

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



# 安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用 溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069

## 单一来源谈判文件

采购单位：安康市中心血站

代理机构：陕西德信招标有限公司

2025 年 10 月

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



## 目 录

第一章 单一来源采购邀请函.....	2
第二章 供应商须知及前附表.....	8
第三章 商务部分.....	26
第四章 采购需求（采购内容及要求） .....	33
第五章 单一来源谈判响应文件格式.....	43

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



# 第一章 单一来源采购邀请函



项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069

## 安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

### 单一来源公告

#### 项目概况

2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目采购项目的潜在供应商应在全国公共资源交易平台（陕西省·安康市）获取采购文件，并于 2025 年 11 月 26 日 14 时 00 分（北京时间）前提交响应文件。

#### 一、项目基本情况

项目编号：DXZB-2025-1069

项目名称：2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

采购方式：单一来源

预算金额：759,350.00 元

采购需求：

合同包 1(安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目)：

合同包预算金额：759,350.00 元

合同包最高限价：759,350.00 元

品目号	品目名称	采购标的	数量 (单位)	技术规格、参数及要求	品目预算 (元)
1-1	其他医药品	其他医药品	1 (批)	详见采购文件	759,350.00

本合同包不接受联合体投标

合同履行期限：具体服务起止日期可随合同签订时间相应顺延。本项目已做进口论证，接受进口产品的投标。

#### 二、申请人的资格要求：

1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

2. 落实政府采购政策需满足的资格要求：无。

3. 本项目的特定资格要求：



合同包 1(安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目)特定资格要求如下：

- (1) 具有独立承担民事责任能力的法人或非法人组织或自然人，提供合法有效的统一社会信用代码的营业执照等证明文件；
- (2) 提供法定代表人授权委托书及被授权人身份证（投标人为法定代表人时，须提交法定代表人证明书）；
- (3) 投标人为经销商的应出具医疗器械经营许可证或二类医疗器械备案凭证（投标产品须在其生产范围内）、投标产品属于医疗器械管理的提供医疗器械注册证；投标人为制造厂家的应出具医疗器械生产许可证（投标产品须在其生产范围内）、投标产品属于医疗器械管理的提供医疗器械注册证；
- (4) 提供经会计师事务所审计的 2024 年财务审计报告（且出具的审计报告应当经过注册会计师行业统一监管平台备案赋码）或投标截止日前半年内任意一个月的财务报表（至少应包含资产负债表、利润表和现金流量表）或银行出具的资信证明；（成立时间至提交响应文件截止时间不足三个月的可不提供）；
- (5) 提供投标截止日前半年内任意一个月的社会保障资金缴存单据或社保机构开具的社会保险参保缴费情况证明，单据或证明上应有社保机构或代收机构的公章或业务专用章；（成立时间至提交响应文件截止时间不足三个月的可不提供）；
- (6) 提供投标截止日前半年内任意一个月的纳税证明或完税证明，单据应有代收机构或税务机关的公章或业务专用章；依法免税的单位应提供相关证明材料；（成立时间至提交响应文件截止时间不足三个月的可不提供）；
- (7) 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明；
- (8) 提供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书面声明；
- (9) 未被列入失信被执行人、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；以“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）或中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）查询结果为准；
- (10) 本项目不接受联合体投标。

### 三、获取采购文件



项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069

时间：2025 年 11 月 05 日至 2025 年 11 月 07 日，每天上午 00:00:00 至 12:00:00，  
下午 12:00:00 至 23:59:59（北京时间）

途径：全国公共资源交易平台（陕西省·安康市）

方式：在线获取

售价：0 元

#### 四、响应文件提交

截止时间：2025 年 11 月 26 日 14 时 00 分 00 秒（北京时间）

地点：全国公共资源交易平台（陕西省·安康市）

#### 五、开启

时间：2025 年 11 月 26 日 14 时 00 分 00 秒（北京时间）

地点：本项目采用电子化和远程不见面开标（投标单位远程开标，无需到场），

“不见面开标大厅”登录网址 <http://219.145.206.209/BidOpeningHall/bidopeninghallaction/hall/login>

#### 六、公告期限

自本公告发布之日起 3 个工作日。

#### 七、其他补充事宜

1. 在报名规定时间内使用捆绑省交易平台的 CA 锁登录安康市公共资源交易中心 (<http://ak.sxggzyjy.cn/>)，选择电子交易平台，通过政府采购系统企业端进入，点击我要投标，完善相关投标信息。

2. 本项目采用电子化与远程开标方式，投标人须使用数字认证证书对电子投标文件进行签章、加密、递交及开标时解密等相关招投标事宜。开标前，供应商需登录不见面开标大厅（网址：

<http://219.145.206.209/BidOpeningHall/bidopeninghallaction/hall/login>）。开标时，按照工作人员要求进行远程解密，如因供应商自身原因造成无法解密投标文件，按无效投标对待，相关操作流程详见全国公共资源交易平台（陕西省）网站[服务指南一下载专区]中的《陕西省公共资源交易中心政府采购项目投标指南》；电子招标文件技术支持：4009280095、4009980000



3. 各供应商须在招标文件获取时限内（即报名期内）登录全国公共资源交易平台（陕西省·安康市）系统，直接下载扩展名为 (\*.SXSZF) 的电子版招标文件，未下载文件的供应商将无法提交电子投标文件；在报名时间截止后获取招标文件的供应商视同为无效；

4. 请各投标人按照陕西省财政厅《关于政府采购供应商注册登记有关事项的通知》要求，通过陕西省政府采购网注册登记加入陕西省政府采购供应商库。

5. 需要落实的政府采购政策：

(1)《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)；

(2)《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库〔2020〕46号)、《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》(财库〔2022〕19号)、《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》(财库〔2014〕68号)以及《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》(财库〔2017〕141号)；

(3)国务院办公厅《关于建立政府强制采购节能产品制度的通知》(国办发〔2007〕51号)、财政部、国家发改委、生态环境部、市场监管总局联合印发《关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》(财库〔2019〕9号)；

(4)《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)、陕西省财政厅关于印发《陕西省中小企业政府采购信用融资办法》(陕财办采〔2018〕23号)；

(5)其他需要落实的政府采购政策。

## 八、对本次招标提出询问，请按以下方式联系。

### 1. 采购人信息

名称：安康市中心血站

地址：陕西省安康市花园大道安康市公共卫生服务中心

联系方式：0915-3110493

### 2. 采购代理机构信息

名称：陕西德信招标有限公司

地址：陕西省西安市雁塔区南二环东段凯森盛世一号 B 座四层

联系方式：029-82694900 转 8014、0915-8190998

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069

### 3. 项目联系方式

项目联系人：赵恬钰、周菊、刘敏

电话：029-82694900 转 8014、0915-8190998



陕西德信招标有限公司

2025 年 11 月 4 日

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



## 第二章 供应商须知及前附表



## 一、供应商须知前附表

序号	内    容
1.	买方名称：安康市中心血站 买方地址：安康市高新区花园大道公共卫生服务中心 联系方式：0915-3110493 联系人：张老师
2.	招标代理机构：陕西德信招标有限公司 地    址：陕西省西安市雁塔区南二环东段凯森盛世一号 B 座四层 联系人：赵恬钰、周菊、刘敏 联系方式：029-82694900 转 8014、0915-8190998
3.	采购内容：2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购 数量：1 批 项目用途：自用 采购预算：人民币 759350.00 元 本项目部分产品已做进口论证，允许进口。
4.	项目所属行业：工业
5.	该项目非专门面向中小企业采购
6.	政府采购信息发布媒体（采购公告、采购结果公告、变更公告） (1) 陕西省政府采购网：仅提供项目公告，官网地址： <a href="http://ccgp-shaanxi.gov.cn/">http://ccgp-shaanxi.gov.cn/</a> (2) 全国公共资源交易平台（陕西省·安康市）：即安康市公共资源交易平台， 提供项目公告和采购文件下载。官网地址： <a href="http://ak.sxggzyjy.cn/">http://ak.sxggzyjy.cn/</a>
7.	投标语言：中文
8.	投标有效期：90 天 注：若成交，投标有效期自动延长至合同终止。
9.	谈判报价：人民币报价，最终目的地价。



	<b>成交服务费账户：</b> 开户名称：陕西德信招标有限公司 开户行名称：西安银行东二环南段支行 账号：209011580000073440
10.	谈判响应文件递交截止时间：2025年11月26日14时00分00秒北京时间) 11. 递交文件地点：安康市公共资源交易中心电子交易平台。
12.	谈判时间：2025年11月26日14时00分00秒（北京时间） 谈判地点：本项目采用电子化和远程不见面开标（投标单位远程开标，无需到场），“不见面开标大厅”登录网址： <a href="http://219.145.206.209/BidOpeningHall/bidopeninghallaction/hall/login">http://219.145.206.209/BidOpeningHall/bidopeninghallaction/hall/login</a>
13.	<p><b>(1)本项目采用电子化投标方式（不见面开标系统）</b> 投标人须使用数字认证证书对电子投标文件进行签章、加密、递交及开标时解密等相关招投标事宜。开标时请务必带数字认证证书，如因投标单位自身原因未携带数字认证证书造成无法解密投标文件，按无效投标对待。</p> <p><b>(2)制作电子投标文件</b> 投标人须在“全国公共资源交易中心平台(陕西省)<a href="http://www.sxggzyjy.cn/">http://www.sxggzyjy.cn/</a>的“服务指南”栏目“下载专区”中，免费下载“陕西省公共资源交易平台政府采购电子标书制作工具”，并升级至最新版本，使用该客户端制作电子投标文件，制作扩展名为“.SXSTF”的电子投标文件。”</p> <p><b>(3)递交电子投标文件</b> 登录全国公共资源交易中心平台(陕西省)<a href="http://www.sxggzyjy.cn/">http://www.sxggzyjy.cn/</a>，选择“电子交易平台 — 陕西政府采购交易系统 — 企业端”进行登录，登录后选择“交易乙方”身份进入，进入菜单“采购业务 — 我的项目 — 项目流程 — 上传响应文件”，上传加密的电子投标文件。上传成功后，电子化平台将予以记录。</p> <p><b>(4)开标签到</b></p>



投标单位等待开标时需要签到，等候开标。请在开标前完成签到，开标时间到了之后将无法签到；点击页面上“签到”按钮进行签到，开标前 30 分钟可以签到。签到成功之后，按钮灰化，无需再次签到，同时第一个座位图右下角出现绿色√。

#### (5) 注意事项

①为顺利实现不见面开标系统的远程交互，建议投标人配置的软硬件设施有：高配置电脑、高速稳定的网络、电源（不间断）、CA 锁、音视频设备（话筒、耳麦、高清摄像头、音响），浏览器要求使用 IE11 浏览器，且电脑已经正确安装了陕西省公共资源 CA 驱动。投标供应商需安装新点播放器，以便观看远程不见面开标直播画面（播放器下载链接为：

<https://download.bqpoint.com/download/downloaddetail.html?SourceFrom=Down&SoftGuid=55aa4e06-c384-4005-bcb9-48932d410fd4>）。

②建议投标人在开标前半小时登录不见面开标大厅，并及时签到（开标前 30 分钟即可签到），遇到问题及时联系客服 4009280095。

③及时关注右侧公告及互动栏目信息。

	<p><b>谈判响应文件的提交：</b></p> <p>在《安康市公共资源交易中心》投标截止日前上传加密的电子投标文件(扩展名为“.SXSTF”）。</p>
14.	<p>项目开标结束后，成交供应商须提供正本的 Word 版本及加盖公章 PDF 版本电子投标文件发送至 zhaotianyu989@foxmail.com。在领取中标通知书时提供一正二副纸质投标文件及用于备案。</p>
15.	<p><b>投标人须提供产品注册证、技术说明书、产品检测报告等。如不提供，引起的一切后果，投标人自行承担。</b></p>
16.	<p><b>供应商注册登记提醒：</b></p> <p>根据“陕西省财政厅关于政府采购供应商注册登记有关事项的通知”，如所投本项目的供应商未在陕西省政府采购网（<a href="http://www.ccgp-shaanxi.gov.cn/">http://www.ccgp-shaanxi.gov.cn/</a>）注册登记加入陕西省政府采购供应商库的，应按要求及时办理注册登记，并接受财政部门监督管理。</p>

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



**供应商信用信息查询说明：**

采购人、采购代理机构在供应商递交投标文件或响应文件时，在“信用中国”网站([www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn))或中国政府采购网([www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn))，查询供应商信用是否合格并记录，将查询网页、内容截图或拍照，留档保存。次查询信息仅作为本项目使用。



## 二、供应商须知

### （一）说 明

#### 1、定义

- 1.1 “买方”系指安康市中心血站。
- 1.2 “供应商”系指向买方提交单一来源谈判响应文件的投标商。
- 1.3 “招标代理机构”系指陕西德信招标有限公司。
- 1.4 “监督管理机构”系指安康市财政局。
- 1.5 “服务”指投标人成交后根据招标文件和合同的规定承担与供货、安装有关的服务，包括运输、仓储、保险以及其它的伴随服务，如售后、维修、更换和应承担的其它义务。
- 1.6 “货物”系指卖方按合同要求，向买方提供的一切货物及有关资料和材料。
- 1.7 “卖方”系指提供合同服务的法人或自然人或非法人组织。
- 1.8 采购进口产品时，按照财库〔2007〕119号《政府采购进口产品管理办法》的相关规定实施。

#### 2、合格的供应商

- (1) 具有独立承担民事责任能力的法人或非法人组织或自然人，提供合法有效的统一社会信用代码的营业执照等证明文件；
- (2) 提供法定代表人授权委托书及被授权人身份证件（投标人为法定代表人时，须提交法定代表人证明书）；
- (3) 投标人为经销商的应出具医疗器械经营许可证或二类医疗器械备案凭证（投标产品须在其生产范围内）、投标产品属于医疗器械管理的提供医疗器械注册证；投标人为制造厂家的应出具医疗器械生产许可证（投标产品须在其生产范围内）、投标产品属于医疗器械管理的提供医疗器械注册证；
- (4) 提供经会计师事务所审计的2024年财务审计报告（且出具的审计报告应当经过注册会计师行业统一监管平台备案赋码）或投标截日前半年内任意一个月的财务报表（至少应包含资产负债表、利润表和现金流量表）或银行出具的资信证明；（成立时间至提交响应文件截止时间不足三个月的可不提供）；



(5) 提供投标截止日前半年内任意一个月的社会保障资金缴存单据或社保机构开具的社会保险参保缴费情况证明，单据或证明上应有社保机构或代收机构的公章或业务专用章；（成立时间至提交响应文件截止时间不足三个月的可不提供）；

(6) 提供投标截止日前半年内任意一个月的纳税证明或完税证明，单据应有代收机构或税务机关的公章或业务专用章；依法免税的单位应提供相关证明材料；（成立时间至提交响应文件截止时间不足三个月的可不提供）；

(7) 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明；

(8) 提供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书面声明；

(9) 未被列入失信被执行人、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；以“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）或中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）查询结果为准；

(10) 本项目不接受联合体投标。

### 3、投标费用

3.1 供应商应承担所有与编写和提交单一来源谈判响应文件有关的费用，不论投标的结果如何，招标代理机构和买方在任何情况下均无义务和责任承担这些费用。

## （二）单一来源谈判文件

### 1、单一来源谈判文件构成

1.1 单一来源谈判文件包括：

- (1) 单一来源采购邀请函
- (2) 供应商须知及前附表
- (3) 商务部分(合同条款及合同格式)
- (4) 采购需求(采购内容及要求)
- (5) 单一来源谈判响应文件格式

1.2 供应商应仔细阅读单一来源谈判文件中的所有内容。如果供应商未按单一来源谈判文件要求提供全部资料或提交的单一来源谈判响应文件没有对单一来源谈判文件做出实质性响应，那么供应商将承担其风险，并有可能导致单一来源谈判响应文件被拒绝。

### 2、单一来源谈判文件的澄清



任何要求对单一来源谈判文件进行澄清的供应商，均应在投标截止日期三天前按招标代理机构的通讯地址以书面形式如信函、电报、电传、传真等通知招标代理机构，招标代理机构对投标截止日期前三天收到的任何澄清要求将以书面形式予以答复，同时将书面答复寄送每个购买单一来源谈判文件的供应商，答复中包括所问问题，但不包括问题的来源。

### 3、单一来源谈判文件的修改

3.1 在投标截止期前的任何时候，无论出于何种原因，招标代理机构可主动地或在解答供应商提出的澄清问题时对单一来源谈判文件进行修改。

3.2 单一来源谈判文件的修改将以书面形式包括传真和电传，通知所有购买单一来源谈判文件的供应商，并对其具有约束力，供应商应立即以电报、电传、传真形式确认已收到修改文件。

3.3 为使供应商编写投标书时有充分时间对单一来源谈判文件的修改部分进行研究，招标代理机构可酌情延长投标截止日期，并通知每一个供应商。

## （三）单一来源谈判响应文件的编制

### 1、投标的语言及度量衡

1.1 供应商提交的单一来源谈判响应文件以及供应商和招标代理机构就投标交换的文件和来往信件均应使用中文。

1.2 除在技术文件中另有规定外，度量衡单位应使用公制单位。

### 2、单一来源谈判响应文件的组成

2.1 供应商编写的单一来源谈判响应文件应包括(但不限于)下列部分：

- (1) 投标函；
- (2) 投标报价表；
- (3) 投标报价明细表；
- (4) 商务条款偏离表；
- (5) 技术规格偏离表；
- (6) 法定代表人证明书或授权书；
- (7) 资格证明文件；
- (8) 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明；
- (9) 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书面声明；



- (10) 陕西省政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书；
- (11) 项目业绩表；
- (12) 售后服务承诺；
- (13) 其他证明材料。

### 3、单一来源谈判响应文件格式

3.1 供应商应按单一来源谈判文件所提供的第二章 供应商须知及前附表-二、供应商须知-（三）单一来源谈判响应文件的编制-第 2 条内容与要求和第五章 单一来源谈判响应文件格式 编写其单一来源谈判响应文件，供应商不得缺少或留空任何单一来源谈判文件要求填写的表格或提交的资料。

3.2 供应商应将单一来源谈判响应文件按第 2 条规定的内容编排并编制对应目录，逐页标注连续页码，装订成册。

### 4、投标报价

4.1 供应商应在单一来源谈判响应文件中的投标报价表上表明，本合同拟提供货物的单价和总价。每种货物只允许有一种报价。如果单价与总价有出入，以单价为准。

4.2 投标价为目的地最终交付价。

4.3 供应商按照上述要求分类报价，其目的是便于买方评标，但在任何情况下并不限制买方以任何条款签订合同的权利。

### 5、投标货币

投标应以人民币报价。

### 6、投标有效期

单一来源采购响应文件有效期为自谈判之日起 90 个日历日，成交供应商的单一来源采购响应文件有效期自动延长至合同执行完毕。

## （四）投标

1、本项目采用电子化和远程不见面开标（投标单位远程开标，无需到场），“不见面开标大厅”登录网址：

<http://219.145.206.209/BidOpeningHall/bidopeninghallaction/hall/login>

1.1 项目开标结束后，供应商须提供正本的 Word 版本及加盖公章 PDF 版本电子



投标文件发送至 410690238@qq.com。在领取中标通知书时提供一正二副纸质投标文件用于备案。

1.2 纸质版投标文件一式叁份，其中正本壹份，副本贰份。在每一份文件上要注明“正本”或“副本”字样。

1.3 投标文件的正本需打印，并由法定代表人或经正式授权的代表在投标文件上签字。投标文件的副本可采用正本的复印件。

1.4 投标人名称应当填写全称，同时加盖公章。

1.5 纸质版投标文件不得随意涂改和增删，应当跟开标时上传的电子投标文件一致。任何行间如有修改错漏之处，涂改或增删，必须由法定代表人或授权代表在旁边签字、盖章才有效。

1.6 投标人应当按照招标文件中提供的统一格式制作投标文件，投标文件中应当有目录。

1.7 纸质版投标文件必须工整、规范、统一、清晰，采用 A4 帧面纸胶装成册、标注页码。

1.8 若投标人对文件理解有误，产生的后果由投标人自行承担。

## 2、投标的有效期

从投标截止日期起，**投标有效期为 90 天**。在特殊情况下，招标机构可于投标有效期满之前要求投标人同意延长有效期，要求与答复均以书面形式。

## 3、投标截止日期

招标代理机构收到单一来源谈判响应文件的时间不得迟于供应商须知前附表中规定的截止日期。

### 3.1 迟交的单一来源谈判响应文件

招标代理机构将拒绝并原封退回在其规定的投标截止日期后收到的任何单一来源谈判响应文件。

## 4、单一来源谈判响应文件的修改和撤回

4.1 供应商在递交单一来源谈判响应文件后，可以修改和撤回其单一来源谈判响应文件，但招标代理机构必须在规定的投标截止期之前收到该修改或撤回的书面通知。

4.2 在投标截止时间前投标人可以撤回其投标，但在投标截止后不允许撤回投



标。

4.3 投标截止期之后的修改和撤回均无效。

4.4 供应商不得在投标截止日起至单一来源谈判响应文件有效期满前撤回单一来源谈判响应文件。

## （五）单一来源采购

### 1、谈判

1.1 招标代理机构将在“供应商须知前附表”规定的时间、地点组织采购。供应商应委派代表参加。

1.2 评标方法：单一来源谈判。

### 2、采购小组

2.1 招标机构将按照《中华人民共和国政府采购法》及有关规定组建谈判小组。

2.2 采购小组由采购人代表及有关专家共三人以上的单数组成，其中专家人数不得少于采购小组成员总数的三分之二，专家按照政府采购评审专家管理的有关规定确定。

2.3 开展采购：采购小组与供应商在保证采购项目技术要求、质量、服务等基础上进行谈判，商定合理价格及有关成交事项。

2.4 确定成交供应商：采购小组与供应商达成一致意见后，采购小组确定成交供应商。采购代理机构或采购人在确定成交供应商后两个工作日内，向成交供应商发出成交通知书，并在财政部门指定媒体上公告其采购结果。同时采购小组负责编写采购报告作为采购文件备查。

### 3、评标过程的保密性

3.1 采购后，直到向成交的供应商授予合同时止，凡与审查、澄清、评价和比较投标的有关资料以及授标意见等，均不得向供应商及与评标无关的其他人透露。

3.2 在评标过程中，如果供应商试图在单一来源谈判响应文件审查、澄清、比较及授予合同方面向买方施加任何影响，其投标将被拒绝。

### 4、单一来源谈判响应文件的初审

4.1 采购小组将审查单一来源谈判响应文件是否完整、资格证明文件是否齐全、合格。根据《中华人民共和国政府采购法》第二十三条，由单一来源谈判小组对供应商的资格进行审查。



4.2 算术错误将按以下方法更正：若单价计算的结果与总价不一致，以单价为准修改总价；若用文字表示的数值与数字表示的数值不一致，以文字表示的数值为准。如果供应商不接受对其错误的更正，其投标将被拒绝。

4.3 在详细评标之前，根据本采购文件的规定，单一来源谈判小组要审查每份单一来源谈判响应文件是否实质上响应了单一来源谈判文件的要求。实质上响应的投标应该是与单一来源谈判文件要求的全部条款、条件和技术参数相符，没有重大偏离的投标。对关键条文的偏离、保留或反对将被认为是实质上的偏离。采购小组决定投标的响应性只根据单一来源谈判响应文件本身的内容，而不寻求外部的证据。

4.4 实质上没有响应单一来源谈判文件要求的投标将被拒绝。

4.5 如果投标实质性没有响应单一来源谈判文件的要求，其投标将被拒绝。供应商不得通过修正或撤消不合要求的偏离或保留从而使其投标成为实质上响应的投标。

4.6 招标人只对在初审中确定为实质性响应的单一来源谈判响应文件进行进一步的详细商务和技术评审。

## 5、单一来源谈判响应文件的澄清

为有助于对单一来源谈判响应文件的审查、评价和比较，评标期间可分别要求供应商对其单一来源谈判响应文件进行澄清或答疑，有关澄清或答疑要求的答复应以书面形式提交。

## 6、单一来源谈判响应文件的详细评审

评审工作应严格按照单一来源谈判文件、单一来源谈判响应文件进行评审。根据供应商对采购文件的响应、质量、价格、品牌、服务承诺等综合评定。

### （六）授予合同

#### 1、合同授予标准

买方应将合同授予被确定为实质上响应采购文件要求的，能够满意的履行合同义务合理报价的供应商。

#### 2、接受和拒绝任何或所有投标的权力

招标人保留在授标之前任何时候接受或拒绝任何投标，以及宣布招标程序无效或拒绝所有投标的权力，对受影响的供应商不承担任何责任。

#### 3、成交通知书



3.1 成交供应商须向招标机构缴纳成交服务费和其它相关费用后，方可领取成交通知书。

成交供应商须向招标机构按如下标准和规定交纳成交服务费：

(1) 成交服务费币种与成交通知书成交价的币种相同；  
(2) 成交服务费不列在投标报价中；  
(3) 招标代理服务费参照国家计委关于印发《招标代理服务收费管理暂行办法》的通知（计价格〔2002〕1980号）、《国家发展和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）规定向中标（成交）供应商收取。

3.2 成交通知书将是合同的一个组成部分。

3.3 招标代理机构对未成交原因不作任何解释。

#### 4、签订合同

成交人按买方要求的时间、地点与买方签订合同。

#### 5、合同文件

除包括“单一来源谈判文件”规定的全部内容外，还应包括：

- (1)与招标有关的澄清、说明；
- (2)投标单位在投标时随同投标书递交的资料与附图；
- (3)在商谈本合同书时，双方共同签字的补充文件；
- (4)有关技术要求的补充内容。



## (七)、安康市公共资源交易平台全流程电子化政府采购项目内容

### 8.1、关于需要特别提醒供应商的内容

8.1.1、本项目采用电子化投标的方式，供应商须使用数字认证证书对电子投标文件进行签章、加密、递交及开标时解密等相关招投标事宜。开标时请务必携带数字认证证书，如因供应商自身原因未携带数字认证证书造成无法解密投标文件，按无效投标对待。

8.1.2、因投标人（含供应商、投标人、竞买人等）自身问题，电脑遭遇网络堵塞、病毒入侵、硬件故障或者数字证书遗失、遗忘等原因导致不能正常参与电子交易活动的，后果由投标人承担。

### 8.1.3、制作电子投标文件

投标供应商须在“全国公共资源交易中心平台(陕西省)(<http://www.sxggzyjy.cn/>)”的“服务指南”栏目“下载专区”中，免费下载“陕西省公共资源交易平台政府采购电子标书制作工具(V8.0.0.2)”，并升级至最新版本，使用该客户端制作电子投标文件，制作扩展名为“.SXSTF”的电子投标文件。”

### 8.1.4、标书雷同性分析

根据陕西省公共资源交易中心 2021 年 7 月 22 日印发的《关于在政府采购交易系统中开通标书雷同性分析功能的通知》，在符合性审查环节，将由评标委员会在评标系统中对供应商的电子投标文件进行雷同性分析。

雷同性分析由两项指标组成，分别是“文件制作机器码”和“文件创建标识码”。其中，前者通过验证电子投标文件制作设备的特征信息（如 MAC 地址、硬盘序列号、CPU 编号、主板号等），判断电子投标文件是否出自同一台设备。

若“文件制作机器码”一致，则表明不同投标供应商的电子投标文件出自同一台制作设备，根据《陕西省财政厅关于政府采购有关政策的复函》(陕财办采函(2019)18 号)，该情形可以视为投标供应商串通投标，其投标无效。

### 8.1.5、递交电子投标文件

登录全国公共资源交易中心平台（陕西省）(<http://www.sxggzyjy.cn/>)，选择“电子交易平台—陕西政府采购交易系统—企业端”进行登录，登录后选择“交易乙方”身份进入，进入菜单“采购业务—我的项目——项目流程——上传响应文件”，上传加密的电子投标文件。上传成功后，电子化平台将予以记录。



项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069

## 8.2、关于报名

8.2.1、购买须知：使用捆绑省交易平台的 CA 锁登录电子交易平台，通过政府采购系统企业端进入，点击我要投标，完善相关投标信息；

8.2.2. 确认：请在文件发售时间以内将网上投标成功回执单、单位介绍信、被授权人身份证件（复印件加盖公章）在代理机构处进行投标登记，确认完毕后方可下载文件；

8.2.3、未完成网上投标成功的或未经采购代理公司确认或未在规定时间内在平台上下载文件的，无法完成后续流程；

8.2.4、本项目采用电子化投标的方式（落实无纸化交易，无需提供纸质版文件），相关操作流程详见全国公共资源交易平台（陕西省）网站[服务指南-下载专区]中的《陕西省公共资源交易中心政府采购项目投标指南》；

8.2.5、电子招标文件技术支持：4009280095、4009980000。

## 8.3、关于文件的制作和签名

8.3.1、为确保采购项目顺利开展，本项目采用电子化投标的方式（落实无纸化交易，无需提供纸质版文件）。

8.3.2、 编制电子投标文件时，应使用最新发布的电子招标文件及专用制作工具进行编制。并使用数字认证证书（CA）对电子投标文件进行签署、加密、递交及开标时解密等相关操作。

### 8.3.2.1 电子招标文件下载

供应商登录全国公共资源交易平台（陕西省）网站[电子交易平台-企业端]后，在[我的项目]中点击“项目流程-交易文件下载”下载电子招标文件（\*.SXSZF）；

注意：该项目如有变更文件，则应点击“项目流程>答疑文件下载”下载更新后的电子招标文件（\*.SXSCF），使用旧版电子招标文件制作的电子投标文件，系统将拒绝接收。

### 8.3.2.2 电子招标文件需要使用专用软件打开、浏览

供应商登录全国公共资源交易平台（陕西省）网站[服务指南-下载专区]免费下载《陕西省公共资源交易平台政府采购电子标书制作工具(V8.0.0.2)》，下载网址：<http://www.sxggzyjy.cn/fwzn/004003/20180827/c8c8fb15-a7cc-4011-a244-806289d7cf3b.html>，并升级至最新版本，使用该客户端可以打开电子招标文件。软件操作手册详

见全国公共资源交易平台（陕西省）网站[服务指南-下载专区]中的《陕西省公共资源交易（政府采购类）投标文件制作软件操作手册》，下载网址：

http://www.sxggzyjy.cn/fwzn/004003/20170821/c3afa05b-f5e6-4e64-9fb0-e397ef73413d.html；

### 8.3.2.3 制作电子投标文件

电子投标文件同样需要使用上述软件进行编制。在编制过程中，如有技术性问题，请先翻阅操作手册或致电软件开发商，技术支持热线：4009280095、4009980000。

## 8.4、关于响应文件递交与解密

### 8.4.1. 文件递交

8.4.1.1 电子投标文件可于提交投标文件截止时间前任意时段登录全国公共资源交易平台（陕西省）网站[电子交易平台-企业端]进行提交，逾期系统将拒绝接收。提交时，供应商应登录全国公共资源交易中心平台（陕西省），选择[“首页>电子交易平台>企业端>我的项目”，点击[项目流程]，在打开的[项目管理]对话框中选择[上传响应文件]，上传加密的电子投标文件（\*.SXSTF），上传成功后，电子化平台将予以记录。

### 8.4.2. 文件开启与解密

8.4.2.1 开标时，供应商须使用电子投标文件加密时所用的数字认证证书（CA 锁）在开标室的解密机上自行解密电子投标文件。涉及到二次报价的，一定携带主锁报价，只有主锁才有签章功能，二次报价才能完成。

8.4.2.2 电子开标失败时，由于投标人（含供应商、投标人、竞买人等）自身问题，电脑遭遇网络堵塞、病毒入侵、硬件故障或者数字证书遗失、遗忘等原因导致不能正常参与电子交易活动的，后果由投标人承担。

8.4.2.3 在开标环节出现下列情况之一的，其电子投标文件视为无效文件：

- a. 供应商拒绝对电子投标文件进行解密的；
- b. 因供应商自身原因（如未带 CA 锁、或所带 CA 锁与制作电子投标文件使用的 CA 锁不一致、或沿用旧版招标文件编制投标文件等情形），导致在规定时间内无法解密投标文件的；
- c. 上传的电子投标文件无法打开的；



d. 政府采购法律法规规定的其他无效情形。

#### 8.4.2.4 特殊情形下的应急处置

参照《安康市公共资源交易平台电子化交易应急处置管理办法（试行）》第五条 出现以下情形的，可延续电子开评标流程：

（一）在开评标过程中出现硬件设备（包括电脑、打印机、投影仪等）故障导致招标代理机构无法使用进行正常开评标的，代理机构应及时与公共资源交易中心工作人员联系，通知交易中心信息技术保障人员迅速判断、检查、排除设备故障，修理或更换有问题的设备。故障在 2 小时内可修复的，可延续电子开标评标流程。

（二）出现电子交易系统和网络异常情况，导致代理机构无法进行正常开评标时，代理机构要及时联系交易中心信息技术保障人员迅速判断、及时排除系统信息故障。首先可尝试使用无线、移动数据等其它应急网络继续开评标。若更换网络或简单维修后，仍无法正常进行的，应联系电子政务办，将电子政务外网转换为内网运行。故障在 2 小时内可修复的，可延续电子开标评标流程。

（三）交易中心出现临时停电断电的紧急情况，代理机构应及时通知交易中心的后勤保障服务人员，迅速查找停电原因，进行修理尽快恢复供电。故障在 2 小时内可修复的，可延续电子开标评标流程。

第六条 2 小时内无法修复的，由代理机构根据招标人意见，可按照以下解决方案进行。

方案一：延续电子开评标流程。经招标人同意后，由代理机构向交易中心出具电子开评标情况说明，并由招标人、代理机构、评审专家等相关人员签字盖章，确定新的开评标时间，待故障排除后再继续完成电子开评标流程。

方案二：另行择期开评标。由招标人征求所有投标人同意，并报监管部门备案后公布。待故障修复后，由招标代理原文发布至统一交易平台，重新确定时间开评标。重新开评标时间自补充通知之日起不少于 1 个工作日。

第七条 故障修复期间，招标人、代理机构等相关人员要严格做好开评标信息保密工作，同时安排评标专家至休息地点等候，待故障修复后继续在指定地点开标、评标。评标专家有特殊情况确实不能继续参与评标的，予以补抽专家。择期另行开评标的，评标专家需重新抽取。

8.4.2.5 延时情况说明由代理机构将突发情况的原因、经过、解决措施，延时时间等

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069

进行详细准确的书面记录，再由招标人和代理机构等相关人员签字确认。

8.4.2.6 采购代理机构将在开标会议现场做开标记录。



项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



## 第三章 商务部分

### (合同条款及合同格式)

(说明：本合同作为合同的基本格式，不作为最终合同，买方有权在签订合同时对合同的相关条款及内容作进一步的细化和修改。)



## 商务部分

### 一、合同专用条款

本表关于招标货物或服务的具体要求是对本合同条款的具体补充和修改，如有矛盾，应以本条款为准。

序 号	内 容
1.	买方名称：安康市中心血站
2.	卖方名称：
3.	应提供的伴随服务：选所有
4.	备品备件要求：选所有
5.	质量保证期（有效期）：按生产厂家产品有效期，买方所持的近效期产品，卖方全部免费更换为长效期产品。
6.	若乙方在合同服务期间若因服务质量、产品质量差或存在违法违纪行为，甲方有权终止与乙方签署的协议并更换供应商。
7.	包装要求：生产厂家原包装到交货地点无破损。
8.	交货期：接到订货通知起 10 个工作日内交货，紧急医用试剂耗材应在 24 小时内送达。
9.	供货期：一年。
10.	付款方式：收到配送试剂且验收合格之日起，按照所供应医用试剂耗材进行结算，周期为甲方收到乙方提供的全额发票后三个月内付全款。
11.	交货地点：安康市中心血站指定地点。
注：以上要求不可负偏离，否则视为无效投标。	

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069

## 二、合同格式



# 安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等 采购项目采购合同

项目编号：DXZB-2025-1069

买 方：安康市中心血站

卖 方：

招标代理：



## 安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

### 采购合同

甲方（采购方）：安康市中心血站

乙方（供应商）：

甲乙双方根据《中华人民共和国民法典》、《中华人民共和国政府采购法》、  
及其相关文件精神，保障安康市中心血站\_\_\_\_\_采购项目等顺利进行，明确\_\_\_\_\_集中配送交易服务双方权利和义务等，特订立本合同。

#### 第一条 合同依据

本合同以乙方在：安康市中心血站 2026 年度\_\_\_\_\_采购项目招标活动中，  
所提交的《响应文件》的相关服务承诺和配送\_\_\_\_\_为主要条款依据，进一步明  
确配送服务等内容及方式，并确定乙方为甲方提供\_\_\_\_\_的配送企业。

#### 第二条 配送内容及货物清单

乙方按《响应文件》承诺时限提供相应货物后，甲方按购销合同采购\_\_\_\_\_。  
甲方向乙方发送订单通知，乙方据此供货，双方确认后订单为结算依据，是本合同  
等重要组成部分。

序号	货物名称	型号和规格	生产厂家	单价（元）	数量
1					
2					
3					

#### 第三条 配送要求

乙方所供\_\_\_\_\_应符合国家相关标准。医用\_\_\_\_\_ 包装、质量及价格等  
须与要求信息一致，不得更改，按甲方要求提供相应的检验报告书，将\_\_\_\_\_送  
到甲方指定地点，检验试剂的运输必须符合《检验试剂冷链运输管理规程》，有关  
键耗材的运输必须符合国家相关标准，若因乙方提供的产品不符合国家相关标准或  
有质量安全问题等风险导致甲方或第三方遭受损失时，乙方应当全额赔偿。

#### 第四条



乙方应保证甲方在使用 \_\_\_\_\_ 等试剂耗材时免受第三方提出有关专利权、商标权或保护期等方面的权利要求。

## 第五条 供货期限

接到订货通知起 10 个工作日内交货，紧急医用试剂耗材应在 24 小时内送达，以甲方下订单时说明紧急为准，具体请根据实际需要调整。

## 第六条 供货价格及货款结算

1、供货价格：以《响应文件》中所报价格为准，合同履行期间出现价格政策性调整或政府指导价，政府招标（含国家卫健委、省、市卫生行政主管部门或政府有关部门组织的招标）的成交价，其给血站供应价格不得高于政府指导价或政府招标的成交价。由双方协商另行签订书面补充合同此供货价格包括本合同全部产品包装费、运输费、质量问题退换费、税费等全部费用。

2、货款结算：收到配送试剂且验收合格之日起，按照所供应医用试剂耗材进行结算，周期为甲方收到乙方提供的全额发票后三个月内付全款。

## 第七条 医用试剂耗材验收及异议

甲方对不符合质量、有效期、包装和订单数量要求的医用试剂耗材有权拒绝接受，乙方应对不符合要求的医用试剂耗材及时进行更换，协助甲方使用、保管、保养，避免由此造成产品失效或质量下降。

## 第八条 违约责任

- 1、按《中华人民共和国民法典》中的相关条款执行。
- 2、乙方履约延误
  2. 1、如乙方事先未征得甲方同意并得到甲方的谅解而单方面延迟交货，甲方有权按违约终止合同。
  2. 2、在履行合同过程中，如果乙方遇到可能妨碍按时交货和提供服务的情况，应及时以书面形式将拖延的事实，可能拖延的期限和理由通知甲方。甲方在收到乙方通知后，应尽快对情况进行评价，并确定是否通过修改合同，酌情延长交货时间或对乙方加收误期赔偿金。每延误一周（不足一周的按一周计）的赔偿费按迟交货物交货价或未提供服务的服务费用的百分之零点五（0.5%）计收，直至交货或提供服务为止。误期赔偿费的最高限额为合同价格的百分之五（5%）。一旦达到误期赔偿费的最高限额，乙方除支付误期赔偿金以外，甲方有权解除合同，乙方已收取的货款

应全额返还。



3、违约终止合同：未按《单一来源响应文件/投标文件》承诺时限提供相应货物或未按甲方规定时限交货或质量不能满足技术要求，甲方有权终止合同，对乙方违约行为进行追究，同时按政府采购法的有关规定进行相应的处罚。

4、乙方在合同服务期间若因服务质量、产品质量差或存在违法违纪行为，甲方有权终止与乙方签署的协议并更换供应商。

5、本次预算为概预算，以实际使用量为准。

## 第九条 合同组成

- 1、成交通知书
- 2、合同文件
- 3、国家相关规范及标准
- 4、采购文件
- 5、响应文件

## 第十条 合同生效及其它

1、合同未尽事宜、由甲、乙双方协商，作为补充合同，与原合同具有同等法律效力。

2、本合同正本一式伍份，甲方、乙方双方分别执贰份，招标代理公司壹份。

3、合同经甲乙双方盖章、签字后生效，合同签订地点为安康市中心血站。

4、生效时间： 年 月 日至 年 月 日。

5、签约双方因履行合同发生争议，应协商解决。协商解决不成，任何一方有权向甲方所在地人民法院提起诉讼。

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069

(此页无正文)

甲方名称（盖章）：安康市中心血站

乙方名称（盖章）：

地址：安康市高新区花园大道

地址：

公共卫生服务中心

代表人（签字）：

代表人（签字）：

电话：

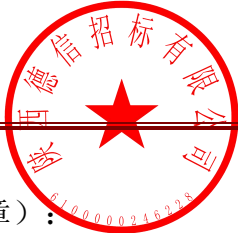
电话：

开户银行：

开户银行：

账号：

账号：



项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



## 第四章 采购需求（采购内容及要求）



## 安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

### 一、采购清单

序号	试剂耗材品名	单位	数量	规格	预算单价(元)	预算金额(元)	备注
1.	转氨酶检测试剂	盒	20	6*57ml+3*32ml	140	2800	
2.	生化分析仪清洗液	桶	5	2L	430	2150	
3.	常规生化复合质控水平 1	盒	2	10*5ml	3000	6000	
4.	常规生化复合校准品	盒	2	10*3ml	1850	3700	
5.	生化分析仪清洗液 DA	盒	12	6*55ml	300	3600	
6.	生化分析仪清洗液 DB	盒	12	6*55ml	300	3600	
7.	血细胞分析用溶血剂	人份	70000	0.3ml*100	8	560000	
8.	血细胞分析用稀释液	箱	50	20L	360	18000	
9.	血细胞分析用溶血剂	瓶	40	500ml	830	33200	
10.	探头清洁液	瓶	140	17ml*12 瓶/盒	20	2800	
11.	冲洗液	箱	25	5.5L*2 桶/箱	240	6000	
12.	血细胞分析仪用质控物(阻抗法)	支	25	3ml/支	180	4500	
13.	ABO 血型正/反定型和 RhD 血型检测卡(微柱凝胶法)	张	200 张	112*12 卡/箱	45	9000	进口
14.	低离子抗人球蛋白卡(微柱凝胶法)	张	400 张	112*12 卡/箱	55	22000	进口
15.	样本稀释液	瓶	4 瓶	500ml	1250	5000	进口
16.	需氧血培养瓶(比色法)	瓶	700	40 瓶/盒	55	38500	
17.	厌氧血培养瓶(比色法)	瓶	700	40 瓶/盒	55	38500	

注：投标单位产品投标单价不能超该预算价格上限价，超过该上限的将按无效标处理。



## 二、技术参数

序号	名称	参数
1.	转氨酶检测试剂	<p>1. 预期用途：试剂盒采用 IFCC 法，用于体外定量测定人血清或肝素血浆中丙氨酸氨基转移酶的活力。丙氨酸氨基转移酶(Alanineaminotransferase, ALT)是转氨酶的一种，催化丙氨酸和 <math>\alpha</math>-酮酸之间的氨基转移反应。血清 ALT 测定主要用于肝脏疾病的实验诊断。</p> <p>2. 检验原理：在 ALT 催化下，从丙氨酸转移 2 个氨基到 <math>\alpha</math>-酮戊二酸上，生成产物谷氨酸和丙酮酸。后者通过乳酸脱氢酶催化下转变成乳酸，在 340nm 波长条件下检测 NADH 吸光度下降速率，与 ALT 的活力成比例。</p> <p>3. 测定条件</p> <p>波长：340nm 温度：37°C 分析类型：动力学法 反应方向：下降反应</p> <p>4. 产品性能指标</p> <p>线性范围：本试剂盒线性范围为 4~1000U/L。 精密度： 重复性：变异系数≤3.5%； 批间差：相对偏差≤5.0%。 分析灵敏度：浓度为 30U/L 时，吸光度变化率≥0.005A/min。 试剂空白：试剂以水为空白在 37°C ± 1°C，340nm 波长条件下，吸光度&gt;0.5A，吸光度变化率&lt;0.0010A/min。</p>
2.	生化分析仪清洗液	<p>1. 用途</p> <p>适用于迈瑞公司生化分析仪样本针、试剂针、搅拌杆和反应杯的清洗。</p>



	<p>2. 产品特点 不含磷酸盐，不含荧光增白剂，易被生物降解，是由多种表面活性剂复配而成的强碱性浓缩清洗液，具有去除蛋白、脂类、有机及无机离子等特性，能够为临床生化项目的检测分析提供稳定环境。</p> <p>3. 主要成分 碱性溶液、非离子型表面活性剂、多聚阴离子型表面活性剂、缓冲液、稳定剂等。</p> <p>4. 产品外观 在室温时应为无色到乳白色均一液体，无异味。</p> <p>5. 使用方法 应在室温状态下使用，使用前请先摇匀。</p> <p>6. 储存条件及有效期 本品应储存在 2°C~35°C、相对湿度不超过 90%、无腐蚀性气体和通风良好处。密封储存有效期为 18 个月；</p>
3.	<p>常规生化复合质控水平</p> <p>1</p> <p>1. 预期用途：与迈瑞生化分析仪和试剂以及校准品配套使用，用于经迈瑞配套校准品校准的迈瑞检测系统，对人样本中相应检测项目检测时，测定结果准确性或重复性的质量控制及实验室的能力验证。</p> <p>2. 检验原理：本品为复合质控品，成分和检测样本相似，以样本测试程序测定质控品，将测定结果进行统计分析或与参考值（参考范围）比较，判断是否满足要求。</p> <p>3. 检验方法 自 2~8°C 保存环境取出，准备适量双蒸水或去离子水，平衡至室温 轻敲瓶盖，确保冻干样品全部散落在瓶底，小心地打开瓶盖和橡皮塞，避免内容物的损失； 准确量取 5mL 双蒸水或去离子水，缓慢注入瓶中，盖上橡皮塞</p>



		<p>和瓶盖，轻轻翻转小瓶数秒，避光放置 30 分钟；</p> <p>期间轻缓翻转小瓶，确保内容物完全溶解，避免产生泡沫；</p> <p>复溶后可选择适当的离心管或样本杯进行分装、标记使用。</p> <p>4. 适用于迈瑞 BS 系列生化分析仪。</p>
4.	常规生化复合校准品	<p>1. 预期用途：与迈瑞生化分析仪和试剂配套使用，用于迈瑞检测系统测定人体血清、血浆或尿液标本中临床常规生化项目进行浓度测定时的校准，以保证 BS 系列测定结果的准确性，该校准品仅适用于体外诊断。</p> <p>2. 检验原理：在检测系统的校准程序下，使用校准品对应参考值定标校准检测系统，建立校准函数。当检测样品时，检测系统根据实测反应度通过校准函数计算得到样品测定结果，量值单位与参考值相同。结果准确性由校准品溯源性及检测系统性能状态决定。</p> <p>3. 检验方法</p> <p>自 2~8℃保存环境取出，准备适量双蒸水或去离子水，平衡至室温；</p> <p>轻敲瓶盖，确保冻干样品全部散落在瓶底，小心地打开瓶盖和橡皮塞，避免内容物的损失；</p> <p>准确量取 3mL 双蒸水或去离子水，缓慢注入瓶中，盖上皮塞和瓶盖，轻轻翻转小瓶数秒，避光放置 30 分钟；</p> <p>期间轻缓翻转小瓶，确保内容物完全溶解，避免产生泡沫；</p> <p>复溶后可选择适当的离心管或样本杯进行分装、标记使用。</p> <p>参考仪器操作手册，使用参考值表对应的参考值设定校准值，对仪器进行校准。</p> <p>4. 适用于迈瑞 BS 系列生化分析仪。</p>
5.	生化分析仪清洗液 DA	<p>1. 用途</p> <p>适用于迈瑞全自动生化分析仪样本针、试剂针、搅拌杆和反应杯的清洗。</p>



		<p>2. 产品特点 不含磷酸盐，不含荧光增白剂，易被生物降解，是由表面活性剂和其他成分复配而成的酸性清洗液，具有去除蛋白、脂类、有机及无机离子等特性，能够为临床生化项目的检测分析提供稳定环境。</p> <p>3. 主要成分：表面活性剂</p> <p>4. 产品外观：在室温时应为无色澄清液体，无沉淀及絮状物。</p> <p>5. 使用方法：应在 2°C~35°C 状态下使用。</p> <p>6. 储存条件及有效期 应储存在 2°C~35°C、相对湿度不超过 90%、无腐蚀性气体和通风良好处。密封储存有效期为 18 个月；</p>
6.	生化分析仪 清洗液 DB	<p>1. 用途 适用于迈瑞公司生化分析仪样本针、试剂针、搅拌杆和反应杯的清洗。</p> <p>2. 产品特点 不含磷酸盐，不含荧光增白剂，易被生物降解，是由多种表面活性剂复配而成的强碱性浓缩清洗液，具有去除蛋白、脂类、有机及无机离子等特性，能够为临床生化项目的检测分析提供稳定环境。</p> <p>3. 主要成分：非离子型表面活性剂、多聚阴离子型表面活性剂、缓冲液、稳定剂等。</p> <p>4. 产品外观：在室温时应为无色到乳白色均一液体，无异味。</p> <p>5. 使用方法：应在 2°C~35°C 状态下使用。</p> <p>6. 储存条件及有效期 本品应储存在 2°C~35°C、相对湿度不超过 90%、无腐蚀性气体和通风良好处。密封储存有效期为 18 个月；</p>
7.	血细胞分析 用溶血剂	<p>1. 样本量：30ul；</p> <p>2. 样本类型：全血；</p>



		<p>3. 试剂量: 0.3ml;</p> <p>4. 空白计数: 血红蛋白 (HGB) <math>\leq 2\text{g/L}</math>;</p> <p>5. 检测结果偏差: 血红蛋白 (HGB) 相对偏差在 <math>\pm 3.5\%</math> 范围内;</p> <p>6. pH 批间差: <math>\Delta \text{pH}</math> 应不大于 1.0;</p> <p>7. 吸收峰波长的批间差: <math>\Delta \lambda_{\text{max}}</math> 应不大于 10nm;</p> <p>8. 分辨率: 0.1g/L;</p> <p>9. 线性范围: 200g/L;</p> <p>10. 批间: 变异系数 <math>&lt; 10\%</math>;</p> <p>11. 批内: 变异系数 <math>&lt; 10\%</math>;</p> <p>12. 用途: 用于血细胞分析前破坏红细胞、溶出血红蛋白、维持所需分析细胞的形态, 从而便于细胞分类计数或血红蛋白定量测定。</p>
8.	血细胞分析 用稀释液	<p>1. 装量: 20L, 应不低于 20L;</p> <p>2. PH 值: 稀释液在 <math>25^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}</math> 时的 PH 值应在 <math>7.05 \pm 0.2</math> 范围内;</p> <p>3. 电导率: 稀释液在 <math>25^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}</math> 时的电导率 (p) 值应在 <math>(1800 \pm 50) \text{mS/m}</math> 范围内;</p> <p>4. 渗透浓度: 稀释液在 <math>25^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}</math> 时的渗透浓度值应在 <math>(306 \pm 10) \text{mOsm/kg}</math> 范围内;</p> <p>5. 粒子计数结果: 粒子体积 <math>\geq 2.5\text{fL}</math>, 粒子计数 <math>\leq 2.5 \times 10^5/\text{L}</math>;</p> <p>6. 准确性结果应符合: 白细胞计数 (WBC) 结果偏差在 <math>\pm 7.5\%</math> 范围内, 红细胞计数 (RBC) 结果偏差在 <math>\pm 3.0\%</math> 范围内, 血红蛋白 (HGB) 结果偏差在 <math>\pm 3.5\%</math> 范围内, 平均红细胞体积 (MCV) 结果偏差在 <math>\pm 3.0\%</math> 范围内, 血小板计数 (PLT) 结果偏差在 <math>\pm 12.5\%</math> 范围内。</p>
9.	血细胞分析 用溶血剂	<p>1. 装量: 500ml, 应不低于 500ml;</p> <p>2. PH 值: 溶血剂在 <math>25^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}</math> 时的 PH 值应在 <math>7.80 \pm 0.20</math>;</p> <p>3. 吸收峰波长: 溶血剂溶血后, 血红蛋白衍生物的最大吸收峰波长应在 <math>(538 \pm 10) \text{nm}</math> 范围内;</p> <p>4. 吸光度值: 溶血剂溶血后, 在 <math>750\text{nm}</math> 处的吸光度值应 <math>\leq 0.012</math>;</p>



		5. 空白计数：白细胞计数 (WBC) $\leq 0.3 \times 10^9/L$ , 血红蛋白 (HGB) $\leq 1g/L$ ; 6. 准确性：白细胞计数 (WBC) 结果相对偏差在 $\pm 7.5\%$ 范围内，血红蛋白 (HGB) 结果相对偏差在 $\pm 3.5\%$ 范围内，大细胞分群结果相对偏差在 $\pm 5\%$ 范围内，小细胞分群结果相对偏差在 $\pm 8\%$ 范围内。
10.	探头清洁液	1. 包装规格：17ml*12； 2. 预期用途：用于定期清洁仪器； 3. 性能指标：应为透明液体，不得有沉淀、颗粒或絮状物； 4. 主要组成成分：表面活性剂、NaClO、NaOH； 5. 储存温度：2°C~30°C，无腐蚀性气体且通风良好的环境中； 6. 仅使用于配套的迈瑞 BC 系列血液细胞分析仪。
11.	冲洗液	1. 规格：5.5L*2 桶/箱； 2. 预期用途：用于血液细胞分析仪进样器、阀和管路系统的清洁和冲洗； 3. 性能指标：应为透明液体，不得有沉淀、颗粒或絮状物； 4. 储存温度：2°C~30°C，无腐蚀性气体且通风良好的环境中； 5. 仅使用于配套的迈瑞 BC 系列血液细胞分析仪。
12.	血细胞分析仪用质控物（阻抗法）	1. 包装规格：3ml。 2. 预期用途：用于深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司三分类 BC 系列血液细胞分析仪的 WBC、RBC、MCV/HCT、PLT 等参数的质控，以监控或评价检测结果的精密度； 3. 检验原理：质控物包含的各类细胞粒子，具有人血中 WBC、RBC、PLT 类似的性质，在血液细胞分析仪上检测时，能准确地模拟人血，监控分析仪的状态。质控物中还含有的保存试剂和防腐试剂，能稳定各类细胞模拟粒子的性质，使质控物稳定地保存数月以上；
13.	ABO 血型正/反定型和	1. 预期用途：本产品用于 ABO 血型的正定型和反定型以及 RhD 血型定型。本产品仅用于体外诊断，不用于血源筛查；



	RhD 血型检测卡（微柱凝胶法）	2. 储存条件及有效期：储存于 18-25℃ 的室温下。贮存时勿靠近任何热源、空调或通风口； 3. 生产日期和有效期见标签，一般有效期为 12 个月； 4. 产品适配伯乐机型使用。
14.	低离子抗人球蛋白卡（微柱凝胶法）	1. 预期用途：本卡用于抗体筛查和交叉配血。本产品仅用于体外诊断，不用于血源筛查； 2. 储存条件及有效期：储存于 18-25℃ 的室温下。勿靠近任何热源、空调或通风口； 3. 生产日期和有效期见标签，一般有效期为 18 个月； 4. 产品适配伯乐机型使用。
15.	样本稀释液	1、规格：500ml 2、预期用途：用于对待测样本进行稀释、液化，以便于使用体外诊断试剂或仪器对待测物进行检测。其本身并不直接参与检测 3、储存条件及有效期：储存条件：2-8℃ 4、样本要求：血液样本最好采集到柠檬酸盐、乙二胺四乙酸或者枸橼酸盐抗凝剂中。采集到真空采血管（无抗凝剂）中的样本也可以使用 5、产品适配伯乐机型使用
16.	需氧血培养瓶（比色法）	1. 血培养瓶种类包括含树脂需氧瓶、含树脂厌氧瓶、含树脂儿童瓶并提供 SFDA 注册证； 2. 特殊营养物质：血培养瓶添加促生长因子和专用特殊气体，提高苛养菌检出率； 3. 树脂吸附剂：采用树脂吸附剂吸附抗生素、抗体等干扰因素，提高阳性标本检出率和检出速度、不影响后期染色镜检； 4. 血培养瓶材质：多层聚合纤维培养瓶，采用扎口设计，真空定量采血，防摔破，防污染。



17.	厌氧血培养瓶（比色法）	<p>1. 血培养瓶种类包括含树脂需氧瓶、含树脂厌氧瓶、含树脂儿童瓶并提供 SFDA 注册证；</p> <p>2. 特殊营养物质：血培养瓶添加促生长因子和专用特殊气体，提高苛养菌检出率；</p> <p>3. 树脂吸附剂：采用树脂吸附剂吸附抗生素、抗体等干扰因素，提高阳性标本检出率和检出速度、不影响后期染色镜检；</p> <p>4. 血培养瓶材质：多层聚合纤维培养瓶，采用扎口设计，真空定量采血，防摔破，防污染。</p>
-----	-------------	--

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



## 第五章 单一来源谈判响应文件格式

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



# 安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血 剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069

## 单一来源谈判响应文件

投 标 单 位：\_\_\_\_\_

采 购 代 球 机 构：\_\_\_\_\_

时 间：\_\_\_\_\_



## 目 录

- (一) 投标函（格式）；
- (二) 投标报价表（格式）；
- (三) 投标报价明细表（格式）；
- (四) 商务条款偏离表（格式）；
- (五) 技术规格偏离表（格式）；
- (六) 法定代表人证明书或授权书（格式）；
- (七) 资格证明文件；
- (八) 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明；
- (九) 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书面声明  
(格式)；
- (十) 陕西省政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书（格式）；
- (十一) 项目业绩表；
- (十二) 售后服务承诺（格式）；
- (十三) 投标方案；
- (十四) 其他证明材料。



## 目 录

- (十五) 响应函（格式）；
- (十六) 响应报价表（格式）；
- (十七) 响应报价明细表（格式）；
- (十八) 商务条款偏离表（格式）；
- (十九) 技术规格偏离表（格式）；
- (二十) 法定代表人证明书或授权书（格式）；
- (二十一) 资格证明文件；
- (二十二) 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明；
- (二十三) 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书面声明（格式）；
- (二十四) 陕西省政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书（格式）；
- (二十五) 投标方案；
- (二十六) 优惠、培训、售后服务承诺；
- (二十七) 项目业绩表；
- (二十八) 其他相关政策；
- (二十九) 其他证明材料。



## 一、响应函

### 响应函

致：陕西德信招标有限公司

我方确认收到贵方提供 (项目编号) (项目名称) 单一来源文件的全部内容，  
我方：(供应商名称) 作为投标者正式授权 (授权代表全名、职务) 代表我方进行  
有关本投标的一切事宜。

提交电子响应文件（扩展名为“.SXSTF”），包括如下等内容：

- (一) 响应函
- (二) 响应报价表；
- (三) 响应报价明细表；
- (四) 商务条款偏离表；
- (五) 技术规格偏离表；
- (六) 法定代表人证明书或授权书；
- (七) 资格证明文件；
- (八) 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明；
- (九) 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书面声明；
- (十) 陕西省政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书；
- (十一) 投标方案；
- (十二) 优惠、培训、售后服务承诺；
- (十三) 项目业绩表；
- (十四) 其他相关政策；
- (十五) 其他证明材料。

我方已完全明白单一来源谈判文件的所有条款要求，并重申以下几点。

- (一) 我方决定参加：\_\_\_\_\_ (项目编号) (项目名称) 的投标。
- (二) 全部服务及相关货物的投标总价为：\_\_\_\_\_ (大、小写)。
- (三) 本单一来源谈判响应文件的有效期在投标截止日后\_\_\_\_天有效，如成交，  
有效期将延至合同终止日为止。
- (四) 我方已详细研究了单一来源谈判文件的所有内容包括修正文（如果有）  
和所有已提供的参考资料以及有关附件并完全明白，我方放弃在此方面



提出含糊意见或误解的一切权力。

- (五) 我方明白并愿意不得在规定的开标时间和日期之后、~~投标有效期之内撤回投标。~~
- (六) 我方同意按照贵方可能提出的要求而提供与投标有关的任何其它数据或信息。
- (七) 我方如果成交，将保证履行单一来源谈判文件及其补充文件中的全部责任和义务，按质、按量、按期完成《合同书》中的全部任务。
- (八) 如我方成交，我方将在收到成交通知书之前，参照国家计委(2002)1980号、发改委(2003)857号文件规定标准向陕西德信招标有限公司交纳成交服务费。
- (九) 所有与本招标有关的函件请发往下列地址：

供应商名称(加盖公章): \_\_\_\_\_

联系地址: \_\_\_\_\_

供应商授权代表职务: \_\_\_\_\_

供应商授权代表签字: \_\_\_\_\_

联系电话: \_\_\_\_\_

电子邮件: \_\_\_\_\_

传 真: \_\_\_\_\_

日 期: \_\_\_\_\_

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



## 二、响应报价表

项目名称：\_\_\_\_\_

项目编号：\_\_\_\_\_

序号	货物名称	品牌	型号和规格	数量	单价(元)	投标总价(元)	制造商名称	交货期	质保期	备注	
合计	(大写) : _____								(小写) : _____		

供应商（盖章）：\_\_\_\_\_

法定代表人签字或签章：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

注：投标报价应包括货物费用、随机备品备件、验收、运输费用（货物到最终用户的运费）、安装调试费用、人员培训及投标等全部费用。



### 三、响应报价明细表

序号	试剂耗材品名	单 位	数量	规格	单价(元)	总价(元)
1.	转氨酶检测试剂	盒	20	6*57ml+3*32ml		
2.	生化分析仪清洗液	桶	5	2L		
3.	常规生化复合质控水平1	盒	2	10*5ml		
4.	常规生化复合校准品	盒	2	10*3ml		
5.	生化分析仪清洗液 DA	盒	12	6*55ml		
6.	生化分析仪清洗液 DB	盒	12	6*55ml		
7.	血细胞分析用溶血剂	人份	70000	0.3ml*100		
8.	血细胞分析用稀释液	箱	50	20L		
9.	血细胞分析用溶血剂	瓶	40	500ml		
10.	探头清洁液	瓶	140	17ml*12 瓶/盒		
11.	冲洗液	箱	25	5.5L*2 桶/箱		
12.	血细胞分析仪用质控物(阻抗法)	支	25	3ml/支		
13.	ABO 血型正/反定型和 RhD 血型检测卡(微柱凝胶法)	张	200 张	112*12 卡/箱		
14.	低离子抗人球蛋白卡(微柱凝胶法)	张	400 张	112*12 卡/箱		
15.	样本稀释液	瓶	4 瓶	500ml		
16.	需氧血培养瓶(比色法)	瓶	700	40 瓶/盒		
17.	厌氧血培养瓶(比色法)	瓶	700	40 瓶/盒		
合计						

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



#### 四、商务条款偏离表

（说明）供应商应根据其提供的货物及有关服务，对照单一来源谈判文件合同专用条款要求逐条响应，商务条款不可负偏离，否则视为无效投标。

项目名称：\_\_\_\_\_ 项目编号：\_\_\_\_\_

序号	单一来源谈判文件要求	单一来源谈判 响应文件内容	偏离	备注

注：请对单一来源谈判文件商务要求内容逐条响应。

供应商（公章）：\_\_\_\_\_

授权代表（签名或盖章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



## 五、技术规格偏离表

(说明) 供应商应按照单一来源谈判文件要求，根据“~~用户需求书~~”内容做出全面响应。对响应有差异的，则说明差异的内容。

项目名称：\_\_\_\_\_ 项目编号：\_\_\_\_\_

序号	单一来源谈判文件要求	单一来源谈判 响应文件内容	偏离	备注

注：请对单一来源谈判文件技术参数要求内容逐条响应。

供应商（公章）：\_\_\_\_\_

授权代表（签名或盖章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_



## 六、法定代表人证明书或授权书

### (一) 法定代表人证明书格式（供应商为法定代表人时须出具）

致：陕西德信招标有限公司			
企业法人	企业名称		
	法定地址		
	邮政编码		
	网址		
	统一社会信用代码		
法定代表人	姓名		性别
	职务		联系电话
	传真		
法定代表人身份证复印件			(法定代表人签字或签章)
	二代身份证正、反两面  (粘贴处)		
			(企业公章)
年   月   日			

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



## (二) 法定代表人授权书格式（供应商为授权代表时须出具）

致：陕西德信招标有限公司

本授权书声明：注册于\_\_\_\_\_（国家或地区）的\_\_\_\_\_（供应商名称）的在下面签字的\_\_\_\_\_（法定代表人姓名、职务）代表本公司授权在下面签字的\_\_\_\_\_（被授权人的姓名、职务）为本公司的合法代表人，就陕西德信招标有限公司（项目名称、项目编号为\_\_\_\_\_）单一来源谈判文件的投标和合同执行，以我方的名义处理一切与之有关的事宜。

本授权书\_\_\_\_年\_\_月\_\_日至\_\_\_\_年\_\_月\_\_日签字生效，特此声明。

供应商名称：（公章）

地址：

法定代表人：（签名或盖章）

职务：

被授权人：（签名或盖章）

职务：

法人代表与被授权人身份证件（复印件）需附在单一来源谈判响应文件中。



## 七、资格证明文件

- (1) 具有独立承担民事责任能力的法人或非法人组织或自然人，提供合法有效的统一社会信用代码的营业执照等证明文件；
- (2) 投标人为经销商的应出具医疗器械经营许可证或二类医疗器械备案凭证（投标产品须在其生产范围内）、投标产品属于医疗器械管理的提供医疗器械注册证；投标人为制造厂家的应出具医疗器械生产许可证（投标产品须在其生产范围内）、投标产品属于医疗器械管理的提供医疗器械注册证；
- (3) 提供经会计师事务所审计的 2024 年财务审计报告（且出具的审计报告应当经过注册会计师行业统一监管平台备案赋码）或投标截止日前半年内任意一个月的财务报表（至少应包含资产负债表、利润表和现金流量表）或银行出具的资信证明；  
(成立时间至提交响应文件截止时间不足三个月的可不提供)；
- (4) 提供投标截止日前半年内任意一个月的社会保障资金缴存单据或社保机构开具的社会保险参保缴费情况证明，单据或证明上应有社保机构或代收机构的公章或业务专用章；  
(成立时间至提交响应文件截止时间不足三个月的可不提供)；
- (5) 提供投标截止日前半年内任意一个月的纳税证明或完税证明，单据应有代收机构或税务机关的公章或业务专用章；依法免税的单位应提供相关证明材料；  
(成立时间至提交响应文件截止时间不足三个月的可不提供)；
- (6) 未被列入失信被执行人、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；以“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）或中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）查询结果为准；
- (7) 本项目不接受联合体投标。

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



## 八、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明 (格式自拟)

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



## 九、提供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

### 书面声明

#### 无重大违法记录声明

陕西德信招标有限公司：

我\_\_\_\_\_（供应商名称）以下简称“我公司”参加\_\_\_\_\_（项目编号）  
（项目名称）的投标，本公司郑重声明，我公司参加本项目招标活动前\_\_\_\_年内  
（如实填写有或无）重大违法记录，符合法律法规的有关规定，我公司对此声明负  
全部法律责任。

特此声明！

供应商名称：\_\_\_\_\_（公章）

\_\_\_\_年\_\_月\_\_日

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



## 十、陕西省政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书

为响应党中央、国务院关于治理政府采购领域商业贿赂行为的号召，我公司在此庄严承诺：

1. 在参与政府采购活动中遵纪守法、诚信经营、公平竞标。
2. 不向政府采购人、采购代理机构和政府采购评审专家进行任何形式的商业贿赂以谋取交易机会。
3. 不向政府采购代理机构和采购人提供虚假资质文件或采用虚假应标方式参与政府采购市场竞争并谋取中标、成交。
4. 不采取“围标、陪标”等商业欺诈手段获得政府采购定单。
5. 不采取不正当手段诋毁、排挤其他供应商。
6. 不在提供商品和服务时“偷梁换柱、以次充好”损害采购人的合法权益。
7. 不与采购人、采购代理机构政府采购评审专家或其它供应商恶意串通，进行质疑和投诉，维护政府采购市场秩序。
8. 尊重和接受政府采购监督管理部门的监督和政府采购代理机构招标采购要求，承担因违约行为给采购人造成的损失。
9. 不发生其他有悖于政府采购公开、公平、公正和诚信原则的行为。

供应商名称：

公章：

授权代表签字：

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



## 十一、投标方案

根据项目情况内容格式自拟

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



## 十二、优惠、培训、售后服务承诺

### 12.1 优惠条件承诺书

致：\_\_\_\_\_（采购人）

经仔细阅读单一来源文件，我单位对所投标项目向贵单位特做如下优惠条件承诺：

(1) ...

(2) ...

(3) ...

...

特此承诺！

承诺方授权代表签字：\_\_\_\_\_

职 务：\_\_\_\_\_

承诺方名称：\_\_\_\_\_

承诺方印章：\_\_\_\_\_

地址：\_\_\_\_\_

邮编：\_\_\_\_\_

电话：\_\_\_\_\_

传真：\_\_\_\_\_

日期： 年 月 日

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



## 12.2 培训计划

(提供针对本项目的培训方案)

(1) ...

(2) ...

(3) ...

...

特此承诺！

承诺方授权代表签字: \_\_\_\_\_

职 务: \_\_\_\_\_

承诺方名称: \_\_\_\_\_

承诺方印章: \_\_\_\_\_

地址: \_\_\_\_\_

邮编: \_\_\_\_\_

电话: \_\_\_\_\_

传真: \_\_\_\_\_

日期: 年 月 日

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



### 12.3 售后服务

(提供针对本项目的售后服务承诺)

(1) ...

(2) ...

(3) ...

...

特此承诺！

授权代表签字：\_\_\_\_\_

职 务：\_\_\_\_\_

承诺方名称：\_\_\_\_\_

承诺方印章：\_\_\_\_\_

地址：\_\_\_\_\_

邮编：\_\_\_\_\_

电话：\_\_\_\_\_

传真：\_\_\_\_\_

日期： 年 月 日

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



### 十三、项目业绩表

供应商提供 2022 年 8 月 1 日至今类似业绩

注：须提供业绩相应的证明材料（如采购合同）。



## 十四、其他相关政策

### 附件 1：中小企业声明函（如有）

请各位供应商根据实际情况提供，没有则不提供。供应商声明函将随结果公告一同公布，接受社会监督。

本公司郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库〔2020〕46号)的规定，本公司参加(单位名称)的(项目名称)采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业的具体情况如下：

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

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

.....

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

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日期：

1. 从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。
2. 填写前请认真阅读《工业和信息化部 国家统计局 国家发展和改革委员会 财政部关于印发中小企业划型标准规定的通知》（工信部联企业〔2011〕300号）和《财政部、工业和信息化部关于印发〈政府采购促进中小企业发展管理办法〉的通知》（财库〔2020〕46号）相关规定。

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069

## 附件 2：残疾人福利性单位声明函（如有）



根据《财政部、民政部、中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库[2017]141号）的规定，由供应商自行申明，并对申明真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

本单位郑重声明，根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）的规定，本单位为符合条件的残疾人福利性单位，且本单位参加\_\_\_\_\_单位的\_\_\_\_\_项目采购活动提供服务。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

单位名称（盖章）：

日期：

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



### 附件 3：监狱企业证明文件（如有）

根据财政部、司法部《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68号）的规定，监狱企业参加政府采购活动时，应当提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件。

单位名称（盖章）：

日期：

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069

**附件 4：“节能产品”、“环境标志产品”证明材料~~及~~(如有)**



供应商提供的产品属于下列情形的，提供产品列入“节能产品”、“环境标志产品”所在页的复印件（该页包含制造商或企业名称或申请单位名称、规格型号、有效期截止日期等内容），并加盖供应商单位公章。

- (1) 符合政府采购强制采购政策的财政部、环境保护部发布的《节能产品政府采购清单》中标记的“强制采购节能产品”。
- (2) 符合政府采购强制采购政策的财政部、环境保护部发布的《环境标志产品政府采购清单》中标记的“环境标志产品”。

注：本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

单位名称（盖章）：

日期：

项目名称：安康市中心血站 2026 年度血细胞分析用溶血剂等采购项目

项目编号：DXZB-2025-1069



## 十五、其他证明材料

(供应商认为与本次招标有关的其他材料)