文件；自然人提供身份证明文件。	供应商资格证明文件
2	供应商授权合法的人员参加投标全过程	法定代表人授权委托书（附法定代表人身份证复印件）及被授权委托人身份证（法定代表人参加投标只须提供法定代表人身份证）。	供应商资格证明文件
3	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	提供 2024年度 经审计的财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的担保函。	供应商资格证明文件
4	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供 2024年6月 以来任意 3个月 依法缴纳税收和社会保险的相关证明材料；注：依法免税或不需要缴纳社会保险的供应商提供相关部门出具的证明文件。	供应商资格证明文件
5	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺。	供应商资格证明文件
6	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	提供参加政府采购活动前 3年 内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。	供应商资格证明文件

7	资质条件	所投产品为医疗器械的：供应商为代理商提供医疗器械经营许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；供应商为生产厂家提供医疗器械生产许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证。	供应商资格证明文件
---	------	--	-----------

采购包9：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	具有独立承担民事责任的能力	供应商应具有独立承担民事责任的能力且具备向采购人提供相关货物及服务的企业法人、事业法人、其他组织或者自然人,企业法人应提供统一社会信用代码的营业执照；事业法人应提供统一社会信用代码的事业单位法人证；其他组织应提供合法证明文件；自然人提供身份证明文件。	供应商资格证明文件
2	供应商授权合法的人员参加投标全过程	法定代表人授权委托书（附法定代表人身份证复印件）及被授权委托人身份证（法定代表人参加投标只须提供法定代表人身份证）。	供应商资格证明文件
3	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	提供 2024 年度经审计的财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的担保函。	供应商资格证明文件
4	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供 2024 年 6 月以来任意 3 个月依法缴纳税收和社会保险的相关证明材料；注：依法免税或不需要缴纳社会保险的供应商提供相关部门出具的证明文件。	供应商资格证明文件
5	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺。	供应商资格证明文件
6	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	提供参加政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。	供应商资格证明文件
7	资质条件	（ 7.1 ）所投产品为医疗器械的：供应商为代理商提供医疗器械经营许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；供应商为生产厂家提供医疗器械生产许可证或备案证，并提供医疗器械注册证或备案证；（ 7.2 ）所投产品为进口产品的：提供所投产品来源渠道合法的证明文件（包括但不限于制造商授权书或国内总代的授权书等）。	供应商资格证明文件

4.3落实政府采购政策资格审查

采购包1：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			

采购包2:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			

采购包3:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			

采购包4:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			

采购包5:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			

采购包6:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			

采购包7:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			

采购包8:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			

采购包9:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			

第五章 协商办法

5.1 总则

- 一、根据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《政府采购非招标采购方式管理办法》《陕西省政府采购评审专家管理实施办法》等法律法规，结合采购项目特点制定本办法。
- 二、协商工作由代理机构负责组织，具体协商事务由采购人和代理机构依法组建的协商小组负责。
- 三、本项目采取电子评审，通过项目电子化交易系统完成评审工作。协商小组成员和供应商应当按照本采购文件规定和项目电子化交易系统操作要求开展或者参加评审活动。
- 四、评审过程中的书面材料往来均通过项目电子化交易系统传递，供应商通过互认的证书及签章加盖其电子印章后生效。出现无法在线签章的特殊情况，评审委员会成员可以线下签署评标报告，由代理机构对原件扫描后以附件形式上传。

5.2 协商程序

5.2.1 协商小组

- 按《中华人民共和国政府采购法》的规定组建协商小组，协商小组由采购人的代表和具有相关经验的专业人员组成。本项目协商小组成员人数由采购人或采购代理机构自行确定，其中评审专家不得少于成员总数的三分之二。
- 协商小组按照单一来源采购文件规定的协商程序、评审方法和标准进行评审，并独立履行下列职责：
- （一）熟悉和理解单一来源采购文件；
 - （二）审查供应商响应文件等是否满足单一来源采购文件要求，并作出评价；
 - （三）根据需要要求采购组织单位对单一来源采购文件作出解释；根据需要要求供应商对响应文件有关事项作出澄清、说明或者更正；
 - （四）推荐成交候选供应商，或者受采购人委托确定成交供应商；
 - （五）起草评审报告并进行签署；
 - （六）向采购组织单位、财政部门或者其他监督部门报告非法干预评审工作的行为；
 - （七）法律、法规和规章规定的其他职责。

5.2.2 熟悉和理解采购文件和停止评审

- 一、协商小组正式评审前，应当对采购文件进行熟悉和理解，内容主要包括采购文件中供应商资格条件要求、采购项目技术、服务和商务要求、评审办法和标准、政府采购政策要求以及政府采购合同主要条款等。
- 二、本采购文件有下列情形之一的，协商小组应当停止评审：
 - （一）采购文件的规定存在歧义、重大缺陷的；
 - （二）采购文件明显以不合理条件对供应商实行差别待遇或者歧视待遇的；
 - （三）采购项目属于国家规定的优先、强制采购范围，但是采购文件未依法体现优先、强制采购相关规定的；
 - （四）采购项目属于政府采购促进中小企业发展的范围，但是采购文件未依法体现促进中小企业发展相关规定的；
 - （五）采购文件将供应商的资格条件列为评分因素的；
 - （六）采购文件载明的成交原则不合法的；
 - （七）采购文件有违反国家其他有关强制性规定的情形。

出现上述应当停止评审情形的，协商小组应当通过项目电子化交易系统向采购组织单位提交相关说明材料，说明停止评审的情形和具体理由。除上述情形外，协商小组不得以任何方式和理由停止评审。

出现上述应当停止评审情形的，采购组织单位应当通过项目电子化交易系统书面告知参加采购活动的供应商，并说明具体原因，同时在陕西省政府采购网公告。采购组织单位认为协商小组不应当停止评审的，可以书面报告采购项目同级财政部门依法处理，并提供相关证明材料。

5.2.3符合性审查

协商小组依据采购文件的实质性要求，对符合资格的响应文件进行审查，以确定其是否满足本采购文件的实质性要求。本项目符合性审查事项，必须以本采购文件的明确规定的实质性要求作为依据。在符合性审查过程中，如果出现协商小组成员意见不一致的情况，按照少数服从多数的原则确定，但不得违背政府采购基本原则和采购文件规定。符合性审查标准见下表（按以下顺序审查）：

采购包1：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内在项目电子化交易系统中上传说明材料，必要时提交相关证明材料。投标人提交的相关证明材料，应当加盖投标人（法定名称）电子印章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则提交的相关证明材料无效。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效处理。	标的清单 响应函
2	投标文件签章	响应文件、响应函加盖单位公章、经法定代表人或被授权委托人签字或盖章	分项报价表 中小企业声明函 技术要求响应表 报价表 商务要求响应表 投标方案说明 响应文件封面 政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书 残疾人福利性单位声明函 供应商资格声明文件 标的清单 供应商承诺书 响应函 监狱企业的证明文件 供应商资格证明文件
3	投标报价	（1）报价未超过本项目最高单价（2）未出现选择性报价	分项报价表 标的清单 报价表
4	符合招标文件的实质性要求	（1）符合单一来源采购文件规定的实质性要求（2）投标有效期符合单一来源采购文件的要求	技术要求响应表 商务要求响应表
5	不属于招标文件规定的无效情形	（1）符合商务、技术要求，不存在重大负偏离（2）未附有采购人不能接受的条件（3）未违反《中华人民共和国政府采购法》和其他相关法律、法规的规定	技术要求响应表 商务要求响应表 投标方案说明

采购包2:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内在项目电子化交易系统中上传说明材料，必要时提交相关证明材料。投标人提交的相关证明材料，应当加盖投标人（法定名称）电子印章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则提交的相关证明材料无效。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效处理。	标的清单 响应函
2	投标文件签章	响应文件、响应函加盖单位公章、经法定代表人或被授权委托人签字或盖章	分项报价表 中小企业声明函 技术要求响应表 报价表 商务要求响应表 投标方案说明 响应文件封面 政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书 残疾人福利性单位声明函 供应商资格声明文件 标的清单 供应商承诺书 响应函 监狱企业的证明文件 供应商资格证明文件
3	投标报价	（1）报价未超过本项目最高单价（2）未出现选择性报价	分项报价表 标的清单 报价表
4	符合招标文件的实质性要求	（1）符合单一来源采购文件规定的实质性要求（2）投标有效期符合单一来源采购文件的要求	技术要求响应表 商务要求响应表
5	不属于招标文件规定的无效情形	（1）符合商务、技术要求，不存在重大负偏离（2）未附有采购人不能接受的条件（3）未违反《中华人民共和国政府采购法》和其他相关法律、法规的规定	技术要求响应表 商务要求响应表 投标方案说明

采购包3:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	------	---------	----------------

1	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内在项目电子化交易系统中上传证明材料，必要时提交相关证明材料。投标人提交的相关证明材料，应当加盖投标人（法定名称）电子印章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则提交的相关证明材料无效。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效处理。	标的清单 响应函
2	投标文件签章	响应文件、响应函加盖单位公章、经法定代表人或被授权委托人签字或盖章	分项报价表 中小企业声明函 技术要求响应表 报价表 商务要求响应表 投标方案说明 响应文件封面 政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书 残疾人福利性单位声明函 供应商资格声明文件 标的清单 供应商承诺书 响应函 监狱企业的证明文件 供应商资格证明文件
3	投标报价	（1）报价未超过本项目最高单价（2）未出现选择性报价	分项报价表 标的清单 报价表
4	符合招标文件的实质性要求	（1）符合单一来源采购文件规定的实质性要求 （2）投标有效期符合单一来源采购文件的要求	技术要求响应表 商务要求响应表
5	不属于招标文件规定的无效情形	（1）符合商务、技术要求，不存在重大负偏离 （2）未附有采购人不能接受的条件（3）未违反《中华人民共和国政府采购法》和其他相关法律、法规的规定	技术要求响应表 商务要求响应表 投标方案说明

采购包4:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	------	---------	----------------

1	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内在项目电子化交易系统中上传证明材料，必要时提交相关证明材料。投标人提交的相关证明材料，应当加盖投标人（法定名称）电子印章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则提交的相关证明材料无效。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效处理。	标的清单 响应函
2	投标文件签章	响应文件、响应函加盖单位公章、经法定代表人或被授权委托人签字或盖章	分项报价表 中小企业声明函 技术要求响应表 报价表 商务要求响应表 投标方案说明 响应文件封面 政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书 残疾人福利性单位声明函 供应商资格声明文件 标的清单 供应商承诺书 响应函 监狱企业的证明文件 供应商资格证明文件
3	投标报价	（1）报价未超过本项目最高单价（2）未出现选择性报价	分项报价表 标的清单 报价表
4	符合招标文件的实质性要求	（1）符合单一来源采购文件规定的实质性要求 （2）投标有效期符合单一来源采购文件的要求	技术要求响应表 商务要求响应表
5	不属于招标文件规定的无效情形	（1）符合商务、技术要求，不存在重大负偏离 （2）未附有采购人不能接受的条件（3）未违反《中华人民共和国政府采购法》和其他相关法律、法规的规定	技术要求响应表 商务要求响应表 投标方案说明

采购包5:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	------	---------	----------------

1	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内在项目电子化交易系统中上传证明材料，必要时提交相关证明材料。投标人提交的相关证明材料，应当加盖投标人（法定名称）电子印章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则提交的相关证明材料无效。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效处理。	标的清单 响应函
2	投标文件签章	响应文件、响应函加盖单位公章、经法定代表人或被授权委托人签字或盖章	分项报价表 中小企业声明函 技术要求响应表 报价表 商务要求响应表 投标方案说明 响应文件封面 政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书 残疾人福利性单位声明函 供应商资格声明文件 标的清单 供应商承诺书 响应函 监狱企业的证明文件 供应商资格证明文件
3	投标报价	（1）报价未超过本项目最高单价（2）未出现选择性报价	分项报价表 标的清单 报价表
4	符合招标文件的实质性要求	（1）符合单一来源采购文件规定的实质性要求 （2）投标有效期符合单一来源采购文件的要求	技术要求响应表 商务要求响应表
5	不属于招标文件规定的无效情形	（1）符合商务、技术要求，不存在重大负偏离 （2）未附有采购人不能接受的条件（3）未违反《中华人民共和国政府采购法》和其他相关法律、法规的规定	技术要求响应表 商务要求响应表 投标方案说明

采购包6:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	------	---------	----------------

1	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内在项目电子化交易系统中上传证明材料，必要时提交相关证明材料。投标人提交的相关证明材料，应当加盖投标人（法定名称）电子印章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则提交的相关证明材料无效。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效处理。	标的清单 响应函
2	投标文件签章	响应文件、响应函加盖单位公章、经法定代表人或被授权委托人签字或盖章	分项报价表 中小企业声明函 技术要求响应表 报价表 商务要求响应表 投标方案说明 响应文件封面 政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书 残疾人福利性单位声明函 供应商资格声明文件 标的清单 供应商承诺书 响应函 监狱企业的证明文件 供应商资格证明文件
3	投标报价	（1）报价未超过本项目最高单价（2）未出现选择性报价	分项报价表 标的清单 报价表
4	符合招标文件的实质性要求	（1）符合单一来源采购文件规定的实质性要求 （2）投标有效期符合单一来源采购文件的要求	技术要求响应表 商务要求响应表
5	不属于招标文件规定的无效情形	（1）符合商务、技术要求，不存在重大负偏离 （2）未附有采购人不能接受的条件（3）未违反《中华人民共和国政府采购法》和其他相关法律、法规的规定	技术要求响应表 商务要求响应表 投标方案说明

采购包7:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	------	---------	----------------

1	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内在项目电子化交易系统中上传证明材料，必要时提交相关证明材料。投标人提交的相关证明材料，应当加盖投标人（法定名称）电子印章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则提交的相关证明材料无效。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效处理。	标的清单 响应函
2	投标文件签章	响应文件、响应函加盖单位公章、经法定代表人或被授权委托人签字或盖章	分项报价表 中小企业声明函 技术要求响应表 报价表 商务要求响应表 投标方案说明 响应文件封面 政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书 残疾人福利性单位声明函 供应商资格声明文件 标的清单 供应商承诺书 响应函 监狱企业的证明文件 供应商资格证明文件
3	投标报价	（1）报价未超过本项目最高单价（2）未出现选择性报价	分项报价表 标的清单 报价表
4	符合招标文件的实质性要求	（1）符合单一来源采购文件规定的实质性要求 （2）投标有效期符合单一来源采购文件的要求	技术要求响应表 商务要求响应表
5	不属于招标文件规定的无效情形	（1）符合商务、技术要求，不存在重大负偏离 （2）未附有采购人不能接受的条件（3）未违反《中华人民共和国政府采购法》和其他相关法律、法规的规定	技术要求响应表 商务要求响应表 投标方案说明

采购包8:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	------	---------	----------------

1	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内在项目电子化交易系统中上传证明材料，必要时提交相关证明材料。投标人提交的相关证明材料，应当加盖投标人（法定名称）电子印章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则提交的相关证明材料无效。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效处理。	标的清单 响应函
2	投标文件签章	响应文件、响应函加盖单位公章、经法定代表人或被授权委托人签字或盖章	分项报价表 中小企业声明函 技术要求响应表 报价表 商务要求响应表 投标方案说明 响应文件封面 政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书 残疾人福利性单位声明函 供应商资格声明文件 标的清单 供应商承诺书 响应函 监狱企业的证明文件 供应商资格证明文件
3	投标报价	（1）报价未超过本项目最高单价（2）未出现选择性报价	分项报价表 标的清单 报价表
4	符合招标文件的实质性要求	（1）符合单一来源采购文件规定的实质性要求 （2）投标有效期符合单一来源采购文件的要求	技术要求响应表 商务要求响应表
5	不属于招标文件规定的无效情形	（1）符合商务、技术要求，不存在重大负偏离 （2）未附有采购人不能接受的条件（3）未违反《中华人民共和国政府采购法》和其他相关法律、法规的规定	技术要求响应表 商务要求响应表 投标方案说明

采购包9:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	------	---------	----------------

1	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内在项目电子化交易系统中上传证明材料，必要时提交相关证明材料。投标人提交的相关证明材料，应当加盖投标人（法定名称）电子印章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则提交的相关证明材料无效。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效处理。	标的清单 响应函
2	投标文件签章	响应文件、响应函加盖单位公章、经法定代表人或被授权委托人签字或盖章	分项报价表 中小企业声明函 技术要求响应表 报价表 商务要求响应表 投标方案说明 响应文件封面 政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书 残疾人福利性单位声明函 供应商资格声明文件 标的清单 供应商承诺书 响应函 监狱企业的证明文件 供应商资格证明文件
3	投标报价	（1）报价未超过本项目最高单价（2）未出现选择性报价	分项报价表 标的清单 报价表
4	符合招标文件的实质性要求	（1）符合单一来源采购文件规定的实质性要求（2）投标有效期符合单一来源采购文件的要求	技术要求响应表 商务要求响应表
5	不属于招标文件规定的无效情形	（1）符合商务、技术要求，不存在重大负偏离（2）未附有采购人不能接受的条件（3）未违反《中华人民共和国政府采购法》和其他相关法律、法规的规定	技术要求响应表 商务要求响应表 投标方案说明

5.2.4协商

一、协商会议在项目电子化交易系统进行。协商会议由代理机构在线主持，供应商代表在线参加。

二、协商小组按照采购文件的规定与邀请参加协商的供应商进行协商，供应商应随时关注项目电子化交易系统信息，及时参与在线协商。供应商登录项目电子化交易系统进入等候大厅（找到对应项目），与协商小组进行在线协商、提交协商承诺函，承诺函应加盖供应商（法定名称）电子印章。协商结束前，供应商应随时关注系统提示，及时通过项目电子化交易系统在在线响应协商小组发出的协商邀请，签章并确认提交成功。未在规定时间内回复将不能提交，视为供应商自行放弃该轮协商，其损失由供应商承担。

三、协商小组负责与供应商（邀请参加单一来源采购的供应商为资格条件符合采购人要求的合格供应商）就第三章“采购

项目技术、服务、商务及其他要求”、第七章“拟签订的合同文本”等方面进行协商确定成交价格。

四、协商过程中，供应商可以根据协商情况变更其响应文件，并将变更内容以澄清函形式在线提交协商小组。澄清函作为响应文件的一部分，应加盖供应商（法定名称）电子印章，否则无效。

五、提交协商承诺函、评审过程中的书面材料往来均通过项目电子化交易系统传递，协商小组成员使用证书进行签名后生效，供应商通过证书加盖其电子印章后生效。出现无法在线签章的特殊情况，协商小组成员可以线下签署报告，由代理机构对原件扫描后以附件形式上传。

5.2.5最后报价

一、协商结束后，协商小组可以根据协商情况要求供应商在规定时间内进行最后报价。协商小组开启报价后，供应商应随时关注项目电子化交易系统信息，登录项目电子化交易系统，通过“等候大厅”进行报价并签章后提交。

二、供应商未在响应文件提交截止时间内提交报价或未按要求进行报价的，视为无效响应，由供应商自行承担不利后果。供应商在未提高响应文件中承诺的标准情况下，其最后报价不得高于对该项目之前的报价，否则，协商小组应当对其响应文件作无效处理，并通过项目电子化交易系统告知供应商，说明理由。

三、供应商未按协商小组要求在规定时间内提交最后报价的，视为其退出协商

四、最后报价一旦提交后，供应商不得以任何理由撤回。

五、最后报价为有效报价应符合下列条件：

- （一）供应商所提供的最后报价是在规定的时间内提交。
- （二）供应商的最后报价应加盖供应商（法定名称）电子印章。
- （三）供应商的最后报价符合采购文件的要求。
- （四）最后报价唯一，且不低于最高限价。

六、最后报价出现下列情况的，不需要供应商澄清，按以下原则处理：

- （一）报价中的大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准，但大写金额出现文字错误，导致金额无法判断的除外；
- （二）单价金额小数点或者百分比有明显错位的，应以总价为准，并修改单价；
- （三）总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价汇总金额计算结果为准；

同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。修正后的最后报价经加盖供应商（法定名称）电子印章后产生约束力，供应商不确认的，其最后报价无效。

七、供应商最后报价无效的，本次采购活动终止，并发布终止公告。

5.2.6解释、澄清、说明的有关问题

一、协商过程中，协商小组认为采购文件有关事项表述不明确或需要说明的，可以提请代理机构书面解释。代理机构的解释不得改变采购文件的原义或者影响公平、公正，解释事项如果涉及供应商权益的以有利于供应商的原则进行解释。

二、协商小组在对响应文件的符合性进行审查时，可以要求供应商对响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容等作出必要的澄清、说明或者更正。供应商的澄清、说明或者更正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。

三、代理机构宣布协商结束前，供应商应通过项目电子化交易系统随时关注消息提示，及时响应协商小组发出的澄清、说明或更正要求。供应商未能及时响应的，自行承担不利后果。

四、协商小组应当积极履行澄清、说明或者更正的职责，不得滥用权力。

5.2.7编写协商报告

协商小组在项目电子化交易系统中编制评审情况，生成协商情况记录。

协商情况记录是协商小组根据全体成员签字的原始协商记录和协商结果编写的报告。根据《政府采购非招标采购方式管理办法》的要求，单一来源采购人员应当编写协商情况记录，主要内容包括：

- （一）依据本办法第三十八条进行公示的，公示情况说明；
- （二）协商日期和地点，采购人员名单；

(三) 供应商提供的采购标的成本、同类项目合同价格以及相关专利、专有技术等情况说明;

(四) 合同主要条款及价格商定情况。

协商情况记录应当由采购全体人员签字认可。对记录有异议的采购人员,应当签署不同意见并说明理由。采购人员拒绝在记录上签字又不书面说明其不同意见和理由的,视为同意。

依据本办法第四十三条 出现下列情形之一的,采购人或者采购代理机构应当终止采购活动,发布项目终止公告并说明原因,重新开展采购活动:

(一) 因情况变化,不再符合规定的单一来源采购方式适用情形的;

(二) 出现影响采购公正的违法、违规行为的;

(三) 报价超过采购预算的。

评审委员会成员复核、确认各自评审意见,汇总形成评审结果,采购人或者采购代理机构按规定进行核对。复核、核对发现存在财政部规定应当修改评审结果的情形,评审委员会、采购人、采购代理机构应当依法进行处理;复核、核对无误后,评审委员会按规定编写、签署评审报告。

5.2.8 争议处理规则

在协商过程中少数服从多数原则,但不得违背政府采购基本原则和采购文件规定。有不同意见的协商小组成员认为认定过程和结果不符合法律法规或者采购文件规定的,应当在协商情况记录中予以反映。

5.2.9 终止采购活动情形

出现下列情况之一的,协商小组应当终止采购活动,发布项目终止公告并说明原因,重新开展采购活动:

一、因情况变化,不再符合规定的单一来源采购方式使用情形的;

二、出现影响采购公正的违法、违规行为的;

三、报价超过采购预算的。

四、无法商定合理的成交价格或者无法保证采购项目质量。

5.2.10 确定成交供应商

一、评审结束后,代理机构在评审结束之日起2个工作日内将评审报告及有关资料送交采购人。

二、采购人在收到评审报告后5个工作日内,在评审报告确定的成交候选供应商名单中按顺序确定1名成交供应商。成交候选供应商并列的,由采购人采取随机抽取的方式确定成交供应商。

三、采购人逾期未确定成交供应商且不提出异议的,视为确定评审报告提出的排序第一的供应商为成交供应商。

四、根据采购人确定的成交供应商,代理机构在陕西省政府采购网上发布成交结果公告,同时向成交供应商发出成交通知书。

5.2.11 协商小组成员义务

一、遵守评审工作纪律;

二、按照客观、公正、审慎的原则,根据采购文件规定的评审程序、评审方法和评审标准进行独立评审;

三、不得泄露评审文件、评审情况和在评审过程中获悉的商业秘密;

四、及时向监督管理部门报告评审过程中的违法违规情况,包括采购组织单位向评审专家作出倾向性、误导性的解释或者说明情况,供应商行贿、提供虚假材料或者串通情况,其他非法干预评审情况等;

五、发现采购文件内容违反国家有关强制性规定或者存在歧义、重大缺陷导致评审工作无法进行时,停止评审并通过项目电子化交易系统向采购组织单位书面说明情况,说明停止评审的情形和具体理由;

六、配合答复处理供应商的询问、质疑和投诉等事项;

七、法律、法规和规章规定的其他义务。

5.2.12 协商纪律

协商小组成员在政府采购活动中应当遵守以下工作纪律:

一、遵行《中华人民共和国政府采购法》第十二条和《中华人民共和国政府采购法实施条例》第九条及财政部关于回避的

规定。

二、评审前，应当将通讯工具或者相关电子设备交由采购组织单位统一保管。

三、评审过程中，不得与外界联系，因发生不可预见情况，确实需要与外界联系的，应当在监督人员监督之下办理。

四、评审过程中，不得干预或者影响正常评审工作，不得发表倾向性、引导性意见，不得修改或细化采购文件确定的评审程序、评审方法、评审因素和评审标准，不得接受供应商主动提出的澄清和解释，不得征询采购人代表的意见，不得协商评分，不得违反规定的评审格式评分和撰写评审意见，不得拒绝对自己的评审意见签字确认。

五、在评审过程中和评审结束后，不得记录、复制或带走任何评审资料，除因配合答复处理供应商的询问、质疑和投诉等事项外，不得向外界透露评审内容。

六、服从评审现场采购组织单位的现场秩序管理，接受评审现场监督人员的合法监督。

七、遵守有关廉洁自律规定，不得私下接触供应商，不得收受供应商及有关业务单位和个人的财物或好处，不得接受采购组织单位的请托。

第六章 响应文件格式

采购包1:

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：响应文件封面

详见附件：响应函

详见附件：中小企业声明函

详见附件：残疾人福利性单位声明函

详见附件：监狱企业的证明文件

详见附件：报价表

详见附件：标的清单

详见附件：供应商资格声明文件

详见附件：供应商资格证明文件

详见附件：商务要求响应表

详见附件：技术要求响应表

详见附件：分项报价表

详见附件：投标方案说明

详见附件：供应商承诺书

详见附件：政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书

采购包2:

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：响应文件封面

详见附件：响应函

详见附件：中小企业声明函

详见附件：残疾人福利性单位声明函

详见附件：监狱企业的证明文件

详见附件：报价表

详见附件：标的清单

详见附件：供应商资格声明文件

详见附件：供应商资格证明文件

详见附件：商务要求响应表

详见附件：技术要求响应表

详见附件：分项报价表

详见附件：投标方案说明

详见附件：供应商承诺书

详见附件：政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书

采购包3:

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：响应文件封面

详见附件：响应函

详见附件：中小企业声明函

详见附件：残疾人福利性单位声明函

详见附件：监狱企业的证明文件

详见附件：报价表

详见附件：标的清单

详见附件：供应商资格声明文件

详见附件：供应商资格证明文件

详见附件：商务要求响应表

详见附件：技术要求响应表

详见附件：分项报价表

详见附件：供应商承诺书

详见附件：政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书

详见附件：投标方案说明

采购包4：

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：响应文件封面

详见附件：响应函

详见附件：中小企业声明函

详见附件：残疾人福利性单位声明函

详见附件：监狱企业的证明文件

详见附件：报价表

详见附件：标的清单

详见附件：供应商资格声明文件

详见附件：供应商资格证明文件

详见附件：商务要求响应表

详见附件：技术要求响应表

详见附件：分项报价表

详见附件：投标方案说明

详见附件：供应商承诺书

详见附件：政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书

采购包5：

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：响应文件封面

详见附件：响应函

详见附件：中小企业声明函

详见附件：残疾人福利性单位声明函

详见附件：监狱企业的证明文件

详见附件：报价表

详见附件：标的清单

详见附件：供应商资格声明文件

详见附件：供应商资格证明文件

详见附件：商务要求响应表

详见附件：技术要求响应表

详见附件：分项报价表

详见附件：投标方案说明

详见附件：供应商承诺书

详见附件：政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书

采购包6:

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：响应文件封面

详见附件：响应函

详见附件：中小企业声明函

详见附件：残疾人福利性单位声明函

详见附件：监狱企业的证明文件

详见附件：报价表

详见附件：标的清单

详见附件：供应商资格声明文件

详见附件：供应商资格证明文件

详见附件：商务要求响应表

详见附件：技术要求响应表

详见附件：分项报价表

详见附件：投标方案说明

详见附件：供应商承诺书

详见附件：政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书

采购包7:

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：响应文件封面

详见附件：响应函

详见附件：中小企业声明函

详见附件：残疾人福利性单位声明函

详见附件：监狱企业的证明文件

详见附件：报价表

详见附件：标的清单

详见附件：供应商资格声明文件

详见附件：供应商资格证明文件

详见附件：商务要求响应表

详见附件：技术要求响应表

详见附件：分项报价表

详见附件：投标方案说明

详见附件：供应商承诺书

详见附件：政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书

采购包8:

分册名称: 投标响应文件分册

详见附件: 响应文件封面

详见附件: 响应函

详见附件: 中小企业声明函

详见附件: 残疾人福利性单位声明函

详见附件: 监狱企业的证明文件

详见附件: 报价表

详见附件: 标的清单

详见附件: 供应商资格声明文件

详见附件: 供应商资格证明文件

详见附件: 商务要求响应表

详见附件: 技术要求响应表

详见附件: 分项报价表

详见附件: 投标方案说明

详见附件: 供应商承诺书

详见附件: 政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书

采购包9:

分册名称: 投标响应文件分册

详见附件: 响应文件封面

详见附件: 响应函

详见附件: 中小企业声明函

详见附件: 残疾人福利性单位声明函

详见附件: 监狱企业的证明文件

详见附件: 报价表

详见附件: 标的清单

详见附件: 供应商资格声明文件

详见附件: 供应商资格证明文件

详见附件: 商务要求响应表

详见附件: 技术要求响应表

详见附件: 分项报价表

详见附件: 投标方案说明

详见附件: 供应商承诺书

详见附件: 政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书

第七章 拟签订采购合同文本

详见附件：合同范本.docx

