



# 采 购 文 件

采购方式：竞争性谈判

采购编号：HNZC2016-076-003

项目名称：计生配套试剂及耗材

采 购 人：儋州市人口和计划生育服务中心

采购代理：海南政采招投标有限公司

2016 年 12 月



# 目 录

第一章	投标邀请函 .....
第二章	用户需求书 .....
第三章	投标人须知 .....
第四章	合同条款 .....
第五章	投标文件内容和格式 .....
第六章	评审方法和程序 .....
附表 1、	初步审查表



# 第一章 投 标 邀 请 函

海南政采招投标有限公司受儋州市人口和计划生育服务中心的委托，就（采购编号：HNZC2016-076-003、计生配套试剂及耗材）项目所需的货物及相关服务，组织竞争性谈判，欢迎合格的国内供应商提交密封报价。有关事项如下：

一、竞争性谈判项目的名称、用途、数量、简要技术要求或项目基本概况及采购预算

- 1、名称：计生配套试剂及耗材
- 2、用途：工作需要
- 3、数量及分包：一批不分包（详见用户需求书）
- 4、简要技术要求或项目基本概况：儋州市人口和计划生育服务中心采购计生配套试剂及耗材，其他详见《用户需求书》。
- 5、采购预算：69.9712 万元, 报价超出采购预算的视为无效报价。

二、供应商资格要求

- 1、必须在本公司报名并购买竞争性谈判文件参加本项目的，并按时提交保证金的。
- 2、在中华人民共和国注册，具有独立承担民事责任能力的法人（需提供营业执照副本复印件、组织机构代码证、税务登记证复印件或“一照三号”或“一照一码”营业执照副本复印件也视为同等有效证明）。
- 3、提供 2016 年任意一个月的社保和纳税缴纳证明。
- 4、投标人须具有医疗器械经营许可证（含诊断试剂）。



- 5、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声明函。
- 6、供应商必须对本项目内所有的内容进行响应，不允许只对其中部分内容进行响应，否则视为无效报价。
- 7、本项目不接受联合体投标。

### 三、获取竞争性谈判文件的时间、地点、方式及竞争性谈判文件售价和保证金缴纳相关事项

- 1、获取竞争性谈判文件时间：2016年12月7日起至2016年12月9日（上午9:00-12:00 下午14:30-17:00）
- 2、获取竞争性谈判文件地点（联系电话）：海口市国贸路49号中衡大厦13楼A座梁安伟先生18976367180
- 3、获取竞争性谈判文件方式：报名购买，出示单位法人授权委托书原件、营业执照副本原件、营业执照复印件（加盖公章）。
- 4、竞争性谈判文件售价：人民币100元/套（售后不退）
- 5、保证金缴纳相关事项

保证金的金额：8000元

保证金到账截止时间：2016年12月12日11时00分

保证金缴纳帐户名称：海南政采招投标有限公司

开户银行：中国工商银行海口国贸支行

帐号：2201028119200122488

财务联系人：郑小姐 联系电话：0898-68501523

### 四、响应文件递交和截止时间、开启时间及地点



- 1、递交响应文件时间：2016年12月13日15:00-15:30时（北京时间）
- 2、递交响应文件截止时间、开启时间：2016年12月13日15:30时（北京时间）
- 3、开启地点：海口市国贸路49号中衡大厦13楼A座会议室。

#### 五、采购信息及采购结果发布媒体

中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）、中国海南政府采购网（[www.ccgp-hainan.gov.cn](http://www.ccgp-hainan.gov.cn)）、海南省人民政府网（[www.hainan.gov.cn](http://www.hainan.gov.cn)）

#### 六、采购人的名称、地址和联系方式

- 1、采购人名称：儋州市人口和计划生育服务中心
- 2、采购项目联系人：刘先生
- 3、采购人地址：儋州市人民西路
- 4、联系电话：0898-23860124

#### 七、采购代理机构的名称、地址和联系方式

- 1、代理机构名称：海南政采招投标有限公司
- 2、项目联系人：贾玲
- 3、代理机构地点：海口市国贸路49号中衡大厦13楼A座
- 4、联系电话：0898-68501635/13976096820

电子邮箱：[JL\\_1399@163.com](mailto:JL_1399@163.com)

传真：0898-68501527 邮编：570125



海南政采招投标有限公司

2016年12月



## 第二章 用户需求书

- 一、交付时间与地点要求：按用户要求分批次供货，地点：用户指定地点。
- 二、付款条件：按合同执行。
- 三、供应商资格要求：见投标邀请
- 四、验收要求：按标书技术参数进行验收。
- 五、伴随服务要求：
- 六、用户的配合条件；
- 七、技术要求：

### 参考配置及技术要求

序号	采购品目名称	技术要求	数量	单位	制造商授权
1	巨细胞抗体 (IgM/IgG)	50 人份/盒 用途:用于定性检测人血样本中巨细胞病毒 IgM 抗体、IgG 抗体。产品组成： 1. 每包装盒内有 50 个检测试剂卡和干燥剂。检测卡由塑料板卡、硝酸纤维素膜、吸水纸和载金垫组成；内含兔抗 CMV 抗体、分子量为 26KD 的巨细胞抗原、抗人 IgM (u 链) 抗体 2. 说明书 1 份。	盒	40	需要提供
2	弓形虫抗体 (IgM/IgG)	50 人份/盒 用途:用于定性检测人血清样本中弓形虫 IgM 抗体、IgG 抗体。产品组成： 1. 每包装盒	盒	40	需要提供



		内有 50 个检测试剂卡和干燥剂。检测卡由塑料板卡、硝酸纤维素膜、吸水纸和载金垫组成; 内含兔抗 TOX 抗体、分子量为 35KD 的弓形虫抗原、抗人 IgM (u 链) 抗体 2. 说明书 1 份。			
3	风疹抗体 (IgM/IgG)	50 人份/盒 用途:用于定性检测人血清样本中风疹病毒 IgM 抗体、IgG 抗体。产品组成: 1. 每包装盒内有 50 个检测试剂卡和干燥剂。检测卡由塑料板卡、硝酸纤维素膜、吸水纸和载金垫组成; 内含兔抗 TOX 抗体、分子量为 35KD 的弓形虫抗原、抗人 IgM (u 链) 抗体 2. 说明书 1 份。	盒	40	需要提供
4	ABO 血型正定型试剂盒(固相法)	40T/盒 用途:用于在临床实验室对人体 ABO 血型抗原检测,不用于血源筛查。	盒	40	需要提供
5	RH 血清(抗大D)	10ml 用途:用于献血者及临床样本 RhD 血型的常规检测。产品组成: 抗 D (IgM) 单克隆细胞株培养上清液, NaCl, 磷酸盐缓冲液等。	盒	40	需要提供





6	梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒	<p>100 人份/盒</p> <p>用途:定性检测人血清、血浆样本中的梅毒螺旋体抗体。产品组成:玻璃纤维上包被胶体金标记的基因重组梅毒抗原(Au-TPAg)(大肠杆菌表达),硝酸纤维素膜上分别在检测线和对照线处包被基因重组梅毒(TPAg)(大肠杆菌表达)和免抗 TP 抗体。</p>	盒	20	需要提供
7	乙肝五项检测卡	<p>25 人份/盒</p> <p>用途:体外定性检测人血清、血浆中的乙型肝炎表面抗原、表面抗体、e 抗原、e 抗体及核心抗体。</p> <p>1. HBsAg 试条玻璃纤维素膜上预包被金标抗 HBsAg 单抗(Au-sAb1);在硝酸纤维素膜上分别在检测线和对照线处包被 HBsAg 单抗(sAb2)和羊抗鼠 IgG。</p> <p>2. HBsAb 试条玻璃纤维素膜上预包被金标表面抗原(Au-sAg);硝酸纤维素膜上分别在检测线和对照线处包被 HBsAg 单抗(sAb2)和羊抗鼠 sAg。</p> <p>3. HBeAg 试条玻璃纤维素膜上预包被金标抗-HB0 单抗</p>	盒	80	需要提供



		<p>(Au-cAb1);硝酸纤维素膜上分别在检测线和对照线处包被抗 HBe 单抗 (eAb2) 和羊抗鼠 IgG。</p> <p>4. HBeAb 试条玻璃纤维素膜上预包被 e 抗原及金标抗体 (Au-0Ab2);硝酸纤维素膜上分别在检测线和对照线处包被抗-HBe 单抗 (eAb1) 和羊抗鼠 IgG。</p> <p>5. HBcAb 试条玻璃纤维素膜上预包被金标核心抗原 (Au-cAg) ;硝酸纤维素膜上分别在检测线和对照线处包被抗-HBc 单抗 (cAb1) 和羊抗重组核心抗原。</p>			
8	高灵敏促甲状腺激素	<p>96 人份/盒</p> <p>用途:测定人血清中的 hTSH 含量。产品组成: hTSH 系列校准品: 6 瓶, hTSH 含量为 A: 0、B: 0. 25mIU/L、C: 1 mIU/L、D: 5 mIU/L、E: 20 mIU/L、F: 50 mIU/L; 抗-hTSH 包被板: 96 人份/盒; HRP-hTSH: 1 瓶 (红色液体) ; 发光底物 A 液: 1 瓶 (含鲁米诺) 发光底物 B 液: 1 瓶 (H2O2) ; 浓缩洗液: 10ml /瓶。</p>	盒	10	需要提供



9	11G 尿试纸条	<p>100T/筒</p> <p>用途:与 Uri test、URIT 系列尿液分析仪配套使用,可对人体尿液中白细胞、酮体、亚硝酸盐、尿胆原、胆红素、蛋白质、葡萄糖、尿比重、隐血、硝酸度、维生素 C 等化学指标进行半定量测定,为临床检验和诊断提供参考。产品组成:</p> <p>(mg/100 条) 白细胞: 取代吡啶酚 1.4; 重氮盐 0.7; 缓冲液 146, 酮体: 亚硝基铁氰化钠 30; 缓冲液 158; 亚硝酸盐: 对氨基苯甲胺 0.65; N-1 萘乙二胺盐酸盐 0.45; 缓冲液 50 尿胆原: 固兰 B 盐 1.20; 胆红素: 2, 4-二氯苯胺重氮盐 14.3; 缓冲剂 345, 蛋白质: 四溴酚兰 0.36; 缓冲剂 600, 葡萄糖: 葡萄糖氧化酶 6.2; 过氧化物酶 2.8; 4-氨基安替比林 0.08; 缓冲剂 496, 尿比重: 溴百里酚兰 0.4; 聚甲基乙烯酯马来酸钠 16; 隐血: 过氧化羟基异丙苯 35.2; 四甲基联苯胺 2.0; 缓冲液 34, 酸碱度: 溴二甲酚兰 3.3; 溴甲酚绿 0.2, 维生素 C: 2, 6-二氯靛酚钠 0.5。</p>	筒	20	
---	----------	---	---	----	--



10	沙眼衣原体抗原检测试剂	<p>20 人份/盒</p> <p>用途:定性检测女性宫颈拭子以及男性尿液样本中的沙眼衣原体抗原。产品组成: 试剂条: 包被用衣原体抗体、标记用衣原体抗体、链霉亲和素结合物、生物素、乳胶、硝酸纤维素膜、聚酯纤维膜, 裂解液 A: 主要由氯化钠、胆酸、氢氧化钠、多聚磷酸组成; 裂解液 B: 主要由表面活性剂、丙磺酸盐、溴百里酚蓝组成。</p>	盒	50	需要提供
11	BS-200 丙氨酸氨基转移酶	<p>4*35ml 12*18ml</p> <p>该试剂盒采用 IFCC 法, 用于体外定量测定人血清中丙氨酸氨基转移酶的活力。主要组成成份: 试剂 1(R1): Tris 缓冲液: 150mmol /L, L-丙氨酸: 750mmol /L, 乳酸脱氢酶 (LDH) : <math>\geq 1200U/L</math>, NADH : 0.4mmol /L, 试剂 2(R2): <math>\alpha</math>-酮戊二酸: 90mmol /L, NADH; 0.9mmol /L。</p>	盒	30	
12	BS-200 葡萄糖/GLU	<p>4*40ml 2*20ml</p> <p>本试剂盒采用葡萄糖氧化酶法, 用于体外定量测定人血清或血浆中葡萄糖的含量。主要组成成份: 试剂 1 R1): 磷酸盐缓冲液: 100mmol /L, 抗坏</p>	盒	30	



		<p>血酸氧化酶：4700U/L，葡萄糖氧化酶：4000U/L，试剂 2 (R2)：磷酸盐缓冲液：100mmol /L，过氧化物酶：6700U/L，4-氨基安替比林：0.7mmol /L，对羟基苯甲酸钠：1.3mmol /L。</p>			
13	BS-200 肌酐	<p>3*35ml 该试剂盒采用改良 JAFF 法，用于体外定量测定人血清、血浆或尿液中肌酐的浓度。主要组成成份：由试剂 1（R1）、试剂 2（R2）、校准品（S）组成。主要成分：试剂 1(R1)：NaOH 溶液：0.38mmol /L，试剂 2 (R2)：苦味酸溶液：15mmol /L。</p>	盒	30	
14	细菌性阴道病检测试剂盒	<p>50 人份/盒 用途：采用唾液酸酶法，用于妇科阴道分泌物的细菌感染快速筛查。主要组成成份：1、反应管 50 支，2、A 液：10ml × 2 瓶 3、B 液：7ml × 1 瓶，4、说明书一份。</p>	盒	20	需要提供
15	淋球菌抗原检测试剂	<p>100 人份/盒 本试剂用免疫学的原理制作：采用高活性、高特异性的淋病双球菌外膜蛋白（protein）单抗为基本原料，以胶体金作</p>	盒	10	



		为指示标记物,与淋病患者分泌物中的淋球菌抗原结合,形成夹心一步法,在检测膜上出现两条线的阳性反应,反之,若待检标本中无淋球菌抗原,则显示检测膜上只出现一条线的阴性结果。本产品还对标本进行特殊处理,从而大大提高了检测的灵敏度与特异性。			
16	白色念珠菌/ 阴道毛滴虫抗原二联检测试剂盒	20 人份/盒 用于:本产品用于体外定性检测 18 岁以上女性阴道分泌物拭子样本中的白色念珠菌和阴道毛滴虫抗原。	盒	80	需要提供
17	MG 促甲状腺激素	100T/盒 用途:本试剂用于定量测定人血清内促甲状腺激素受体抗体 (TRAb: TSH receptor antibody) 的含量。主要组成成份:由磁性微球溶液、发光标记物、缓冲液、低点校准品、高点校准品、样本稀释液(选配)和质控品组成。	盒	10	需要提供
18	纤维蛋白原测定试剂/FIB	1ml *10 支/盒 用途:供临床体外定量检测人血浆中的纤维蛋白原 (FIB) 的含量。主要组成成份:纤维蛋白原测定试剂(凝固法)为冻干品,由 100NIH 单位/ml	盒	2	



		<p>的凝血酶（冻干品）、叠氮化钠 1mg/mL 组成。敏感性：标准液的 5 倍稀释液样品同标准液的 20 倍稀释液样品的检测结果的凝固时间差在 8.0 秒以上。准确性：用参考物质测量，相对偏差应不超过 15%。重复性：用正常值质控血浆和异常值质控血浆分别重复测定 10 次，所得结果的变异系数（CV）在 8% 以内。批间差：测定 3 批试剂重复性的批间差不超过 15%。线性：在低于 4.5g/L 线性范围内，线性相关系数应大于 0.98.</p>			
19	凝血酶原时间测定试剂/PT	<p>2ml *10 瓶/盒 用途: 供临床体外测试人血浆中凝血酶原时间用。主要组成成份: 凝血酶原时间测定试剂（凝固法）为冻干品，由兔脑凝血酶和乳酸钙组成。敏感性：用正常值控血浆测定试剂，凝固时间为 10.8~13.5 秒；用缓冲液将正常血浆稀释 4 倍，以该稀释液测定试剂，凝固时间为 17.0 秒以上。准确性：用正常值质控血浆测定试剂，凝固时间为 10.8~13.5 秒；用异常值质控血浆</p>	盒	2	



		测定试剂, 凝固时间为 16.0~21.0 秒。重复性: 用正常质控血浆和异常质控血浆测定试剂, 各重复测定 10 次, 所得结果的变异系数(CV)应在 5%以内。批间差: 测定 3 批试剂重复性的批间差应不超过 10%: 批内瓶间差: 测定相同批号不同瓶的样品, 测定结果的变异系数 (CV) 在 2% 以内。正常血浆测量值: 用正常血浆测试, 凝固时间应不大于 14 秒。			
20	乙肝病毒表面抗原	100T 用途: 该产品用于定性测定人血清中乙肝病毒表面抗原 (HBsAg)。主要组成成份: 产品组成: 磁性微球溶液、发光标记物、荧光素标记物、低点校准品、高点校准品。	盒	10	需要提供
21	乙肝病毒表面抗体	100T 用途: 该产品用于定性测定人血清中乙肝病毒表面抗体 IgG(HBsAb IgG)。主要组成成份: 产品组成: 磁性微球溶液、发光标记物、荧光素标记物、低点校准品、高点校准品、游离 HBsAg 溶液。	盒	10	需要提供





22	乙肝病毒 e 抗原	100T 用途:该产品用于定性测定人血清中乙肝病毒 e 抗原 (HBeAg)。主要组成成份:产品组成:磁性微球溶液、发光标记物、荧光素标记物、低点校准品、高点校准品。	盒	10	需要提供
23	乙肝病毒 e 抗体	100T 用途:该产品用于定性测定人血清中乙肝病毒 e 抗体 IgG (HBeAb IgG)。主要组成成份:产品组成:磁性微球溶液、发光标记物、荧光素标记物、游离 HBeAg 溶液、低点校准品、高点校准品、样本稀释液。	盒	10	需要提供
24	乙肝病毒核心抗体	100T 用途:该产品用于定性测定人血清中乙肝病毒核心抗体 IgG (HBcAb IgG)。主要组成成份:产品组成:磁性微球溶液、发光标记物、荧光素标记物、低点校准品、高点校准品、样本稀释液。	盒	10	需要提供
25	弓形虫 IgG 抗体	100T/盒 用途:该产品用于定性测定人血清中弓形虫 IgG(TOXO IgG) 抗体,主要组成成份:产品组成:磁性微球溶液、发光标记物、缓冲液、低点校准品、高	盒	10	需要提供



		点校准品、样本稀释液。			
26	弓形虫 IgM 抗体	100T/盒 用途：该产品用于定性测定人血清中弓形虫 IgM(TOXO IgM) 抗体。主要组成成份：产品组成：磁性微球溶液、发光标记物、缓冲液、低点校准品、高点校准品、样本稀释液。	盒	10	需要提供
27	风疹病毒 IgG 抗体	100T/盒 用途：该产品用于定性测定人血清中风疹病毒 IgG(Rubella IgG) 抗体。主要组成成份：产品组成：磁性微球溶液、发光标记物、缓冲液、低点校准品、高点校准品、样本稀释液。	盒	10	需要提供
28	巨细胞病毒 IgG 抗体	100T/盒 用途：该产品用于定性测定人血清中巨细胞病毒 IgG (CMV IgG) 抗体。主要组成成份：产品组成：磁性微球溶液、发光标记物、缓冲液、低点校准品、高点校准品、样本稀释液。	盒	10	需要提供
29	巨细胞病毒 IgM 抗体	100T/盒 用途：该产品用于定性测定人血清中巨细胞病毒 IgM (CMV IgM) 抗体。主要组成成份：产品组成：磁性微球溶液、发	盒	10	需要提供



		光标记物、缓冲液、低点校准品、高点校准品、样本稀释液。			
30	H14-ca 试纸	<p>100 条/筒</p> <p>用途：该试纸可对尿液中的尿胆原（URO）、胆红素（BIL）、酮体（KET）、血（BLD）、蛋白质（PRO）、亚硝酸盐（NIT）、白细胞（LEU）、葡萄糖（GLU）、比重（SG）、酸碱度（pH）、抗坏血酸（VC）、微白蛋白（MALB）肌酐（Cr）、尿钙（Ca）项目进行定性或半定量检测。</p> <p>主要组成成份：蛋白质：01%W/W 四溴酚蓝：97.4%W/W 缓冲液：2.5% W/W 非反应物质：血：26.0% W/W 过氧化羟基丙苯：1.5% W/W 四甲基联苯胺：35.3% W/W 缓冲液 37.2% W/W 非反应物质：葡萄糖（不包括 E10、M10）：1.7% W/W 葡萄糖氧化酶（123U）：0.2% W/W 辣根过氧化物酶（203U）：0.1% W/W 碘化钾：71.8% W/W 缓冲液：26.2% W/W 非反应物质：葡萄糖（E10）：1.7% W/W 葡萄糖氧化酶（123U）：0.2% W/W 过氧化物酶（辣根，203U）：0.1% W/W- 氨基安替比林：71.8% W/W 缓</p>	筒	5	



	<p>冲液: 26.2% W/W 非反应物 质: 白细胞: 4.3% W/W 吡咯 酚酯: 0.4% W/W 苯基重氮盐: 92.6% W/W 缓冲液: 2.7% W/W 非反应物质: 亚硝酸盐: 1.3% W/W 对氨基苯砷酸: 0.9% W/W 四氢苯并喹啉-3-酚: 89.6% W/W 缓冲液: 8.2% W/W 非反 应物质: 比重: 4.8% W/W 溴 百里香酚蓝: 90.2% W/W 甲基 乙烯基醚-顺丁烯二酸共聚 物: 5.0% W/W 氢氧化钠: pH (不包括 A10、E10): 3.3% W/W 溴甲酚绿: 55.0% W/W 溴白里 香酚蓝: 41.7% W/W 非反应物 质: pH (A10、E10): 3.3% W/W 甲基红: 55.0% W/W 溴白里香 酚蓝: 41.7% W/W 非反应物 质: 胆红素: 0.6% W/W 2,4- 二氯苯胺重氮盐: 57.3% W/W 缓冲液: 32.1% W/W 咖啡因: 10.0% W/W 非反应物质: 尿胆 原 (不包括 M10、A10): 0.2% W/W 固蓝 B 盐: 98.0% W/W 缓 冲液: 1.8% W/W 非反应物质: 尿胆原 (M10): 0.2% W/W 二 甲氧基联苯基重氮盐: 98.0% W/W 缓冲液: 1.8% W/W 非反 应物质: 尿胆原 (A10): 0.2%</p>		
--	--	--	--



		<p>W/W 对二乙氨基苯甲醛：            98.0% W/W 缓冲液：1.8% W/W            非反应物质：抗坏血酸：0.8%            W/W2,6-二氯酚靛酚：40.7            W/W 缓冲液：58.5% W/W 非反            应物质：微白蛋白：2.2% W/W            磺酞染料：96.0% W/W 缓冲            液：1.8% W/W 非反应物质：肌            酐：4.8% W/W3,5-二硝基苯甲            酸：85.2% W/W 缓冲液：10%            W/W 非反应物质：尿钙：2.5%            W/W 邻甲酚酞络合酮：87.5%            W/W 缓冲液：10% W/W 非反应            物质。</p>			
31	人类免疫缺陷病毒抗体检测试剂	<p>50 人份/盒            用途：定性检测人全血、血清            和血浆样本中的 HIV1/2 型抗            体。主要组成成份：玻璃纤维            素膜上包被胶体金标记的重            组 HIV 抗原 (Au-HIV-Ag) (大            肠杆菌表达)，硝酸纤维素膜            上分别在检测线和对照线处            包被重组 HIV 抗原 (HIV-Ag)            (大肠杆菌表达) 和鼠抗 HIV            单克隆抗体。</p>	盒	4	需要提供



32	活化部分凝血活酶时间测定试剂/APTT	<p>2ml *10 瓶/盒</p> <p>用途:供临床体外测试人血浆中活化部分凝血活酶时间用。主要组成成份:活化部分凝血活酶时间测定试剂(凝固法)由兔脑磷脂 0.2mg/mL、鞣花酸 0.03mg/mL 组成。敏感性:用正常血浆测定试剂,凝固时间为 25.0~35.0 秒,用缓冲液将正常值质控血浆稀释 4 倍,以该稀释液测定试剂,凝固时间为 50.0 秒以上。准确性:用正常质控血浆测定试剂,凝固时间为 25.0~35.0 秒;用异常质控血浆测定试剂,凝固时间为 40.0~50.0 秒。重复性:用正常值质控血浆和异常值质控血浆分别测定试剂,各重复测定 10 次,所得结果的变异系数(CV)在 5.0%以内。批间差:测定 3 批试剂重复性的批间差应不超过 10%。正常血浆测量值:用正常血浆测试,凝固时间不大于 35.0 秒。</p>	盒	2	
33	762 血液学-16 参数控制品	<p>3ml</p> <p>用途:该产品用于对血液分析上血细胞数值的测定进行监测。组成:该产品由稳定的可</p>	瓶	2	



		溶血的人红细胞、模拟血小板成份、模拟白细胞和动物源性成份悬浮在含有稳定剂和防腐剂的基质中组成。			
34	761 血液学-16 参数控制品	3ml 用途：该产品用于对血液分析上血细胞数值的测定进行监测。组成：该产品由稳定的可溶血的人红细胞、模拟血小板成份、模拟白细胞和动物源性成份悬浮在含有稳定剂和防腐剂的基质中组成。	瓶	2	
35	临床化学校准血清（正常）	6*5ml 用途：产品是供医疗机构与复星长征临床化学体外诊断试剂配套使用的工作校准品，作辅助诊断用。主要组成成份：是以混合人血清为基质、以人源性物质为基础，含有 20 个不同组分、29 个不同方法学定标值的冻干品校准血清。具体组分、方法学和计量学溯源性见附表。	瓶	2	
36	凝血酶原时间测定/PT	10*4ml 用途：供临床体外测试人血浆中凝血酶时间用。主要组成成份：凝血酶时间测定时间（凝固法）为冻干品，由兔脑凝血激酸和乳酸钙组成。敏感性：	盒	2	



		<p>用正常值控血浆测定时间,凝固时间为 10.8~13.5 秒: 用缓冲液将正常血浆稀释 4 倍,以该稀释液测定试剂,凝固时间为 17.0 秒以上。准确性: 用正常值质控血浆测定试剂,凝固时间为 10.8~13.5 秒: 用异常值质控血浆测定试剂,凝固时间为 16.0~21.0 秒。重复性: 用正常质控血浆和异常质控血浆测定试剂,各重复测定 10 次, 所得结果的变异系数 (CV) 应在 2%以内。正常血浆测量值: 用正常血浆测试,凝固时间应不大于 14 秒。</p>			
37	凝血酶时间 (凝固法)/TT	<p>5ml *10 支/盒 用途: 该产品用于检测人血浆的凝血酶时间 (TT)。主要组成成份: 凝血酶时间测定试剂, 冻干品: 标准浓度的牛凝血酶, 牛白蛋白, 凝血酶试剂测定试剂的缓冲液: HEPES (25mmol /L), pH7. 4. 防腐剂: 5-氯-2 甲基-4-乙噻唑-3-1 (6mg/L)、2-甲基-4-乙噻唑-3-1 (2mg/L)。</p>	盒	2	
38	$\beta$ -人绒毛膜促性激素 (荧光)	<p>25 人份/盒 用途: 该产品用于体外定量检测人全血/血清/血浆中的总</p>	套	2	





		<p><math>\beta</math>-人绒毛膜促性腺激素 (total <math>\beta</math>-HCG) 的浓度。主要组成成份：由反应板、检测缓冲液管、样本稀释液管、ID 芯片组成。(具体内容详见说明书)</p>			
39	纤维蛋白原 (FIB)	<p>1ml *10 支/盒 用途：供临床体外定量检测人血浆中的纤维蛋白原 (FIB) 的含量。主要组成成份：纤维蛋白原测定试剂 (凝固法) 为冻干品，由 100NIH 单位/ml 的凝血酶 (冻干品)、叠氮化钠 1mg/mL 组成。敏感性：标准液的 5 倍稀释液样品同标准液的 20 倍稀释液样品的检测结果的凝固时间差在 8.0 秒以上。准确性：用参考物质测量，相对偏差应不超过 15%。重复性：用正常值质控血浆和异常值质控血浆分别重复测定 10 次，所得结果的变异系数 (CV) 在 8% 以内。批间差：测定 3 批试剂重复性的批间差不超过 15%。线性：在低于 4.5g/L 线性范围内，线性相关系数应大于 0.98.</p>	盒	2	



40	TC 缓冲液	<p>12ml *10 支/盒</p> <p>用途:供临床体外定量检测人血浆中纤维蛋白原 (FIB) 的含量时稀释样本用。主要组成成份: TC 缓冲液为无色透明液体, 由 HEPES 7.15mg/ml 及叠氮化钠 1mg/mL 组成。敏感性: 用 STYSMEX CORPORATION 生产的标准液的 5 倍稀释液样品同标准液的 20 倍稀释液样品的检测结果的凝固时间差在 8.0 秒以上。准确性:用参考物质测量, 相对偏差应不超过 15%。重复性:用正常值质控血浆和异常值质控血浆分别测定试剂, 各重复测定 10 次, 所得结果的异常系数 (CV) 在 8.0%以内。批间差:测定 3 批试剂重复性的批间差应不超过 15%。</p>	盒	2	
41	BC-5380 血球仪试剂	<p>组成成份:</p> <p>溶血剂</p> <p>用途:用于电阻法及光学法的血细胞分析仪的血液标本计数与分类或血红蛋白数量的检测。</p> <p>清洗液</p> <p>用途:用于检测过程中反应体系的清洗, 以便于对待测物质</p>	套	8	



		<p>进行体外检测。</p> <p>稀释液</p> <p>用途:用于 BC-5380 等多种品牌仪器型号电阻法及光学法的血细胞分析仪及与试剂相适配血细胞分析仪在血液标本种稀释及计数。</p>			
42	全自动免疫检测系统用底物液	<p>2*230ml</p> <p>用途:与其它多种试剂配合使用,完成基于免疫原理的体外诊断检测,仅用于深圳市新产业生物医学工程股份有限公司的化学发光免疫分析检测系统。主要组成成份:底物液1:氢氧化钠催化剂:底物液2:过氧化氢溶液。</p>	套	8	
43	清洗液	<p>714ml</p> <p>用途:用于检测过程中反应体系的清洗,以便于对待测物质进行体外检测。主要组成成份: Tris-HCl 缓冲液,吐沿20, 氯化钠。</p>	瓶	10	
44	激发物管路清洗液	<p>500ml</p> <p>用途:与配套仪器使用,对仪器起到清洁盒维护作用。</p>	瓶	8	
45	MG 反应杯	<p>64 条/盒</p> <p>用途:适用配套仪器,是配套试剂在仪器测试过程中的反应及储存容器。</p>	盒	10	



46	CD80-生化分析仪用清洗液	2L 用途: 与配套仪器使用, 对仪器起到清洁盒维护作用。	瓶	10	
47	一次性使用拭子	150 支/包 用途: 适用于临床生殖器分泌物取样用。	包	29	
48	全自动血液凝固分析装置用反应杯	SU-400 3000 个/箱 用途: 适用配套仪器, 是配套试剂在仪器测试过程中的反应及储存容器。	箱	4	
49	柠檬酸钠 9NC (蓝帽)	2ml 用途: 本产品为非无菌产品, 本产品仅与具有防逆流作用的一次性使用静脉采血针、持针器配合使用, 供临床实验人体静脉血液样本的采集、贮存、转运和预处理。	支	2400	
50	一次性真空采血针	100 支/包 有足够的强度, 符合图纸要求, 无漏洞, 开裂等情况。	支	10000	
51	一次性塑料尿杯	500 个/条 (大号) 用途: 是化验尿液的采样容器。	个	20000	
52	载玻片 (光滑边) 7101	50 片/盒 表面应目视无异物、污渍、外表面应光滑、洁净、无明显机械杂质、异物, 无锐边、毛刺或粗糙表面。	盒	71	



53	吸嘴	6*50 (500 支/包) 吸嘴: 应透明, 内壁光滑, 并有足够的强度。应符合图纸要求。应无漏洞, 开裂等缺陷, 盛水后应无泄漏现象。在正常光线下, 容器盛水后目测其水位, 应清晰可见。	包	60	
54	氯化钙溶液	4ml *10 支/盒 用途: 供临床体外测试人血浆中活化部分凝血活酶时间凝血过程用。主要组成成份: 氯化钙溶液 20mM 是由氯化钙 2.2mg/ml 组成: 用正常血浆测定试剂, 凝固时间为 25.0~35.0 秒: 用缓冲液将正常血浆稀释 4 倍, 以该稀释液测定试剂, 凝固时间为 50.0 秒以上。准确性: 用正常值质控血浆测定试剂, 凝固时间为 25.0~35.0 秒: 用异常值质控血浆测定试剂, 凝固时间为 40.0~50.0 秒。重复性: 用正常值质控血浆和异常值质控血浆各重复测定 10 次, 所得结果的变异系数(CV) 在 5%以内。批间差: 测定 3 批氯化钙溶液重复性的批间差应不超过 10%。正常血浆测量值: 用正常血浆测试, 凝固	盒	20	



		时间应不大于 35.0 秒。			
55	医疗垃圾袋	30L, 58*70 用途：1、包装袋的颜色为黄色, 并有盛装医疗废物类型的文字说明；2、无划痕、气泡、穿孔、破裂；3、包装袋应印制“医疗废物警示标识”。	个	2000	
56	医疗垃圾袋	70L, 76*90 用途：1、包装袋的颜色为黄色, 并有盛装医疗废物类型的文字说明；2、无划痕、气泡、穿孔、破裂；3、包装袋应印制“医疗废物警示标识”。	个	1000	
57	氯消净消毒粉	20 小袋/包 用途：用于物品的消毒杀菌作用。	包	20	
58	84 消毒液	500ml 用途：可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌和医院感染常见细菌。适用于一般物体表面的消毒。	瓶	48	
59	清洗液 (CACLEAN)	50ml /盒 用途：与配套仪器使用, 对仪器起到清洁和维护作用。	盒	10	



60	一次性 PE 薄膜手套	50 包/件 用途:用于医用检查和诊断治疗过程中防止病人盒使用者之间交叉感染,以及处理受污染医用材料。	件	1	
61	利器盒	3L 利器盒:利器盒整体颜色为黄色,注盒体侧面注明“损伤性废物”:利器盒上印制“医疗废物警示标识”。	个	50	
62	脚踏式垃圾桶 (黄)	18L 用途:用于盛装注射器、输液器等一次性使用物品的针头:各类刀片、头皮针、缝合针、安瓿、小玻璃等锐器,收集带血的整副注射器、输血器、血袋等所有接触血液的医用器材:其它规定放入利器盒的医疗危险感染物品。	个	10	
63	早早孕检测试条	100 人份/盒 用途:本试剂用于体外定性的检测妇女尿液中人绒毛膜促性腺激素(HCG),用于妊娠早期的辅助诊断 1 不得用于肿瘤的辅助诊断。主要组成成份:有抗 $\alpha$ -HCG 抗体、抗 $\beta$ -HCG 抗体、羊抗鼠 IgG 抗体、氯金酸、硝酸纤维素膜、玻璃纤维、无纺布、吸水纸、塑料	人份	2000	



		<p>基板、胶带等组成：a) 试条：由已被了检测线盒对照线的硝酸纤维素膜、化学偶合物膜、样品吸收膜，胶纸等部分经层压而成，再分切成固定宽度的条状：b) 试盒：在试条的基础上外加不同形状的聚苯乙烯塑料外壳制成：c) 试笔：在试条的基础上外加不同形状的聚苯乙烯塑料外壳制成。</p>			
64	子宫颈扩张器	<p>3.5#</p> <p>用途：子宫颈扩张器应以YY0091中规定的材料制成。</p> <p>主要技术指标 1. 子宫颈扩张器表面应光滑，不得有裂纹、锋棱、毛刺、凹陷等缺陷。2. 子宫颈扩张器的标线应清晰、明显。3. 子宫颈扩张器的表面粗糙度 Ra 的最大值为 0.20 μ m。</p>	支	20	
65	子宫颈扩张器	<p>4#</p> <p>用途：子宫颈扩张器应以YY0091中规定的材料制成。</p> <p>主要技术指标 1. 子宫颈扩张器表面应光滑，不得有裂纹、锋棱、毛刺、凹陷等缺陷。2. 子宫颈扩张器的标线应清晰、明显。3. 子宫颈扩张器</p>	支	20	





		的表面粗糙度 Ra 的最大值为 0.20 μ m。			
66	子宫颈扩张器	4.5# 用途: 子宫颈扩张器应以 YY0091 中规定的材料制成。 主要技术指标 1. 子宫颈扩 张器表面应光滑, 不得有裂 纹、锋棱、毛刺、凹陷等缺陷。 2. 子宫颈扩张器的标线应清 晰、明显。3. 子宫颈扩张器 的表面粗糙度 Ra 的最大值为 0.20 μ m。	支	20	
67	子宫颈扩张器	5# 用途: 子宫颈扩张器应以 YY0091 中规定的材料制成。 主要技术指标 1. 子宫颈扩 张器表面应光滑, 不得有裂 纹、锋棱、毛刺、凹陷等缺陷。 2. 子宫颈扩张器的标线应清 晰、明显。3. 子宫颈扩张器 的表面粗糙度 Ra 的最大值为 0.20 μ m。	支	20	
68	子宫颈扩张器	5.5# 用途: 子宫颈扩张器应以 YY0091 中规定的材料制成。 主要技术指标 1. 子宫颈扩 张器表面应光滑, 不得有裂 纹、锋棱、毛刺、凹陷等缺陷。	支	20	



		2. 子宫颈扩张器的标线应清晰、明显。3. 子宫颈扩张器的表面粗糙度 Ra 的最大值为 0.20 μ m。			
69	节育环取出钩 28CM	U00320 节育环取出钩 28CM：供计划生育手术中取出或放置节育环用。	根	20	
70	节育环放取器 28CM	U00310 节育环取出钩 28CM：供计划生育手术中取出或放置节育环用。	根	20	
71	子宫探针	F10200 子宫探针应以 GB4424 中规定的黄铜棒制成。主要技术指标 1. 产品表面应光滑，不得有锋棱、毛刺等缺陷。2. 产品的探条与手柄连接应牢固。3. 产品的头端应成光滑球面。4. 探条自头端至 120mm 长度内应作任意弯曲后，无折断或镀层脱落现象。	把	20	
72	手术剪（16CM 弯圆）	J21180 用途：供剪切敷料、人体表皮组织用。	把	20	
73	一次性口罩	17cm*17cm 用途：防止空气、人体血液、体液分泌物等对医护人员和病人的直接感染或交叉感染	个	1000	



		危害。			
74	一次性帽子	20cm*16cm 用途：用于医疗单位手术、检查佩带时。	个	1000	
75	医用棉签	10cm 100包/箱 用途：用于对手术或穿刺部位的皮肤，机械创伤及器械的局部涂抹消毒剂。	包	200	
76	医疗垃圾袋	大号 用途：1、包装袋的颜色为黄色，并有盛装医疗废物类型的文字说明；2、无划痕、气泡、穿孔、破裂；3、包装袋应印制“医疗废物警示标识”。	个	1000	
77	121 压力蒸汽 灭菌指示卡	200片/盒 用途：适用于医院及卫生防疫部门对衣物、敷料包和手术包等 121℃ 压力蒸汽灭菌效果以及灭菌操作条件的检验。	盒	20	
78	蒸汽灭菌指示 胶带（20卷/ 件）	1322（24mm*55m） 用途：可用于下排气式（121℃，20分钟）和预真空（132℃，3分钟）压力蒸汽灭菌监测。	卷	30	
79	医用脱脂棉	450g 30卷/件 用途：医用脱脂棉重量不同分为若干规格，为非灭菌产品。医用敷料。	卷	60	



80	医用纱布块	18000 块/箱 用途: A 型主要用于清洁皮肤、粘膜或创面护理常用药物一起使用保护创面,也可用于手术过程中吸收体内渗出液。腹巾主要用于手术过程中吸收体内渗出液、压迫止血和支撑、保护器官及组织; B 型主要用于小的、深部位的手术过程中吸收体内渗出液和消毒,也可用于清洁皮肤、粘膜或创面; C 型主要用于手术过程中吸收体内渗出液、压迫止血和支撑、保护器官及组织。	块	18000	
81	一次性垫巾	50 块/包 用途: 妇科检查或病房中代替针织布床单用、可作尿垫使用。	块	2000	
82	一次性使用灭菌橡胶外科手套	7.0 (50 对/盒*8 盒/箱) 用途: 用于医用检查和诊断治疗过程中防止病人盒使用者之间交叉感染,以及处理受污染医用材料。	对	800	
83	一次性真空采血针	0.7 用途: 本产品适用于与一次性使用静脉血样采集容器配套使用,从人体静脉采取血样,作血液分析用。	支	1000	
84	一次性口罩	耳带三层	个	500	



		用途: 防止空气、人体血液、体液分泌物等对医护人员和病人的直接感染或交叉感染危害。			
85	一次性枕套	45*60 (1000 个/件) 用途: 无纺布的厚度与颜色都可根据客户要求订造, 这种无纺布枕巾可以用热切封边或车缝封边. 无纺布枕套, 由于价格便宜, 而且是环保产品, 特别适合用于公共场所, 如医院, 旅馆等多人共用, 又需要保持表面清洁的物品, 一次性使用, 客人用完即可丢弃, 然后更换新的无纺布枕套. 用无纺布做枕套, 既透气, 又柔软, 且不粘皮肤. 也可成套供应床三件, 含床单、枕套、被套各一件。	个	1000	
86	无菌手术刀	22# 用途: 按装于手术刀柄上, 作切割软组织用。	盒	20	
87	碱性清洗液	500ml 用途: 与配套仪器使用, 对仪器起到清洁盒维护作用。	瓶	5	
88	一次性扩张器	400 个/箱 用途: 供医疗机构妇产科检查用。	个	400	
89	医用棉球	中号 20 包/件	包	40	



		用途:用于对手术或穿刺部位的皮肤、机械创伤及器械的局部涂抹消毒剂。			
90	一次性使用灭菌橡胶外科手套	7号, 50对/盒 用途:用于外科操作中保护病人盒使用者, 避免交叉感染。	对	500	
91	酒精 75%	75% 用途: 用于杀灭肠道致病杆菌、化脓性球菌、白色念珠菌, 可用于人体手及各种皮肤消毒盒一般物体表面消毒。	瓶	40	
92	压力蒸汽灭菌指示胶带	1322 (19mm*55m) 用途: 适用于下排气压力蒸汽灭菌器、预真空压力蒸汽灭菌器, 用于标示物品包是否已经过压力蒸汽灭菌处理过程。	卷	20	
93	碱性清洗液-H	500ml 用途: 与配套仪器使用, 对仪器起到清洁盒维护作用。	瓶	10	



## 第三章 投标人须知

### 一、总则

#### 1. 适用范围

本采购文件仅适用于采购人组织的本次采购投标活动。

#### 2. 合格的投标人

2.1 凡有能力按照本采购文件规定的要求交付货物、工程和服务的投标单位均为合格的投标人。

2.2 投标人参加本次政府采购活动应当符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条的规定并具备采购文件第一章“供应商资格条件”规定的条件。

2.3 投标人应遵守中华人民共和国的有关法律、法规。

#### 3. 投标费用

无论采购投标过程中的做法和结果如何，投标人均自行承担所有与参加投标有关的全部费用。

#### 4. 法律适用

本次采购活动及由本次采购产生的合同受中华人民共和国的法律制约和保护。

#### 5. 采购文件的约束力

5.1 投标人一旦购买了本采购文件并在开标前未对采购人提出书面质疑，即被认为接受了本采购文件中的所有条款和规定。

5.2 本采购文件由采购人负责解释。

### 二、采购文件

#### 6. 采购文件的组成

6.1 采购文件由六部分组成，包括：

第一章 投标邀请书

第二章 用户需求书

第三章 投标人须知

第四章 合同条款

第五章 投标文件格式

第六章 评比办法

附表 1：初步审查表



请仔细检查采购文件是否齐全，如有缺漏，请立即与采购人联系解决。

6.2 投标人被视为充分熟悉本采购项目所在地的与履行合同有关的各种情况，包括自然环境、气候条件、劳动力及公用设施等，本采购文件不再对上述情况进行描述。

6.3 投标人必须详阅采购文件的所有条款、文件及表格格式。投标人若未按采购文件的要求和规范编制、提交投标文件，将有可能导致投标文件被拒绝接受，所造成的负面后果由投标人负责。

#### 7. 采购文件的澄清

若投标人对采购文件有疑点，可用书面形式（包括信函、传真、电传，下同）在投标截止时间前通知采购人，采购人将以书面形式进行答复，同时采购人有权将答复内容（包括所提问题，但不包括问题来源）分发给所有购买了同一采购文件的投标人。

#### 8. 采购文件的更正或补充

8.1 在投标截止时间前，采购人均可对采购文件用更正公告的方式进行修正。

8.2 对采购文件的更正，将以书面形式通知所有投标人。更正公告将作为采购文件的组成部分，对所有投标人有约束力。

8.3 当采购文件与更正公告的内容相互矛盾时，以采购人最后发出的更正公告为准。

8.4 投标人在收到更正公告后，应于一个工作日内正式书面回函采购人。逾期不回的，采购人视同投标人已收到更正公告。

8.5 为使投标人有足够的时间按采购文件的更正要求修正投标文件，采购人有权决定推迟投标截止日期和开标时间，并将此变更书面通知所有购买了同一采购文件的投标人。

### 三、投标文件

#### 9. 投标文件的语言及度量衡

9.1 投标文件以及投标人与采购人之间的所有书面往来都应用简体中文书写。

9.2 投标人已印刷好的资料如产品样本、说明书等可以用其他语言，但其中要点应附有中文译文。在解释投标文件时，以译文为准。

9.3 除在采购文件第五章中另有规定外，度量衡单位应使用国际单位制。





9.4 本采购文件所表述的时间均为北京时间。

## 10. 投标文件的组成

10.1 投标文件格式按采购文件第五章“投标文件格式”要求编制。

10.2 若投标人未按采购文件的要求提供资料，或未对采购文件做出实质性响应，将导致投标文件被视为无效。

## 11. 投标报价

11.1 本次采购采用总承包方式，因此投标人的报价应包括全部货物、服务的价格及相关税费、运输到指定地点的装运费用、安装调试、培训、售后服务等其他有关的所有费用。

11.2 采购人不接受任何有选择的报价。

11.3 预中标人的投标报价超过采购预算的，必须征得采购人同意追加预算，否则，采购人有权拒绝预中标人，而递选下一个顺位排序人。

## 12. 投标货币

投标报价均须以人民币为计算单位。采购文件另有规定的，从其规定。

## 13. 投标保证金

**13.1 投标保证金是参加本项目投标的必要条件，保证金金额人民币：8000 元人民币，在保证金单据上必须注明采购编号。**

13.2 投标保证金可采用下列形式之一，并符合下列规定：

投标人必须在投标截止时间前一天上午 11：00（北京时间）前将投标保证金以支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式提交到海南政采招投标有限公司指定账户并注明汇款单位（开户银行及账号见采购文件第一章），投标人在投标截止时间前一天上午 11：00（北京时间）前投标保证金未到达海南政采招投标有限公司指定账户，其投标将被拒绝。

13.3 若投标人不按规定提交投标保证金，或提交保证金而未注明所报价的项目及分包号的，其投标文件将被拒绝接受。

### 13.4 投标保证金的退还

13.4.1 中标人的投标保证金在其与采购人签订了采购合同后 5 个工作日内无息退还（除有特殊情况外）。



13.4.2 落标的投标人的投标保证金将在采购人发出中标通知书 5 个工作日内无息退还。

13.5 发生下列情况之一，投标保证金将不予退还：

- (1) 投标人在投标有效期内撤回投标；
- (2) 中标人不按第 29 条规定签订合同；
- (3) 投标人提供虚假材料谋取中标、成交的；
- (4) 采取不正当手段诋毁、排挤其他供应商的；
- (5) 与采购人、其他供应商或者采购代理机构恶意串通的；
- (6) 向采购人、采购代理机构行贿或者提供其他不正当利益的；

14. 投标有效期

14.1 投标有效期为从开标截止之日起计算的六十天，有效期短于此规定的投标文件将被视为无效。

14.2 在特殊情况下，采购人可于投标有效期满之前，征得投标人同意延长投标有效期，要求与答复均应以书面形式进行。投标人可以拒绝接受这一要求而放弃投标，投标保证金将尽快无息退还。同意这一要求的投标人，无需也不允许修改其投标文件，但须相应延长投标保证金的有效期。受投标有效期制约的所有权利和义务均应延长至新的有效期。

15. 投标文件的数量、签署及形式

15.1 投标文件一式三份，固定胶装。其中正本壹份，副本贰份。

15.2 提供电子 word 文档 1 份，并将 U 盘（U 盘上请标明公司名称）密封在“唱标信封”中，电子介质的投标文件与纸质投标文件具有同等的法律效力。

15.3 投标文件须按采购文件的要求执行，每份投标书均须在封面上清楚标明“正本”或“副本”字样，“正本”和“副本”具有同等的法律效力；“正本”和“副本”之间如有差异，以正本为准。

15.4 投标文件正本中，文字材料需打印或用不褪色墨水书写。投标文件的正本须经法人代表或授权代表签署和加盖投标人公章。

15.5 投标文件如有错误必须修改时，修改处须由法人代表或授权代表签名或加盖公章。

#### 四、投标文件的递交



## 16. 投标文件的密封及标记

16.1 投标人应将投标文件正本和所有副本分别密封在两个投标专用袋（箱）中（正本一包，副本一包），并在投标专用袋（箱）上标明“正本”、“副本”字样，封口处应加盖骑缝章。

16.2 投标专用袋（箱）上须按采购人提供的格式注明：

- (1) 采购编号及项目名称：
- (2) 分包号（如有的话）：
- (3) 投标人的名称、地址、联系人、电话和传真：

16.3 投标文件未按第 16.1 和 16.2 条规定书写标记和密封者，采购人不对投标文件被错放或先期启封负责。

16.4 投标人提交投标文件时应备有一个“唱标信封”，并将下列内容单独密封入该信封，再将其封装于投标文件正本封套内：

- (1) 从投标文件正本中复印的开标一览表；
- (2) 交纳投标保证金证明文件的复印件；
- (3) 谈判响应函。

## 17. 投标截止时间

17.1 投标人须在采购文件第一章规定的投标截止时间前将投标文件送达采购人规定的投标地点。

17.2 若采购人按 8.5 条规定推迟了投标截止时间，采购人和投标人受投标截止时间制约的所有权利和义务均应以新的截止时间为准。

## 18. 迟交的投标文件

在投标截止时间后递交的投标文件，采购人将拒绝接受。

## 19. 投标文件的修改和撤回

19.1 投标人在提交投标文件后可对其进行修改或撤回，但必须使采购人在投标截止时间前收到该修改的书面内容或撤回的书面通知，该书面文件须由法人代表或其授权代表签署。

19.2 投标文件的修改文件应按第 15 条规定签署，正、副本分别密封，并按第

19.3 条规定标记，还须注明“修改投标文件”和“开标前不得启封”字样。修



改文件须在投标截止时间前送达采购人规定的投标地点。上述补充或修改若涉及投标报价，必须注明“最终唯一报价”字样，否则将视为有选择的报价。

19.3 投标人不得在投标截止时间以后修改投标文件。

19.4 投标人不得在投标截止时间起至投标有效期满前撤回投标文件，否则投标保证金将被没收。该投标人的投标文件不予退还。

## 五、开标及评标

### 20. 开标

20.1 采购人按采购文件第一章规定的时间和地点开标。采购人代表、采购人有关工作人员参加。政府采购主管部门、监督部门、国家公证机关公证员由其视情况决定是否派代表到现场进行监督。

20.2 投标人应委派授权代表参加开标活动，采购人有权要求参加开标的代表持本人身份证签名报到以证明其出席。未派授权代表或不能证明其授权代表身份的，采购人对投标文件的处理不承担责任。

20.3 开标时，采购人、公证员（如有）或投标人代表将查验投标文件密封情况，确认无误后拆封唱标，公布每份投标文件中“开标一览表”的内容，以及采购人认为合适的其他内容，采购人将作开标记录。

20.4 若投标文件未密封，或投标人未按采购文件规定提交投标保证金（包括投标保证金不符合第 13 条规定），采购人将拒绝接受该投标人的投标文件。

20.5 按照第 19 条规定，同意撤回的投标文件将不予拆封。

### 21. 谈判小组

谈判小组由采购人的代表和有关专家共 3 人以上的单数组成，其中专家的人数不得少于成员总数的 2/3，专家均从政府采购专家库中随机抽取产生。负责评审所有投标文件并推荐中标候选人。

### 22. 对投标文件的资格性审查和符合性审查

#### 22.1 资格性审查的内容包括：

- (1) 投标人资格是否符合采购文件规定的条件
- (2) 投标文件递交情况：正本和副本数量
- (3) 投标文件签署情况

#### 22.2 符合性审查的内容包括：



- (1) 投标文件内容是否齐全
- (2) 对采购文件的响应是否存在重大负偏离

以上资格性审查和符合性审查的内容只要有一条不满足，则投标文件无效。

22.3 所谓偏离是指投标文件的内容高于或低于采购文件的相关要求。所谓重大负偏离是指投标人所投标的范围、质量、数量和交货期限等明显不能满足采购文件的要求。重大负偏离的认定须经谈判小组三分之二以上无记名投票同意。

22.3.1 判断投标文件的响应与否只根据投标文件本身，而不寻求外部证据。

22.4 谈判小组在初审中，对算术错误的修正原则如下：

22.4.1 开标一览表（报价表）内容与投标文件中明细表内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准

22.4.2 投标文件的大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

22.4.3 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；

22.4.4 单价金额小数点有明显错位的，以总价为准并修改单价。

22.4.5 若投标人不同意以上修正，投标文件将视为无效。

### 23. 投标文件的澄清

23.1 在评标期间，谈判小组有权要求投标人对其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进行澄清。投标人应派授权代表和技术人员按谈判小组通知的时间和地点接受询标。

23.2 谈判小组认为有必要，可要求投标人对某些问题作出必要的澄清、说明和纠正。投标人的澄清、说明或者补正应当采用书面形式，由其授权的代表签字，并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。投标人的书面澄清材料作为投标文件的补充，

23.3 投标供应商不按谈判小组规定的时间和地点作书面澄清，将视为放弃该权利。

23.4 并非每个投标人都将被询标。

### 24. 评标及定标

24.1 采购人、谈判小组分别对通过资格性审查和符合性审查的投标文件进行评价和比较。



24.2 谈判小组按采购文件“第六章”中公布的评标办法对每份投标文件进行评审，确定中标候选人。

24.3 对小型和微型企业产品的价格给予 6%的扣除，用扣除后的价格参与评审。

25. 评标过程保密

25.1 在宣布中标结果之前，凡属于审查、澄清、评价、比较投标文件和中标意向等有关信息，相关当事人均不得泄露给任何投标人或与评标工作无关的人员。

25.2 投标人不得探听上述信息，不得以任何行为影响评标过程，否则其投标文件将被作为无效投标文件。

25.3 在评标期间，采购人将有专门人员与投标人进行联络。

25.4 采购人和谈判小组不向落标的投标人解释落标原因，也不对评标过程中的细节问题进行公布。

## 六、授标及签约

26. 定标原则

26.1 谈判小组将严格按照采购文件的要求和条件进行评标，根据评标办法推荐出一至三人为中标候选人，并标明排列顺序。采购人将确定排名第一的中标候选人为中标人并向其授予合同。排名第一的中标候选人因不可抗力或者自身原因不能履行合同，或者本文件规定应当提交履约保证金而在规定期限未能提交的，或者是谈判小组出现评标错误，被他人质疑后证实确有其事的，采购人将把合同授予排名第二的中标候选人。排名第二的中标候选人因前款规定的同样原因不能签订合同的，采购人将把合同授予排名第三的中标候选人。中标人将在海南省人民政府网上公示。

26.2 出现下列情形之一的，采购人或者采购代理机构应当终止谈判采购活动，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，不再符合规定的谈判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）在采购过程中符合竞争要求的供应商或者报价未超过采购预算的供应商不足 3 家的。

27. 质疑处理





投标人认为采购文件、采购过程和中标结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起七个工作日内，以书面形式向采购人提出质疑。非书面形式、七个工作日之外以及匿名的质疑将不予受理。

## 28. 中标通知

28.1 定标后, 采购人应将定标结果通知所有的投标人, 并向中标人发出中标通知书。

28.2 中标人收到中标通知书后, 须立即以书面形式回复采购人, 确认中标通知书已收到, 并同意接受(若到采购人领取则无需回复)。

28.3 中标通知书将是合同的一个组成部分。

## 29. 签订合同

29.1 中标人应按中标通知书规定的时间、地点与采购人签订中标合同, 否则投标保证金将不予退还, 给采购人和采购人造成损失的, 投标人还应承担赔偿责任。

29.2 采购文件、中标人的投标文件及评标过程中有关澄清文件均应作为合同附件。

29.3 签订合同后, 中标人不得将货物、工程及其他相关服务进行转包。未经采购人同意, 中标人不得采用分包的形式履行合同。否则采购人有权终止合同, 中标人的履约保证金(如有)将不予退还。转包或分包造成采购人损失的, 中标人还应承担相应赔偿责任。

## 30. 采购代理服务费用

本次采购活动采购代理服务费用由成交供应商按国家收费标准向海南政采招投标有限公司支付。



## 第四章 合同条款

### 合同通用条款

#### 1. 定义

本合同下列术语应解释为：

(1)“合同”系指甲方和乙方（以下简称合同双方）签署的、合同格式中列明的合同双方所达成的协议，包括所有的附件、附录和构成合同的所有文件。

(2)“合同价”系指根据合同规定，乙方在完全履行合同义务后甲方应付给乙方的价格。

(3)“货物（含软件及相关服务）”系指乙方按合同要求，须向甲方提供的一切设备、机械、仪器、备件、工具、技术及手册等有关资料。“工程”系指按合同要求进行施工。

(4)“服务”系指根据合同规定乙方承担与供货有关的所有辅助服务，如运输、保险以及其它的服务，如安装、调试、提供技术援助、培训及其他类似的义务。

(5)“甲方”系指购买货物（含软件及相关服务）的单位。

(6)“乙方”系指根据合同规定提供货物（含软件及相关服务）和服务的制造商或代理商。

(7)“现场”系指将要进行货物（含软件及相关服务）安装和调试的地点。

#### 2. 技术规范

提交货物（含软件及相关服务）的技术规范应与招标文件的技术规范和技术规范附件（如果有的话）及其投标文件的规格响应表（如果被甲方接受的话）相一致。若技术规范中无相应说明，则以国家有关部门最新颁布的相应标准及规范为准。

#### 3. 专利权

乙方须保障甲方在使用该货物（含软件及相关服务）或其任何一部分时不受到第三方关于侵犯专利权、商标权、版权、专有技术等权利的指控。如果任何第三方提出侵权指控，乙方须与第三方交涉并承担可能发生的一切损失和费用。

#### 4. 包装要求





4.1 除合同另有规定外，乙方提供的全部货物（含软件及相关服务），均应采用相应的标准保护措施进行包装，使包装适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防粗暴装卸，确保货物（含软件及相关服务）安全无损运抵现场。由于包装不善所引起的货物（含软件及相关服务）锈蚀、损坏和损失均由乙方承担。

4.2 每件包装箱内应附一份详细装箱单和质量合格证。

#### 5. 装运标志

5.1 乙方应在每一包装箱邻接的四侧用不褪色的油漆以醒目的中文字样做出下列标记：

- (1) 收货人
- (2) 合同号
- (3) 装运标志
- (4) 收货人代号
- (5) 目的地
- (6) 货物（含软件及相关服务）名称、品目号和箱号
- (7) 毛重 / 净重
- (8) 尺寸（长 X 宽 X 高，以厘米计）

5.2 如果货物（含软件及相关服务）单件重量在两吨或两吨以上，乙方应在每件包装箱的两侧用中文和适当的运输标志标明“重心”和“吊装点”，以便装卸和搬运。根据货物（含软件及相关服务）的特点和运输的不同要求，乙方应在包装箱上清楚地标有“小心轻放”、“勿倒置”、“防潮”等字样和其他适当的标记。

5.3 因缺少装运标志或者装运标志不明确导致货物在运输、装卸过程中产生的损失，乙方应承担相应的过错责任。

#### 6. 交货方式

6.1 交货方式一般为下列其中一种，具体在合同专用条款中规定。

6.1.1 现场交货：乙方负责办理运输和保险，将货物（含软件及相关服务）运抵现场。有关运输和保险的一切费用由乙方承担。所有货物（含软件及相关服务）运抵现场的日期为交货日期。

6.1.2 工厂交货：由乙方负责办理运输和保险事宜。运输费和保险费由甲方承担。



运输部门出具收据的日期为交货日期。

6.1.3 甲方自提货物（含软件及相关服务）：由甲方在合同规定地点自行办理提货。提单日期为交货日期。

6.2 乙方应在合同规定的交货期前 30 天以电报、传真或电传形式将合同号、货物（含软件及相关服务）名称、数量、包装箱件数、总毛重、总体积（立方米）和备妥交货日期通知甲方。同时乙方应用挂号信将详细交货清单一式六份包括合同号、货物（含软件及相关服务）名称、规格、数量、总毛重、总体积（立方米）、包装箱件数和每个包装箱的尺寸（长 X 宽 X 高）、单价、总价和备妥待交日期以及对货物（含软件及相关服务）在运输和仓储的特殊要求和注意事项通知甲方。

6.3 在现场交货和工厂交货条件下，乙方装运的货物（含软件及相关服务）不应超过合同规定的数量或重量。否则，乙方应对超运部分的数量或重量而引起的一切后果负责。

## 7. 装运通知

现场交货或工厂交货条件下的货物（含软件及相关服务），在乙方已通知甲方货物（含软件及相关服务）已备妥待运输后 24 小时之内，乙方应将合同号、货名、数量、毛重、总体积（立方米）、发票金额、运输工具名称及启运日期，以电报、传真或电传通知甲方。如因乙方延误将上述内容用电报、传真或电传通知甲方，由此引起的一切损失应由乙方负担。

## 8. 保险

如果货物（含软件及相关服务）是按现场交货方式报价的，由乙方办理货物（含软件及相关服务）运抵现场这一段的保险，保险以人民币按照发票金额的 110% 投保“一切险”，保险范围包括乙方承诺装运的货物（含软件及相关服务）；如果货物（含软件及相关服务）是按工厂交货或甲方自提货物（含软件及相关服务）方式报价的，其保险由甲方办理。

## 9. 付款方式

付款方式见合同专用条款。

## 10. 技术资料

合同项下技术资料（除合同专用条款规定外）将以下列方式交付：

10.1 合同生效后 60 天之内，乙方应将每台设备和仪器的中文技术资料一套，



如目录索引、图纸、操作手册、使用指南、维修指南和服务手册等交给甲方。

10.2 另外一套完整的上述资料应包装好随每批货物（含软件及相关服务）一起发运。

10.3 如果甲方确认乙方提供的技术资料不完整或在运输过程中丢失，乙方将在收到甲方通知后 3 天内将这些资料免费交给甲方。

## 11. 质量保证

11.1 乙方应保证货物（含软件及相关服务）是全新的，未使用过的，是用一流的工艺和最佳材料制造而成的，并完全符合合同规定的质量、规格和性能要求。乙方应保证所提供的货物（含软件及相关服务）经正确安装、正常运转和保养在其使用寿命期内应具有满意的性能。在货物（含软件及相关服务）质量保证期内，乙方应对由于设计、工艺或材料的缺陷而造成的任何不足或故障负责。

11.2 根据甲方按检验标准自己检验的结果或当地商检部门检验结果，或者在质量保证期内，如果货物（含软件及相关服务）的数量、质量或规格与合同不符，或证实货物（含软件及相关服务）是有缺陷的，包括潜在缺陷或使用不符合要求的材料等，甲方应在一个月内以书面形式通知乙方，提出索赔。

11.3 乙方在收到通知后三十天内应免费维修或更换有缺陷的货物（含软件及相关服务）或部件。

11.4 如果乙方在收到通知后三十天内没有弥补缺陷，甲方可采取必要的补救措施，但风险和费用将由乙方承担。

11.5 除合同专用条款规定外，合同项下货物（含软件及相关服务）的质量保证期为自货物（含软件及相关服务）通过最终验收起 12 个月。

## 12. 检验及安装

12.1 在交货前，制造商应对货物（含软件及相关服务）的质量、规格、性能、数量和重量等进行详细而全面的检验，并出具一份证明货物（含软件及相关服务）符合合同规定的证书。该证书将作为申请付款单据的一部分，但有关质量、规格、性能、数量或重量的检验不应视为最终检验。制造商检验的结果和细节应在证书中加以说明。

12.2 货物（含软件及相关服务）运抵现场后，甲方将对货物（含软件及相关服务）的质量、规格、数量和重量进行检验，并出具检验证书。如发现货物（含软



件及相关服务)的规格或数量或两者都与合同不符,甲方有权在货物(含软件及相关服务)运抵现场后 90 天内,根据甲方按检验标准自己检验的结果或当地商检部门出具的检验证书向乙方提出索赔,除责任由保险公司或运输部门承担的之外。

12.3 如果货物(含软件及相关服务)的质量和规格与合同不符,或在第 11 条规定的质量保证期内证实货物(含软件及相关服务)是有缺陷的,包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料,甲方将有权向乙方提出索赔。

12.4 甲方有权提出在货物(含软件及相关服务)制造过程中派人到制造厂进行监造,乙方有义务为甲方监造人员提供方便。

12.5 制造厂对所供货物(含软件及相关服务)进行机械运转试验和性能试验时,必须提前通知甲方。

12.6 货物(含软件及相关服务)的安装按招标文件第五章要求进行。

### 13. 索赔

13.1 除责任应由保险公司或运输部门承担的之外,甲方有权根据甲方按检验标准自己检验的结果或当地商检部门出具的商检证书向乙方提出索赔。

13.2 在第 11 条和第 12 条规定的检验期和质量保证期内,如果乙方对甲方提出的索赔和差异负有责任,乙方应按照甲方同意的下列一种或多种方式解决索赔事宜:

(1) 乙方同意退货,并按合同规定的同种货币将货款退还给甲方,并承担由此发生的一切损失和费用,包括利息、银行手续费、运费、保险费、检验费、仓储费、装卸费以及为保护退回货物(含软件及相关服务)所需的其它必要费用。

(2) 根据货物(含软件及相关服务)的低劣程度、损坏程度以及甲方遭受损失的数额,经买卖双方商定降低货物(含软件及相关服务)的价格。

(3) 用符合规格、质量和性能要求的新零件、部件或货物(含软件及相关服务)来更换有缺陷的部分或修补缺陷部分,乙方应承担一切费用和 risk 并负担甲方所发生的一切直接费用。同时,乙方应按合同第 11 条规定,相应延长修补或被更换部件或货物(含软件及相关服务)的质量保证期。

13.3 如果在甲方发出索赔通知后 30 天内,乙方未能答复,上达索赔应视为已被乙方接受。若乙方未能在甲方提出索赔通知后 30 天内或甲方同意的更长时间



内，按照第 13. 2 条规定的任何一种方法解决索赔事宜，甲方将从已付款或从乙方开具的履约保证金中扣回索赔金额。如果这些金额不足以补偿索赔金额，甲方有权向乙方提出不足部分的补偿。

#### 14. 拖延交货

14.1 乙方应按照合同专用条款中规定的交货期交货和提供服务。

14.2 如果乙方毫无理由地拖延交货，将受到以下制裁：没收履约保证金，加收违约损失赔偿和 / 或终止合同。

14.3 在履行合同过程中，如果乙方遇到不能按时交货和提供服务的情况，应及时以书面形式将不能按时交货的理由、延误时间通知甲方。甲方在收到乙方通知后，应进行分析，可通过修改合同，酌情延长交货时间。

#### 15. 违约赔偿

除第 16 条规定的不可抗力外，如果乙方没有按照合同规定的时间交货和提供服务，甲方可从货款中扣除违约赔偿费，赔偿费应按每周迟交货物（含软件及相关服务）或未提供服务交货价的 1% 计收。但违约损失赔偿费的最高限额为迟交货物（含软件及相关服务）或没有提供服务的合同价的 5%。一周按 7 天计算，不足 7 天按一周计算。甲方有权终止合同，并按合同约定及法律规定追究乙方的违约责任。

#### 16. 不可抗力

16.1 如果双方中任何一方由于战争、严重火灾、水灾、台风和地震以及其它经双方同意属于不可抗力事故，致使合同履行受阻时，履行合同的期限应予以延长，延长的期限应相当于事故所影响的时间。

16.2 受事故影响的一方应在不可抗力事故发生后尽快以电报、传真或电传通知另一方，并在事故发生后 14 天内，将有关部门出具的证明文件用特快专递寄给或送给另一方。如果不可抗力影响时间延续 120 天以上，双方应通过友好协商在合理的时间内达成进一步履行合同的协议。

#### 17. 税费

17.1 中国政府根据现行税法对甲方征收的与本合同有关的一切税费均由甲方承担。

17.2 中国政府根据现行税法对乙方征收的与本合同有关的一切税费均由乙方承





担。

17.3 在中国境外发生的与执行本合同有关的一切税费均由乙方承担。

## 18. 仲裁

18.1 买卖双方应通过友好协商，解决在执行本合同中所发生的或与本合同有关的一切争端，如果协商仍得不到解决，任何一方均可按“中华人民共和国合同法”规定提交调解和仲裁。

18.2 仲裁裁决应为终局裁决，对双方均具有约束力。

18.3 仲裁费除仲裁机构另有裁决外应由败诉方负担。

18.4 在仲裁期间，除正在进行仲裁的部分外，合同其它部分继续执行。

## 19. 违约终止合同

19.1 乙方有下列违约情况之一，并在收到甲方违约通知后的合理时间内，或经甲方书面认可延长的时间内未能纠正其过失，甲方可向乙方发出书面通知，终止部分或全部合同。在这种情况下，并不影响甲方向乙方提出索赔。

(1) 如果乙方未能在合同规定的期限或甲方同意延期的限期内提供全部或部分货物（含软件及相关服务）；

(2) 如果乙方未能履行合同规定的其它义务。

19.2 在甲方根据第 20.1 条规定，终止了全部或部分合同，甲方可以依其认为适当的条件和方式购买与未交货物（含软件及相关服务）类似的货物（含软件及相关服务），乙方应对购买类似货物（含软件及相关服务）所超出的费用负责。而且乙方还应继续执行合同中未终止的部分。

## 20. 破产终止合同

如果乙方破产或无清偿能力，甲方可在任何时候以书面通知乙方终止合同，该终止合同以不损害或影响甲方已经采取或将采取补救措施的权利。

## 21. 转让与分包

21.1 未经甲方事先书面同意，乙方不得部分转让或全部转让其应履行的合同义务。

21.2 对投标中没有明确分包的合同，乙方应书面通知甲方本合同中将分包的全部分包合同，在原投标文件中或后来发出的分包通知均不能解除乙方履行本合同的义务。



22. 适用法律

本合同应按中华人民共和国的法律进行解释。

23. 合同生效及其它

23.1 合同在双方签字盖章后生效。

23.2 如需修改或补充合同内容，经协商，双方应签署书面修改或补充协议并经招标人鉴证，该协议将作为本合同的一个组成部分。

24. 合同适用

本合同通用条款适用货物和服务类采购项目，工程类项目的合同通用条款按建设部门颁发的有关标准通用合同执行。

合同专用条款部分

甲方：\_\_\_\_\_

乙方：\_\_\_\_\_

甲乙双方根据 2016 年\_\_月\_\_日（采购编号：HNZC2016-076-003、计生配套试剂及耗材）谈判招标采购结果及采购文件的要求，经协商一致，达成如下货物购销合同：

一、货物及其数量、金额等

序号	采购货物名称	规格型号	数量	单价	总价	免费质保期	交货时间
合同总金额：人民币（大写）_____							
¥：_____							
甲方	联系人：_____						
	固定电话：_____						
乙方	联系人：_____						
	固定电话：_____						

二、交货地点：

三、付款：见用户需求书。

四、合同纠纷处理：本合同执行过程中发生纠纷，作如下\_\_处理：



- 1、由甲乙双方协商处理。
- 2、申请仲裁。仲裁机构为海南省经济仲裁委员会。
- 3、提起诉讼。诉讼地点为采购人所在地。

**五、合同生效：**本合同由甲乙双方签字盖章后生效。

**六、合同鉴证：**集中采购机构应当在本合同上签章，以证明本合同条款与采购文件、投标文件的相关要求相符并且未对采购货物和技术参数进行实质性修改。

**七、组成本合同的文件包括：**

- (一) 合同通用条款和专用条款；
- (二) 乙方的开标一览表及投标报价明细表；
- (三) 中标通知书；
- (四) 甲乙双方商定的其他必要文件。

上述合同文件内容互为补充，如有不明确，由甲方负责解释。

**八、合同备案**

本合同一式四份，中文书写。甲方、乙方、招标人各执一份，另外一份由招标人报政府采购管理部门备案。

甲方： \_\_\_\_\_ (盖章)

地址： \_\_\_\_\_

法定（授权）代表人： \_\_\_\_\_

二〇一六年\_\_月\_\_日

乙方： \_\_\_\_\_ (盖章)

地址： \_\_\_\_\_

法定（授权）代表人： \_\_\_\_\_

二〇一六年\_\_月\_\_日

户名： \_\_\_\_\_

开户银行： \_\_\_\_\_

账号： \_\_\_\_\_

**采购代理机构声明：**本合同标的经采购代理机构依法定程序采购，合同主要条





款内容与招标文件的内容一致。

采购代理机构：海南政采招投标有限公司（盖章）

地 址：海口市国贸路 49 号中衡大厦 13 楼 A 座

经办人：\_\_\_\_\_

二〇一六年\_\_月\_\_日



## 第五章 投标文件格式

注：请投标人按照以下文件的要求格式、内容，顺序制作投标文件，并请编制目录及页码，否则可能将影响对投标文件的评价。

### 一、谈判响应函、投标报价及项目相关文件

#### 1、谈判响应函

海南政采招投标有限公司：

你们\_\_\_\_\_号采购文件（包括更正公告，如果有的话）收悉，我们经详细审阅和研究，现决定参加投标。

（1）我们郑重承诺：我们是符合《政府采购法》第 22 条规定的供应商，并严格遵守《政府采购法》第 77 条的规定。

（2）我们接受采购文件的所有的条款和规定。

（3）我们同意按照采购文件第二章“投标人须知”第 14 条的规定，本投标文件的有效期为从投标截止日期起计算的六十天，在此期间，本投标文件将始终对我们具有约束力，并可随时被接受。如果我们中标，本投标文件在此期间之后将继续保持有效。

（4）我们同意提供采购人要求的有关本次采购的所有资料。

（5）我们理解，你们无义务必须接受投标价最低的投标，并有权拒绝所有的投标。同时也理解你们不承担我们本次投标的费用。

（6）如果我们中标，为执行合同，我们将按投标人须知有关要求提供必要的履约保证。

投标人名称：\_\_\_\_\_（公章）

地址：\_\_\_\_\_ 邮编：\_\_\_\_\_

电话：\_\_\_\_\_ 传真：\_\_\_\_\_

法定代表人或被授权人（签字）：\_\_\_\_\_

职务：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_



## 2、开标一览表

项目名称&采购编号：

1	2	3	4	5	6	7	8
序号	货物名称	品牌型号	原产地及制造厂名	数量	单价	单项总价	交货期
交货地点：  投标报价总计：¥ _____  人民币（大写） _____							

投标单位公章： \_\_\_\_\_

法定代表人或被授权人（签字）： \_\_\_\_\_

注：① 投标报价应包括采购文件所规定的采购范围的全部内容；

② 报价总计包含运费、税费、安装调试费等一切相关费用。

表内“序号”应与“用户需求书”中设备清单的“序号”一致



### 3、技术和服务要求响应表

说明：投标人必须仔细阅读采购文件中所有技术规范条款和相关服务要求，并对所有技术规范和服务要求偏离的条目列入下表，未列入下表的视作投标人不响应。投标人必须根据所投产品的实际情况如实填写，评委会如发现虚假描述的，该投标文件作废标处理。

序号	原技术规范和服务要求条款描述	投标人技术规范和服务要求条款描述	偏离情况说明 (+/-/=)
1			
2			
3			

投标单位全称（公章）：

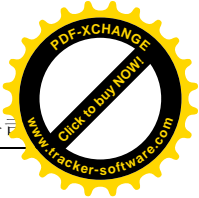
法定代表人或被授权人（签字）：

注：1、此表为表样，行数可自行添加，但表式不变。

2、投标人根据系统方案添加的设备、材料等也请列出。

3、请在“投标人技术规范和服务要求条款描述”中列出所投设备的详细技术参数和服务要求情况。

4、是否偏离用符号“+、=、-”分别表示正偏离、完全响应、负偏离，必须逐次对应响应。



#### 4、产品质量及服务承诺书

此承诺由供应商根据自身实际情况并结合采购文件相关要求据实填写，格式由投标人自定，主要内容应包括：质量保证、售后服务体系、人员、零配件等来源渠道和价格、日常维护费用等（分质保期内和期后两个时间段）

投标人：（投标人公章）：

法定代表人或被授权人（签字）：

签发日期：20 年 月 日

#### 5、项目验收方案

（格式自定）

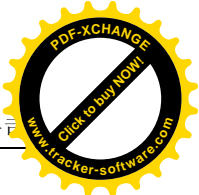
投标人：（投标人公章）：

法定代表人或被授权人（签字）：

签发日期：20 年 月 日

注：①4—6 项均须全权代表签字并加盖投标单位公章

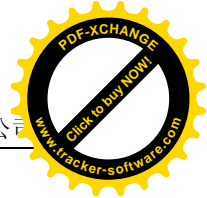
②1—3 项为必须提供的内容，未提供或未按要求提供将不能通过符合性审查



## 二、资格证明文件

(以下内容必须提供，未提供或未按要求提供将不能通过符合性审查)

- 1、提供企业营业执照、税务登记证、组织机构代码证(副本复印件加盖公章)
- 2、提供 2016 年任意一个月的社保和纳税证明。(复印件加盖公章)
- 3、投标保证金证明单据



## 4、法定代表人授权书格式

### 法定代表人授权书

致海南政采招投标有限公司：

兹授权：\_\_\_\_\_先生/女士作为我公司的合法授权代理人，参加海南政采招投标有限公司组织的（采购编号：HNZC2016-076-003、计生配套试剂及耗材）项目的政府采购活动。

授权权限：全权代表本公司参与上述采购项目的竞争性谈判采购活动，并负责一切投标文件的提供与确认，其签字与我司公章具有相同的法律效力。有效期限：与采购文件中标注的投标有效期相同，自法定代表人签字之日起生效。

被授权人：\_\_\_\_\_（亲笔签名） 联系电话：\_\_\_\_\_

职 务：\_\_\_\_\_ 身份证号码：\_\_\_\_\_

公司名称：\_\_\_\_\_（公章） 营业执照号码：\_\_\_\_\_

法定代表人：\_\_\_\_\_（亲笔签名） 联系电话：\_\_\_\_\_

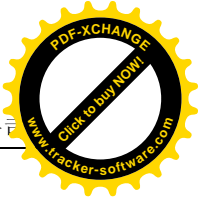
职 务：\_\_\_\_\_ 身份证号码：\_\_\_\_\_

生效日期：20 年 月 日

<p><b>法定代表人</b></p> <p><b>居民身份证复印件粘贴处</b></p>
---

<p><b>被授权人</b></p> <p><b>居民身份证复印件粘贴处</b></p>
--

注：本授权书内容不得擅自修改。



## 5、制造厂商授权书

海南政采招投标有限公司：

作为设在\_\_\_\_\_（制造厂家地址）的制造/生产（货物名称）的\_\_\_\_\_（制造厂家名称）在此以制造厂的名义授权\_\_\_\_\_（投标人名称和地址）用我厂制造的上述货物参加海南政采招投标有限公司组织的（采购编号：HNZC2016-076-003、计生配套试剂及耗材）项目的竞争性谈判采购活动及后续的合同谈判和签署合同。

我们在此保证以合作人来约束自己，并为上述投标人就此次采购而提交的货物承担全部质量保证责任及按采购文件要求提供售后服务。

我方于\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日签署本文，以此为证。

投标人名称：\_\_\_\_\_

出具授权书的制造厂家名称：\_\_\_\_\_

姓名：\_\_\_\_\_（制造厂授权代表签字）

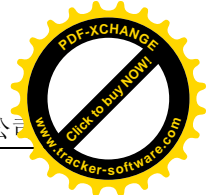
职务：\_\_\_\_\_

公章：\_\_\_\_\_ 日期：\_\_\_\_\_

注：1、授权出具单位如有内部格式授权书，可以按其格式出具，但必须包含上述格式文件的意思表达。

2、制造厂盖章可以为公章或授权专用章。





## 6、近三年无重大违法记录声明函

海南政采招投标有限公司：

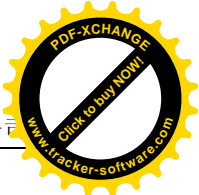
本公司声明如下：

本单位在参加（采购编号：HNZC2016-076-003、计生配套试剂及耗材）项目的政府采购活动近三年内，未有任何违法行为记录。

承诺人：（投标人公章）：

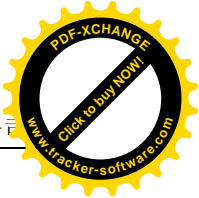
法定代表人或被授权人（签字）：

签发日期：20 年 月 日



### 三、其他资料

- 1、投标人概况：包括简要历史、既往同类项目的完成情况、投标人技术能力简要介绍（字数控制在二页纸以内）。
- 2、投标人认为对其中标有利的其它书面材料。



## 第六章 评审方法和程序

### 一、评审原则

本次采购采用竞争性谈判方式进行，评审由依法组成的采购评审组负责完成。评审基本原则：评审工作应依据《中华人民共和国政府采购法》以及国家和地方政府采购的有关规定，遵循“公开、公平、公正、择优、诚实信用”的原则。

本次竞争性谈判采购的评审采用最低评标价法评审。本次评审是以采购文件，最终形成的报价文件和谈判承诺文件和最终报价为依据，按公正、科学、客观、平等竞争的要求，推荐技术先进、报价合理、经验丰富、信誉良好、售后服务好、及综合实力强的供应商。

参加谈判工作的所有人员应遵守《中华人民共和国政府采购法》以及国家和地方政府采购的有关规定，严格保密，确保竞争性谈判工作公平、公正，任何单位和个人不得无理干预采购评审组的正常工作。

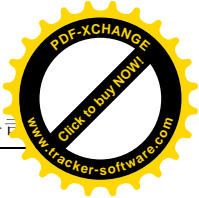
### 二、评审程序和评审方法

按照评审程序的规定，采购评审组首先阅读供应商的报价文件，据此与供应商进行技术、商务内容的澄清、修正和谈判，谈判中发现供应商的报价文件资料不齐或缺时，准许其在规定时间内补足相应资料，如不能补足，该报价则将会由于不符合谈判的基本要求而被拒绝。

在谈判的同时采购评审组对供应商的报价文件进行初步评审。

1、初步评审：采购评审组将根据评审办法的规定，对报价文件进行初步评审。（附表1）；

出现下列情况的报价文件将被认定为不满足采购需求而被拒绝：



- (1) 报价文件无法定代表人签字，或签字人未经法定代表人授权的；
- (2) 供应商未按采购文件要求的金额提交报价保证金或保函的；
- (3) 超出经营范围报价的；
- (4) 报价有效期不足的；
- (5) 采购评审组根据采购文件检查报价文件提供的资格证明材料不齐全、不满足采购文件的要求，并在采购评审组规定的时间未能补充齐全的；
- (6) 采购评审组根据采购文件对报价文件的商务和技术部分进行初步审查，检查报价文件提交的内容不齐全、不能证明有能力承担本项目的任务、未按采购文件的要求作出相应的承诺的。
- (7) 报价明显不合理而供应商不能合理说明的；
- (8) 主要功能不满足用户需求书的要求以及商务有重大偏离或保留的。
- (9) 采购评审组认为未实质性响应采购文件的要求；
- (10) 没有按时作最终报价、最终报价超过采购预算且采购人无法接受的；
- (11) 违反国家和地方政府采购、法规的。

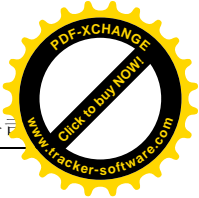
2、谈判结束后，采购评审组对供应商的最终形成的报价文件、谈判承诺及最终报价等方面进行审查，评选出符合采购要求的有效投标人。

### 3、供应商数

有效供应商数必须达到法定家数，如果有效供应商数未达到法定家数，按废标处理。

### 三、报价的核对

采购评审组详细分析、核对价格表，看其是否有计算上或累加上的算术错误，修正错误的原则如下：



若用数字表示的金额和用文字表示的金额不一致，以文字表示的金额为准；

当单价与数量的乘积与总价不一致时，以单价为准，并修正总价；（小数点明显标示错误的除外）

采购评审组将按上述修正错误的方法调整报价文件中的报价，调整后的价格对供应商具有约束力。如果供应商不接受修正后的价格，则其报价将被拒绝。

#### 四、推荐成交供应商

有效报价是指通过文件初审的供应商最终报价经价格核对后的评审价格，且不超过采购人的预算。

如果有效报价达到 3 家或以上，采购评审组按报价由低到高对供应商进行排名，商务、技术条件均满足谈判文件要求时报价最低的供应商为本次竞争性谈判的成交候选人。

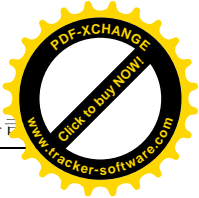
#### 五、评审报告

（1） 采购评审组依据评审结果出具评审报告。

#### 六、谈判、评审过程的保密性

接受报价后，直至成交供应商与采购人签订合同后止，凡与谈判、审查、澄清、评价、比较、确定成交人意见有关的内容，任何人均不得向供应商及与谈判评审无关的其他人透露。

从报价递交截止时间起到确定成交供应商日止，供应商不得与参加谈判、评审的有关人员私下接触。在谈判评审过程中，如果供应商试图在报价文件审查、澄清、比较及推荐成交供应商方面向参与谈判评审的有关人员和



采购人施加任何影响，其报价将被拒绝。

## 七、接受和拒绝任何或所有报价的权利

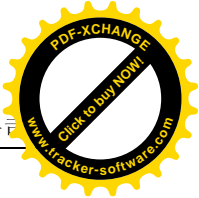
谈判人和采购人保留在成交之前任何时候接受或拒绝任何报价，以及宣布竞争性谈判无效或拒绝所有报价的权力，对受影响的供应商不承担任何责任。

## 八、变更技术方案的权利

在谈判过程中，谈判小组可以根据谈判文件和谈判情况实质性变动采购需求中的技术、服务要求以及合同草案条款，但不得变动谈判文件中的其他内容。实质性变动的内容，须经采购人代表确认。

对谈判文件作出的实质性变动是谈判文件的有效组成部分，谈判小组应当及时以书面形式同时通知所有参加谈判的供应商。

供应商应当按照谈判文件的变动情况和谈判小组的要求重新提交响应文件，并由其法定代表人或授权代表签字或者加盖公章。由授权代表签字的，应当附法定代表人授权书。供应商为自然人的，应当由本人签字并附身份证明。



附表 1

(HNZC2016-076-003) 采购初步审查表

序号	审查项目	评议内容	投标人 1	投标人 2	投标人 3
1	相关资格证明文件	企业营业执照、税务登记证、组织机构代码证、法人授权委托书			
		供应商资格要求			
2	投标文件递交情况	正本和副本的数量是否符合采购文件要求			
3	投标文件的有效性	是否符合投标文件的式样和签署要求且内容完整无缺漏			
4	投标人应提交的相关文件	是否提交投标函、开标一览表、技术要求响应表			
5	投标保证金	是否提交投标保证金证明的			
6	投标有效期	投标有效期是否满足 60 天			
7	交付时间	是否满足采购文件要求			
8	实质性响应要求	技术、质量、服务是否均能满足采购文件实质性响应要求			
9	其它	是否有其它无效报价认定条件			
结 论					

- 1、在表中的各项只需填写“√/通过”或“×/不通过”。
- 2、在结论中按“一项否决”的原则，只有全部是√/通过的，填写“合格”；只要其中有一项是×/不通过的，填写“不合格”。
- 3、结论是合格的，才能进入下一轮；不合格的被淘汰。

评委：\_\_\_\_\_

日期\_\_\_\_\_