**版本号：ZCSP-渭南市-2025-00859、DLCG2025-09420251202001**

**招 标 文 件**

**（货物类）**

**采购项目名称：2025年动物疫病监测净化试剂、耗材采购项目**

**采购项目编号：ZCSP-渭南市-2025-00859、DLCG2025-094**

**渭南市动物疫病预防控制中心**

**陕西鼎力中创项目管理有限公司共同编制**

**2025年12月02日**

**第一章 投标邀请**

陕西鼎力中创项目管理有限公司（以下简称“代理机构”）受渭南市动物疫病预防控制中心委托，拟对2025年动物疫病监测净化试剂、耗材采购项目进行国内公开招标，兹邀请符合本次招标要求的供应商参加投标。

**一、采购项目编号：ZCSP-渭南市-2025-00859、DLCG2025-094**

**二、采购项目名称：2025年动物疫病监测净化试剂、耗材采购项目**

**三、招标项目简介**

2025年动物疫病监测净化试剂、耗材采购

**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；

（二）落实政府采购政策需满足的资格要求：

1.执行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、法定代表人（负责人）授权书或法定代表人身份证明和法定代表人（负责人）或授权人身份证明：供应商应授权合法的人员参加投标全过程，其中法定代表人直接参加投标的，须出具法定代表人身份证，并与营业执照上信息一致。法定代表人授权代表参加投标的，须出具法定代表人授权书及授权代表身份证；

2、兽药经营许可证：须具有兽药经营许可证（含兽用生物制品）

3、信用信息：供应商未列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单和“中国政府采购网”(www.ccgp.gov.cn)政府采购严重违法失信行为记录名单;

4、供应商不得存在的情形：供应商不得存在单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。

**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、招标文件获取时间、方式及地址**

（一）招标文件获取时间：详见采购公告

（二）在招标文件获取开始时间前，采购人或代理机构将本项目招标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招标文件。成功获取招标文件的，供应商将收到已获取招标文件的回执函。未成功获取招标文件的供应商，不得参与本次采购活动，不得对招标文件提起质疑。

成功获取招标文件后，采购人或代理机构进行澄清或者修改的，澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，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招标文件，供应商应当重新获取招标文件；澄清或者修改后的招标文件发布日期距提交投标文件截止日期不足15日的，采购人或代理机构顺延提交投标文件的截止时间。供应商未重新获取招标文件或者未按照澄清或者修改后的招标文件编制投标文件进行投标的，自行承担不利后果。

注：获取的招标文件主体格式包括pdf、word两种格式版本，其中以pdf格式为准。

**七、投标文件提交截止时间及开标时间、地点、方式**

（一）投标文件提交截止时间及开标时间：详见采购公告

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

（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”组织在线开标。

**八、本投标邀请在陕西省政府采购网以公告形式发布**

**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： 渭南市动物疫病预防控制中心**

地址： 渭南市西南京路37号

邮编： 714000

联系人： 渭南市动物疫病预防控制中心经办

联系电话： 0913-8189210

**代理机构：陕西鼎力中创项目管理有限公司**

地址： 渭南市临渭区乐天大街碧桂园翡翠公馆北门11栋商铺2层208号

邮编： 714000

联系人： 邵宝舟

联系电话： 0913-2185335

**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 投标人须知**

**2.1投标人须知前附表**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 应知事项 | 说明和要求 |
| 1 | 采购预算（实质性要求） | 本项目各包采购预算金额如下：  采购包1：600,000.00元 投标人的采购包投标报价高于采购包采购预算的，其投标文件将按无效处理。 |
| 2 | 最高限价（实质性要求） | 详见第三章。  投标人的采购包投标报价高于最高限价的，其投标文件将按无效处理。 |
| 3 | 评标方法 | 采购包1：综合评分法 （详见第五章） |
| 4 | 是否接受联合体 | 采购包1：不接受 如以联合体投标的，联合体各方均应当具备本招标文件要求的资格条件和能力。  （1）联合体各方均应具有承担本项目必备的条件，如相应的人力、物力、资金等。  （2）招标文件对投标人资格条件有特殊要求的，联合体各个成员都应当具备规定的相应资格条件。  （3）同一专业的单位组成的联合体，应当按照资质等级较低的单位确定联合体的资质等级。如：某联合体由三个单位组成，其中两个单位资质等级为甲级，另一单位资质等级为较甲级更低的乙级，则该联合体资质等级为乙级。 |
| 5 | 落实节能、环保产品政策 | 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。  2.本项目采购的/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，供应商应当提供国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品认证证书，否则作无效投标处理。  3.本项目采购的/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，本项目采购的/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，评审得分/响应报价相同的，按供应商提供的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列。 |
| 6 | 小微企业（监狱企业、残疾人福利性单位视同小微企业）价格扣除（仅非预留份额采购项目或预留份额采购项目中的非预留部分采购包适用） | 关于本项目采购包中执行小微企业（监狱企业、残疾人福利性单位视同小微企业）价格扣除情况、具体扣除比例和规则详见第五章。 |
| 7 | 充分、公平竞争保障措施（实质性要求） | 核心产品允许有多个，不同供应商提供了任意一个相同品牌的核心产品，即视为提供相同品牌的供应商。  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采取随机抽取方式确定一个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。  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随机抽取方式确定一个参加评标的投标人，其他投标无效。  核心产品清单详见第三章。  在符合性审查环节提供核心产品品牌不足3个的，视为有效投标人不足3家。 |
| 8 | 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通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，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，否则视为不能证明其投标报价合理性。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投标处理。 |
| 9 | 投标保证金 | 采购包1保证金金额：6,000.00元  缴交渠道：电子保函,转账、支票、汇票等（需通过实体账户、户名及开户行信息）  开户名称：陕西鼎力中创项目管理有限公司  开户银行：工行渭南仓程路支行  银行账号：2605 0259 1910 0033 019 |
| 10 | 标书费信息 | 免费获取 |
| 11 | 履约保证金（实质性要求） | 采购包1：不缴纳 |
| 12 | 投标有效期（实质性要求） | 提交投标文件的截止之日起不少于90天。 |
| 13 | 招标代理服务费（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：参照国家计委颁发的《招标代理服务收费管理暂行办法》（计价格[2002]1980号）和国家发展和改革委员会办公厅颁发的《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）的有关规定标准，成交供应商向采购代理机构一次付清采购代理服务费。 |
| 14 | 采购结果公告 | 采购结果将在陕西省政府采购网予以公告。 |
| 15 | 中标通知书 | 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中标供应商发出中标通知书；中标供应商通过项目电子化交易系统获取中标通知书。 |
| 16 | 政府采购合同公告、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。 |
| 17 | 进口产品 | 不允许 |
| 18 | 是否组织潜在供应商现场考察 | 采购包1：组织现场踏勘：否 |
| 19 | 特殊情况 | 出现下列情形之一的，采购人或者采购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）而无法正常使用的；  （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，采购人或者代理机构应当依法废标。 |

**2.2总则**

**2.2.1适用范围**

一、本招标文件仅适用于本次公开招标采购项目。

二、本招标文件的最终解释权由渭南市动物疫病预防控制中心和陕西鼎力中创项目管理有限公司享有。对招标文件中供应商参加本次政府采购活动应当具备的条件，招标项目技术、服务、商务及其他要求，评标细则及标准由渭南市动物疫病预防控制中心负责解释。除上述招标文件内容，其他内容由陕西鼎力中创项目管理有限公司负责解释。

**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。本次招标的采购人是渭南市动物疫病预防控制中心。

二、“投标人”是指按照采购公告规定获取了招标文件，拟参加投标和向采购人提供货物、工程或服务的法人、其他组织或者自然人。

三、“代理机构”是指政府采购集中采购机构和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陕西鼎力中创项目管理有限公司。

四、“网上开标”是指代理机构通过项目电子化交易系统在线完成签到、开标、唱标和记录等活动，供应商通过项目电子化交易系统在线完成投标文件解密、参与开标活动。

五、“电子评标”是指通过项目电子化交易系统在线完成资格审查小组和评审小组组建，开展资格和符合性审查、比较与评价、出具评标报告、推荐中标候选供应商等活动。

**2.3招标文件**

**2.3.1招标文件的构成**

一、招标文件是投标人准备投标文件和参加投标的依据，同时也是资格审查、评标的重要依据。招标文件用以阐明招标项目所需的资质、技术、服务及报价等要求、招标投标程序、有关规定和注意事项以及合同主要条款等。本招标文件包括以下内容：

（一）投标邀请；

（二）投标人须知；

（三）招标项目技术、服务、商务及其他要求；

（四）资格审查；

（五）评标办法；

（六）投标文件格式；

（七）拟签订采购合同文本。

二、投标人应认真阅读和充分理解招标文件中所有的事项、格式条款和规范要求。投标人没有对招标文件全面做出实质性响应所产生的风险由投标人承担。

**2.3.2招标文件的澄清和修改**

一、在投标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招标文件进行必要的澄清或者修改。

二、澄清或者修改的内容为招标文件的组成部分，采购人或者代理机构将在陕西省政府采购网发布更正公告，投标人应及时关注本项目更正公告信息，按更正后公告要求进行响应。更正内容可能影响投标文件编制的，采购人或者代理机构将通过项目电子化交易系统发布更正后的招标文件，投标人应依据更正后的招标文件编制投标文件。若投标人未按前述要求进行投标响应的，自行承担不利后果。

**2.4投标文件**

**2.4.1投标文件的语言**

一、投标人提交的投标文件以及投标人与采购人或代理机构就有关投标的所有来往书面文件均须使用中文。投标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，评标委员会将其视为无效材料。

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投标人的不利后果，由投标人承担。

**2.4.2计量单位**

除招标文件中另有规定外，本项目均采用国家法定的计量单位。

**2.4.3投标货币**

本次项目均以人民币报价。

**2.4.4知识产权**

一、投标人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，由投标人承担所有相关责任。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、投标人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，投标人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、如采用投标人所不拥有的知识产权，则在投标报价中必须包括合法使用该知识产权的相关费用。

**2.4.5投标文件的组成**

投标人应当按照招标文件的要求编制投标文件。投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应。

投标文件具体内容详见第六章。

**2.4.6投标文件格式**

一、投标人应按照招标文件第六章中提供的“投标文件格式”填写相关内容。

二、对于没有格式要求的投标文件由投标人自行编写。

**2.4.7投标报价（实质性要求）**

一、投标人的报价是投标人响应招标项目要 求的全部工作内容的价格体现，包括投标人完成本项目所需的一切费用。

二、投标人每种货物及服务内容只允许有一个报价，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，并按无效投标处理。

三、投标文件报价出现前后不一致的，按照招标文件第五章评标办法规定予以修正，修正后的报价经投标人通过项目电子化交易系统进行确认，并加盖投标人（法定名称）电子签章，投标人未在规定时间内确认的，其投标无效。

**2.4.8投标有效期（实质性要求）**

投标有效期详见第二章“投标人须知前附表”，投标文件未明确投标有效期或者投标有效期小于“投标人须知前附表”中投标有效期要求的，其投标文件按无效处理。

**2.4.9投标文件的制作、签章和加密（实质性要求）**

一、投标文件应当根据招标文件进行编制，投标人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，使用客户端编制投标文件。

二、投标人应按照客户端操作要求，对应招标文件的每项实质性要求，逐一如实响应；未如实响应或者响应内容不符合招标文件对应项的要求的，其投标文件作无效处理。

三、投标人完成投标文件编制后，应按照招标文件第一章明确的签章要求，使用互认的证书及签章对投标文件进行电子签章和加密。

四、招标文件澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，代理机构将重新发布澄清或者修改后的招标文件，投标人应重新获取澄清或者修改后的招标文件，按照澄清或者修改后的招标文件进行投标文件编制、签章和加密。

**2.4.10投标文件的提交**

一、（实质性要求）投标人应当在投标文件提交截止时间前，通过项目电子化交易系统完成投标文件提交。

二、在投标文件提交截止时间后，采购人或者代理机构不再接受投标人提交投标文件。投标人应充分考虑影响投标文件提交的各种因素，确保在投标文件提交截止时间前完成提交。

**2.4.11投标文件的补充、修改、撤回（实质性要求）**

投标文件提交截止时间前，投标人可以补充、修改或者撤回已成功提交的投标文件；对投标文件进行补充、修改的，应当先行撤回已提交的投标文件，补充、修改后重新提交。

供应商投标文件撤回后，视为未提交过投标文件。

**2.5开标、资格审查、评标和中标**

**2.5.1开标及开标程序**

一、本项目为网上开标项目。网上开标的开始时间为投标文件提交截止时间。成功提交或解密电子投标文件的投标人不足3家的，不予开标，采购人或代理机构将作废标处理。

二、开标准备工作

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、解密投标文件（实质性要求）

投标文件提交截止时间后，成功提交投标文件的投标人符合招标文件规定数量的，代理机构将启动投标文件解密程序，解密时间为30分钟；投标人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采购系统进行投标文件解密。

四、开标

解密时间截止或者所有投标人投标文件均完成解密后（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投标人名称、投标文件解密情况、投标报价进行展示。

开标过程中，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。投标人对开标过程和开标记录有疑义，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投标人提出的询问或者回避申请应当及时处理。

投标人完成投标文件解密后，自主决定是否参加网上在线开标，未参加的，视同认可开标结果。

**2.5.2查询及使用信用记录**

开标结束后，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，查询投标人在投标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，以一个投标人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**

详见招标文件第四章。

**2.5.4评标**

详见招标文件第五章。

**2.5.5中标通知书**

一、采购人或者评标委员会确认中标供应商后，代理机构在陕西省政府采购网发布中标结果公告、通过项目电子化交易系统发出中标通知书，中标供应商通过项目电子化交易系统获取中标通知书。

二、中标通知书是采购人和中标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、规章制度规定的中标无效情形的，将以公告形式宣布发出的中标通知书无效，中标通知书将自动失效，并依法重新确定中标供应商或者重新开展采购活动。

三、中标通知书对采购人和中标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、采购人应在中标通知书发出之日起三十日内与中标人签订采购合同。

二、采购人和中标人签订的采购合同不得对招标文件确定的事项以及中标人的投标文件作实质性修改。

**2.6.2合同分包和转包（实质性要求）**

**2.6.2.1合同分包**

一、投标人根据招标文件的规定和采购项目的实际情况，拟在中标后将中标项目的非主体、非关键性工作分包的，应当在投标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，必须与中标的品牌、规格型号及技术要求一致。

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，不属于中标人的主要合同义务。

三、采购合同实行分包履行的，中标人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。

**2.6.2.2合同转包**

一、严禁中标人将本项目转包。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、中标人转包的，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，可以与中标人协商签订补充合同，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.所供产品的规格、数量符合采购文件供应商投标承诺及采购合同约定的要求。 2.所有产品均已运输至指定地点，并交付使用。 3.采购文件、供应商投标承诺及采购合同约定的附件、技术资料等齐全；提供产品使用说明书、合格证。

**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纪律要求**

**2.7.1评标活动纪律要求**

采购人、代理机构应保证评标活动在严格保密的情况下进行，采购人、代理机构、投标人和评标委员会成员应当严格遵守政府采购法律法规规章制度和本项目招标文件以及代理机构现场管理规定，接受采购人委派的监督人员的监督，任何单位和个人不得非法干预和影响评标过程和结果。对各投标人的商业秘密，评标委员会成员应予以保密，不得泄露给其他投标人。

对各投标人的商业秘密，评标委员会成员应予以保密，不得泄露给其他投标人。

**2.7.2投标人不得具有的情形（实质性要求）**

一、有下列情形之一的，视为投标人串通投标：

（一）不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；

（二）不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；

（三）不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

（四）不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

（五）不同投标人的投标文件相互混装。

二、提供虚假材料谋取中标；

三、采取不正当手段诋毁、排挤其他投标人；

四、与采购人或代理机构、其他投标人恶意串通；

五、向采购人或代理机构、评标委员会成员行贿或者提供其他不正当利益；

六、在招标过程中与采购人或代理机构进行协商谈判；

七、中标后无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同；

八、未按照采购文件确定的事项签订政府采购合同；

九、将政府采购合同转包或者违规分包；

十、提供假冒伪劣产品；

十一、擅自变更、中止或者终止政府采购合同；

十二、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；

十三、法律法规规定的其他禁止情形。

投标人有上述情形的，按照规定追究法律责任，具备一至十一条情形之一的，其投标文件无效，或取消被确认为中标供应商的资格或认定中标无效。

**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，供应商对招标文件中采购需求的询问、质疑由 陕西鼎力中创项目管理有限公司 负责答复；供应商对除采购需求外的采购文件的询问、质疑由陕西鼎力中创项目管理有限公司 负责答复；供应商对采购过程、采购结果的询问、质疑由 陕西鼎力中创项目管理有限公司 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、不影响投标文件的编制的情形）。

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）质疑书正本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（针对招标文件提出的质疑，需提交从项目电子化交易系统获取的招标文件回执单）。

答复主体：代理机构

联系人：邵宝舟

联系电话：0913-2185335

地址：渭南市临渭区乐天大街碧桂园翡翠公馆北门11栋商铺2层208号

邮编：714000

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、采购过程、采购结果的范围。

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 招标项目技术、服务、商务及其他要求**

（注：当采购包的评标方法为综合评分法时带“★”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。）

（注：当采购包的评标方法为最低评标价法时带“★”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。）

**3.1采购项目概况**

2025年动物疫病监测净化试剂、耗材采购

**3.2采购内容**

采购包1：

采购包预算金额（元）: 600,000.00

采购包最高限价（元）: 600,000.00

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 | 2025年动物疫病监测净化试剂、耗材采购项目 | 1.00 | 600,000.00 | 批 | 工业 | 否 | 否 | 否 | 否 |

**3.3技术要求**

采购包1：

标的名称：2025年动物疫病监测净化试剂、耗材采购项目

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 参数性质 | 技术参数与性能指标 |
| 1 | ★ | |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | | 序号 | 名称 | 规格型号 | 单位 | 数量 | | 1 | 禽流感H5亚型（Re-13株）抗体检测试剂 | 10（抗原）+3（阳性血清）+1（阴性血清） | 套 | 2 | | 2 | 禽流感H5亚型（Re-14株）抗体检测试剂 | 10（抗原）+3（阳性血清）+1（阴性血清） | 套 | 2 | | 3 | 禽流感H7亚型（Re4株）抗体检测试剂 | 10（抗原）+3（阳性血清）+1（阴性血清 | 套 | 2 | | 4 | 新城疫抗体检测试剂 | 10（抗原）+3（阳性血清）+1（阴性血清） | 套 | 2 | | 5 | 猪瘟病毒抗体检测试剂盒 | 5\*96 | 盒 | 4 | | 6 | 小反刍兽疫液相阻断试剂盒 | 5\*96 | 盒 | 4 | | 7 | O型口蹄疫液相阻断试剂盒 | 10\*96 | 盒 | 20 | | 8 | A型口蹄疫液相阻断试剂盒 | 10\*96 | 盒 | 6 | | 9 | 猪伪狂犬病毒gE基因抗体检测试剂盒 | 6\*96 | 盒 | 4 | | 10 | 猪伪狂犬病毒gB基因抗体检测试剂盒 | 6\*96 | 盒 | 4 | | 11 | 布鲁氏菌竞争ELISA抗体检测试剂盒 | 2\*96 | 盒 | 10 | | 12 | 布鲁氏菌间接ELISA抗体检测试剂盒 | 2\*96 | 盒 | 10 | | 13 | 琥红平板检测试剂 | 10（抗原）+1（阳性血清）+1（阴性血清） | 套 | 15 | | 14 | 禽白血病病毒ELISA抗原检测试剂盒 | 5\*96 | 盒 | 1 | | 15 | 非洲猪瘟病毒荧光定量PCR检测试剂盒 | 50T | 套 | 15 | | 16 | 非洲猪瘟病毒荧光PCR检测试剂盒 | 100T | 盒 | 2 | | 17 | 非洲猪瘟病毒抗体检测试剂盒 | 2\*96 | 盒 | 10 | | 18 | 禽流感与新城疫双重荧光RT-PCR检测试剂盒（A+B盒） | 50T | 套 | 4 | | 19 | 猪繁殖与呼吸综合征病毒ELISA抗体检测试剂盒 | 5\*96 | 盒 | 3 | | 20 | 炭疽荧光定量PCR检测试剂盒（A+B） | 50T | 套 | 3 | | 21 | 猪繁殖与呼吸综合征病毒和猪瘟病毒双重实时荧光RT-PCR检测试剂盒（A+B盒） | 50T | 套 | 3 | | 22 | 狂犬病病毒抗体检测试剂盒 | 2\*96 | 盒 | 5 | | 23 | 布鲁氏杆菌实时荧光PCR检测试剂盒（A+B盒） | 50T | 套 | 4 | | 24 | 口蹄疫病毒荧光RT-PCR检测试剂盒（A+B) | 50T | 套 | 5 | | 25 | 小反刍兽疫病毒荧光RT-PCR检测试剂盒（A+B) | 50T | 套 | 3 | | 26 | 鸡白痢、鸡伤寒多价染色平板凝集实验试剂 | 1（抗原）+1（阳性血清）+1（阴性血清） | 套 | 1 | | 27 | 非洲猪瘟病毒（P72/CD2V/MGF）三重荧光PCR检测试剂盒 | 50T | 盒 | 1 | | 28 | 非洲猪瘟病毒荧光PCR检测试剂盒（3.1） | 50T | 盒 | 1 | | 29 | 猪圆环病毒2型、3型和4型三重荧光PCR检测试剂盒 | 50T | 盒 | 1 | | 30 | 猪流行性腹泻、猪传染性胃肠炎病毒、猪轮状病毒三重荧光RT-PCR检测试剂盒 | 50T | 盒 | 1 | | 31 | 伪狂犬病毒gE基因荧光PCR检测试剂盒 | 51T | 盒 | 1 | | 32 | 禽流感病毒H5/H7/H9三重荧光RT-PCR检测试剂盒 | 50T | 盒 | 1 | | 33 | 牛结节性皮肤病病毒荧光PCR检测试剂盒 | 50T | 盒 | 1 | | 34 | 布鲁氏菌S2疫苗株和羊种野毒株双重荧光PCR检测试剂盒 | 50T | 盒 | 1 | | 35 | 牛乳房炎9重荧光PCR检测试剂盒 | 50T | 盒 | 1 | | 36 | 1%鸡红细胞 | 100ml | 瓶 | 15 | | 37 | 医用外科口罩（独立包装） | 40盒/箱 | 箱 | 1 | | 38 | 一次性使用灭菌橡胶外科手套（7.5） | 50双/盒 | 盒 | 10 | | 39 | 一次性使用灭菌橡胶外科手套（7.0） | 50双/盒 | 盒 | 10 | | 40 | 一次性乳胶手套（大号） | 20盒/箱 | 箱 | 2 | | 41 | 一次性乳胶手套（中号） | 20盒/箱 | 箱 | 2 | | 42 | 一次性乳胶手套（小号） | 20盒/箱 | 箱 | 2 | | 43 | 医用防护隔离面罩 |  | 个 | 200 | | 44 | 医用护目镜（1621型号） |  | 个 | 100 | | 45 | 医用白大褂（长袖背后不开叉） | 大号 | 件 | 20 | | 46 | 5毫升螺口冻存管（无菌无酶） |  | 包 | 30 | | 47 | 1.5mL离心管 | 10包/箱 | 箱 | 3 | | 48 | 1.6mL96孔圆孔深孔板 | 10包/箱 | 箱 | 4 | | 49 | 96孔V型90°反应板 | 10片/包 | 包 | 100 | | 50 | ELISA拍板用纸 | 8卷/箱 | 箱 | 5 | | 51 | 13\*19cm自封袋 | 100只/包 | 包 | 20 | | 52 | 18\*26cm自封袋 | 100只/包 | 包 | 10 | | 53 | 30\*40cm自封袋 | 100只/包 | 包 | 10 | | 54 | 3M免洗手消毒液 | 10瓶/箱 | 箱 | 1 | | 55 | 84消毒液 | 30瓶/箱 | 箱 | 1 | | 56 | 75%酒精 | 30瓶/箱 | 箱 | 1 | | 57 | 新洁尔灭 | 30瓶/箱 | 箱 | 1 | |
| 2 |  | **(一)、禽流感H5亚型（Re-13株）抗体检测试剂**  1．检测H5亚型禽流感抗体效价，禽流感病毒抗原为Re-13株；采用血凝抑制检测方法。  2．禽流感病毒抗原2mL/瓶，效价在1：256以上；阳性血清2mL/瓶，效价在1：256以上；阴性血清2mL/瓶，效价≤1：4。  3．每套试剂包括10瓶抗原、3瓶阳性血清、1瓶阴性血清。  4．试剂有效期24个月以上。  5．试验结果阴阳性对照成立。  6．生产厂家获得农业农村部兽药GMP证书/国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用。  **(二)、禽流感H5亚型（Re-14株）抗体检测试剂**  1．检测H5亚型禽流感抗体效价，禽流感病毒抗原为Re-14株；采用血凝抑制检测方法。  2．禽流感病毒抗原2mL/瓶，效价在1：256以上；阳性血清2mL/瓶，效价在1：256以上；阴性血清2mL/瓶，效价 ≤ 1：4。  3．每套试剂包括10瓶抗原、3瓶阳性血清、1瓶阴性血清。  4．试剂有效期24个月以上。  5．试验结果阴阳性对照成立。  6．生产厂家获得农业农村部兽药GMP证书/国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用。  **(三)、禽流感H7亚型（Re4株）抗体检测试剂**  1．检测H7N9流感抗体效价，禽流感病毒抗原为H7N9 Re4株；采用血凝抑制检测方法。  2．禽流感病毒抗原2mL/瓶，效价在1：256以上；阳性血清2mL/瓶，效价在1：256以上；阴性血清2mL/瓶，效价 ≤1：4。  3．每套试剂包括10瓶抗原、3瓶阳性血清、1瓶阴性血清。  4．试剂有效期24个月以上。  5．试验结果阴阳性对照成立。  6．生产厂家获得农业农村部兽药GMP证书/国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用。  **(四)、新城疫抗体监测诊断试剂**  1．检测新城疫抗体效价，病毒抗原为新城疫病毒；采用血凝抑制检测方法。  2．新城疫病毒抗原2mL/瓶，效价在1：256以上；阳性血清2mL/瓶，效价在1：256以上；阴性血清2mL/瓶，效价 ≤1：4。  3．每套试剂包括10瓶抗原、3瓶阳性血清、1瓶阴性血清。  4．试剂有效期24个月以上。  5．试验结果阴阳性对照成立。  6．生产厂家获得农业农村部兽药GMP证书/国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用。  **(五)、猪瘟病毒抗体检测试剂盒**  1．检测猪血清或血浆中的特异性猪瘟病毒抗体。  2．保存条件：2-8℃保存。  3．试剂盒组成：CSFV抗原包被板、阳性对照、阴性对照、酶标抗体、样品稀释液、浓缩洗涤液、底物溶液、终止液。  4．试剂有效期：12个月以上。  5．在450nm波长下检测，试验结果阴阳性对照成立。  6．结果判定：如果被检样本的阻断率大于或等于40％，该样本就可以被判为阳性（有CSFV抗体存在）；如果被检样本的阻断率小于或等于30％，该样本就可以被判为阴性（无抗CSFV抗体存在）；如果被检样本的阻断率在30-40％之间，就应数日后再对该动物进行重测。  7.不同厂家试剂盒反应程序、结果判定可有不同，以上仅供参考。  8．生产厂家获得农业农村部GMP证书/国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用  **(六)、小反刍兽疫阻断ELISA抗体检测试剂盒**  1．用途：用于检测绵羊、山羊血清中小反刍兽疫病毒（PPRV）抗体。  2.保存条件：2-8℃保存。  3．试剂盒组成：PPRVB抗原包被板、PPRVB阴性对照血清、PPRVB阳性对照血清、PPRVB样品稀释液、PPRVB酶标抗体、20×洗涤液、底物溶液、终止液。  4．试剂盒有效期：15个月以上。  5．试验结果阴阳性对照成立。  6.结果判定：（1）按以下公式计算待检样品阻断率（PBS）：阳性对照血清阻断率（PBPC）=100–ODPC/ODCm×100；阴性对照血清阻断率（PBNC）=100–ODNC/ODCm×100；待检样品阻断率（PBS）=100–ODS/ODCm×100；ODPC：为阳性对照血清的平均 OD 值；ODNC：为阴性对照血清的平均 OD 值；ODCm：为样品稀释液的平均 OD 值；ODS：为待检样品的 OD 值；（2）试验成立条件：PBNC＜40 且 PBPC＞70，试验结果有效；（3）判定：在试验成立的前提下，样品阻断率即 PBS＞50，结果判为阳性；PBS≤50，结果判为阴性。  7.不同厂家试剂盒反应程序、结果判定可有不同，以上仅供参考。  8．生产厂家获得新兽药公告/兽药批准文号/农业农村部兽药GMP证书/国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用。  **(七)、O型口蹄疫抗体液相阻断ELISA检测试剂盒**  1．用途：采用液相阻断ELISA方法检测猪、牛、羊等偶蹄动物血清中口蹄疫O型病毒抗体，适用于动物疫苗免疫抗体定量检测。  2．保存条件：病毒抗原-20℃以下保存，其余试剂盒组分4℃保存。  3．试剂盒规格：10×96孔板/盒；可检测样品100～200份。  4．试剂盒组成：(1)兔抗包被ELISA板10块；(2)U型96孔抗原抗体反应板2块；(3)移液槽3个；(4)口蹄疫O型病毒抗原约2瓶，7mL/瓶；(5)口蹄疫O型豚鼠抗体工作液1瓶，60mL；(6)兔抗豚鼠IgG-HRP工作液1瓶，60mL；(7)口蹄疫O型阳性对照血清1管，1mL；(8)口蹄疫阴性对照血清1管，1mL；(9)25倍PBST浓缩洗液3瓶，180mL/瓶；(10)TMB底物A、B溶液，各1瓶，30mL/瓶；(11) 终止液1瓶，50mL；(12)封膜板10张  5．敏感性：98%以上。  6．特异性：98%以上。  7．稳定性：批内及批间差异≤3%。  8．试剂盒有效期：6个月以上。  9．生产厂家获得新兽药公告/兽药批准文号/国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用。  **(八)、A型口蹄疫抗体液相阻断ELISA检测试剂盒**  1．用途：采用液相阻断ELISA方法检测猪、牛、羊等偶蹄动物血清中口蹄疫A型病毒抗体，适用于动物疫苗免疫抗体定量检测。  2．保存条件：4℃保存。  3．试剂盒规格：10×96孔板/盒；可检测样品100～200份。  4．试剂盒组成：(1)兔抗包被ELISA板10块；(2)U型96孔抗原抗体反应板2块；(3)移液槽3个；(4)口蹄疫A型病毒冻干抗原约2瓶；(5)口蹄疫A型豚鼠抗体工作液1瓶，60mL；(6)兔抗豚鼠IgG-HRP工作液1瓶，60mL；(7)口蹄疫A型阳性对照血清1管，1mL；(8)口蹄疫阴性对照血清1管，1mL；(9)25倍PBST浓缩洗液3瓶，180mL/瓶；(10)TMB底物A、B溶液，各1瓶，30mL/瓶；(11) 终止液1瓶，50mL；(12)封膜板10张。  5．敏感性：98%以上。  6．特异性：98%以上。  7．稳定性：批内及批间差异≤3%  8．试剂盒有效期：6个月以上。  9．产品资质：有《新兽药注册证书》。  **(九)、猪伪狂犬病毒gE抗体ELISA检测试剂盒**  1．用途：猪伪狂犬病毒gE抗体检测试剂盒是一种用于测定猪血清、血浆和肌肉抽提液中猪伪狂犬病(PRV)gE抗体的酶联免疫试验。  2．试剂盒组成：PRV抗原包被的酶标板、酶标抗体、阳性对照、阴性对照、洗涤液、显色液、终止液、说明书等。  3．试剂盒有效期：15个月以上。  4．各试剂标签上需注明稀释倍数、生产批号。  5．结果判定：  （1）试验有效性：阴性对照平均值减去阳性对照平均值，其差必须大于等于0.30。  （2）快速模式:室温 1小时孵育，若S/N比值小于或等于0.60，样品为PRV抗体阳性；若S/N比值小于或等于0.70但大于0.60,该样品必须被重测；若S/N比值大于0.70, 样品则为PRV抗体阴性。  （3）过夜模式:冷藏过夜孵育，若S/N比值小于或等于0.50，样品为PRV抗体阳性；若S/N比值小于或等于060但大于0.50,该样品必须被重测；若S/N比值大于0.60,样品则为PRV抗体阴性。  （4）计算方法 阴性对照平均值的计算(NC)，NC =（ A1 A(650)+B1 A(650)）/2；阳性对照平均值的计算(PC)，  PC =（ C1 A(650)+D1 A(650)）/2；样品/阴性对照比率的计算(S/N) =样本A(650)/NC。  6．生产厂家获得农业农村部兽药GMP证书/国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用。  **(十)、猪伪狂犬病毒gB抗体ELISA检测试剂盒**  1．用途：猪伪狂犬病毒gB抗体检测试剂盒是一种用于测定猪血清、血浆和肌肉抽提液中猪伪狂犬病(PRV)gB抗体的酶联免疫试验。  2．试剂盒组成：PRV抗原包被的酶标板、酶标抗体、阳性对照、阴性对照、洗涤液、显色液、终止液、说明书等。  3．试剂盒有效期：15个月以上。  4．各试剂标签上需注明稀释倍数、生产批号。  5．结果判定：  （1）试验有效性：阴性对照平均值减去阳性对照平均值，其差必须大于等于0.30。  （2）快速模式:室温 1小时孵育，若S/N比值小于或等于0.60，样品为PRV抗体阳性；若S/N比值小于或等于0.70但大于0.60,该样品必须被重测；若S/N比值大于0.70, 样品则为PRV抗体阴性。  （3）过夜模式:冷藏过夜孵育，若S/N比值小于或等于0.50，样品为PRV抗体阳性；若S/N比值小于或等于060但大于0.50,该样品必须被重测；若S/N比值大于0.60,样品则为PRV抗体阴性。  （4）计算方法 阴性对照平均值的计算(NC)，NC =（ A1 A(650)+B1 A(650)）/2；阳性对照平均值的计算(PC)，  PC =（ C1 A(650)+D1 A(650)）/2；样品/阴性对照比率的计算(S/N) =样本A(650)/NC。  6．生产厂家获得农业农村部兽药GMP证书/国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用。  **(十一)、布鲁氏菌竞争ELISA抗体检测试剂盒说明书**  1．用途：用于检测光滑型牛、羊布鲁氏菌血清抗体。  2．试剂盒组成：抗原包被板、酶标抗体、竞争抗体、阳性血清、阴性血清、洗涤液、底物溶液、终止液等反应全部试剂及说明书。  3．试剂盒有效期：15个月以上。  4．各试剂标签上需注明稀释倍数、生产批号。  5．试验结果阴阳性对照成立。  6．结果判定：（1）阴性对照血清的平均OD值即ODNC;阳性对照血清的平均OD值即ODPC;待检血清的OD值即为ODS;（2）阈值计算 阳性对照血清抑制率即PIPC=(ODNC-ODPC)/ODNC×100%;待检血清抑制率即PIS=(ODNC-ODS)/ODNC×100%（3）试验成立条件: ODNC>0.5 且PIPC>60%，试验结果有效;否则，重新进行试验。（4）判定：在试验成立的前提下，待检血清抑制率即PIS> 50%，结果判为阳性:PIS≤50%, 结果判为阴性。  7.不同厂家试剂盒反应程序、结果判定可有不同，以上仅供参考。  8．生产厂家获得农业农村部兽药GMP证书/国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用。  **(十二)、布鲁氏菌间接ELISA抗体检测试剂盒说明书**  1.用途：用于检测牛、羊、猪、马等动物血清中的布鲁氏菌抗体和牛、羊中奶样的布鲁氏菌抗体。  2试剂盒组成：BRUI抗原包被板、BRUI阴性对照血清、BRUI阳性对照血清、BRUI样品稀释液、BRUI酶标抗体100×、20×洗涤液、底物溶液A、底物溶液B、终止液。  3.试剂盒有效期15个月以上。  4.试验结果阴阳性对照成立。  6.结果判定以具体试剂盒说明书为准。  7.产品具有国家布鲁氏菌专业实验室提供技术支持的推荐使用。  **(十三)、布病琥红平板凝集抗原检测试剂**  1.用途：用于虎红平板凝集试验诊断布氏菌病。  2.保存条件： 2-8℃保存。  3.主要成分与含量：本品主要成分为布氏菌S2株（CVCC70502）或S2和A99株（CVCC70502 和 CVCC70203），含量为与 1:45 稀释阳性血清国家标准品出现平板凝集反应，与 1:55 稀释阳性血清国家标准品不出现平板凝集反应。  4.凝集反应判定标准：  ++++ 出现大的凝集片或颗粒，液体完全透明。  +++ 有明显的凝集颗粒，液体几乎完全透明。  ++ 有较明显的凝集颗粒，液体稍透明。  + 稍能见到凝集，液体混浊。  - 无凝集，液体均匀混浊。  6.试剂盒有效期：有效期为12个月以上。  7.生产厂家获得兽药批准文号/农业农村部兽药GMP证书/国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用。  **(十四)、禽白血病病毒ELISA抗原检测试剂盒**  1.用途：用于检测禽血清抗原的检测，以确定被检禽是否感染禽白血病毒。  2.试剂盒组成：包被板、酶标记物、阳性血清、阴性血清、洗涤液、底物溶液、终止液等反应全部试剂及说明书。  3.试剂盒有效期：6个月以上。  4.各试剂标签上需注明稀释倍数、生产批号。  5.试验结果阴阳性对照成立  6.结果判定：  （1）实验成立条件，阴性对照OD值˂0.15，阳性对照OD值˃0.5；（2）计算公式：S/P值=（待检样品OD值-阳性对照OD值）/（阳性对照OD值-阴性对照OD值）；（3）结果判定: 待检样品S/P值≥0.2，判为阳性；待检样品S/P值˂0.2，判为阴性。  7.不同厂家试剂盒反应程序、结果判定可有不同，以上仅供参考。  8.生产厂家获得农业农村部兽药GMP证书/国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用。  **(十五)、非洲猪瘟病毒荧光定量PCR检测试剂盒**  1.用途：用于全血、血清、淋巴结、脾脏、肾脏、扁桃体、肺、肌肉、环境样品等样品中非洲猪瘟病毒核酸的检测。  2.保存条件：-15℃以下冷冻保存。  3.试剂盒规格：50头份/盒。  4.试剂盒组成：荧光PCR酶混合液900μl/管、引物探针、阳性对照100μl/管、阴性对照100μl/管。  5.敏感性100%，特异性100%。  6.反应程序：50℃孵育2分钟，95℃预变性5分钟；95℃变性15秒，60℃退火延伸1分钟，45个循环，在每一循环的60℃时收集FAM荧光信号。  7.结果判定：（1）阳性对照Ct值应＜30且出现特异性扩增曲线，阴性对照应无Ct值且Ct值≥40且无特异性扩增曲线，试验结果有效；否则应重新进行试验。（2）被检样品Ct值≤38且出现特异性扩增曲线，判为阳性；当无Ct值或Ct值≥40，判为阴性；当38＜Ct值＜40且出现特异性扩增曲线，判为疑似。对疑似样品，模板量加倍（4µl）进行复检2次，有1次出现Ct值＜40且出现特异性扩增曲线即判为阳性，否则判为阴性。  8.试剂盒有效期12个月。  9.不同厂家试剂盒反应程序、结果判定可有不同，以上仅供参考。  10.产品具有新兽药公告/兽药批准文号或兽用生物制品生产盒检验报告或获得国家非洲猪瘟参考实验室/OIE非洲猪瘟参考实验室提供技术支持或中国兽医药品监察所提供生产与检验报告/中国动物卫生与流行病学中心提供性能验证及评价报告的推荐使用。  **(十六)非洲猪瘟病毒荧光PCR检测试剂盒**  1.用途：检测从猪（包括野猪）血清、血浆、EDTA-抗凝血、口腔黏液、组织（肺脏、脾脏、肾脏、骨髓、淋巴结和扁桃体）和棉拭子中提取的ASFV的DNA。可以检测多达20份混合样品。  2.试剂盒规格：100头份/盒。  3.保存条件：-15℃以下冷冻保存。  4.试剂盒组成：ASFV DNA 检测预混物1.0mL/管、DNA 扩增预混液1.0mL/管、阳性对照 500μl/管、无菌无核酸酶水 2\*1.0mL/管。  5.反应程序：反转录50℃，15分钟，变性95℃ 1分钟；扩增95℃ 15秒，60℃ 30秒，45个循环，在每一循环的60℃时收集荧光信号。  6.结果判定：有FAM信号，有或无HEX（VIC）信号为ASFV DNA 阳性，无FAM信号，有HEX（VIC）信号为ASFV DNA阴性。  7.不同厂家试剂盒反应程序、结果判定可有不同，以上仅供参考。  8.生产厂家获得农业农村部兽药GMP证书/国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用。  **(十七)、非洲猪瘟病毒抗体检测试剂盒**  1.用途：用于检测猪血清中非洲猪瘟病毒P30抗体。  2.保存条件：2-8℃保存。  3.试剂盒组成：ASFVB抗原包被板、ASFVB阴性对照血清、ASFVB阳性对照血清、ASFVB样品稀释液、ASFVB酶标抗体、20×洗涤液、底物溶液A、底物溶液B、终止液  4.试剂盒有效期15个月以上。  5.计算公式：阴性对照平均值的计算NC =（NC1 A(650)+NC2 A(650)）/2；阳性对照平均值的计算PC =（PC1 A(650)+PC2 A(650)）/2；血清样品S阻断率Inh%=(NC-S A(650))/NC\*100%。  6.试验结果成立条件：NC˃0.500；PC/NC\*100%≤50%。  7.结果判定：（1）Inh%≥30%，样品判定为ASFV抗体阳性；（2）Inh%＜25%，样品判定为ASFV抗体阴性；（3）25%≤Inh%＜30%，样品判定为ASFV抗体可疑。  8.产品获得OIE非洲猪瘟参考实验室/国家非洲猪瘟参考实验室提供技术支持。  9.产品获得中国动物卫生与流行病学中心提供性能验证及评价报告。  10.通过中国动物疫病预防控制中心专家评审的非洲猪瘟病毒抗体检测试剂盒名单。  11.生产厂家获得农业农村部兽药GMP证书/国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用。  **（十八）、禽流感与新城疫双重荧光RT-PCR检测试剂盒**  1.用途：用于检测的扁桃体、淋巴结等组织病变部与健康部交界处组织、全血等标本中禽流感病毒通用型和新城疫病毒RNA，适用于禽流感病毒通用型和新城疫病毒感染的辅助诊断。  2.保存条件：-15℃以下保存。  3.试剂盒有效期：有效期15个月以上。  4.试剂盒组成：RT-PCR酶反应液、引物探针、阳性对照、阴性对照。  5.反应程序：PCR反应加样后将PCR反应管瞬时离心，然后置于荧光PCR仪内，进行如下反应：50℃孵育15分钟；95℃预变性3分钟；94℃变性15秒，55℃延伸30秒，共40个循环；设置60℃收集荧光信号。  6.不同厂家试剂盒反应程序可有不同，结果判定以具体试剂盒说明书为准，以上仅供参考。  7.生产厂家获得农业农村部兽药GMP证书/国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用。  **(十九)、猪繁殖与呼吸综合征病毒ELISA抗体检测试剂盒**  1．用途：本试剂盒用于测定猪血清，血浆及相关液体样本中猪繁殖与呼吸综合征病毒抗体(PRRSV Ab)的含量。  2．试剂盒组成：抗原包被板、酶标抗体、样品稀释液、阳性对照、阴性对照、洗涤液、显色液、终止液、说明书等。  3．试剂盒有效期：12个月以上。  4．各试剂标签上需注明稀释倍数、生产批号。  5.计算公式：临界值=阴性对照孔平均制值+0.15。  6.试验结果成立条件：阳性对照孔平均值≥1.00; 阴性对照平均值≤0.10。  7.结果判定：（1）样品OD值＜临界值者为猪繁殖与呼吸综合征病毒抗体(PRRSV Ab)阴性；（2）样品OD值≥临界值者为猪繁殖与呼吸综合征病毒抗体(PRRSV Ab)阳性。  8.生产厂家获得农业农村部兽药GMP证书/国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用。  **(二十)、炭疽杆菌荧光定量PCR检测试剂盒**  1．用途：适用于检测动物腺、肝、脾、肺组织、血液、环境等样本及其培养物中提取的炭疽芽孢杆菌的核酸检测。  2．保存条件：-20℃以下冷冻保存。  3．试剂盒规格：50头份/盒  4．试剂盒组成：荧光PCR酶混合液1000μL管、引物探针、阳性对照100μL/管、阴性对照100μL管。  5．敏感性：100% ；特异性：100%  6．反应程序：37℃孵育 2 分钟，95℃预变性 5分钟；94℃变性15 秒，55℃退火延伸 30秒，40 个循环，在每一循环的 55℃时收集 FAM 荧光信号。  7．结果判定：阳性对照的Ct值应≤35 且出现特异性扩增曲线，阴性对照应无Ct值，试验成立。被检样品Ct值＜35且出现特异性扩增曲线，判为阳性；被检样品35＜Ct值＜40并出现特异性扩增曲线，需重新取样提取核酸，扩增后进行结果判定，如仍是可疑，可判定为阳性；当无Ct值或Ct值≥40，判为阴性。  8.不同厂家试剂盒反应程序、结果判定可有不同，以上仅供参考。  9．试剂盒有效期：12个月以上。  10.试剂盒适用于ABI系列，Roche系列，BIO-RAD系列等荧光定量PCR检测仪。  11．产品具有兽药批准文号或兽用生物制品生产盒检验报告的推荐使用。  **(二十一)、猪繁殖与呼吸综合征病毒和猪瘟病毒双重实时荧光RT-PCR检测试剂盒**  1.用途：用于检测肺、扁桃体、淋巴结、脾脏、肾脏等组织，血清中的猪繁殖与呼吸综合征病毒 （PRRSV）与猪瘟病毒（CSFV）的RNA，适用于PRRSV和CSFV的检测、诊断和流行病学调查。  2.保存条件：-20℃以下冷冻保存。  3.试剂盒规格：50头份/盒。  4.试剂盒组成：RT-PCR反应液、酶混合液、荧光探针、无菌无核酸酶水、阳性对照、阴性对照。  5．敏感性：100% ；特异性：100%。  6．反应程序：42℃ 5分钟，95℃预变性10秒；95℃变性5 秒，60℃35s，40 个循环，在每一循环的 60℃时收集荧光信号。  7．结果判定：阳性对照的Ct值应≤30且出现特异性扩增曲线，阴性对照应无Ct值且无特异性扩增曲线，试验结果有效；被检样品若FAM荧光信号Ct值≤30并出现特异性扩增曲线为PRRSV阳性；被检样品若HEX荧光信号Ct值≤30并出现特异性扩增曲线为CSFV阳性；被检样品30＜Ct值＜36并出现特异性扩增曲线，需重新取样提取RNA，扩增后进行结果判定，如仍是可疑，可判定为阳性；被检样品 Ct值≥36，判为阴性。  8.不同厂家试剂盒反应程序、结果判定可有不同，以上仅供参考。  9．试剂盒有效期：12个月以上。  10.试剂盒适用于ABI系列，Roche系列，BIO-RAD系列等荧光定量PCR检测仪。  11．产品具有兽药批准文号或兽用生物制品生产合格检验报告。  **(二十二)、狂犬病病毒抗体检测试剂盒**  1．用途：用于测定犬血清等样品中狂犬病毒抗体。  2．试剂盒组成：抗原包被板、酶标抗体、样品稀释液、阳性对照、阴性对照、洗涤液、显色液、终止液、说明书等。  3.试剂盒有效期：12个月以上。  4.各试剂标签上需注明稀释倍数、生产批号。  5.结果判定：阴性对照值应≤0.15，临界对照OD值应在0.20～0.80之间，临界对照OD值平均值/阴性对照OD值平均值≥2.0阳性对照OD值>临界对照OD值平均值，证明实验成立，否则试验结果无效。若样品孔OD值≥临界对照OD值的平均值判为阳性；反之则为阴性。  6.不同厂家试剂盒反应程序、结果判定可有不同，以上仅供参考。  7.生产厂家获得农业农村部兽药GMP证书/国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用。  **(二十三)、布鲁氏杆菌实时荧光PCR检测试剂盒**  1.用途：用于猪、牛、羊的全血、流产胎儿、羊水、分泌物等组织样品中、乳样或细菌培养物中布鲁氏菌（BRU）核酸的检测。  2.保存条件：-15℃以下冷冻保存。  3.试剂盒组成：酶反应液1000μl/管、引物探针1管、阳性对照500μl /管、阴性对照500μl/管。  4.反应程序：37℃孵育2分钟； 95℃预变性20秒； 95℃变性10秒，60℃延伸30秒，共40个循环；设置60℃收集FAM荧光信号。  5.试剂盒有效期15个月以上。  6.不同厂家试剂盒反应程序可有不同，结果判定以具体试剂盒说明书为准，以上仅供参考。  7.具有中国动物卫生与流行病学中心/国家专业实验室提供技术支持或中国动物卫生与流行病学中心提供性能验证及评价报告推荐使用。  **(二十四)、口蹄疫病毒荧光RT-PCR检测试剂盒**  1.用途：用于动物舌、鼻、蹄水泡皮，O-P液、淋巴结、扁桃体、肌肉、脾脏、肾脏、肺脏等样品中口蹄疫病毒（FMDV）核酸的检测。  2.保存条件：-15℃以下冷冻保存。  3.试剂盒组成：RT-PCR酶反应液1000μl/管、引物探针、阳性对照500μl /管、阴性对照500μl/管。  4.反应程序：50℃反转录5分钟；95℃预变性30秒； 95℃变性10秒，60℃延伸30秒，共40个循环；设置60℃收集FAM与HEV荧光信号。  5.试剂盒有效期15个月以上。  6.不同厂家试剂盒反应程序可有不同，结果判定以具体试剂盒说明书为准，以上仅供参考。  7.具有中国动物卫生与流行病学中心/国家口蹄疫专业实验室提供技术支持推荐使用。  **(二十五)、小反刍兽疫病毒荧光RT-PCR检测试剂盒**  1.用途：用于检测绵羊、山羊血清中小反刍兽疫病毒（PPRV）抗体。  2.保存条件：2-8℃保存。  3.试剂盒组成：PPRVC抗原包被板、PPRVC阴性对照血清、PPRVC阳性对照血清、PPRVC样品稀释液、PPRVC酶标抗体、20×洗涤液、底物溶液、终止液。  4.试剂盒有效期15个月以上。  5.不同厂家试剂盒反应程序可有不同，结果判定以具体试剂盒说明书为准，以上仅供参考。  6.具有OIE小反刍兽疫参考实验室/国家小反刍兽疫参考实验室技术支持证明文件推荐使用。  **(二十六)、鸡白痢鸡伤寒多价染色平板凝集试验抗原**  1．用途：用于产蛋母鸡及3月龄以上鸡的鸡白痢、鸡伤寒的诊断。  2.试剂盒有效期：36个月以上。  3.标签上需注明生产批号。  4.使用方法：吸取1滴（约0.05ml）鸡白痢鸡伤寒多价染色平板凝集试验抗原，垂直滴于玻板上，然后取等量待检鸡血液（针头刺破鸡的肱静脉或冠尖）或血清与抗原混合均匀，涂布成直径约2cm的圆形液面，同时设立强阳性、弱阳性、阴性血清对照，2分钟内判定结果。  5.结果判定：当强阳性血清出现100%凝集（+++）、弱阳性血清出现50%凝集（++）、阴性血清不凝集（-）时，试验成立。待检血液（血清）发生50%以上凝集，为阳性;待检血液（血清）不发生凝集，为阴性;介于上述两者之间判为为可疑。  6.生产厂家获得农业农村部兽药GMP证书/国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用。  **(二十七)、非洲猪瘟病毒（P72/CD2V/MGF）三重荧光PCR检测试剂盒**  1.用途：用于全血、血清、淋巴结、脾脏、肾脏、扁桃体、肌肉、唾液、精液、口鼻拭子、肛拭子和环境拭子等样品中的非洲猪瘟病毒P72基因、CD2v基因和MGF505-1R基因的检测。  2.保存条件：-15℃以下冷冻保存。  3.试剂盒有效期12个月以上。  4.试剂盒组成：酶反应液1000μl/管、引物探针1管、阳性对照500µl/管、阴性对照500μl/管。  5.PCR反应加样后将PCR反应管瞬时离心，然后置于荧光PCR仪内，进行如下反应：37℃孵育2分钟；95℃预变性20秒；95℃变性10秒，60℃延伸30秒，共40个循环；设置60℃收集FAM、VIC与Cy5荧光信号。  6.结果判定：（1）非洲猪瘟病毒P72基因FAM信号通道下，当样品的扩增结果有典型的扩增曲线且Ct值＜37时，判定为非洲猪瘟病毒P72基因阳性。当样品的扩增结果无Ct值或无典型的扩增曲线时，可初步判定为非洲猪瘟病毒P72基因阴性；当样品的扩增结果有典型的扩增曲线且37≤Ct值＜40时，可初步判定为非洲猪瘟病毒P72基因可疑；对初步判定阴性样品或可疑样品应再进行1次复检，做3个重复反应，若1、2或3个重复反应的Ct值＜40，且出现典型的扩增曲线，最终判定为非洲猪瘟病毒P72基因阳性，扩增结果无Ct值或无典型的扩增曲线时，最终判定为非洲猪瘟病毒P72基因阴性。（2）非洲猪瘟病毒CD2v基因VIC信号通道下样品的扩增结果有典型的扩增曲线且Ct值＜37时，判定为非洲猪瘟病毒CD2v基因阳性。当样品的扩增结果无Ct值或无典型的扩增曲线时，可初步判定为非洲猪瘟病毒CD2v基因阴性；当样品的扩增结果有典型的扩增曲线且37≤Ct值＜40时，可初步判定为非洲猪瘟病毒CD2v基因可疑；对初步判定阴性样品或可疑样品应再进行1次复检，做3个重复反应，若1、2或3个重复反应的Ct值＜40，且出现典型的扩增曲线，最终判定为非洲猪瘟病毒CD2v基因阳性，扩增结果无Ct值或无典型的扩增曲线时，最终判定为非洲猪瘟病毒CD2v基因阴性。（3）非洲猪瘟病毒MGF基因Cy5信号通道下样品的扩增结果有典型的扩增曲线且Ct值＜37时，判定为非洲猪瘟病毒MGF基因阳性。当样品的扩增结果无Ct值或无典型的扩增曲线时，可初步判定为非洲猪瘟病毒MGF基因阴性；当样品的扩增结果有典型的扩增曲线且37≤Ct值＜40时，可初步判定为非洲猪瘟病毒MGF基因可疑；对初步判定阴性样品或可疑样品应再进行1次复检，做3个重复反应，若1、2或3个重复反应的Ct值＜40，且出现典型的扩增曲线，最终判定为非洲猪瘟病毒MGF基因阳性，扩增结果无Ct值或无典型的扩增曲线时，最终判定为非洲猪瘟病毒MGF基因阴性。  7.不同厂家试剂盒反应程序、结果判定可有不同，以上仅供参考。  8.具有兽药批准文号/新兽药公告或国家非洲猪瘟参考实验室/OIE非洲猪瘟参考实验室提供技术支持的推荐使用。  **(二十八)、非洲猪瘟病毒荧光PCR检测试剂盒**  1.用途：用于全血、血清、淋巴结、脾脏、肾脏、扁桃体、肌肉、唾液、精液、口鼻拭子、肛拭子和环境拭子等样品中的非洲猪瘟病毒II型B646L、I型B646L、II型CD2v基因的检测。  2.保存条件：-15℃以下冷冻保存。  3.试剂盒有效期12个月以上。  4.试剂盒组成：酶反应液1000μl/管、引物探针1管、阳性对照500μl /管、阴性对照500μl/管。  5.PCR反应加样后将PCR反应管瞬时离心，然后置于荧光PCR仪内，进行如下反应：37℃孵育2分钟；95℃预变性20秒； 95℃变性10秒，60℃延伸30秒，共40个循环；设置60℃收集FAM、VIC、Cy5荧光信号。  6.结果判定：（1）FAM信号通道下，样品的扩增结果有特异性扩增曲线且Ct值≤38时，可判定为该通道核酸阳性；样品的扩增结果无特异性扩增曲线或无Ct值时，可判定为该通道核酸阴性；样品的扩增结果有特异性扩增曲线且38＜Ct值≤40时，可初步判定为该通道核酸可疑；对初步判定可疑样品可进行复检，若复检的Ct值≤40，且出现特异性扩增曲线，最终判定为该通道核酸阳性，扩增结果无特异性扩增曲线或无Ct值时，最终判定为该通道核酸阴性。（2）VIC信号通道下，样品的扩增结果有特异性扩增曲线且Ct值≤38时，可判定为该通道核酸阳性；样品的扩增结果无特异性扩增曲线或无Ct值时，可判定为该通道核酸阴性；样品的扩增结果有特异性扩增曲线且38＜Ct值≤40时，可初步判定为该通道核酸可疑；对初步判定可疑样品可进行复检，若复检的Ct值≤40，且出现特异性扩增曲线，最终判定为该通道核酸阳性，扩增结果无特异性扩增曲线或无Ct值时，最终判定为该通道核酸阴性。（3）Cy5信号通道下，样品的扩增结果有特异性扩增曲线且Ct值≤38时，可判定为该通道核酸阳性；样品的扩增结果无特异性扩增曲线或无Ct值时，可判定为该通道核酸阴性；样品的扩增结果有特异性扩增曲线且38＜Ct值≤40时，可初步判定为该通道核酸可疑；对初步判定可疑样品可进行复检，若复检的Ct值≤40，且出现特异性扩增曲线，最终判定为该通道核酸阳性，扩增结果无特异性扩增曲线或无Ct值时，最终判定为该通道核酸阴性。  7.不同厂家试剂盒反应程序、结果判定可有不同，以上仅供参考。  8.具有兽药批准文号/新兽药公告或国家非洲猪瘟参考实验室/ OIE非洲猪瘟参考实验室提供技术支持的推荐使用。  **(二十九)、猪圆环病毒2型、3型和4型三重荧光PCR检测试剂盒**  1.用途：用于猪的扁桃体、脾脏、淋巴结、血液、精液、粪便、细胞培养物等样品中的猪圆环病毒（PCV）2型、3型和4型核酸的检测。  2.保存条件：-15℃以下冷冻保存。  3.试剂盒有效期15个月以上。  4.试剂盒组成：酶反应液1000μl/管、引物探针1管、阳性对照500μl /管、阴性对照500μl/管  5.反应程序：37℃孵育2分钟；95℃预变性20秒； 95℃变性10秒，60℃延伸30秒，共40个循环；设置60ºC收集FAM、VIC、Cy5荧光信号。  6.不同厂家试剂盒反应程序可有不同，结果判定以具体试剂盒说明书为准，以上仅供参考。  7.具有中国动物卫生与流行病学中心提供技术支持的推荐使用。  **(三十)、猪流行性腹泻、猪传染性胃肠炎病毒、猪轮状病毒三重荧光RT-PCR检测试剂盒**  1.用途：用于猪的粪便、肛拭子、肠组织、肠内容物和环境拭子等样品中猪流行性腹泻病毒（PEDV）、猪传染性胃肠炎病毒（TGEV）和猪轮状病毒（PoRV）核酸的检测。  2.保存条件：-15℃以下冷冻保存。  3.试剂盒有效期15个月以上。  4.试剂盒组成：酶反应液1000μl/管、引物探针、阳性对照500μl /管、阴性对照500μl/管。  5.反应程序：50℃反转录5分钟；95℃预变性30秒； 95℃变性10秒，60℃延伸30秒，共40个循环；设置60℃收集FAM、VIC与Cy5荧光信号。  6.不同厂家试剂盒反应程序可有不同，结果判定以具体试剂盒说明书为准，以上仅供参考。  7.具有中国动物卫生与流行病学中心提供技术支持的推荐使用。  **(三十一)、伪狂犬病毒gE基因荧光PCR检测试剂盒**  1.用途：用于动物肺、扁桃体、淋巴结等组织病料和血液、鼻腔拭子等液体病料中的伪狂犬病毒gE基（PRVgE）核酸检测。  2.保存条件：-15℃以下冷冻保存.  3.试剂盒有效期15个月以上。  4.试剂盒组成：酶反应液1000μl/管、引物探针、阳性对照500μl /管、阴性对照500μl /管。  5.反应程序：37℃孵育2分钟；95℃预变性30秒；95℃变性10秒，60℃延伸30秒，共40个循环；设置60℃收集FAM荧光信号。  6.不同厂家试剂盒反应程序可有不同，结果判定以具体试剂盒说明书为准，以上仅供参考。  7.具有中国动物卫生与流行病学中心提供技术支持的推荐使用。  **(三十二)、禽流感病毒H5/H7/H9三重荧光RT-PCR检测试剂盒**  1.用途：用于禽类咽喉拭子、泄殖腔拭子、血清及组织样品中禽流感病毒(AIV)核酸检测。  2.保存条件：-15℃以下冷冻保存。  3.试剂盒有效期15个月以上。  4.试剂盒组成：RT-PCR酶反应液1000μl/管、引物探针、阳性对照500μl /管、阴性对照500μl/管。  5.反应程序：50℃反转录5分钟；95℃预变性30秒；95℃变性10秒，60℃延伸30秒，共40个循环；设置60℃收集FAM荧光信号。  6.不同厂家试剂盒反应程序可有不同，结果判定以具体试剂盒说明书为准，以上仅供参考。  7.具有国家禽流感专业实验室提供技术支持的推荐使用。  **(三十三)、牛结节性皮肤病病毒荧光PCR检测试剂盒**  1.用途：用于牛的皮肤结节或结痂周围组织病料，唾液、口腔或鼻腔拭子、牛奶、精液，或者抗凝全血（EDTA抗凝）中的牛结节性皮肤病病毒（LSDV）核酸的检测。  2.保存条件：-15℃以下冷冻保存。  3. 试剂盒有效期15个月以上。  4.试剂盒组成：酶反应液1000μl/管、引物探针、阳性对照500μl /管、阴性对照500μl /管。  5.反应程序：37℃孵育2分钟；95℃预变性20秒；95º℃变性10秒，60℃延伸30秒，共40个循环；设置60º℃收集FAM荧光信号。  6.不同厂家试剂盒反应程序可有不同，结果判定以具体试剂盒说明书为准，以上仅供参考。  7.具有中国动物卫生与流行病学中心提供技术支持的推荐使用。  **(三十四)、布鲁氏菌S2疫苗株和羊种野毒株双重荧光PCR检测试剂盒**  1.用途：用于动物脾脏、肝脏、淋巴结、血液、奶样、精液、阴道分泌物、口鼻分泌物、流产胎儿和环境等样品中布鲁氏菌（BRU）S2疫苗株和羊种野毒株的鉴别检测。  2.保存条件：-15℃以下冷冻保存。  3.试剂盒有效期15个月以上。  4.试剂盒组成：酶反应液1000μl/管、引物探针1管、阳性对照500μl /管、阴性对照500μl/管。  5.反应程序：37℃孵育2分钟；95℃预变性20秒；95℃变性10秒，60℃延伸30秒，共40个循环；设置60℃收集FAM与Cy5荧光信号。  6.不同厂家试剂盒反应程序可有不同，结果判定以具体试剂盒说明书为准，以上仅供参考。  7.具有中国动物卫生与流行病学中心/国家专业实验室提供技术支持的推荐使用。  **(三十五)、牛乳房炎9重荧光PCR检测试剂盒**  1.用途：用于牛乳汁等样品中的金黄色葡萄球菌（SA）、无乳链球菌（GBS）、牛支原体（MB）、葡萄球菌（Staphylococci）、乳房链球菌（Sub）、停乳链球菌（Sdy）、大肠杆菌（E.coli）、克雷伯菌（Kb）和肠杆菌属（Eb）核酸的检测。  2.保存条件：-15℃以下保存。  3.试剂盒有效期：有效期15个月以上。  4.试剂盒组成：RT-PCR酶反应液1000μl/管\*3、引物探针3管、阳性对照3管、阴性对照3管。  5.反应程序：PCR反应加样后将PCR反应管瞬时离心，然后置于荧光PCR仪内，进行如下反应：37℃孵育2分钟；95℃预变性20秒；95℃变性10秒，60℃延伸30秒，共40个循环；设置60℃收集FAM、VIC、Cy5荧光信号。  6.不同厂家试剂盒反应程序可有不同，结果判定以具体试剂盒说明书为准，以上仅供参考。  7.生产厂家获得农业农村部兽药GMP证书/国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用。  **(三十六)、1%鸡红细胞**  1.用途：用于红细胞间接凝集试验、补体结合试验、制作血平板等试验。  2.保存条件：2-8℃。  3.有效期：30天  **(三十七)、实验室耗材**   |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | | 序号 | 名称 | 规格型号 | 单位 | 数量 | | 1 | 医用外科口罩（独立包装） | 40盒/箱 | 箱 | 1 | | 2 | 一次性使用灭菌橡胶外科手套（7.5） | 50双/盒 | 盒 | 10 | | 3 | 一次性使用灭菌橡胶外科手套（7.0） | 50双/盒 | 盒 | 10 | | 4 | 一次性乳胶手套（大号） | 20盒/箱 | 箱 | 2 | | 5 | 一次性乳胶手套（中号） | 20盒/箱 | 箱 | 2 | | 6 | 一次性乳胶手套（小号） | 20盒/箱 | 箱 | 2 | | 7 | 医用防护隔离面罩 |  | 个 | 200 | | 8 | 医用护目镜（1621型号） |  | 个 | 100 | | 9 | 医用白大褂（长袖背后不开叉） | 大号 | 件 | 20 | | 10 | 5毫升螺口冻存管（无菌无酶） |  | 包 | 30 | | 11 | 1.5mL离心管 | 10包/箱 | 箱 | 3 | | 12 | 1.6mL96孔圆孔深孔板 | 10包/箱 | 箱 | 4 | | 13 | 96孔V型90°反应板 | 10片/包 | 包 | 100 | | 14 | ELISA拍板用纸 | 8卷/箱 | 箱 | 5 | | 15 | 13\*19cm自封袋 | 100只/包 | 包 | 20 | | 16 | 18\*26cm自封袋 | 100只/包 | 包 | 10 | | 17 | 30\*40cm自封袋 | 100只/包 | 包 | 10 | | 18 | 3M免洗手消毒液 | 10瓶/箱 | 箱 | 1 | | 19 | 84消毒液 | 30瓶/箱 | 箱 | 1 | | 20 | 75%酒精 | 30瓶/箱 | 箱 | 1 | | 21 | 新洁尔灭 | 30瓶/箱 | 箱 | 1 | |

**3.4商务要求**

**3.4.1交货时间**

采购包1：

7日历天

**3.4.2交货地点**

采购包1：

渭南市

**3.4.3支付方式**

采购包1：

一次付清

**3.4.4支付约定**

采购包1： 付款条件说明： 到货验收合格后 ，达到付款条件起 10 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.所供产品的规格、数量符合采购文件供应商投标承诺及采购合同约定的要求。 2.所有产品均已运输至指定地点，并交付使用。 3.采购文件、供应商投标承诺及采购合同约定的附件、技术资料等齐全；提供产品使用说明书、合格证。

**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。

**3.4.7质量保修范围和保修期**

采购包1：

详见技术参数与性能指标

**3.4.8违约责任与解决争议的方法**

采购包1：

详见合同条款

**3.5其他要求**

1、中标供应商在中标结果公告发布后3个工作日内提供叁套纸质投标文件（经编标工具生成的文件直接打印并加盖公章），递交的纸质版文件内容确保与线上电子文件保持一致，不允许修改和补充。 2.该项目采购标的对应的中小企业划分标准所属行业为工业。 (工业划型标准为：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。) 3.出具磋商保证金交纳凭证或担保机构出具的保函（未按磋商文件要求提供响应无效）。

**第四章 资格审查**

资格审查由采购人或代理机构组建的资格审查小组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等进行审查，以确定投标人是否具备投标资格，并出具资格审查报告。

资格审查标准及要求如下：

**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 | 1.供应商应具备独立承担民事责任能力的法人、其他组织或自然人，提供合法有效的统一社会信用代码的营业执照副本或相关证明（自然人提供身份证复印件）； 2.提供具有财务审计资质单位出具的2024年度的财务报告或响应文件提交截止时间前六个月内其基本账户银行出具的资信证明； 3.供应商提供响应文件提交截止时间前一年内任意一个月的社会保障资金缴存证明或社保机构开具的社会保险参保缴费情况证明； 4.供应商提供响应文件提交截止时间前一年内任意一个月的依法缴纳税收的相关证明，依法免税需提供相关证明材料； 5.提供供应商参加政府采购活动前三年内经营活动中没有重大违法纪录的书面声明； 6.提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的声明。 | 投标人应提交的相关资格证明材料.docx 投标函 |

**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 | 法定代表人（负责人）授权书或法定代表人身份证明和法定代表人（负责人）或授权人身份证明 | 供应商应授权合法的人员参加投标全过程，其中法定代表人直接参加投标的，须出具法定代表人身份证，并与营业执照上信息一致。法定代表人授权代表参加投标的，须出具法定代表人授权书及授权代表身份证； | 投标人应提交的相关资格证明材料.docx |
| 2 | 兽药经营许可证 | 须具有兽药经营许可证（含兽用生物制品） | 投标人应提交的相关资格证明材料.docx |
| 3 | 信用信息 | 供应商未列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单和“中国政府采购网”(www.ccgp.gov.cn)政府采购严重违法失信行为记录名单; | 投标人应提交的相关资格证明材料.docx |
| 4 | 供应商不得存在的情形 | 供应商不得存在单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。 | 投标人应提交的相关资格证明材料.docx |

**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 |
| 1 | 本采购包非专门面向中小企业采购 | 本项目非专门面向中小企业 | 残疾人福利性单位声明函 中小企业声明函 监狱企业的证明文件 |

**第五章 评标办法**

**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》《政府采购货物和服务招标投标管理办法》《陕西省政府采购评审专家管理实施办法》等法律规章，结合采购项目特点制定本评标办法。

二、评标工作由代理机构负责组织，具体评标事务由采购人或代理机构依法组建的评标委员会负责。评标委员会由采购人代表和评审专家组成。

三、评标工作应遵循公平、公正、科学及择优的原则，并以相同的评标程序和标准对待所有的投标人。

四、本项目采取电子评标，通过项目电子化交易系统完成评标工作。评标委员会成员、采购人、代理机构和投标人应当按照本招标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标活动。

五、评标过程中的书面材料往来均通过项目电子化交易系统传递，投标人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，评标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。

六、评标过程应当独立、保密，任何单位和个人不得非法干预评标活动。投标人非法干预评标活动的，其投标文件将作无效处理；代理机构、采购人及其工作人员、采购人监督人员非法干预评标活动的，将依法追究其责任。

**5.2评标委员会**

一、 评审专家是采取随机方式在政府采购平台的专家库系统（以下简称专家库系统）抽取/由采购人根据《陕西省政府采购评审专家管理实施办法》（陕财办采〔2018〕20号）的规定，报主管部门同意后自行选定。

二、评标委员会成员应当满足并适应电子化采购评审的工作需要，使用已身份认证并具备签章功能的证书，登录项目电子化交易系统进入项目评审功能模块确认身份、签到、推荐评标委员会组长。采购人代表可以使用采购人代表专用签章确认评审意见。

三、评标委员会成员获取解密后的投标文件，开展评标活动。出现应当回避的情形时，评标委员会成员应当主动回避；代理机构按规定申请补充抽取评审专家；无法及时补充抽取的，采购人或者代理机构应当封存供应商投标文件，按规定重新组建评标委员会，解封投标文件后，开展评标活动。

四、评标委员会按照招标文件规定的评标程序、评标方法和标准进行评标，并独立履行下列职责：

（一）熟悉和理解招标文件；

（二）审查供应商投标文件等是否满足招标文件要求，并作出评价；

（三）根据需要要求采购组织单位对招标文件作出解释；根据需要要求供应商对投标文件有关事项作出澄清、说明或者更正；

（四）推荐中标候选供应商，或者受采购人委托确定中标供应商；

（五）起草评标报告并进行签署；

（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。

**5.3 评标方法**

采购包1：综合评分法

**5.4评标程序**

**5.4.1熟悉和理解招标文件和停止评标**

一、评标委员会正式评审前，应当对招标文件进行熟悉和理解，内容主要包括招标文件中供应商资格资质性要求、采购项目技术、服务和商务要求、评审方法和标准以及可能涉及签订政府采购合同的内容等。

二、本招标文件有下列情形之一的，评标委员会应当停止评标：

（一）招标文件的规定存在歧义、重大缺陷的；

（二）招标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，但是招标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，但是招标文件未依法体现促进中小企业发展相关规定的；

（五）招标文件规定的评标方法是综合评分法、最低评标价法之外的评标方法，或者虽然名称为综合评分法、最低评标价法，但实际上不符合国家规定；

（六）招标文件将投标人的资格条件列为评分因素的；

（七）招标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标情形的，评标委员会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，评标委员会不得以任何方式和理由停止评标。

出现上述应当停止评标情形的，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。采购组织单位认为评标委员会不应当停止评标的，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。

**5.4.2符合性审查**

评标委员会依据本招标文件的实质性要求，对符合资格的投标文件进行审查，以确定其是否满足本招标文件的实质性要求。本项目符合性审查事项，必须以本招标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，如果出现评标委员会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招标文件规定。

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） | 1.在评标过程中，评标委员会认为投标人报价明显低于其他实质性响应的投标人报价，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提供成本构成书面说明，并提交相关证明材料。书面说明应当按照国家财务会计制度的规定要求，逐项就投标人提供的货物、工程和服务的主营业务成本（应根据投标人企业类型予以区别）、税金及附加、销售费用、管理费用、财务费用等成本构成事项详细陈述。 2.投标人提交的相关说明和证明材料，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。 | 开标一览表 商务应答表 标的清单 投标文件封面 |
| 2 | 投标响应文件的签署盖章 | 投标响应文件上法定代表人或其授权代表人的签字或盖章齐全并加盖公章 | 产品技术参数表 投标人应提交的相关资格证明材料.docx 投标函 商务应答表 标的清单 投标文件封面 响应方案.docx |
| 3 | 投标报价 | 供应商投标报价未出现选择性报价，未超出采购最高限价，有费用组成明细表 | 标的清单 投标文件封面 报价明细表.docx |
| 4 | 投标有效期 | 投标有效期满足招标文件的要求 | 投标函 |
| 5 | 合同履行期 | 合同履行期满足或优于采购要求 | 投标函 |
| 6 | 合同条款 | 响应文件中对合同草案条款未附加采购人难以接受的条件 | 投标函 |
| 7 | 质量标准 | 质量标准达到国家现行行业验收规范“合格”标准 | 投标函 |
| 8 | 响应内容 | 响应全部实质性要求，未附加采购人难以接受的条件 | 产品技术参数表 投标函 商务应答表 投标文件封面 报价明细表.docx 响应方案.docx |

以上实质性要求全部响应并满足采购需求的，则通过符合性审查；如有任意一项未响应或不满足采购需求的，则按无效投标文件处理。如果评标委员会认为投标人有任意一项不通过的，应在符合性审查表中载明不通过的具体原因。

**5.4.3解释、澄清有关问题**

一、评标过程中，评标委员会认为招标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招标文件的原义或者影响公平、公正，解释事项如果涉及投标人权益的以有利于投标人的原则进行解释。

二、对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，评标委员会应当要求投标人作出必要的澄清、说明或更正，并给予投标人必要的反馈时间。投标人应当按评标委员会的要求进行澄清、说明或者更正。投标人的澄清、说明或者更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。澄清、说明或者更正不影响投标文件的效力，有效的澄清、说明或者更正材料是投标文件的组成部分。

三、投标人的澄清、说明或者更正需进行电子签章，应当不超出投标文件的范围、不实质性改变投标文件的内容、不影响投标人的公平竞争、不导致投标文件从不响应招标文件变为响应招标文件的条件。下列内容不得澄清：

（一）投标人投标文件中不响应招标文件规定的技术参数指标和商务应答；

（二）投标人投标文件中未提供的证明其是否符合招标文件资格、符合性规定要求的相关材料。

（三）投标人投标文件中的材料因印刷、影印等不清晰而难以辨认的。

四、投标文件报价出现下列情况的，按以下原则处理：

（一）投标文件中开标一览表（报价表）内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准；

（二）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；

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

（四）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。

同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。修正后的报价经投标人确认后产生约束力，投标人不确认的，其投标无效。

五、对不同语言文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准。

六、代理机构宣布评标结束前，投标人应通过项目电子化交易系统随时关注评标消息提示，及时响应评标委员会发出的澄清、说明或更正要求。投标人未能及时响应的，自行承担不利后果。

评标委员会应当积极履行澄清、说明或者更正的职责，不得滥用权力。

**5.4.4比较与评价**

评标委员会应当按照招标文件规定的评标细则及标准，对符合性检查合格的投标文件进行商务和技术评估，综合比较和评价。

**5.4.5复核**

评分汇总结束后，评标委员会应当进行复核，对拟推荐为中标候选供应商、报价最低、投标文件被认定为无效等进行重点复核。

评标结果汇总完成后，评标委员会拟出具评标报告前，代理机构应当组织不少于2名工作人员，在采购监督人员的监督之下，依据有关的法律制度和招标文件对评标结果进行复核，出具复核报告。

评标结果汇总完成后，除下列情形外，任何人不得修改评标结果：

（一）分值汇总计算错误的；

（二）分项评分超出评分标准范围的；

（三）评标委员会成员对客观评审因素评分不一致的；

（四）经评标委员会认定评分畸高、畸低的。

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标，重新评标改变评标结果的，书面报告本级财政部门。

**5.4.6确定中标候选人名单**

采购包1：按投标人综合得分从高到低进行排序，确定3名中标候选人。综合得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列；得分且投标报价相同的，按投标人提供的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列；得分且投标报价且提供的优先采购产品认证证书数量相同的并列。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。

**5.4.7编写评标报告**

评标报告是评标委员会根据全体评标成员签字的评标记录和评标结果编写的报告，其主要内容包括：

一、招标公告刊登的媒体名称、开标日期和地点；

二、投标人名单和评标委员会成员名单；

三、评审方法和标准；

四、开标记录和评审情况及说明，包括投标无效供应商名单及原因；

五、评标结果，确定的中标候选人名单或者经采购人委托直接确定的中标人

六、其他需要说明的情况，包括评标过程中投标人根据评标委员会要求进行的澄清、说明或者补正，评标委员会成员的更换等；

七、报价最高的投标人为中标候选人的，评标委员会应当对其报价的合理性予以特别说明。

评标委员会成员应当在评标报告中签字或加盖电子签章确认，对评标过程和结果有不同意见的，应当在评标报告中写明并说明理由。签字但未写明不同意见或者未说明理由的，视同无意见。拒不签字或加盖电子签章又未另行说明其不同意见和理由的，视同同意评标结果。

**5.5评标争议处理规则**

评标委员会在评标过程中，对于符合性审查、对投标人文件作无效投标处理及其他需要共同认定的事项存在争议的，应当以少数服从多数的原则作出结论，但不得违背法律法规和招标文件规定。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。持不同意见的评标委员会成员认为认定过程和结果不符合法律法规或者招标文件规定的，应当及时向采购人或代理机构书面反映。采购人或代理机构收到书面反映后，应当书面报告采购项目同级财政部门依法处理

**5.6评标细则及标准**

一、评标委员会只对通过资格审查的投标文件，根据招标文件的要求采用相同的评标程序、评分办法及标准进行评价和比较。

二、评标委员会成员应依据招标文件规定的评分标准和方法独立评审。

**5.6.1评分办法**

若采用综合评分法的，由评标委员会各成员对通过资格检查和符合性审查的投标人的投标文件进行独立评审。 投标报价得分=（评标基准价／投标报价）×100

评标总得分＝F1×A1＋F2×A2＋……＋Fn×An

F1、F2……Fn分别为各项评审因素的得分；

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

评标过程中，不得去掉报价中的最高报价和最低报价。

因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。

**5.6.2评分标准**

采购包1：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 评审内容 | | 评审标准 | | | |
| 分值构成 | | 详细评审65.00分  报价得分35.00分 | | | |
| 评审因素分类 | 评审内容 | 具体标准和要求 | 分值 | 客观/主观 | 关联投标（响应）文件格式文件 |
| 详细评审 | 质量保证 | 一、评审内容:根据投标人提供的质量保证措施进行评审，包括但不限于：①质量管理措施 ②质量控制方案 ③质量管理体系 ④产品质量保证措施。 二、评审标准:符合招标文件及行业技术标准的要求，以上4项，以序号①、②、③、④为项数，内容无缺项、无漏项且无缺陷的得16分；其中每有一项内容存在缺项或漏项的扣4分，每项内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，该项分值扣完为止，未提供不得分。 三、赋分说明:“缺陷”是指套用其他项目方案内容；存在不适用项目实际情况的情形，可实施性不强；引用科学原理错误以及无法实现的情形；引用的法律法规、标准（方法）或其他规范性文件错误；语言错误或存在歧义；前后内容不一；逻辑错误；未能体现出本项目的特点或与本项目实际需求不完全相符，针对性不强；涉及内容无重点或内容不够详细以及其他情形。 | 16.0000 | 主观 | 响应方案.docx |
| 整体实施方案 | 一、评审内容:根据投标人提供的整体实施方案进行评审，包括但不限于：①备货、供货及保证措施方案 ②工作流程 ③组织管理方案 ④包装运输。 二、评审标准:符合招标文件及行业技术标准的要求，以上4项，以序号①、②、③、 ④为项数，内容无缺项、无漏项且无缺陷的得16分；其中每有一项内容存在缺项或漏项的扣4分，每项内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，该项分值扣完为止，未提供不得分。 三、赋分说明:“缺陷”是指套用其他项目方案内容；存在不适用项目实际情况的情形，可实施性不强；引用科学原理错误以及无法实现的情形；引用的法律法规、标准（方法）或其他规范性文件错误；语言错误或存在歧义；前后内容不一；逻辑错误；未能体现出本项目的特点或与本项目实际需求不完全相符，针对性不强；涉及内容无重点或内容不够详细以及其他情形。 | 16.0000 | 主观 | 响应方案.docx |
| 进度保证措施 | 一、评审内容:根据投标人提供的进度保证措施进行评审，包括①生产进度保证措施；②运输进度保证措施；二、评审标准:符合招标文件及行业技术标准的要求，以上2项，以序号①、②为项数，内容无缺项、无漏项且无缺陷的得8分；其中每有一项内容存在缺项或漏项的扣4分，每项内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，该项分值扣完为止，未提供不得分。 三、赋分说明:“缺陷”是指套用其他项目方案内容；存在不适用项目实际情况的情形，可实施性不强；引用科学原理错误以及无法实现的情形；引用的法律法规、标准（方法）或其他规范性文件错误；语言错误或存在歧义；前后内容不一；逻辑错误；未能体现出本项目的特点或与本项目实际需求不完全相符，针对性不强；涉及内容无重点或内容不够详细以及其他情形。 | 8.0000 | 主观 | 响应方案.docx |
| 应急事故响应及处理方案 | 一、评审内容:根据投标人提供的应急事故响应及处理方案进行评审，包括①可能发生的应急事故情况分析；②应急响应时间；③处理方案。二、评审标准:符合招标文件及行业技术标准的要求，以上3项，以序号①、②、③为项数，内容无缺项、无漏项且无缺陷的得12分；其中每有一项内容存在缺项或漏项的扣4分，每项内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，该项分值扣完为止，未提供不得分。 三、赋分说明:“缺陷”是指套用其他项目方案内容；存在不适用项目实际情况的情形，可实施性不强；引用科学原理错误以及无法实现的情形；引用的法律法规、标准（方法）或其他规范性文件错误；语言错误或存在歧义；前后内容不一；逻辑错误；未能体现出本项目的特点或与本项目实际需求不完全相符，针对性不强；涉及内容无重点或内容不够详细以及其他情形。 | 12.0000 | 主观 | 响应方案.docx |
| 售后服务 | 一、评审内容:根据投标人提供的售后服务方案进行评审，包括①服务标准②响应时间③发生质量问题的补救措施。二、评审标准:符合招标文件及行业技术标准的要求，以上3项，以序号①、②、③为项数，内容无缺项、无漏项且无缺陷的得3分；其中每有一项内容存在缺项或漏项的扣1分，每项内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，该项分值扣完为止，未提供不得分。 三、赋分说明:“缺陷”是指套用其他项目方案内容；存在不适用项目实际情况的情形，可实施性不强；引用科学原理错误以及无法实现的情形；引用的法律法规、标准（方法）或其他规范性文件错误；语言错误或存在歧义；前后内容不一；逻辑错误；未能体现出本项目的特点或与本项目实际需求不完全相符，针对性不强；涉及内容无重点或内容不够详细以及其他情形。 | 3.0000 | 主观 | 响应方案.docx |
| 业绩 | 提供自2022年11月至投标截止时间类似项目业绩，每提供一个业绩得2分，最高得10分，未提供不得分。（需提供合同或中标通知书复印件加盖公章，时间以合同签订时间或中标通知书发出时间为准） | 10.0000 | 客观 | 响应方案.docx |
| 价格评审 | 价格分 | 价格分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。其他供应商的价格分统一按照下列公式计算： 投标报价得分=（评标基准价/有效报价）×价格权重（35%）×100 | 35.0000 | 客观 | 开标一览表  标的清单  报价明细表.docx |

价格扣除

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 价格扣除评审内容 | 适用情形 | 扣除比例（C1） | 具体标准和要求 | 关联投标（响应）文件格式文件 |
| 1 | 小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位 | 投标人或联合体成员均为小型、微型企业 | 10.00% | 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，对符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的小微企业报价给予C1的扣除，用扣除后的价格参加评审。承接本项目的供应商符合相应条件时，给予C1的价格扣除，即：评标价=最后报价×（1-C1）;监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除 | 中小企业声明函  残疾人福利性单位声明函  监狱企业的证明文件 |

说明：

1、评分的取值按四舍五入法，保留小数点后两位；

2、评分标准中要求提供复印件的证明材料须清晰可辨。

若采用最低评标价法的，投标文件满足招标文件全部实质性要求，且投标报价最低的投标人为中标候选人。采用最低评标价法评标时，除了算术修正和落实政府采购政策需进行的价格扣除外，不能对投标人的投标价格进行任何调整。

**5.7废标**

本次政府采购活动中，出现下列情形之一的，予以废标：

一、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；

二、出现影响采购公正的违法、违规行为的；

三、投标人的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；

四、因重大变故，采购任务取消的；

废标后，代理机构将在“陕西省政府采购网”上公告。对于评标过程中废标的采购项目，评标委员会应当对招标文件是否存在不合理条款进行论证，并出具书面论证意见。

**5.8定标**

**5.8.1 定标原则**

采购人在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定1名中标人。中标候选人并列的，由采购人采取随机抽取的方式确定中标人。

**5.8.2定标程序**

一、评标委员会在项目电子化交易系统中编制评标情况，生成评标报告。

二、代理机构在评标结束之日起2个工作日内将评标报告送采购人。

三、采购人在收到评标报告后5个工作日内，按照评标报告中推荐的中标候选人顺序确定中标供应商。逾期未确认的，又不能说明合法理由的，视同按评标报告推荐的顺序确定排名第一的中标候选人为中标供应商。

四、根据确定的中标供应商，代理机构在陕西省政府采购网上发布中标结果公告，通过项目电子化交易系统向中标供应商发出中标通知书。

**5.9评审专家在政府采购活动中承担以下义务**

（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。

**5.10评审专家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 投标文件格式**

采购包1：

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：投标文件封面

详见附件：投标函

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：产品技术参数表

详见附件：商务应答表

详见附件：开标一览表

详见附件：标的清单

详见附件：投标人应提交的相关资格证明材料.docx

详见附件：响应方案.docx

详见附件：报价明细表.docx

**第七章 拟签订合同文本**

详见附件：合同格式.docx