



广州群生招标代理有限公司

政府采购

项目名称：广州市公安局番禺分局刑事技术消耗品采购项目

项目编号：QSHG201900283

招 标 文 件

采购人：广州市公安局番禺分局

采购代理机构：广州群生招标代理有限公司

温馨提示：供应商投标特别注意事项

一、一般情况下，投标截止时间前半小时将开始接收投标文件，投标截止时间一到，将不接收任何投标文件，因此，请适当提前到达。

二、采购代理机构有可能在相近时间有多个项目进行开标，请投标人授权代表到达开标会场后按指示前往相应的会议室，或主动咨询工作人员，以免错误递交投标文件。

三、投标人授权代表参加开标会的，请凭法定代表人证明及授权书、身份证原件进入开标会场。

四、请仔细检查投标文件格式中应盖章、签署之处是否有按要求盖公章、签名、签署日期。投标文件需签名之处必须由当事人亲笔签署，法定代表人证明及授权书需法定代表人签字或签章处，应由法定代表人亲笔签署或加盖签章。

五、采购代理机构不对供应商购买采购文件时提交的相关资料的真实性负责，如供应商发现相关资料被盗用或复制，或出现同一供应商由两名或以上授权代表报名的，应遵循法律途径解决，追究侵权者责任。对一家供应商递交两份投标文件的，评委会将按采购文件中有关无效投标的规定处理。

六、供应商在报名时提交了报名资料不代表其已通过资格、符合性审查，供应商应在投标文件中另行提供。

七、首次参与政府采购项目投标的供应商请在广东省政府采购网（<http://www.gdgpo.gov.cn>）进行供应商注册。

八、为了提高效率，节约社会交易成本与时间，希望购买了采购文件而决定不参加本次投标/报价的供应商，在投标文件递交截止时间的3日前，按《投标邀请》中的联系方式，以书面形式告知我公司。对您的支持与配合，谨此致谢。

由于交通、天气等状况、停车位已满或电梯拥挤等原因，建议投标人代表提前15-30分钟到达开标会场，我公司所处位置有多路公共交通线路到达，具体如下：

广州市东风东路555号（黄华路口）粤海集团大厦2203-2204室。主要路经的公交车有高峰快线12、高峰快线14、2、11、27、33、54、56、62、65、74、83、85、133、185、204、209、224、224A、261、283、284、289、293、305、483和B3、B4等在越秀桥站下车即可到达本公司。地铁可由一号线农讲所站或五号线小北站出站后步行约20分钟到达，地铁站与本公司距离较远，请查好路线后再选用。

（本提示内容非采购文件的组成部分，仅为善意提醒。如有不一致，以采购文件为准。）

目 录

温馨提示：供应商投标特别注意事项	2
投标邀请	4
第一章 投标人须知.....	6
第二章 采购人需求.....	16
第三章 合同文本.....	46
第四章 评标和定标.....	49
第五章 投标文件格式.....	60

投标邀请

广州群生招标代理有限公司受采购人的委托，拟对以下项目进行国内公开招标，欢迎符合资格条件的供应商参加投标。

一、采购项目编号：QSHG201900283

二、采购项目名称：广州市公安局番禺分局刑事技术消耗品采购项目

三、采购预算：人民币 1071.2239 万元

四、采购数量：1 项

五、项目内容及需求：

项目内容：

子包一：刑事技术消耗品采购项目 1；采购预算：人民币 798.5346 万元；供货期限：自合同签订生效之日起 2 年，按采购人需求分批供货；

子包二：刑事技术消耗品采购项目 2；采购预算：人民币 272.6893 万元；供货期限：自合同签订生效之日起 2 年，按采购人需求分批供货；

投标人可以对一个子包投标，也可以对多个子包投标，可兼投不可兼中。但子包是投标的最小单位，投标人应对同一子包的全部货物和服务投标。

供应商应在投标截止前完成广东省政府采购网（www.gdgp.gov.cn）上的供应商注册工作。

六、供应商资格：

1. 供应商具备《政府采购法》第二十二条所规定的条件，提供以下材料：

（1）具有独立承担民事责任的能力（提供法人营业执照或者其他组织登记文件等证明文件，自然人的身份证明）；

（2）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供本年度财务状况报告（未完成编制的可提供上一年度，新成立单位可提供成立至今）或基本开户行出具的资信证明）；

（3）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录（提供投标截止日前 6 个月内任意 1 个月依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。如依法免税或不需要缴纳社会保障资金的，提供相应证明材料）；

（4）提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明（填写招标文件格式 4 资格声明函）；

（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的书面声明（填写招标文件格式 4 资格声明函）；

（6）符合法律、行政法规规定的其他条件（填写招标文件格式 4 资格声明函）。

2. 未列入“信用中国”网站中“记录失信被执行人或重大税收违法案件当事人名单或政府采购严重违法失信行为”的记录名单；不处于“中国政府采购网”中“政府采购严重违法失信行为信息记录”的禁止参加政府采购活动期间（以“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）及中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）查询结果为准，如在上述网站查询结果均显示没有相关记录，视为没有上述不良信用记录。如相关失信记录已失效，供应商须提供相关证明资料）。

3. 已登记报名并获取本项目采购文件。

4. 本项目不接受联合体投标。

（登记获取招标文件时提供报名资料如下：（1）营业执照等证明文件复印件（加盖公章，原件备查）；（2）法人代表证明及授权文件（原件，版本从 www.gzqunsheng.com/常用文件一栏下载）；（3）报名登记表（原件，版本从 www.gzqunsheng.com/常用文件一栏下载）。）

七、符合资格的潜在供应商应当在 2019 年 11 月 6 日起至 2019 年 11 月 25 日期间（办公时间内，法定节假日除外）到广州群生招标代理有限公司（详细地址：广州市东风东路 555 号粤海集团大厦 2203-2204）购买招标文件，招标文件每套售价 300 元（人民币），售后不退。

八、投标截止时间：2019 年 11 月 26 日 10 时 00 分 00 秒，递交投标文件时间：2019 年 11 月 26 日上午 9 时 30 分 00 秒至 10 时 00 分 00 秒

九、提交投标文件地点：广州市东风东路 555 号粤海集团大厦 2204

十、开标时间：2019 年 11 月 26 日上午 10 时 00 分 00 秒

十一、开标地点：广州市东风东路 555 号粤海集团大厦 2204

十二、本公告期限（5 个工作日）自 2019 年 11 月 6 日至 2019 年 11 月 12 日止。

十三、联系事项

（一）采购单位：广州市公安局番禺区分局

地址：广州市番禺区禺山大道 15 号

联系人：郭小姐 联系电话：020-84830136

（二）采购代理机构：广州群生招标代理有限公司

地址：广州市越秀区东风东路 555 号粤海集团大厦

联系人：马小姐 联系电话：020-83812782、83812935、18011735206、18011736505

传真：020-83812783 邮编：510060

电子邮箱：gzqunsheng@gzqunsheng.com

十四、本项目的有关公告会在中国政府采购网 (www.ccgp.gov.cn)、广东省政府采购网 (www.gdgpo.gov.cn)、广州市政府采购网 (gzg2b.gzfinance.gov.cn) 和广州群生招标代理有限公司网站 (www.gzqunsheng.com) 上公布，公布之日即视为有效送达之日，不再另行通知。

十五、根据《广东省实施〈中华人民共和国政府采购法〉办法》第三十五条的规定，现将本项目采购文件进行公示，公示期为本公告期限，供应商认为招标文件的内容损害其权益的，可以在公示期或者自期满之日起七个工作日内以书面形式向我采购代理机构提出质疑。

第一章 投标人须知

1. 总体说明

1.1. 采购项目说明

1.1.1. 本次代理招标采购的项目，属政府采购项目。

1.1.2. 资金来源：财政性资金。

1.2. 关于投标报价

1.2.1. 投标人应根据招标文件的要求，对照投标报价表格式规定的填报内容进行逐项报价。

1.2.2. 除非招标文件另有规定，投标价不是唯一的或不是固定不变的投标文件将被作为非响应性投标而予以拒绝。

1.3. 适用范围

本招标文件仅适用于本招标文件投标邀请中所叙述的招标内容。

1.4. 评审方式

综合评分法

1.5. 合格的投标人

1.5.1 具有符合投标邀请中合格投标人资格要求及实质性要求；

1.5.2 已在本项目报名及购买招标文件的投标人。

1.6. 关于投标费用

投标人应承担所有与其参加投标有关的全部费用。

1.7. 合格的货物和服务

1.7.1. 投标人提供的所有货物及服务，其来源均应符合《中华人民共和国政府采购法》等相关法律法规的规定。

1.7.2. 经政府管理部门同意，本项目子包一：G5 荧光标准品、G6 荧光标准品 DS36、光谱矫正试剂盒、甲酰胺、超纯甲酰胺 HI-DI、调节试剂、POP4 胶、POP4 胶（384 次）、阳极缓冲液、阴极缓冲液、BUFFER（10X）25 缓冲液、600-LIZ 内标试剂盒、3130×1 36cm 毛细管束、24 道 36cm 毛细管束、96 孔板电泳胶盖、常染色体复合扩增试剂盒（PP27）、Y 染色体复合扩增试剂盒（100 人份/盒）、常染色体复合扩增试剂盒直扩版、常染色体复合扩增试剂盒（PP18）、常染色体复合扩增试剂盒（PP21）、常染色体复合扩增试剂盒（GF）、Y 染色体复合扩增试剂盒（200 人份/盒）、96 孔板扩增胶盖、磁珠提取试剂盒、骨孵育液、DTT 试剂、SDS、蛋白酶 K、96 孔 PCR 板、去离子水过滤柱、袋装吸头 RC-L1200、带筛网试管、核酸清洁剂试剂、X 染色体复合扩增试剂盒、液体蛋白酶 K 采购非进口产品或不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品，其它产品采购非进口产品（进口产品指通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品）。

1.7.3. 采购人将拒绝接受不合格的货物和服务。

1.8. 禁止事项

- 1.8.1. 采购人、投标人和采购代理机构不得相互串通投标损害国家利益，社会公共利益和其他当事人的合法权益；不得以任何手段排斥其他投标人参与竞争。
- 1.8.2. 投标人不得向采购人、采购代理机构、评标委员会的组成人员行贿或者采取其他不正当手段谋取中标。
- 1.8.3. 除投标人质疑和投诉外，从开标之时起至授予合同止，投标人不得就与其投标有关的事项主动与评标委员会、采购人以及采购代理机构接触。
- 1.8.4. 《中华人民共和国政府采购法》及相关法规规定的其它禁止事项。

1.9. 保密事项

- 1.9.1 由采购人及采购代理机构向投标人提供的招标文件、图纸、样品、模型、模件等所有资料，投标人获得后，应对其保密。非经采购人同意，投标人不得向第三方透露或将其用于本次投标以外的任何用途。开标后，应采购人要求，投标人须归还采购人认为需保密的所有资料，并销毁所有相应的备份资料。

1.10. 知识产权

投标人必须保证，采购人在中华人民共和国境内使用投标货物、资料、技术、服务或其任何一部分时，享有不受限制的无偿使用权，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或经济纠纷。如投标人不拥有相应的知识产权，则应由投标人负责获得并提供给采购人使用，其投标报价中必须包括合法获取该知识产权的一切相关费用，如投标人没有单独列出的，视为已包含在相应报价中。一旦使用投标人提供的产品或服务，采购人不再承担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或经济纠纷。

1.11. 定义

- 1.11.1. “采购人”系指本招标文件投标邀请中所叙述的采购人。
- 1.11.2. “业主/用户”系指本项目的采购人或采购人指定的最终使用单位。
- 1.11.3. “采购代理机构”系指广州群生招标代理有限公司。
- 1.11.4. “投标人”系指向采购代理机构提交投标文件的供应商。
- 1.11.5. “甲方”系指采购人或采购人指定的最终使用单位。
- 1.11.6. “乙方”系指中标人（中标供应商）。
- 1.11.7. “日期”指公历日，“时间”指北京时间，24小时制。
- 1.11.8. “服务”系指招标文件规定供应商须承担的相关服务。
- 1.11.9. “书面形式”系指纸质文件形式，除非特别说明，不包含电子邮件、手机短信等非纸质形式。
- 1.11.10. “不可抗力”系指战争、严重火灾、洪水、台风、地震等或其他采购人（或采购人指定的最终使用单位）、中标人双方认定的不可抗力事件。
- 1.11.11. “实质性响应”系指符合招标文件实质性要求、条款、条件和规定，且没有重大偏离或保留。重大偏离或保留指影响到招标文件规定的范围、质量和性能，或限制采购人的权利和投标

人的义务的规定，而纠正这些偏离将影响到其他递交实质性响应投标文件的投标人的公平竞争地位。

1.11.12. 招标文件中的标题或题名仅起引导作用，而不应该作为对招标文件内容的理解或解释。

1.12. 联合体投标（本项目不适用）

对接受联合体投标的项目：

1.12.1. 两个以上供应商可以组成一个投标联合体，以一个投标人的身份投标。

1.12.2. 联合体各方均应当符合《政府采购法》第二十二条第一款规定的条件，根据采购项目的特殊要求规定投标人特定条件的，联合体各方或按本项目要求各方中至少应当有一方符合采购人规定的特定条件。

1.12.3. 联合体各方之间应当签订共同投标协议并在投标文件内提交，明确约定联合体各方承担的工作和相应的责任。联合体各方签订共同投标协议后，不得再以自己名义单独在同一项目中投标，也不得组成新的联合体参加同一项目投标。

1.12.4. 联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级。

1.12.5 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。

1.13. 关联企业

1.13.1. 除联合体外，法定代表人或单位负责人为同一个人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得同时参加同一项目或同一子包（子项、标段等）的投标。如同时参加，则评审时将同时被拒绝。

1.13.2 同一投标人授权不同的人员参与同一项目或同一子包（子项、标段等）的投标，则评审时将同时被拒绝。

1.14. 提供前期服务的供应商

为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。

1.15. 须落实的政府采购政策

1.15.1 《政府采购促进中小企业发展暂行办法》（财库〔2011〕181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），《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号），《关于环境标志产品政府采购实施的意见》（财库〔2006〕90号），《节能产品政府采购实施意见》的通知（财库〔2004〕185号）。

1.15.2 中小微企业投标是指符合《中小企业划型标准规定》的投标人，通过投标提供本企业制造的货物、承担的工程或者服务，或者提供其他中小微企业制造的货物。本项所指货物不包括使用大型企业注册商标的货物。中小微企业投标应提供《中小微企业声明函》；提供其他中小微企业制造的货物的，应同时提供制造商的《中小微企业声明函（制造商）》。

1.15.3 根据财库〔2014〕68号《财政部司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》，

监狱企业视同小微企业。监狱企业是指由司法部认定的为罪犯、戒毒人员提供生产项目和劳动对象，且全部产权属于司法部监狱管理局、戒毒管理局、直属煤矿管理局，各省、自治区、直辖市监狱管理局、戒毒管理局，各地(设区的市)监狱、强制隔离戒毒所、戒毒康复所，以及新疆生产建设兵团监狱管理局、戒毒管理局的企业。监狱企业投标时，提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局(含新疆生产建设兵团)出具的属于监狱企业的证明文件，不再提供《中小企业声明函》。

- 1.15.4 根据财政部、民政部、中国残疾人联合会印发的《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，残疾人福利性单位视同小微企业。符合条件的残疾人福利性单位在参加政府采购活动时，应当提供该通知规定的《残疾人福利性单位声明函》，并对声明的真实性负责。一旦中标将在中标公告中公告其声明函，接受社会监督。投标人提供的《残疾人福利性单位声明函》与事实不符的，依照《政府采购法》第七十七条第一款的规定追究法律责任。
- 1.15.5 投标人同时为小型、微型企业、监狱企业、残疾人福利性单位任两种或以上情况的，评审中只享受一次价格扣除，不重复进行价格扣除。

1.16. 招标文件的解释权

本招标文件的解释权归“广州群生招标代理有限公司”所有。

2. 招标文件

2.1. 招标文件的组成

- (1) 投标邀请
- (2) 投标人须知
- (3) 采购人需求
- (4) 合同文本
- (5) 评标和定标
- (6) 投标文件格式

2.2. 招标文件的澄清或修改

- 2.2.1. 采购人或采购代理机构对招标文件进行必要的澄清或修改的，澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，于投标截止时间的15天前在指定媒体上发布公告，并通知所有报名及购买招标文件的投标供应商。澄清或修改不足15天的，采购代理机构在征得当时已报名及购买招标文件的供应商同意并书面确认后(可以电子邮件或传真形式)，可不改变投标截止时间。
- 2.2.2. 报名及购买招标文件的供应商在收到澄清或修改通知后应按要求以书面形式(可以电子邮件或传真形式)予以确认，该澄清或修改的内容为招标文件的组成部分，供应商在投标截止时间前不予书面确认的，视为已收到通知且对内容无异议。
- 2.2.3. 招标过程中的一切修改文件或补充文件一旦确认后与招标文件具有同等法律效力，投标人有责

任履行相应的义务。

- 2.2.4. 投标人在规定的时间内未对招标文件提出询问、质疑的，将视其为无异议。对招标文件中描述有歧义或前后不一致的地方，评标委员会有权进行评判，但对同一条款的评判应适用于每个投标人。

2.3. 招标文件的答疑：

除非《投标邀请》另有规定，本项目不举行集中答疑会或现场考察，如有必要，投标人可以自行考察现场情况、周围环境及交通状况。如举行集中答疑会或现场考察，则按以下规定：

- 2.3.1. 在《投标邀请》中规定的日期、时间和地点组织已报名参加项目的供应商参与答疑会或现场考察；
- 2.3.2. 报名参与项目的供应商对本项目提出的疑问，须在答疑会或现场考察召开日前至少一个工作日将问题清单发送电子邮件及以书面形式（加盖公章）提交至采购代理机构；
- 2.3.3. 报名参与项目的供应商自行决定是否派代表参加答疑会或现场考察，派出人员需按时到达，过期不候，如不派出人员的，视为对答疑会或现场考察内容无异议；
- 2.3.4. 供应商派出人员参与答疑会或现场考察的，其人员发生的相关费用、意外事故等，均由供应商自行负责。

3. 投标文件

3.1. 投标文件的编写

- 3.1.1. 投标人应仔细阅读招标文件的所有内容，按招标文件的要求制作并递交投标文件，并保证所提供的全部资料的真实性、准确性，以确保其投标对招标文件做出实质性响应。投标人在投标中提供不真实的材料，无论其材料是否重要，都将直接导致投标文件无效，并承担由此产生的法律责任。
- 3.1.2. 投标语言和计量单位：投标文件和来往函件应用简体中文书写，投标人提供的支持文件、技术资料和印刷的文献可以用其他语言，但相应内容应附有中文翻译文本（经公证处公证），对不同文字文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准。计量单位应使用国际单位制。
- 3.1.3. 投标人须用人民币作为报价的货币单位。投标文件中开标一览表（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。投标文件的大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准；单价金额小数点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。
- 3.1.4. 本项目要求投标报价应包括货物采购、运输、安装、调试、相关部门验收及保修期内的维护保养等所有费用，以及投标人认为必要的其他货物、材料、安装、服务；投标人应自行增加货物整体正常、合法、安全运行及使用所必需但招标文件没有包含的所有货物、版权、专利等一切费用，如果投标人在中标并签署合同后，在供货、安装、调试、培训等工作中出现货物的任何遗漏，均由中标人免费提供，采购人将不再支付任何费用。

- 3.1.5. 投标人在详细报价中应列出采购人需求的所有项目，投标人认为必要的但在招标文件中未列出的其它项目可在报价表后面做出补充，所补充的内容应在投标文件中加以详细说明。
- 3.1.6. 报价栏项目中如出现唯一的数字“0”、“/”等评标委员会视为已包含在总报价中的符号，则视报价为零，并已包含在总报价中；如出现空白或出现负数，视为未响应。
- 3.1.7. 招标文件中出现需由法定代表人或其授权代表签署的、需要加盖投标人公章或相关制造商盖章之处、出现投标人自行增加的需要签署及盖章之处，均应按要求签署盖章。
- 3.1.8. 投标人在编写投标文件时，应填写招标文件要求的内容及其附件，并根据实际情况补充评审所需资料，投标文件只填写和提供了招标文件要求的部分内容和附件，或没有提供招标文件中所要求的全部资料及数据，或没有按实际情况提供投标所需资料的，或投标文件中的索引及页码错漏可能导致的结果和责任由投标人自行承担。其可能导致的结果和责任由投标人自行承担。

3.2. 投标文件的组成

3.2.1. 投标文件的构成

投标人编写的投标文件应编排为五部分：①投标报价文件；②资格审查文件；③符合性审查文件；④商务文件；⑤技术文件，投标文件应包含但不限于以下内容：

- （1）按规定填写的投标函、开标一览表、报价明细表（如有）；
- （2）按要求出具的资格证明文件，证明投标人是合格的，而且中标后有能力履行合同；
- （3）按规定出具的证明文件，证明投标人提供的货物和服务是合格的，而且符合招标文件的规定；
- （4）对招标文件第二章作出的书面响应，包括但不限于技术建议书、技术规格、技术参数、技术文件及图纸、商务要求等；
- （5）投标人认为须提交和评分内容相关的别的资料。

上述内容可按《第五章 投标文件格式》格式进行编排。

- 3.2.2. 为提高开标效率，投标人应准备“唱标信封”一份。投标人提交的“唱标信封”，应将下列内容单独密封入该信封。

- （1）《投标函》（从投标文件正本中复印并加盖公章）；
- （2）《开标一览表》（从投标文件正本中复印并加盖公章）；
- （3）《报价明细表》（如有）从投标文件正本中复印并加盖公章）；
- （4）法定代表人证明及授权书（原件）；

3.2.3. 投标人参照招标文件的要求编制带有目录和页码并装订成册的投标文件。

- 3.2.4. 投标人必须自行承担因其投标文件的任何错漏而导致的一切后果。

3.3. 投标文件的修改和撤回

- 3.3.1. 投标人在投标截止时间前，可以对所递交的投标文件进行补充、修改或者撤回，并书面形式通知采购代理机构。补充、修改的内容应当按招标文件要求签署、盖章，并作为投标文件的组成部分。修改后的投标文件须按照本招标文件的相关规定在投标截止时间之前重新递交，否则，

采购代理机构将拒绝接受修改后的投标文件。

- 3.3.2. 投标截止时间之后,投标人不得对其投标文件做任何修改。从投标截止时间起至投标有效期前,投标人不得撤回其投标文件。
- 3.3.3. 采购代理机构对因不可抗力事件所造成投标文件的损坏、丢失不承担任何责任。

4. 投标总则

4.1. 投标

- 4.1.1. 全部投标文件应一式七份,其中正本一份,副本六份。所有投标文件应用 A4 规格纸打印(图纸可按其他规格),并装订成册。正本内装纸质投标文件,投标文件电子文档各二份,电子文件要求光盘或 U 盘介质, WORD 或 EXCEL 格式,不留密码,无病毒,不压缩,内容应与投标人打印产生的纸质投标文件内容一致,如有不同,以纸质投标文件为准。投标文件于封面注明“正本”和“副本”。如果正本与副本不符,应以正本为准。投标文件应由投标人的合法授权代表正式签署,任何更改(如果有的话)应由原签署人签字。所有不完整的投标将被拒绝。无论投标结果如何,投标人的全部投标文件均不退回。
- 4.1.2. 投标人应对投标货物提供完整的详细的技术说明,如投标人对指定的技术要求建议做任何改动,应在投标文件中清楚地注明。
- 4.1.3. 投标人资格文件视为投标文件不可分割的一部分。
- 4.1.4. 所有投标文件应在投标截止时间前送达投标、开标地点,并交予采购代理机构专职人员,任何迟于截止时间的投标将被拒绝。
- 4.1.5. 所有投标文件必须封入密封完好的信封或包装,封口加盖投标单位公章,并在每一信封或包装的封面上写明:

(正本/副本/唱标信封)

收件人名称: 广州群生招标代理有限公司
项目编号:
项目名称:
投标人名称:
投标人地址:
联系人:
联系电话:

- 4.1.6. 采购代理机构不接受电报、电话、电传、传真等非约定形式投标。

4.2. 投标有效期

从投标截止日起,投标有效期为 90 天(日历天)。在特殊情况下,采购代理机构可于投标有效期满之前要求投标人同意延长有效期,要求与答复均应以书面形式。投标人可以拒绝上述要求,并被视为自动放弃投标,同意延期的投标人根据原截止期享有之权利及其所负有的义务相应也延至新的截止期。

4.3. 投标保证金

本项目不收取投标保证金。

5. 开标、资格审查、评标、定标与签约

5.1. 开标

- 5.1.1. 开标在招标文件确定的投标文件递交截止时间的同一时间公开进行，开标地点为招标文件预先确定的地点。
- 5.1.2. **开标由采购代理机构主持，邀请所有投标人授权代表持本人身份证原件、法定代表人证明及授权书参加。经核实非投标人授权代表本人的，不得参加开标会。投标人不派出其授权代表参加开标会的，视为完全同意开标内容及对开标会过程无异议。**
- 5.1.3. 在招标文件要求的截止时间前提交的投标文件，开标时，由投标人代表或投标人代表共同推选的代表（如未有推选代表时，按签到顺序递交投标文件的前三名投标人代表作为全体投标人推选的代表）检查投标文件的密封情况；采购人或采购代理机构有权不接收密封不完整的投标文件。
- 5.1.4. 经检查密封完好的投标文件，由工作人员当众拆封，宣读投标人名称、投标价格、价格折扣、投标文件的其他主要内容和招标文件允许提供的备选投标方案等。
- 5.1.5. 提交投标文件的截止时间前，应接收的投标人少于三家时，则招标失败，已递交的投标文件原封退回。
- 5.1.6. 开标会记录人应在开标记录表上记录唱标内容，并当场公示。
- 5.1.7. 如开标记录表上内容与投标文件不一致时，投标人代表须当场提出。开标记录表由记录人、唱标人、投标人代表和有关人员签字确认。

5.2. 投标人的资格审查

投标人应按照招标文件要求提交资格文件，采购人及采购代理机构将依法对投标人的资格进行审查，资格审查不通过的投标为无效投标。（具体内容详见《第四章 资格审查、评标和定标》）

5.3. 评标

评标委员会按照客观、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。（具体内容详见《第四章 资格审查、评标和定标》）

5.3.1. 相关注意事项

- （1） 评标是招标工作的重要环节，评标工作由评标委员会独立进行。评标委员会将遵照评标原则，公正、平等的对待所有投标人。
- （2） 在开标、评标期间，投标人不得向评委询问评标情况，不得进行旨在影响评标结果的活动。
- （3） 为保证定标的公正性，在评标过程中，评委不得与投标人私下交换意见。在招标工作结束后，凡与评标过程有接触的任何人，不得将评标情况扩散给与评标无关的人员。
- （4） 评标委员会不直接向落标方解释落标原因，不退回投标文件。

5.4. 定标

采购人在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人。（具体内容详见《第四章 资格审

查、评标和定标》)

5.5. 签约

- 5.5.1. 中标人应当在《中标通知书》发出之日起三十日内或本招标文件《第二章 采购人需求》要求时限内与采购人签订合同。
- 5.5.2. 采购人不得向中标人提出任何不合理的要求，作为签订合同的条件，不得与中标人私下订立背离合同实质性内容的协议。

6. 招标服务费

中标人在领取《中标通知书》之前须向采购代理机构缴纳的招标服务费，收费标准参照中华人民共和国国家计划发展委员会颁布的《招标代理服务收费管理暂行办法》（计价格[2002]1980号）执行。本项目类型为货物类：

- (1) 以《中标通知书》确定的中标总金额作为收费的计算基数，按差额定率累进法计算。
- (2) 中标金额的各部分费率如下表：

费率类别	货物招标费率
中标金额（万元人民币）	
100 以下部分	1.5%
100-500 部分	1.1%
500-1000 部分	0.8%
1000-5000 部分	0.5%
5000-10000 部分	0.25%
10000-100000 部分	0.05%
100000 以上部分	0.01%

如某货物招标项目，中标金额为 600 万，总共缴纳的中标费为：

$$\begin{aligned}
 \text{总共缴纳的中标费} &= (\text{100 万以下部分的中标费}) + (\text{100 万} \sim \text{500 万部分的中标费}) + (\text{500 万} \sim \\
 &\quad \text{600 万部分的中标费}) \\
 &= 100 \text{ 万元} \times 1.5\% + (500 - 100) \text{ 万元} \times 1.1\% + (600 - 500) \text{ 万元} \times 0.8\% \\
 &= 1.5 \text{ 万元} + 4.4 \text{ 万元} + 0.8 \text{ 万元} = 6.7 \text{ 万元}
 \end{aligned}$$

- (3) 币种与《中标通知书》的币种相同。
- (4) 中标人中标后，必须按规定向采购代理机构直接缴交采购服务费。
- (5) 中标服务费不在投标报价中单列。
- (6) 经依法取消或放弃中标资格或无故不与采购人签订合同的，招标服务费不予退还。

7. 询问、质疑与投诉

7.1 供应商可以向代理机构提出询问和质疑，代理机构依照相关规定就采购人委托授权范围内的事项作出答复。

7.2 供应商认为采购文件的内容损害其权益的，可以在采购文件公示期间或者自期满之日起7个工作日内以书面形式向采购人或代理机构提出质疑，逾期质疑无效。

7.3 供应商在法定质疑期内须一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。

7.4 供应商认为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7个工作日内，以书面形式向采购人或代理机构提出质疑，逾期质疑无效。

7.5 质疑函应当署名。质疑供应商为自然人的，应当由本人签字并以右手食指手指手印作为确认；质疑供应商为法人或者其他组织的，应当由法定代表人签字并加盖公章。质疑内容不得含有虚假、恶意成份。依照谁主张谁举证的原则，提出质疑者必须同时提交相关确凿的证据材料和注明证据的确切来源，证据来源必须合法，代理机构有权将质疑函转发质疑事项各关联方，请其作出解释说明。对捏造事实、滥用维权扰乱采购秩序的恶意质疑者，将上报政府采购监督管理部门依法处理。

7.6 质疑供应商对采购人、代理机构的质疑答复不满意，或者采购人、代理机构未在规定时间内作出答复的，可以在答复期满后15个工作日内向采购人的同级政府采购监督管理部门提起投诉。

7.7 询问及质疑函应按相应格式进行填写及签署，并递交书面文件至代理机构，没有签署的质疑函将不予受理。具体格式详见 <http://www.gzqunsheng.com/> 常用文件一栏。

7.8 询问、质疑受理单位：广州群生招标代理有限公司，联系电话：(020)83812782 或 (020)83812935，投诉受理单位：番禺区政府采购管理办公室，联系电话 (020) 39300310。

第二章 采购人需求

一、项目概况

本项目就以下内容进行国内公开招标：

子包号	内容	数量	最高限价 (人民币/万元)	供货期限
一	刑事技术消耗品采购项目 1	1 批	798.5346	自合同签订生效之日起 2 年,按采购人需求分批 供货
二	刑事技术消耗品采购项目 2	1 批	272.6893	自合同签订生效之日起 2 年,按采购人需求分批 供货

二、项目总体要求

- (一) 投标人须提供满足设计和招标文件要求的其供货商的定型产品。
- (二) 任何与采购人需求的偏差都必须列入《与采购人需求差异表》中。
- (三) 投标人应仔细研究阅读招标文件的所有内容，如发现文件有缺漏或不一致或有不同的理解时，应及时提请采购人补充和澄清，否则按采购人的实际要求和理解执行。
- (四) 本招标文件与图纸（若有）的规定和要求基本是一致的，应互相对照阅读和使用。如果招标文件未有叙述或与图纸有矛盾时，除招标文件特别要求外，应依照设计图纸要求。
- (五) 除非图纸和本技术要求有特别要求，本项目提出的是最低限度的要求，并未对一切细节作出规定，也未充分引述全部有关标准和规范的条文，投标人提供的所有货物（包括设计、制造、测试和安装）都应符合招标时已颁布的现行中国国家或国家认可的（部颁、行业）标准和国内外标准化组织以及等效或更优的其他国家的权威性标准和规范的有关条文。如果这些标准内容有矛盾时，应按最高标准的条款执行。
- (六) 要求中如有出现的品牌规格等，仅为方便描述参考，不具有任何指定性及唯一性，投标人原则上应提供不低于该品牌档次的产品。出现的固定规格、尺寸可以偏离±5%。
- ★（七）采购人拟采购的产品属于《节能产品政府采购品目清单》范围中政府强制采购产品类别的，投标人须在投标文件中提供：1. 该产品属于《节能产品政府采购品目清单》范围中政府强制采购产品类别的相关内容页，并对相关内容作圈记；2. 市场监管总局公布的参与实施政府采购节能产品认证机构名录截图；3. 该产品获得的由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【注：1. 《节能产品政府采购品目清单》投标人可查询中国政府采购网，网址 <http://www.ccgp.gov.cn>；2.**

根据《节能产品政府采购品目清单》注2要求，上述产品中认证标准发生变更的，依据原认证标准获得的、仍在有效期内的认证证书可使用至2019年6月1日】。

（八）采购人拟采购的产品属于《节能产品政府采购品目清单》范围中政府优先采购产品类别的，投标人需填写《节能、环境标志产品政策优惠表》（格式可在<http://www.gzqunsheng.com/>常用文件一栏下载）并提交相关证明材料（证明材料包括：1. 该产品属于《节能产品政府采购品目清单》范围中政府优先采购产品类别的相关内容页，并对相关内容作圈记；2. 市场监管总局公布的参与实施政府采购节能产品认证机构名录截图；3. 该产品获得的由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），作为政策加分的依据【注：1. 《节能产品政府采购品目清单》投标人可查询中国政府采购网，网址<http://www.ccgp.gov.cn>；2. 根据《节能产品政府采购品目清单》注2要求，上述产品中认证标准发生变更的，依据原认证标准获得的、仍在有效期内的认证证书可使用至2019年6月1日】

（九）凡属优先采购环境标志产品，请投标人尽可能提供《环境标志产品政府采购清单》中的产品。（注：《环境标志产品政府采购清单》投标人可查询中国政府采购网，网址<http://www.ccgp.gov.cn>）。采购人拟采购的产品属于《环境标志产品政府采购品目清单》范围的，投标人需填写《节能、环境标志产品政策优惠表》（格式可在<http://www.gzqunsheng.com/>常用文件一栏下载）并提交相关证明材料（证明材料包括：1. 该产品属于《环境标志产品政府采购品目清单》范围的相关内容页，并对相关内容作圈记；2. 市场监管总局公布的参与实施政府采购环境标志产品认证机构名录截图；3. 该产品获得的由国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的环境标志产品认证证书），作为政策加分的依据【注：《环境标志产品政府采购品目清单》投标人可查询中国政府采购网，网址<http://www.ccgp.gov.cn>】。

★（十）凡属于《中华人民共和国实施强制性产品认证的产品目录》的产品，请投标人在投标文件中承诺在交货时提供该产品的《中国强制认证》（CCC认证）。

（十一）本项目子包一核心产品为：21 基因座荧光扩增试剂盒、Y27 基因座染色体复合扩增试剂盒。

（十二）本项目子包二核心产品为：现场生物物证提取单管（棉签）、生物物证提取专用棉签套装、尸体人类免疫缺陷病毒抗体（HIV1/2）检测试剂。

（十三）中标候选人推荐规则：一家投标单位最多中标一个子包。如出现同一投标人在两个或以上子包综合得分排名第一。则按子包顺序确定该投标人最终中标子包（举例说明：经专家评审，某投标人在子包一、子包二的综合得分排名均为第一名，则按子包顺序确定其为子包一第一中标候选人，不再被确定为子包二的中标候选人，子包二综合得分排名第二的投标人递补成为该子包第一中标候选人）。

子包一

一、项目概况

1、项目名称：广州市公安局番禺分局刑事技术消耗品采购项目1

2、采购预算：人民币798.5346万元。

2、投标人必须对所有内容进行投标，不允许只对其中部分内容进行投标。

4、“★”号条款为必须响应条款，不满足则作废标处理。“▲”号条款为重要响应条款，作重点打分处理。

(一)、采购项目技术规格、参数及要求

序号	名称	备注	技术参数	单位	数量	单价最高限价
1	G5 荧光标准品	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	8次/盒，LIZ 橙色荧光标记，内含16个长度各异的DNA片段，最长片段500bp。	盒	1	1400
2	G6 荧光标准品 DS36	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	8次/盒，6色荧光校准品，匹配常染色体复合扩增试剂盒做光谱校准，适用于3130、3500基因分析仪。	盒	1	1400
3	光谱校正试剂盒	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	50人份/盒，匹配X染色体鉴定试剂盒做光谱校准，适用于3130基因分析仪。	盒	1	1000
4	甲酰胺	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	25ml/瓶，用作化学变性，适用于3130系列基因分析仪。	瓶	30	500
5	超纯甲酰胺 HI-DI	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	4*5ml/瓶，超纯甲酰胺，用作化学变性，适用于3130/3500系列基因分析仪。	包	2	980
6	调节试剂	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	能配套3500系列测序仪清洗专用，用于清洗测序仪胶泵，1次/盒。	盒	5	450
7	POP4 胶	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	3.5ML/瓶，在摄氏2℃以上的温度下胶为液体状态，适合于STR PCR扩增的片段分析。	瓶	20	2500

8	POP4 胶(384 次)	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	1、配套 3500 系列测序仪使用，作为 DNA 片段分析电泳分离的介质。 2、设计成即插即用型，进样即可运行的袋装。 3、可检验 384 个样品（在 DNA 测序仪系统上最多进样 16 次）。	瓶	65	2600
9	阳极缓冲液	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	1、配套实验室 24 道 DNA 测序仪使用。 2、槽中预装 1×缓冲液来维持离子源，以及电泳中正确的 pH。 3、可实时监控毛细管使用信息。 4、调解电泳系统的酸碱度，以维持在一个恒定的 pH 范围。	盒	24	1500
10	阴极缓冲液	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	1、能配套实验室 24 道 DNA 测序仪使用。 2、槽中预装 1×缓冲液来支持所有的电泳应用。 3、可实时监控毛细管使用信息。 4、调解电泳系统的酸碱度，以维持在一个恒定的 pH 范围。	盒	24	1900
11	BUFFER (10X) 25 缓冲液	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	每瓶 25ml，为 10 倍浓缩液。STR 毛细管电泳专用缓冲液，含 EDTA 成分，保护 DNA 不被降解。	瓶	20	1200
12	600-LIZ 内标试剂盒	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	每盒 400 微升，适用于 3130XL 基因分析仪，用作 80-500bp 范围内片段分析的分子量标准。	盒	10	5000
13	3130×1 36cm 毛细管束	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	16 道/套，长度 36cm 内径 50um，ABI3130XL 电泳专用	16 道/ 套	2	12000
14	24 道 36cm 毛细管束	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	毛细管长度 36cm，内径 50um，适用于 3500 系列 DNA 测序仪，24 根一束。 1、能配套实验室 24 道 DNA 测序仪使用。 2、24×36cm，24 通道组装。 3、拥有固定的蓝色框架，便于安装，支持多种应用及运行方法。 4、毛细管阵列进样 160 次。 5、具有识别标签，实时监控毛细管使用信息。	套	4	22000
15	96 孔板电泳胶盖	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	每盒 5 块，橡胶材质，用于电泳实验密封 0.2ML96 孔板。	盒	8	1400

16	常染色体复合扩增试剂盒	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	<p>1. 25ul 体系，200 人份/盒。</p> <p>2. 可一次性进行 25 个人类基因座（23 个常染色体 STR 位点和 1 个性别位点、1 个 Y-STR 基因座）的复合扩增，六色荧光检测技术，系统内基因座包括 CSF1PO, FGA, TH01, vWA, D1S1656, D2S1338, D2S441, D3S1358, D5S818, D7S820, D8S1179, D10S1248, D12S391, D13S317, D16S539, D18S51, D19S433、D21S11、Amelogenin、Penta D, Penta E, D22S1045, TPOX、DYS391。</p> <p>▲3. 为保证高质量数据,便于与国际 DNA 数据交换、比对,试剂盒生产厂家需通过法医学产品 ISO18385 认证、SWGAM 认证,证书复印件加盖投标人公章。</p> <p>4. 可进行复合扩增试剂盒中含有扩增前(含有 Master Mix、Primer、热启动酶、templatedNA、Water)和扩增后所有试剂内标、Ladder Mix。</p> <p>5. 免提取,血纱、FTA 卡、血滤纸可直接进行扩增,扩增时间小于 70 分钟。</p> <p>6. 其中 11 个 MinStr 基因座片段大小低于 250bp,可有效针对降解样本,试剂盒配置新一代高抗抑制 Buffer 和更宽范围的起始样品量,提高了处理疑难检材的成功率。</p> <p>7. ▲为保证产品质量,确保得到优质的售后服务,须提供制造商售后服务承诺书复印件加盖投标人公章。</p>	盒	6	35000
17	Y 染色体复合扩增试剂盒(100 人份/盒)	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	<p>1. 25 μ l 反应体系,100 人份/盒,采用六色荧光技术,在维持扩增产物大小不变的条件下,有效提高单个泳道分辨的片段数。要求试剂盒能分析大量女性 DNA 背景中可能存在的微量男性 DNA,适用于男女混合斑等检材的检验,灵敏度高,可以对嫌疑人的案件进行分析。</p> <p>2、试剂盒须经过严格质量监控,保证试剂盒内组分的生产批号全部可追溯,确保试剂的质保期。</p> <p>3. 试剂盒常用于法医案件 Y-STR 检测。不仅能适用于案件检测,也可以对单一来源个体进行直接扩增,用于 Y 数据库建设。</p>	盒	15	34000

			<p>4. 为最大限度降低法医检验过程中取样、存储和分析时外源人类DNA 污染的风险,要求制造商通过ISO 18385 认证,提供复印件并加盖投标人公章。</p> <p>5. 一次 PCR 反应可以扩增 27 个 Y - STR 等位基因,试剂盒包含以下 STR 位点: (DYS576、DYS389 I / II、DYS635、DYS627、DYS460、DYS458、DYS19、GATA-H4、DYS448、DYS391、DYS456、DYS390、DYS438、DYS392、DYS518、DYS570、DYS437、DYS385a/b、DYS449、DYS393、DYS439、DYS481、DYS387s1、DYS533) 。</p>			
18	常染色体复合扩增试剂盒直扩版	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	<p>1. 200 人份/盒,是一种扩增 24 个位点的多重复合扩增系统,可应用于法医分析、亲子鉴定及应用研究等人类遗传鉴定领域。本系统可检测 13 个核心 CODIS (US) 位点 (CSF1PO 、 FGA 、 TH01 、 TPOX 、 vWA 、 D3S1358 、 D5S818 、 D7S820 、 D8S1179 、 D13S317 、 D16S539 、 D18S51 和 D21S11, SE33、 Y-indel 、 D2S1338 、 D19S433、D10S1248 、 D22S1045 、 D2S441 、 D1S1656 、 D12S391 和 DYS391) 及 1 个性别位点 Amelogenin 。</p> <p>2. 24 个基因座中包含 10 个长度低于 220bp 的 mini-STR 基因座,用于降解样品。提供相关证明材料。</p> <p>3. 采用六色荧光技术,在维持扩增产物大小不变的条件下,有效提高单个泳道分辨的片段数,便于更清晰的分辨基因座标记。</p> <p>▲4. 为保证高质量数据,便于与国家 DNA 数据交换、比对,试剂盒符合《法庭科学 DNA 实验室检验规范》(GA/T 383-2014)要求。提供国家 DNA 鉴定试剂耗材的质检合格产品名录证明文件复印件。</p>	盒	1	35000
19	常染色体复合扩增试剂盒	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	<p>200 人份/盒,包含 Ame1、D18S51、D8S1179、TH01、FGA 位点。含有 Taq DNA 聚合酶的 STR 系统。每个等位基因产物大小均小于 270bp</p>	盒	1	10000

20	常染色体复合扩增试剂盒	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	<p>1、标准 25 μl 反应体系，200 人份/盒。专门针对刑事案件现场微量物证 DNA 样本进行优化。所有位点可一次性导入国家案件及数据库中进行比对，方便与同行及国际 DNA 数据交换、比对，完全支持公安部数据库，提供证明材料。</p> <p>2、可进行 21 个基因座（20 个 STR 位点和 1 个性别位点）的复合扩增荧光检测技术，系统内包含的基因座包括 D1S1656、D2S1338、D3S1358、D5S818、D6S1043、D7S820、D8S1179、D12S391、D13S317、D16S539、D18S51、D19S433、D21S11、Amelogenin、CSFIPO、FGA、PentaD、PentaE、TH01、TPOX、vWA。免提取，血纱、FTA 卡、血滤纸可直接进行扩增，扩增时间小于 1.5 小时。</p> <p>▲3、扩增产物中须包含内控质量参考标记物，可用于样品质量（如抑制物、降解）的快速评估。</p> <p>▲4、为保证试剂盒稳定性，提高产品质量，试剂盒通过 SWGDAM 认证，提供证书复印件加盖投标人公章。</p> <p>▲5、为最大限度降低法医检验过程中取样、存储和分析时外源人类 DNA 污染的风险，要求制造商通过 ISO 18385 认证，提供证书复印件加盖投标人公章。</p> <p>6、可进行复合扩增试剂盒中含有扩增前（含有 MasterMix、Primer、热启动酶、templateDNA、Water）和扩增后所有试剂。</p> <p>7、▲为保证产品质量，确保得到优质的售后服务，须提供制造商售后服务承诺书复印件加盖投标人公章。</p>	盒	111	30200
21	常染色体复合扩增试剂盒	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	<p>1、200 人份/盒，适用于中国人群基因分型，包含南方汉族、北方汉族、维族和藏族等人群数据与市面上常见试剂盒兼容，可满足中国法医案件调查需求。</p> <p>▲2、试剂盒中包含的 20 个新 CODIS 核心位点，扩增片段长度小于 425 bp。包括 24 个 STR 位点和一个插入缺失位点 Y-indel。</p> <p>D18S51、FGA、D21S11、D8S1179、VWA、D13S317、D16S539、D7S820、TH01、D3S1358、D5S818、CSFIPO、</p>	盒	1	27000

			<p>D2S1338、D19S433、D1S1656、D12S391、D2S441、D10S1248、TPOX、D22S1045、D6S1043、Penta E、Penta D、Amelogenin。</p> <p>3、扩增产物中须包含内控质量参考（IQC）标记物，可用于样品质量（如抑制物、降解）的快速评估。</p> <p>4、采用六色荧光技术，有效提高单个泳道分辨的片段数，便于分辨基因座的多态性信息。每种荧光标记基因座分配均衡，保证荧光电泳通道顺畅。</p> <p>5、包含 10 个扩增长度小于 250bp 的 Mini 位点，便于降解样品信息的获取，对于降解 DNA 和疑难样品更容易得到完整 DNA 分型信息，数据更精确更可靠。</p>			
22	Y 染色体复合扩增试剂盒(200 人份/盒)	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	<p>1. 25UL 反应体系，200 人份/盒。</p> <p>2. 单管同时扩增 23 个男性基因座位点包括：DYS19, DYS385a/b, DYS389I/II, DYS390, DYS391, DYS392, DYS393, DYS437, DYS438, DYS439, DYS448, DYS456, DYS458, DYS635, Y-GATA-H4, DYS481, DYS533, DYS549, DYS570, DYS576, DYS643。试剂盒中含有扩增前（含有 MasterMix、Primer、热启动酶、templateDNA、Water）和扩增后所有试剂内标、LadderMix。免提取、血纱、FTA 卡、血滤纸可直接进行扩增。</p> <p>▲3. 为保证高质量数据，便于与国家 DNA 数据交换、比对，符合《法庭科学 DNA 实验室检验规范》(GA/T 383-2014) 要求。提供国家 DNA 鉴定试剂耗材的质检合格产品名录证明文件复印件。</p>	盒	8	63000
23	X 染色体复合扩增试剂盒	采购非进口产品	<p>1、用于分析 X 染色体标记物，可为血缘及法医学污迹的性染色体 STR 分析提供详实的信息。</p> <p>▲2、采用快熟 PCR 技术，整个 PCR 反应只需要 80 分钟，可以直接扩增。</p> <p>▲3、含有 12 个 X 染色体 DXS8387-DXS10135-DXS10148-DXS7132-DXS10074-DXS10079-DXS10101-HPRTB-DXS10103-DXS7423-DXS10134-DXS10146 及 Amelogenin 位点。</p>	盒	1	7500

24	混合斑快速分离试剂盒	采购非进口产品	混合斑快速分离试剂盒是专门用于法医检材中混合斑的快速分离，采用高效裂解体系，95%以上的裂解效率，结合精子结合柱，可实现2个小时内男性和女性成分的高效、快速分离。整个流程时间短，且操作简单，一步离心即可实现精子和女性成分的分离，获得单一的精子成分，且无需精子DNA的提取纯化即可用于PCR，是最新型的混合斑快速分离试剂盒。	盒	2	19800
25	DNA提取试剂盒	采购非进口产品	纳米级磁珠提取技术，温和裂解，特有的IRT技术，有效去除外来物质（铁锈、油脂类、色素类、土壤中腐殖酸等）的抑制作用，同时回收大小片段，提高提取效率和PCR效率。	份	550	90
26	核酸清洗剂	采购非进口产品	核酸清洁剂由两种成分组成，两者联合使用可以破坏DNA。主要用于核酸检测实验室内的设备、台面等空间的残留核酸污染的清洁用途。可以对残留核酸的快速清洁，确保残留核酸不会污染检测系统，不会对检测数据进行污染规格：250ml/瓶	瓶	1	1200
27	X染色体复合扩增试剂盒	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	1. X-STR检测试剂盒，同时检测不少于19个X-STR基因座，包括DXS8378、DXS7423、DXS10148、DXS10159、DXS6809、DXS7424、DXS10164、DXS10162、DXS7132、DXS10079、DXS6789、DXS101、DXS10103、DXS10101、HPTRB、DXS10075、DXS10074、DXS10135、DXS10134。 2. 产品拥有直接扩增与非直接扩增两种组分。 3. 试剂盒中含有PCR扩增和扩增检测所有试剂。 4. 产品对人员样本一次检验成功率大于95%。25ul体系，100人份/盒	盒	1	16500
29	96孔板热封膜	采购非进口产品	100张/盒，适用于案件中PCR扩增板热封膜。120度热封，气密封性好，无DNA污染。	盒	20	850

30	96孔板扩增胶盖	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	5块/盒橡胶材质，用于PCR扩增实验密封0.2ML96孔板	盒	8	1400
31	磁珠提取试剂盒	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	1、采用磁珠法提取纯化DNA，适用于实验室现有仪器16道核酸提取仪上运行。用于法医案件样品包括常见的血斑、精斑、毛发、烟蒂、组织样品，痕量或“接触”DNA样品。操作方便，系统经过优化，可最终获得经过浓缩的DNA。	盒	40	1900
32	DNA超微量磁珠法提取试剂盒	采购非进口产品	1、24人份超微量磁珠法DNA提取试剂盒为一体式封装试剂，配套全自动96道微量DNA提取工作站使用，无须人工操作加液，减少污染环节； 2、试剂盒包装含有5块预封装试剂的反应深孔板，等量封装式盒装吸头、消化液，1块96孔磁套及1块可实现20u1小体积洗脱96孔板； 3、样本适用性：可用于血液（斑）、唾液（斑）、精液（斑）、毛发、组织等常规检材及陈旧、污染、降解和微量检材等疑难检材的DNA提取纯化；	盒	80	1200
33	超微量磁珠法DNA提取检测	采购非进口产品	1、48人份超微量磁珠法DNA提取试剂盒为一体式封装试剂，配套全自动96道微量DNA提取工作站使用，无须人工操作加液，减少污染环节； 2、试剂盒包装含有5块预封装试剂的反应深孔板，等量封装式盒装吸头、消化液，1块96孔磁套及1块可实现20u1小体积洗脱96孔板； 3、样本适用性：可用于血液（斑）、唾液（斑）、精液（斑）、毛发、组织等常规检材及陈旧、污染、降解和微量检材等疑难检材的DNA提取纯化；	盒	70	2400
34	超微量磁珠法DNA提取检测	采购非进口产品	1、72人份超微量磁珠法DNA提取试剂盒为一体式封装试剂，配套全自动96道微量DNA提取工作站使用，无须人工操作加液，减少污染环节； 2、试剂盒包装含有5块预封装试剂的反应深孔板，等量封装式盒装	盒	90	3600

			吸头、消化液，1块96孔磁套及1块可实现20ul小体积洗脱96孔板； 3、样本适用性：可用于血液(斑)、唾液(斑)、精液(斑)、毛发、组织等常规检材及陈旧、污染、降解和微量检材等疑难检材的DNA提取纯化；			
35	超微量磁珠法DNA提取检测	采购非进口产品	1、96人份超微量磁珠法DNA提取试剂盒为一体式封装试剂，配套全自动96道微量DNA提取工作站使用，无须人工操作加液，减少污染环节； 2、试剂盒包装含有5块预封装试剂的反应深孔板，等量封装式盒装吸头、消化液，1块96孔磁套及1块可实现20ul小体积洗脱96孔板； 3、样本适用性：可用于血液(斑)、唾液(斑)、精液(斑)、毛发、组织等常规检材及陈旧、污染、降解和微量检材等疑难检材的DNA提取纯化；	盒	100	4800
36	超微量DNA磁珠提取试剂盒	采购非进口产品	1、试剂盒为一体式封装试剂，用于DNA提取的磁珠和各种试剂通过塑料膜密封在可与kingFisherDNA纯化仪配套使用的塑料条内，使用时撕开密封用塑料膜置于纯化仪中即可直接用于DNA的自动化提取； 2、封装有试剂的塑料条有8个孔，其中4个孔空白，另4个孔分别封装有磁珠等试剂，8个孔中的7个为方孔，1个为实现最小洗脱体积20微升的洗脱用圆孔； 3、产品包装：48人份/盒； ▲4、样本适用性：适配在kingFisherDNA纯化仪上使用的浓缩、纯化及提取程序，专用于接触性检材的DNA提取纯化，提供相关证明文件；	盒	90	1680
37	磁珠提取试剂盒（骨骼提取）	采购非进口产品	1、试剂盒为一体式封装试剂，用于DNA提取的磁珠和各种试剂通过塑料膜密封在可与kingFisherDNA纯化仪配套使用的塑料条内，使用时撕开密封用塑料膜置于kingFisherDNA纯化仪中即可直接用于DNA的自动化提取；	盒	5	2880

			2、封装有试剂的塑料条有 8 个孔，基中 4 个孔空白，另 4 个孔分别封装有磁珠等试剂，8 个孔中的 7 个为方孔，1 个为实现最小洗脱体积 20 微升的洗脱用圆孔； 3、产品包装：48 人份/盒；4、样本适用性：适配在 kingFisherDNA 纯化仪上使用的浓缩、纯化及提取程序，适用于骨骼检材的 DNA 提取纯化；			
38	磁珠提取试剂盒	采购非进口产品	200 个反应/盒，室温保存，适用于 epMotion 5075 LH 全自动移液工作站，孵育温度不高于 60° C	盒	1	4800
39	手工硅珠提取试剂盒	采购非进口产品	1. 100 人份/盒采用更为成熟试剂配方和更为完美的实验操作技术，操作步骤简单，只需裂解、结合、漂洗、洗脱四步，相对磁珠法、硅膜法提取试剂，步聚明显简便。 2. 该试剂盒配有获得国家发明专利的集滤杂的去载体功能的专用离心套管，裂解后离心滤杂去载体，不需移管。裂解液 A20ml、裂解液 B4ml、吸附液 120ml、吸附珠 2ml、漂洗液 100ml、洗脱液 5ml、离心套管套装 100*1.5ml	盒	2	11000
40	现场 DNA 专用提取液	采购非进口产品	50 瓶/盒，喷雾器型	盒	100	500
41	CHELEX-100 树脂	采购非进口产品	100g/瓶 1、粉末状的螯合树脂，高纯度、无核酸酶和连接酶抑制剂，不干扰下游 PCR 反应。 2、适用于案件检材 DNA 提取。	瓶	8	2900
42	骨孵育液	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	300ml/瓶骨骼消化液，用于骨骼及牙齿等检材的脱脂脱钙前处理	瓶	1	5000
43	DTT 试剂	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	分子级，溶于水，5 克/瓶，每一批均经过检验并保证没有 DNase, RNase 及蛋白酶活性。	瓶	10	650
44	SDS	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	100ml/瓶	瓶	5	300

45	蛋白酶 K	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	100mg/瓶,在 Ph 为 4.3-12.0 范围内,在 60℃ 的环境中仍能保持 80% 以上的活性。	瓶	10	1000
46	液体蛋白酶 K	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	1、已配置好的液态状,适用于案件检材 DNA 提取中蛋白质的一般性消化,经纯化去除 DNA 酶和 RNA 酶活性。	瓶	10	3900
47	金标抗人精试剂条	采购非进口产品	单克隆抗体试剂条,100 条/盒	盒	20	1500
48	金标抗人血试剂条	采购非进口产品	单克隆抗体试剂条,100 条/盒	盒	10	1400
49	蓝星试剂	采购非进口产品	5g/瓶,用于现场、凶器、交通工具、服装等血迹发现	瓶	1	1000
50	96 孔深孔板	采购非进口产品	适用于 epMotion 5075 LH 全自动移液工作站,2ml/圆孔*96 孔	包	1200	98
51	96 孔 PCR 板	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	10 块/盒,适用于 3130XL 测序仪、9700PCR 扩增仪, epMotion 5075 LH 全自动移液工作站,10 块/盒,0.2ml/孔*96 孔,半裙边,同时适用于 PCR 扩增及电泳	盒	150	680
52	5000u1 普通枪头	采购非进口产品	无 DNA、RNA 酶、和热源,5000u1/支,120mm	支	1000	0.95
53	1000u1 普通枪头	采购非进口产品	无 DNA、RNA 酶、和热源,1000u1 带滤芯/支,71mm	支	20000	0.3
54	200u1 透明枪头	采购非进口产品	无 DNA、RNA 酶、和热源,200u1 带滤芯/支,53mm	支	50000	0.3

55	0.5-10ul 透明 GILSON 枪头	采购非进口产品	无 DNA、RNA 酶、和热源，10ul 带滤芯/支，40mm	支	14000 0	0.35
56	1000ul 枪头	采购非进口产品	无 DNA、RNA 酶、和热源，1000ul/支，71mm，应用于 EPPDORF 5075 工作站	支	20000	1.25
57	50ul 普通枪头	采购非进口产品	无 DNA、RNA 酶、和热源，50ul/支.53mm，应用于 EPPDORF 5075 工作站	支	10000	1.25
58	0.2ml 平盖离心管	采购非进口产品	超薄壁，无 DNA、RNA 酶，和热源，可高压灭菌，最大离心耐受力 30000g，0.2ml/支。	支	55000	0.3
59	0.2ml 平盖八联离心管	采购非进口产品	超薄壁，无 DNA、RNA 酶，和热源，可高压灭菌，最大离心耐受力 30000g，0.2ml*8 支。	盒	100	700
60	0.5ml 离心管	采购非进口产品	超薄壁，无 DNA、RNA 酶，和热源，可高压灭菌，最大离心耐受力 30000g，0.5ml/支。	支	45000	0.3
61	1.5ml 离心管	采购非进口产品	超薄壁，无 DNA、RNA 酶，和热源，可高压灭菌，最大离心耐受力 30000g，1.5ml/支。	支	14998	0.5
62	0.2ml 离心管架	采购非进口产品	0.2ml*48 孔，聚丙烯材质 (PP)，具有高度化学和物理防护特性；波浪式设计：管架设有不同高度，便于存取和清楚地识别反应容器。	个	10	380
63	0.5ml 离心管架	采购非进口产品	0.5ml*48，孔聚丙烯材质 (PP)，具有高度化学和物理防护特性。波浪式设计：管架设有不同高度，便于存取和清楚地识别反应容器。	个	10	380
64	1.5ml 离心管架	采购非进口产品	1.5ml*36 孔，聚丙烯材质 (PP)，具有高度化学和物理防护特性。波浪式设计：管架设有不同高度，便于存取和清楚地识别反应容器。	个	10	380

65	法医检材裂解离心管	采购非进口产品	250 人份/盒，对法医学样本进行裂解时，容器中存有裂解缓冲液，在常规台式离心机上离心时，裂解容器底部的小孔打开，使裂解液流出容器，可以使用试剂盒中提供的2ml 收集管对含有核酸的裂解液进行高效的回收，而样本中的固体基材留在裂解容器中，用过的裂解容器含有样本基材，可选择性存放在试剂盒提供的另一个收集管中。	盒	50	1600
66	翻转式过滤管（滤网型）	采购非进口产品	200 套/盒，对法医学样本进行裂解时，容器中存有裂解缓冲液，翻转后在常规台式离心机上离心时，裂解容器底部的小孔打开，使裂解液流出容器，可以使用试剂盒中提供的 2ml 收集管对含有核酸的裂解液进行高效的回收，而样本中的固体基材留在裂解容器中，用过的裂解容器含有样本基材，可选择性存放在试剂盒提供的另一个收集管中。	盒	20	1000
67	8 道移液器	采购非进口产品	0.5-10ul 双按钮操作，体积增量 0.01ul，不准确率±2%，不精确度≤1% 气体活塞式移液器可以准确地移取水性溶液，吸头脱卸力度可低至 3.6 N。	支	2	7500
68	移液器	采购非进口产品	0.5-10ul 双按钮操作，体积增量 0.01ul，不精确度≤1%； 气体活塞式移液器可以准确地移取水性溶液；	支	2	2600
69	移液器	采购非进口产品	10-100ul 双按钮操作，体积增量 0.01ul，不精确度≤1%； 气体活塞式移液器可以准确地移取水性溶液；	支	4	2600
70	移液器	采购非进口产品	20-200ul 双按钮操作，体积增量 0.01ul，不精确度≤1%； 气体活塞式移液器可以准确地移取水性溶液；	支	4	2600
71	移液器	采购非进口产品	20-200ul 双按钮操作，体积增量 0.01ul，不精确度≤1%； 气体活塞式移液器可以准确地移取水性溶液；	支	4	2600
72	移液器	采购非进口产品	100-1000ul 双按钮操作，体积增量 0.01ul，不精确度≤1%； 气体活塞式移液器可以准确地移取水性溶液；	支	2	2800

73	移液器	采购非进口产品	100-1000ul 双按钮操作, 体积增量 0.01ul, 不精确度≤1% 气体活塞式移液器可以准确地移取水性溶液	支	2	2800
74	低尘擦拭纸	采购非进口产品	110mm*210mm	盒	150	25
75	电动连续分液器	采购非进口产品	1. 量程 1μL-50mL, 5000 种不同分液体积, 体积增量最低为 100 纳升; 2. 自动识别分液管: 无需计算体积, 避免分液体积出错; 3. 速度调节: 可进行吸液和放液速度的编程, 可提高移液精确性和准确性, 也能防止液体的溅射; 4. 仅需一次吸液就能进行多达 100 次的分液操作	支	1	11000
76	手动连续分液器	采购非进口产品	1. 移液器中心位置的 Combitip 脱卸按钮: Combitip 可单手使用操作杆弹出排空的分液管 2. 整合的计步器: 即使被干扰, 分液操作步骤也不会出错; 3. 分液体积范围: 1μL-10mL, 操作灵活可单手使用操作杆弹出排空的分液管。	支	1	5100
77	去离子水过滤柱	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	前后柱/套, 适用于 MILLI-Q 去离子水净化	套	2	9000
78	联苯胺试剂盒 (血痕预实验)	采购非进口产品	100 升/瓶	盒	2	300
79	精子染色试剂	采购非进口产品	10ml/瓶	盒	2	100
80	脱落细胞提取仪滤膜	采购非进口产品	10 米/盒, 适用于脱落细胞提取仪	盒	10	80
81	脱落细胞提取仪吸嘴	采购非进口产品	10 个/盒适用于脱落细胞提取仪	盒	200	80

82	脱落细胞粘取器	采购非进口产品	100 个/盒，圆柱形高 4cm、直径 2cm，一次性使用，灭菌、密封包装。可广泛用于现场勘查和法庭科学 DNA 实验室中微量生物物证的提取、保存。	盒	80	800
83	无水乙醇	采购非进口产品	分析纯，500ml/瓶	瓶	80	25
84	眼科剪	采购非进口产品	10cm 直尖不锈钢	把	200	60
85	无齿镊	采购非进口产品	100cm 无齿不锈钢	把	200	60
86	手术刀片	采购非进口产品	22 号材质：碳钢，用于切开软组织，包装：10 片/袋	袋	300	25
87	手术刀柄	采购非进口产品	4#材质：不锈钢材质，包装：10 把/盒，适配 22 号刀片。	把	100	35
88	外科止血钳	采购非进口产品	规格 16cm，直全齿，材质：不锈钢，包装：10 把/盒。适用于普通外科手术中作夹持血管组织、止血用	把	8	100
89	洗瓶	采购非进口产品	500ml/瓶	个	10	5
90	去离子水	采购非进口产品	4.5L/瓶超高温气化蒸馏水，去离子	瓶	100	25
91	一次性薄膜手套	采购非进口产品	100 只/包医用，加厚灭菌，安全无毒级聚乙烯制成，红色中号，100 只/包	包	150	12

92	一次性丁睛手套	采购非进口产品	100 只/盒，医疗级、厚：0.11mm、长：24cm	盒	200	130
93	灭菌橡胶外科手套	采购非进口产品	7/7.5 号型号：弯型麻面有粉，性能：手套由天然橡胶胶乳制造；由指部、掌部和腕部构成，手套符合人手部肢体生理结构，大拇指位于食指前方，弯手形，分左右手穿戴，手套采用伽玛射线（或环氧乙烷）灭菌消毒。手套适用于外科手术操作中以保护使用者或病人，避免交叉感染。独立包装。	对	3000	3.5
94	一次性护理口罩	采购非进口产品	1 个/袋，灭菌级，独立包装，非织造布层	个/袋	10000	2.5
95	一次性帽	采购非进口产品	1 个/袋，独立包装，无纺布	个/袋	10000	0.8
96	无纺布鞋套	采购非进口产品	2mm 高密度发泡塑料鞋底，20um 厚 PVC 鞋面	个	6000	3
97	白大衣	采购非进口产品	大码/中码/小码，加印警徽标识	件	30	75
98	一次性手术衣	采购非进口产品	1 件/袋，材质：无纺布连体式。功能：超声波密封边缘，透气、防尘、滤菌，能较好的阻挡灰尘和微生物，无过敏反应；采用光滑布料减少纤维脱落，免洗、免保养，方便实用。适用于医院、实验室、食品加工、精密制造、涂装、电子业、半导体业等轻度污染环境使用。	件/袋	200	6
99	一次性中垫单	采购非进口产品	60*80cm，医用，非织造布、非织造布覆膜制作。	张	8000	5
100	定性滤纸	采购非进口产品	中速，100 张/盒，直径 11CM	盒	500	25

101	医用酒精	采购非进口产品	75%，500ml/瓶	瓶	100	20
102	创可贴	采购非进口产品	5片*20袋/盒 外用敷料，具有止血、护创作用，防水隔离水渍污染，有助于防止细菌和异物侵入； 适用于小创伤、擦伤等患处的止血，护创用	盒	1	100
103	灭菌纱布块	采购非进口产品	6*8*8*10s，独立包装	包	1	25
104	碘皮肤消毒剂	采购非进口产品	1型	瓶	1	40
105	采血针	采购非进口产品	50个/盒独立包装，针尖由医用不锈钢丝轻研磨成形，配有塑料持柄和针尖保护帽，针尖和塑料持柄间连接牢固、正值。灭菌，	盒	396	35
106	氯仿	采购非进口产品	分析纯、500ml/瓶	瓶	1	80
107	甲醇	采购非进口产品	分析纯、500ml/瓶	瓶	1	60
108	苯酚	采购非进口产品	分析纯、500ml/瓶	瓶	1	80
109	TNE	采购非进口产品	分析纯、500ml/瓶	瓶	1	250
110	多酶清洗剂	采购非进口产品	500ml/瓶，中性蛋白酶等酶混合液，无挥发性有机物等	瓶	12	200
111	现场提取棉签 (套管)	采购非进口产品	长度12cm塑料材质每支，灭菌，适用于实验室提取DNA；集检材浓缩采集、无损保存、快速干燥于一体，提取检材适合直接扩增，可用于提取除阴道内容物外的所有生	支	37996	4.5

			物斑迹检材。			
112	实验室用一次性小棉签	采购非进口产品	2支/袋，已灭菌，适用于实验室提取DNA，提取检材亦适用于直接扩增。	袋	500	2
113	二氯甲烷	采购非进口产品	分析纯、500ml/瓶	瓶	1	100
114	次氯酸钠	采购非进口产品	分析纯、500ml/瓶	瓶	10	25
115	不锈钢饭盒	采购非进口产品	大号	个	10	60
116	离心管盒	采购非进口产品	0.5ml*96孔	个	10	8
117	96孔板冷封膜	采购非进口产品	100/盒，透光度粘性盖膜，可安全密封整个微反应板，防止蒸发和孔间污染。	盒	50	400
118	袋装吸头RC-L1200	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	1000个/盒	盒	1	530
119	Combitips advanced 标准级分液管	采购非进口产品	100个/盒	盒	20	1200
120	带筛网试管	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	1.5ml筛网、1000个/盒。 1、有很好的密封性，无色透明PP(聚丙烯)材质，已灭菌消毒，适用于样品离心，滤器连盖。 2、适用于精斑检材分离提取。	盒	1	3000

121	核酸清洁剂试剂	可采购不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品	1. 由两种单独使用时无毒性的溶液组成,两溶液混合后便具有核酸降解功能。该混合液可迅速降解表面上的高水平污染 DNA 和 RNA。每个解决方案的提供 250 毫升。 2. DNAzap™ 可在数分钟内去除多种表面的污染。它甚至可以去除 PCR 管内的污染 DNA, 而不抑制后续的酶反应。所有污染核酸都被降解为核苷酸,从而消除假阳性扩增的可能。	套	1	1200
122	长柄易折断棉签	采购非进口产品	易折断,用于生物物证的提取和保存,适合现场血斑、唾液斑、精斑等各种生物物证的提取和 DNA 实验室使用。	盒	1	2000

二、商务要求

(一) 付款方式:

- 1、中标人每季度按需求给采购人供货,货物验收合格后中标人开具相应的正式发票,采购人在收到正式发票后 5 个工作日内办理办理财政支付手续支付相应的货款,直到全部货款用完。
- 2、因财政支付流程导致的迟延不视为采购人违约的内容。
- 3、因采购人使用的是财政资金,本条第一款约定的付款时间是指采购人向政府采购支付部门提交办理财政支付申请手续的时间(不含政府财政支付部门审核的时间),采购人在约定时间内提交支付申请手续后即视为采购人已按期支付。

(二) 验收方式:

- 1、当满足以下条件时,采购人才向中标人签发验收报告:
 - (1) 中标人已按照合同规定提供全部产品及完整的技术资料。
 - (2) 货物符合招标文件的技术规格要求,性能满足要求并提供招标文件所要求提供的产品证明文件。
 - (3) 货物具备产品合格证。
- 2、由采购人和中标人共同进行验收。
- 3、经双方检验认可后,签署验收报告,产品质保期自验收合格之日起算,由中标人提供产品保修文件。
- 4、包装及运输要求:本次采购的设备和材料必须是全新的,所有货物运输到达采购人指定地点的包装必须是原厂完整的。

(三) 售后服务:

- ★1、投标人须为所有货物提供不少于 2 年免费质保服务((一)、采购项目技术规格、参数及要求有规定的,从其规定)(须提供承诺函,格式自定)。
- 2、在质保期内,接到采购人通知时,2 小时内响应,24 小时内到达现场,48 小时内修复。

- 3、质保期内免费保修（包括人工和材料），质保期后中标人须保证合理的价格提供备件和保养服务。
- 4、超过 48 小时后未能修复或紧急情况下，应提供具有同样功能的产品供采购人使用。
- 5、免费在现场对采购人进行操作培训，保证采购人人员能够熟练掌握使用方法。

（四）其它要求：

- 1、中标后提供所投产品相关合格证明材料。
- 2、若所投产品的生产及销售涉及国家法律法规规定的需要特殊经营范围，而投标人不具有相关资格的，投标人需承诺向具有相关资格的厂家或供应商购买该部分产品，且验收时需提供该部分产品相关生产销售许可的证明材料（费用均由投标人承担）。

子包二

一、项目概况

- 1、项目名称：广州市公安局番禺分局刑事技术消耗品采购项目2
- 2、采购预算：人民币272.6893万元。
- 2、投标人必须对所有内容进行投标，不允许只对其中部分内容进行投标。
- 4、“★”号条款为必须响应条款，不满足则作废标处理。“▲”号条款为重要响应条款，作重点打分处理。

（一）、采购项目技术规格、参数及要求

序号	名称	技术参数	单位	数量	单价最高限价
1	现场生物物证提取单管（棉签）	1、套管使用防静电材料，防止 DNA 吸附，减少微量物证损耗； ▲2、现场生物物证提取单管尾端自带提取液装置。（提供照片或彩页等证明材料，证明提取单管自带提取液装置） 4、塑料套管，采集与保存一体，10 支/盒； ▲5、本产品用于微量 DNA 检材提取，为确保产品质量和可靠性，制造商需通过 ISO14001、ISO13485 管理体系认证，认证范围包含一次性采样拭子的研发、生产、销售，并提供证书复印件加盖公章及生产厂家的供货证明。	盒	7200	45
2	现场生物物证提取套装	1、红蓝两根，两步擦拭，干湿分明。 ★2、现场生物物证提取套装自带提取液装置。（提供照片或彩页等证明材料，证明提取套装自带提取液装置）。本产品用于微量 DNA 检材提取，为确保产品质量和可靠性，制造商需通过 ISO14001、ISO13485 管理体系认证。认证范围包含一次性采样拭子的研发、生产、销售，提供证书复印件加盖公章及生产厂家的供货证明。	个	2000	11
3	尸体人类免疫缺陷病毒抗体（HIV1/2）检测试剂	★本产品用于在采购人现有的尸体传染病快速检测仪（型号：FMSJ-002）上，定量检测尸体血液中的 HIV1/2 抗体，可读取血液中的抗体浓度。（投标人	盒	100	950

		需提供满足上述要求的承诺函，并加盖公章)			
4	精斑试剂条	1、灵敏度高，响应时间快，1分钟出结果。 ▲2、双T线设计，结果半定量，有效判定精斑浓度，指导案件分析及DNA检测。提供产品说明书及厂家授权书并加盖制造商公章。	盒	10	375
5	解剖衣	1. 材料为35g SMMMS三抗处理无纺布，透气，防水； 2. 环氧乙烷灭菌； 3. 前胸，胳膊有覆膜； 4. 衣长150±1cm，净重大于150g/件； 5. 颜色：蓝色； 6. 每件纸塑袋独立包装；	件	2000	20
6	棉口罩	14*18cm, 16层脱脂棉纱布。	个	3000	4.5
7	医用解剖手套	橡胶独立包装，带粉，经环氧乙烷灭菌，规格：7.5号	双	40000	20
8	医院手术刀柄	规格：4号，材质：不锈钢	个	20	80
9	医院直尖剪刀	规格18cm, 材质：不锈钢	个	40	80
10	医院弯尖剪刀	规格18cm, 材质：不锈钢	个	40	80
11	医院梅氏组织	规格18cm, 材质：不锈钢	个	40	80
12	医院止血钳直	规格16cm 蚊式全齿，无镀层	个	40	80
13	医院止血钳弯	规格16cm 蚊式全齿，无镀层	个	40	80
14	医院止血钳直	规格24cm 蚊式全齿，无镀层	个	40	100
15	医院止血钳弯	规格24cm 蚊式全齿，无镀层	个	40	100
16	医院使用钳（敷料镊）	规格12.5cm，有齿	个	40	20
17	医院使用钳（组织镊）	规格25cm，有齿	个	40	35
18	医院持针钳	规格16cm粗针，材质：不锈钢	个	40	70
19	医院眼科镊	规格10cm，有齿	个	40	55
20	肠剪	规格20cm, 材质：不锈钢	把	10	110
21	绷带剪	规格18cm, 材质：不锈钢	把	10	110
22	医院眼科剪	规格10cm, 材质：不锈钢	个	40	55
23	丁字撬棍（开颅用）	不锈钢、9*10cm/把	个	2	90
24	医院手术刀片	材质：碳钢，独立包装，规格：22号，10包/盒，10片/包	盒	40	38
25	电饭煲（煲人骨用）	大号13升	个	2	800
26	脏器秤	最大称量10kg, 最小分度值：0.05kg, 承重盘尺寸：545 * 300* 325mm。	个	2	500
27	手术缝合针	长度130mm、直径3mm；三角形针尖，使用锰钢制作，不用持针钳，可直接手持进行缝合	个	20	70
28	尸体缝合线（采用装订）	线直径3~4mm	个	80	20
29	电子检耳镜	规格：3, 4, 5, 6, 8mm	个	2	900
30	视力表	国际标准对数视力表灯箱，5米标	个	2	210
31	关节测角器	SL801	套	2	1500
32	一次性薄膜手套	中号，包装：100只/包	包	200	15
33	一次性无菌采血针	50支/盒	盒	40	5
34	一次性妇科检查垫单	规格：60*80cm	条	400	5
35	甲醛	规格：500ml	瓶	200	15

36	双氧水	规格： 500ml	瓶	80	15
37	医用酒精	规格： 500ml	瓶	100	10
38	便隐血(OB)试剂	规格：试纸法 200Tests	套	2	500
39	医用棉签	医用灭菌，规格：12cm，6支/袋，每包100袋	包	100	30
40	卷尺	自卷钢卷尺，173型，规格：2m*10mm	个	1000	4
41	小毛巾	1.规格：30cm×30cm； 2.加厚纯棉材质； 3.颜色：白色； 4.独立塑料袋包装； 5.净重60g；	条	5000	2.5
42	病理检材保存箱	规格：12L容量 加强密封设计，不漏气不漏液 双重压盖，保证所有检材浸泡保存 专属标签设计，清晰记录检材信息。	个	150	160
43	检材提取盒	150ml常规容量，三面磨砂大平面，易写字标记， 一面弧形透明，有刻度标注。	个	300	5
44	医用无纺布帽	灭菌直筒型，深蓝色，22*17cm，20顶/包	包	200	18
45	一次性鞋套	2mm高密度发泡塑料鞋底，20um厚PVC鞋面	双	1000	3.6
46	比例尺	黑色不干胶比例尺，长度12cm，100条/包	包	100	30
47	比例尺	黑底彩色不干胶比例尺，长度6cm，100条/包	包	200	30
48	防护服	高密度聚乙烯纤维制面料，消毒包装，门襟处有胶条，有效阻隔血液、粉尘、液滴、飞沫，降低细菌病向使用者的传播率，防止静电蓄积，防微粒，防化学液体。	套	800	85
49	防护面罩全面罩	卡口式装配滤毒盒设计；双罐式面罩，呼吸阻力低，高性能聚碳酸酯材质，抗刮擦，可重复使用；中央适配器设计，下排气不影响视线，冷流呼气阀设计。	个	20	700
50	防护面罩半面罩	高级硅胶材质，可调节头架，卡口式滤毒盒设计，呼气口向下设计不影响视线，具有冷流呼气阀，呼气顺畅，95%的防尘+防毒。	个	800	180
51	滤毒盒	卡口式梯形过滤盒，活性炭含量多，对有机蒸汽、氯气、二氧化氯、氯化氢、二氧化硫、氟化氢、硫化氢、氨气、甲烷、甲醛有效防护。包装：2个/包，30包/箱。	包	800	165
52	护目镜	材质：聚碳酸酯，重量：110g/个，10付/箱，适用打磨防尘，实验、油漆喷涂、化工厂、医院制药。能有效地预防铁屑、灰沙、碎石等物因飞溅而引起的对眼部击伤，阻隔99.9%的紫外线。	个	800	35
53	有机蒸气异味及颗粒物防护口罩	材质：高效静电纤维，活性炭层。20个/盒，6盒/箱	盒	80	370
54	有机蒸气异味及颗粒物防护口罩（呼吸阀）	材质：高效静电滤材，10个/盒	盒	160	300
55	塑料袖套	PE，38*22cm.，12只/包	包	200	8
56	包尸布	2.2*1.6m，白布单	条	300	20
57	一次性阴道扩张器	医用全透明PC材质，耐高温，表面光滑，有调节杆控制大小，独立盒装，配有润滑剂。	个	100	25

58	体重身高仪	称高 80cm, 圆形钢化玻璃面板直径 23cm, 底座 39*28*11cm。测量 5-160kg, 分度值 500g; 测高范围 70-190cm, 精度 0.5cm。	台	2	500
59	医用 X 光片观片灯	智能调光, 背发光, 自动感应, 亮度 6000cd/m, LED 颗粒 572 颗/联以上。	台	2	1600
60	免洗洗手液 (消毒凝胶)	规格, 500ml/瓶	瓶	50	40
61	消毒洗手液	规格, 500ml/瓶	瓶	50	20
62	一次性医用起钉器	独立包装、1 个/袋	个	20	25
63	一次性医用手术面罩	防飞溅透明 PET 材质, 32*24cm/ 个	个	200	5
64	剪刀	6001, 蓝色 ABS 树脂把手, 不锈钢刃剪刀, 19*9cm	把	1500	10
65	裁缝剪刀	优质碳钢, 烤漆把手, 规格: 9 英寸	把	4	70
66	一次性检查床垫单	规格: 无纺布, 180*60*65cm/张	张	200	3
67	砧板	切脑组织用, 规格: 白底 PE, 25*35*1cm	个	4	30
68	脏器刀	刀身采用特殊钢材, 轻薄锋利, 检材不粘刀。刀身后端钝性处理, 刀柄前端突出护手, 有效防止割伤双手, 使用特殊技术一体化结合处理, 清洁便利。	把	4	120
69	肋骨剪	规格 20cm, 材质: 不锈钢	个	2	350
70	急救箱	铝合金箱, 290*190*160mm, 含标准配置。	套	1	800
71	检眼镜	便携式、可充电、27*20*10cm/ 套	套	2	1070
72	一次性护理口罩	独立包装, 灰色 4 层加厚活性炭款, 20 个/盒	盒	500	30
73	5 指钢丝手套	单只手套、360 度防割、不锈钢丝, 钢丝环规格外径 3.81mm、内径 2.75mm, 有效防止切割伤害。	个	5	300
74	防化服	CE 认证, Type3、4、5 类防护: 多层无纺布附膜材料, 对高浓度化学品及生物介质有效防护; 双拉链结构, 橘红色外观。	套	50	285
75	现场勘查鞋套	1. 2mm 厚高密度发泡塑料鞋底, 花纹有别于民用鞋底, 鞋底长 31.5±0.5cm, 筒高 20±0.5cm; 2. 整体加厚 PVC 鞋面; 3. 松紧带鞋口, 左右区分, 单独包装, 一次性使用; 4. 颜色: 有黑色、蓝色两种颜色可选	双	1000	15
76	消防胶靴	采用阻燃橡胶材质, 防滑、防电击、耐刺穿、防火、防水、防油; 钢板底, 钢包头。	双	20	400
77	现场勘查用箱	铝合金多功能手提收纳箱、规格 458*330*150mm。	个	10	300
78	一次性法医专用检验钳	1. 规格: 18cm, 弯头; 2. 高强度工程塑料材质; 3. 单独包装, 一次性使用;	个	1500	5.8
79	一次性法医专用镊子	采用 A 强度工程塑料材质, 坚韧轻便。长度 115mm, 小圆头, 一次性使用, 免去清洗步骤, 适合现场尸体检验及硅藻检验提取检材使用。	个	1500	4
80	双手物证保护套	1. 尺寸: 20*29cm; 2. 无纺布材质, 弹簧绳扣束口, 防水透气, 防静电。	个	200	8
81	创可贴	止血、镇痛、消炎、愈创, 用于小面积开放性外科创伤。 规格: 1.5cm*2.3cm*100 片	盒	100	90
82	医用消毒棉球 (碘伏)	碘伏医用消毒棉球每瓶 25 粒配镊子。消毒剂为 70-75% 医用酒精, 含有效碘 0.2-0.5% 聚维酮碘溶	瓶	100	10

		液。			
83	氯化钠抑菌液	0.9%含量，用于处理伤口。100ml/瓶	瓶	400	4
84	医用胶布	产品规格：1.25cm*900cm*1 卷	卷	200	3.6
85	一次性自粘无菌创面敷料	医用无菌，透气不沾伤口，规格范围：外部尺寸10cm*10cm，内芯尺寸：5cm*5cm。80片/盒	盒	100	36
86	多功能现场尸体检验单	1. 防水加厚牛津布，结实承重。 2. 四角附袋. 放置重物，固定防风，两端提手，方便搬运。 3. 一体化拉链，拉开成单，合上成袋。 4. 拉链侧作特殊防水处理，防止袋内液体溢出。 5. 独立包装。	个	100	60
87	一次性解剖刀	独立包装，刀片、刀身一体，刀片采用特钢材料。	个	200	5
88	医用穿刺针	穿刺针(18号/20号)、针尖 锋利，光滑无毛刺，坚韧不易断。	个	100	30
89	一次性防静电镊子	1、碳纤与特殊塑料混合，去外源性 DNA 处理，单独包装，一次性使用。 ▲2、本产品用于微量 DNA 检材提取，为确保产品质量和可靠性，制造商需通过 ISO14001、ISO13485 管理体系认证。提供证书复印件加盖公章及生产厂家的供货证明。	个	1000	2
90	骨锤	金属柄，优质医用不锈钢材质。	把	2	150
91	注射器	30ml，带针头	个	100	3
92	血尿瓶	1. 30ml 容量； 2. 塑料材质； 3. 方形瓶身，圆形瓶盖	个	200	1.5
93	胃内容提取工具	1. 304 不锈钢材质； 2. 套装含勺子和筛子各一个； 3. 勺重量 100±3g，整长 19.5±0.5cm，勺柄长 12±0.5cm，勺宽 7±0.5cm，勺深 3±0.2cm；	套	2	100
94	便携式消毒手巾	1. 圆形按压式，直径 4cm，厚度 1.5cm，单个重 9g； 2. 透明塑料材质，内含消毒液及一次性压缩无纺布手巾；	盒	10	175
95	尿液毒品快检五联杯	可同时检验吗啡、甲基苯丙胺、摇头丸、氯胺酮和大麻五种毒品及其代谢物。	个	100	30
96	血痕试剂条	1、超高灵敏度，响应时间快，1 分钟出结果。 2、特异性高，不与非人血反应。 3、符合公安部《GA476-2004》标准。	盒	10	300
97	验孕试纸条	1 支/盒	盒	200	15
98	白大衣	大号，纯棉，可印标识	件	10	65
99	人体骨骼模型	J101, 可拆装环保 PVC 材料, 170 人体骨骼标本模型	套	4	1200
100	二氯甲烷	色谱纯，500 毫升	瓶	30	95
101	医用薄膜手套	micro-touch nitrile	盒	30	150
102	甲醇	500 毫升，色谱纯	盒	20	45
103	叔丁醇	500 毫升，色谱纯	瓶	10	1440
104	滤纸	直径 11 CM	盒	30	24
105	塑料滴管	3 毫升	盒	15	120
106	塑料离心管	50ml, PPCO, 圆底，罗口，密封性好。	个	200	50
107	塑料离心管	15ml, PPCO. 圆底，罗口，密封性好。	个	300	10

108	塑料离心管	10ml	包	40	150
109	无水乙醇	色谱纯, 4L 装	瓶	20	1500
110	烧杯	2000 毫升	个	10	75
111	烧杯	200 毫升	个	10	15
112	烧杯	100 毫升	个	10	10
113	试管刷	大号	个	10	6
114	高纯氮气	≥99.999%	瓶	10	700
115	高纯氦气	≥99.999%	瓶	15	2650
116	高纯氢气	≥99.999%	瓶	8	700
117	高纯空气	≥99.999%	瓶	8	700
118	自动移液器	1ml~5ml	个	1	7500
119	自动移液器	100ul~1000ul	个	1	7500
120	爆炸物提取盒	GSR COLLECTION KIT	盒	5	715
121	去离子水	25KG 装	桶	5	180
122	去离子水过滤	2 根/套	根	2	9000
123	巴比妥试剂条	300ng/ml	条	400	15
124	苯二氮卓试剂条	300ng/ml	条	400	15
125	六合一毒品试剂盒	1000ng/ml	条	500	60
126	红色隔垫	17mm, 50 个/包	瓶	2	650
127	石墨环	配 8mm 外径寸管, 10 个/包	瓶	2	1200
128	石墨垫	配 0.1-0.25mm 内径 GC 柱, 10 个/包, 非 MS 接口。	瓶	2	750
129	石墨垫	配 0.25mmmm 内径 GC 柱, 10 个/包, MS 接口。	瓶	2	600
130	金属衬管	2x2.75x120mm, 2Pk	套	4	2060
131	灯丝	DSQ	个	5	9690
132	有机过滤器	13mm, 0.2um/0.45um 100 个	套	2	1000
133	载气过滤器	DSQ	套	4	3080
134	样品瓶	2ml 9mm 透明	盒	100	180
135	盖垫	盖垫 配 2ml 瓶	包	100	110
136	色谱柱	30m*0.25mm*0.25um	套	6	8000
137	顶空进样瓶	20ml	套	20	880
138	气相色谱柱	30m, 0.32mm, 1.80u	套	4	6500
139	弱极性色谱柱	30m, 0.32mm, 0.25um	套	4	7700
140	进样口高级绿色隔垫	11mm 50 片/包	包	2	1300
141	通用石墨毛细柱密封垫	10 个/包	包	2	714
142	气相自动进样针	10ul, 6 支/盒	盒	4	3200
143	载气过滤器 (除氧)	除氧	套	2	1200
144	载气过滤器 (除水)	除水	套	2	1400
145	去活衬管	分流/不分流	套	3	5210
146	柱螺帽	2 个/包	包	2	980
147	可卡因标准品	10mg/ml	瓶	4	800
148	大麻酚标准品	10mg/ml	瓶	4	1135
149	大麻二酚标准品	10mg/ml	瓶	4	1135
150	咖啡因标准品	10mg/ml	瓶	4	1580
151	麻黄碱标准品	10mg/ml	瓶	4	800

152	四氢大麻酚标准品	10mg/ml	瓶	4	1135
153	氮气减压阀	氮气钢瓶用	套	5	1200
154	硫酸铵（粉末）	500g/瓶	瓶	5	60
155	高分子全掌纹捺印盒	175*115mm	个	100	160
156	指纹捺印盒	直径 42mm	个	200	25
157	银粉	1000 目	盒	500	25
158	金粉	1000 目	盒	200	25
159	普通黑色磁性粉末	30ml/瓶，适用于刷显浅色客体上的手印。	盒	500	22
160	鹤毛指纹刷	柄长 115mm, 毛长 80mm	把	150	280
161	双面黑白折角	30*15cm, 5 把/包	包	40	245
162	黑白双色不干胶比例尺	30cm, 10 张/包	包	100	60
163	不干胶比例尺	6cm, 100 张/包	包	200	10
164	指纹胶带	28mm*20m	个	200	18
165	指纹胶带	80mm*20m	个	200	48
166	茚三酮喷罐	300ml 加压铁罐	个	200	100
167	（蓝星试剂）新鲜血手印显现试剂	（蓝色）100ml/瓶	支	20	370
168	（蓝星试剂）新鲜血手印显现试剂	（红色）100ml/瓶	支	20	370
169	（蓝星试剂）新鲜血手印显现试剂	（绿色）100ml/瓶	支	20	370
170	四甲基联苯胺工作液	4 支/盒，每盒 6ml	盒	30	58
171	印二酮	适合于显现渗透性客体上的汗液手印，1g/瓶	克	50	1250
172	薄膜手套	盒装	盒	50	76
173	卷尺	1. 规格：量度 500cm； 2. 材质：丙烯涂层尺带； 3. 精度：1mm ； 4. 带随意伸缩及锁止功能；	把	40	38
174	一次性现场勘查鞋套	2mm 高密度纺织物勘查鞋套	双	8000	4.8
175	一次性帽子	20 个/包，无纺布材料	个	1000	2.4
176	汗布纯棉手套	大号，白色，纯棉手套	双	40000	3
177	口罩	口罩 ACTIVE CARBON FACE MASK 50 个/盒	盒	1000	60
178	（尼康相机）锂电池	EN-EL15 高电量 7.0V, 1900mAh	个	30	100
179	一次性手术单	100*200cm, 2 块/包	包	1000	9
180	四联照片打印相纸	四联定制高级打印相纸	张	3000	6.9
181	相机、镜头清洁套装	适用于各类型的相机、镜头。	套	50	180
182	相机曼幅图三脚架	指纹、足迹、微量物证的拍摄辅助	个	4	2800
183	指纹背景盒	粘取悬空指纹工具，黑白两色，133mm X42mmX 21mm	个	100	10
184	502 加热皿	铝制，30 个/盒	盒	50	19
185	医用脱脂棉	0.5 克/个, 10 个/包, 10 包/盒	盒	20	80
186	明胶足迹提取	平面足迹提取，40cm X 20cm	片	3000	60
187	钢字，铜字，铝字迹显现液	机动车两号检验	套	10	120
188	笔式磁性刷（大）	含超强永磁铁，长 150mm，直径 10mm。	个	50	80
189	笔式磁性刷（小）	含超强永磁铁，长 135mm，直径 6mm。	个	50	40

190	指纹翻拍架	199mm X110mm X 110mm	个	20	50
191	指纹胶水	20 瓶/盒 roster-freeman MV3000 熏显柜专用	盒	20	2000
192	活性炭条	foster-freeman MV3000 熏显柜	个	5	1900
193	水磨砂纸	60 目-600 目	包	40	20
194	荧光粉末现场 手印快速显现液（荧光超微粒悬浮液）	每瓶 60 毫升	支	80	150
195	银白现场手印快速显现液（铝粉超微粒悬浮液）	每瓶 60 毫升	支	80	150
196	胶带粘面手印显现液（二硫化钼超微粒悬浮液）	每瓶 60 毫升	支	80	150
197	黑色胶带粘面手印显现液（荧光）	每瓶 60 毫升	支	80	150
198	血手印荧光显现液（黄绿色荧光）	每瓶 60 毫升	支	80	150
199	胶带剥离液	每瓶 60 毫升	支	40	150
200	马蹄镜	直径 92mm. 高度 65mm, 镜片直径 69mm, 放大倍数 5-7 倍. 自带 LED 光源。	个	20	400
201	丁腈手套	尺码规格：L、XL, 100 只/盒	盒	200	145

二、商务要求

（1）项目要求

1. 中标人保证其供应的货物是全新、未曾使用过的合格正品。中标人提供的产品必须能提供产品质量证明，保证为原厂全新正品，包装完好，保存得当，其技术规格、标准必须符合采购人的需求和国家计量检测标准；中标人所提供耗材的生产日期必须是采购人下订单之日前十个月内生产的产品。
2. 中标人供应的货物必须符合招标文件第二章“采购人需求”“子包二”第二条“采购项目技术规格、参数及要求”所列明的技术参数标准和功能要求。

（2）质保期、售后服务

1. 质保期要求：中标人必须为交付的所有货物按照国家的相关法规提供质量保证服务，质保期不得低于一年且不得低于原厂出厂标准（采购人和中标人经协商另有约定的除外），质保期自采购人对货物验收合格之日起计算。在产品质保期内中标人免费提供咨询、更换损坏的配件（人为原因造成的损坏除外）。
2. 中标人应提供中标产品齐全的资料（包括使用说明、操作手册、产品合格证明、专用工具和相应质检手续证明文件等）。
3. 供货期：产品分批供应，中标人每次接到采购人的电话通知确定订购品种和数量之日起在 48 小时内将货物免费送到采购人指定地点。货物有质量问题的，中标人必须在 48 小时内解决问题，必要时中标人免费提供同档次功能的货物供采购人临时使用。
4. 因产品质量问题，造成采购人设备或试剂等损失的，中标人必须赔偿因此而造成的采购人的损失。

(3) 包装、验收

1. 包装：均应有良好的防湿、防潮、防雨、防腐及防碰撞的措施。凡由于包装不良造成的损失和由此产生的费用均由中标人承担。

2. 供货期限：自合同签订生效之日起 2 年，按采购人需求分批供货。

3. 交货起点：指定地点。

4. 货物的验收：

(1)验收应在采购人和中标人双方共同参加下进行。

(2)验收按国家有关的规定、规范进行，验收时如发现所交付的货物有短缺、次品、损坏等情形的，采购人应做出详尽的现场记录，或由采购人和中标人双方签署备忘录。此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据。由此产生的有关费用由中标人承担。

(4) 报价要求

1. 本项目投标报价应为包括所有费用（包括运费、税费）在内的报价，投标人不得再向采购人收取任何费用。无论采购批量、配送费用存在何种差别，采购代理机构不接受有任何选择的报价。

(5) 付款方式

1、中标人每季度按需求给采购人供货,货物验收合格后中标人开具相应的正式发票，采购人在收到正式发票后 5 个工作日内办理办理财政支付手续支付相应的货款,直到全部货款用完。

2、因财政支付流程导致的迟延不视为采购人违约的内容。

3、因采购人使用的是财政资金，本条第一款约定的付款时间是指采购人向政府采购支付部门提交办理财政支付申请手续的时间（不含政府财政支付部门审核的时间），采购人在约定时间内提交支付申请手续后即视为采购人已按期支付。

第三章 合同文本

（《采购人需求》中另有规定的，以采购人需求为准）

一、总 则

1. 合同当事人

甲方（采购人）：

乙方（中标人）：

根据《中华人民共和国合同法》、《中华人民共和国政府采购法》及_____项目（项目编号：_____）招标文件的要求和招标结果，经甲乙双方协商一致，签订本合同。双方共同遵守如下条款（其他有关合同项目的特定信息由合同附件予以说明，合同附件及本项目的招标文件、投标文件、中标通知书、在实施过程中双方共同签署的补充文件等均为本合同不可分割之一部分）。

二、合同标的

1 乙方根据甲方要求提供以下货物：

货物品名	规格型号	单位	数量	单价	总价	随机配件

三、质 量

1 货物质量

（1）乙方须提供全新的、未使用过的货物，是目前的型号，其质量、规格及技术特征符合合同附件的要求。

（2）产品必须提供出厂合格证。

（3）货物制造质量出现问题，乙方应负责三包（包修、包换、包退），费用由乙方负责。

（4）货到现场后由于甲方保管不当造成的质量问题，乙方亦应负责修理，但费用由甲方负担。

四、交货与验收

1 交货验收、安装调试必须在合同签订后___天内完成。

2 交货地点：甲方指定地点。

3 由甲方与乙方一起进行到货验收，由乙方免费完成货物的安装调试工作并交付甲方使用。

4 乙方应将所提供货物的装箱清单、用户手册、原厂保修卡、随机资料及配件、随机工具等交付给甲方；乙方不能完整交付货物及本款规定的单证和工具的，视为未按合同约定供货，乙方必须负责补齐，因此导致逾期交付的，由乙方承担相关的违约责任。

五、合同金额及付款方式

1 合同金额

本合同金额为人民币（大写）_____元整（¥_____元）。该合同总价包括货物采购、运输、安装、调试、相关部门验收及保修期内的维护保养等所有费用，以及乙方认为必要的其他货物、材料、安装、服务；乙方应自行增加货物正常、合法、安全运行及使用所必需但本项目招标文件没有包含的所有货物、版权、专利等一切费用，如果乙方在供货、安装、调试、培训等工作中出现货物的任何遗漏，均由乙方免费提供，甲方将不再支付任何费用。本合同执行期间合同总价不变。

2 付款方式

六、售后服务

1 乙方应为甲方提供免费培训服务，并指派专人负责与甲方联系售后服务事宜。主要培训内容为货物的基本结构、主要部件的构造、日常使用操作、保养与管理、常见故障的排除、紧急情况的处理等，如甲方未使用过同类型货物，乙方还需就货物的功能对甲方进行相应的技术培训，培训地点主要在货物安装现场或由双方约定。

2 质量保证期（简称“质保期”）为___年。质保期自甲方在货物质量验收单上签字之日起计算，质保费用计入总价。

3 质保期内，乙方负责对其提供的货物实行包修、包换、包退、包维护保养，不再收取任何费用，但不可抗力（如火灾、雷击等）造成的故障除外。

4 货物故障报修___小时内响应。

5 所有货物质保服务方式均为乙方上门服务，即由乙方派员到货物使用现场维修，由此产生的一切费用均由乙方承担。

6 质保期后的货物维护由双方协商再定。

7 在质保期内，乙方须对所提供的设备做定期检查和保养。

8 其他售后服务条款

七、违约责任

1 甲方无正当理由拒收货物、拒付货款的，甲方须向乙方交纳合同总价___%的违约金。

2 甲方逾期支付货款的，甲方须每日以欠款总额___%的标准向乙方交纳违约金，累计不超过欠款总额的___%。

3 乙方逾期 15 天未交付货物视为乙方不能交付货物。乙方不能交付货物，须向甲方交纳合同总价___%的违约金。

4 乙方逾期交付货物的，乙方须每日以逾期交货部分货款总额___%的标准向甲方交纳违约金，累计不超过逾期交货部分货款总额的___%，逾期交货超过 15 天，甲方有权终止合同。

5 乙方所交付产品的型号、规格、数量和质量不符合合同规定标准的，甲方有权拒收。乙方须向甲方

交纳合同总价___%的违约金。

6 乙方所供货物必须权属清楚，不得侵害他人的知识产权，否则构成对甲方违约。

7 其他违约责任

八、不可抗力

1 “不可抗力”系指战争、严重火灾、洪水、台风、地震等或其他甲、乙双方认定的不可抗力事件。

2 甲方或乙方应当在不可抗力发生之日起___天内以书面形式通知对方，证明不可抗力事件的存在。

3 不可抗力事件发生后，甲方和乙方应当积极寻求以合理的方式履行本合同。如不可抗力无法消除，致使合同目的无法实现的，双方均有权解除合同，且均不互相索赔。

九、争议及解决办法

1 因货物的质量问题发生争议，由广州市质量技术监督局或其指定的质量鉴定单位进行质量鉴定。货物符合质量标准的，鉴定费由甲方承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由乙方承担。

2 本合同发生争议，由双方协商或由政府采购监管部门调解解决，协商或调解不成时按以下第___种方式解决：

- (1) 中国广州仲裁委员会仲裁；
- (2) 向甲方所在地人民法院提起诉讼。

十、其他

1 本合同一式___份，具有同等效力，甲、乙双方各执___份，采购代理机构执一份。合同自双方签字盖章之日起生效。

2 本合同未尽事宜，由双方协商处理。

甲方：	(盖章)	乙方：	(盖章)
签约代表：		签约代表：	
地 址：		地 址：	
电 话：		电 话：	
传 真：		传 真：	
签约日期：	年 月 日	签约日期：	年 月 日

第四章 评标和定标

一、评标

(一)本次招标依法组建评标委员会。评标委员会由采购人代表和从政府采购专家库随机抽取的共计7名或以上专家组成，其中专家人数不少于评委会成员总数的三分之二。

(二)评审专家有下列情形之一的，受到邀请应主动提出回避，采购当事人也可以要求该评审专家回避：

1. 参加采购活动前3年内与供应商存在劳动关系；
2. 参加采购活动前3年内担任供应商的董事、监事；
3. 参加采购活动前3年内是供应商的控股股东或者实际控制人；
4. 与供应商的法定代表人或者负责人有夫妻、直系血亲、三代以内旁系血亲或者近姻亲关系；
5. 与参加该采购项目供应商发生过法律纠纷的；
6. 评审委员会中，同一任职单位评审专家超过二名的；
7. 任职单位与采购人或参加该采购项目的供应商存在行政隶属关系的（不含采购人代表）；
8. 参与招标文件论证的（不含采购人代表）；
9. 与供应商有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系；

(三) 评标过程的保密性

1. 评标是招标工作的重要环节，评标工作由评标委员会独立进行。评标委员会将遵照评标原则，公正、平等的对待所有投标人。
2. 除法定公开信息外，凡与评标过程和结果的资料以及授标意见等，均不得向投标人及与评标无关的其他人透露。

(四) 本次评标采用综合评分法。评标以招标文件规定的条件为依据。评分比重如下：

子包一：

评分项目	商务部分	技术部分	价格部分	总分
权重	25	45	30	100

子包二：

评分项目	商务部分	技术部分	价格部分	总分
权重	20	50	30	100

二、评标程序

(一) 投标文件资格审查、符合性审查

1. 开标结束后，采购人或者采购代理机构应当依法对投标人的资格进行审查，详见《资格审查表》。对初步被认定为资格审查不合格的，应实行及时告知投标当事人，以让其核证、澄清事实。未通过资格审查的投标人，不进入符合性审查。

2. 评标委员会将根据评审细则的规定，对各投标文件进行符合性审查，详见《符合性审查表》。对初步被认定为符合性审查不合格的，应实行及时告知投标当事人，以让其核证、澄清事实。未通过符合性审查的投标人，不进入后续评审。

3. 投标文件出现下列情况之一时将被认定为无效投标：

(1) 投标报价不是唯一或高于采购人需求规定的最高限价或投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价应作无效投标处理的；

(2) 投标文件未按招标文件的要求盖章及由法定代表人(或法定代表人委托的代理人)的印鉴或签名的；

(3) 投标文件没有提供有效的法定代表人证明及授权书；

(4) 投标有效期不足的；

(5) 投标文件未完全满足招标文件中带★号的条款和指标，或不符合招标文件的其他要求，有重大偏离的；

(6) 评标期间，投标人没有按评标委员会的要求提交经授权代表签字的澄清、说明、补正或改变了投标文件的实质性内容的；

(7) 经评标委员会认定投标文件提供虚假材料的；

(8) 投标人以他人的名义投标、串通投标、以行贿手段谋取中标或者以其他弄虚作假方式投标的；

(9) 投标人对采购人、采购代理机构、评标委员会及其工作人员施加影响，有碍招标公平、公正的；

(10) 投标文件附有采购人不能接受的条件；

(11) 出现不符合相关法律、法规要求的情况的。

4. 符合性审查结论意见采取少数服从多数原则，即超过半数评委的结论为“通过”则该投标人通过符合性检查，否则不通过。

5. 招标文件中，如标有“▲”的条款均为评审的重要评分指标，投标人若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审严重扣分。

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

(二) 投标文件的澄清

1. 除评标委员会主动要求澄清外，从开标后至授予合同期间，任何投标人均不得就本项目投标相关的任何问题与评标委员会联系。

2. 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，评标委员会可以书面形式要求投标人作出必要的澄清、说明或者纠正。

3. 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。

4. 除上述规定的情形之外，评标委员会在评审过程中，不得接收来自评审现场以外的任何形式的文件资料。

（三）商务评定

1. 由评委对所有有效投标文件的商务条件进行审核和评价，填写《商务评审表》，评审内容见附表。
2. 将每一个评委的评分汇总进行算术平均，得出该投标人的商务评分。

（四）技术评定

1. 由评委对所有有效投标文件的技术响应方案进行审核和分析，填写《技术评审表》。评审内容见附表。
2. 将每一个评委的评分汇总进行算术平均，得出该投标人的技术评分。

（五）价格评定

1. 价格核准：评委对有效投标人的详细报价进行复核，复核原则为：
 - 1) 开标时，投标文件中开标一览表（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。投标文件的大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；总价金额与按单价计算汇总金额不一致的，以单价计算汇总金额为准；单价金额小数点有明显错位的，应以总价为准，并修改单价；
 - 2) 对投标货物或服务的关键、主要内容，投标人报价漏项的，作非实质性响应投标处理；
 - 3) 对投标货物或服务的非关键、非主要内容，投标人报价漏项的，评标时将要求漏项的投标人予以澄清，但该澄清不作为评标的依据；评标委员会将以其它投标供应商对应项的最高投标报价补充计入其评标价；
 - 4) 对非关键、非主要内容的费用，如果投标人是另行单独报价的，评标时也相应另行计入其评标价；
 - 5) 对数量的评审，以第二部分《采购人需求》所明示数量为准；《采购人需求》未明示的，由评标委员会以其专业知识判断，必要时参考投标人的澄清文件决定；
 - 6) 本条款中多种处理原则所产生的结果不一致的，以最高的修正价作为评标价。
2. 价格优惠：
 - 1) 对小型或微型企业投标的扶持（监狱企业、残疾人福利性单位视同小型、微型企业）：
 - 1.1) 投标人为小型或微型企业（包括成员全部为小型或微型企业的联合体）且投标产品含小型或微型企业产品时，报价给予 C1 的价格扣除（C1 的取值为 6%），即：评标价 = 核实价 - 小微企业产品核实价 × C1；
 - 1.2) 投标人为大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织与小型、微型企业组成的联合体，且联合体协议中约定小型、微型企业的协议合同金额（必须为小型或微型企业产品）占到联合体协议合同总金额 30% 以上的，对联合体报价给予 C2 的价格扣除（C2 的取值为 2%），即：评标价 = 核实价 × (1 - C2)；
 - 1.3) 本条款所称小型或微型企业应当符合以下条件：符合小型或微型企业划分标准，提供本企业制造的货物或者提供其他小型或微型企业制造的货物；
 - 1.4) 组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系；

1.5) 本条款中上述优惠原则不同时使用。

2) 符合上述条款的投标人，应填写《政策适用性说明》、《中小企业声明函》、《残疾人福利性单位声明函》（格式可在 <http://www.gzqunsheng.com/>常用文件一栏下载）。

3) 对于节能产品或环境标志产品的价格扣除，依据投标人填写的《节能、环境标志产品政策优惠表》（格式可在 <http://www.gzqunsheng.com/>常用文件一栏下载）比例进行。

4) 节能产品或环境标志产品或小型、微型企业的价格扣除比例如下：

序号	情形	节能、环境标志产品合计 占总报价比重	价格扣除比例	计算公式
1	节能、环境标志产品 (a)	(0%, 20%]	1%	评标价=总报价—节能、 环境标志产品合计价格× <u>a%</u>
		(20%, 40%]	2%	
		(40%, 60%]	3%	
		(60%, 80%]	4%	
		(80%, 100%]	5%	
2	供应商须为小型、微型企业	对小型和微型企业产品的价格扣除 6%		评标价=总报价—小型和 微型企业产品的价格×6%

3. 价格评分：价格分统一采用低价优先法计算，即满足招标文件要求（通过资格审查和符合性审查）且价格最低的评标价（指按上述条款修正及价格扣除后报价，下同）为评标基准价，其价格分为满分。其他投标人的价格分统一按照下列公式计算：

$$\text{价格评分} = (\text{评标基准价} / \text{评标价}) \times \text{价格评分权重}$$

（六）综合评分的计算

1. 综合评分=商务得分+技术得分+价格得分。

2. 各项得分按四舍五入原则精确到小数点后两位，如因计算软件四舍五入导致后两位小数相同的，则计算至后三位，依次类推，直接得出排序。将综合评分由高到低顺序排列。

（七）推荐中标候选人

1. 本项目评标委员会按综合总得分排序推荐两名中标候选人。

2. 评标结果按评审后得分由高到低顺序排列，得分最高的投标人为排名第一的中标候选人，排名第二的为第二中标候选人。总得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。总得分且投标报价相同的并列。

3. 第一中标候选人无正当理由不得随意放弃中标资格。

4. 第二中标候选人报价高于第一中标候选人报价 20%以上的，只推荐 1 名中标候选人。

三、定标

（一）采购人在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人。中标候选人并列的，由采购人按1) 投标报价（由低到高）；2) 技术评分（由高到低）；如上都相同的，则由采购人采取随机抽取方式确定中标人。

（二）采购人确认结果后，采购代理机构将中标结果以网上公告的方式通知所有未中标的投标人。

（三）中标结果公告后，采购代理机构以书面形式向中标供应商发出《招标代理服务费缴费通知书》。

（四）中标供应商凭采购代理机构开具的《招标代理服务费缴费通知书》到银行办理缴费手续，凭银

行回单原件到采购代理机构开发票，领取《中标通知书》。《中标通知书》将作为授予合同资格的唯一合法依据。

（五）中标供应商放弃中标或被确定中标无效的，应当依法承担法律责任，同时，采购人可以按照评审报告推荐的中标候选人名单排序，确定下一候选人为中标人，也可以重新开展政府采购活动。

（六）投标人必须对投标文件所提供的全部资料的真实性承担法律责任，并无条件接受采购人和政府采购监督管理部门对其中任何资料进行核实（核对原件）的要求。如有必要，采购人将核对投标文件资料，发现有不一致或供应商无正当理由不按时提供原件的，书面知会采购代理机构，并报同级财政部门核实后按中标无效处理。

四、项目废标处理

根据《政府采购法》第三十六条规定，下列情况出现将作废标处理：

（一）符合专业资格条件的投标人或者对招标文件作实质响应的有效投标人不足三家的；

（注：1、关于多个供应商提供相同品牌产品参加同一合同项下投标的，按《政府采购货物和服务招标投标管理办法（中华人民共和国财政部令第87号令）》处理。2、经政府采购监管部门批复同意不足三家投标继续进行采购程序的情况除外。）

（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。

五、供应商不得存在以下行为：

（一）提供虚假材料谋取中标、成交的；

（二）采取不正当手段诋毁、排挤其他供应商的；

（三）与采购人、其他供应商或者采购代理机构恶意串通的；

（四）向采购人、采购代理机构行贿或者提供其他不正当利益的；

（五）在招标采购过程中与采购人进行协商谈判的；

（六）拒绝有关部门监督检查或者提供虚假情况的；

（七）收到中标、成交通知书后无正当理由由拖延或者放弃与采购人签订采购合同的；

（八）无正当理由拒不履行或者拖延履行采购合同义务的；

（九）擅自变更、中止或者终止采购合同的；

（十）捏造事实，进行虚假质疑及投诉的；

供应商有前款情形之一，属中标无效情形的，中标无效。由政府采购监管部门处以采购金额千分之五以上千分之十以下的罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，有违法所得的，并处没收违法所得，情节严重的，由工商行政管理机关吊销营业执照；构成犯罪的，依法追究刑事责任。

附表一 资格审查表（适用于所有子包）

评审内容	投标人名称		
	投标人 A	投标人 B	投标人 C
<p>1. 供应商具备《政府采购法》第二十二条所规定的条件，提供以下材料：</p> <p>（1）具有独立承担民事责任的能力（提供法人营业执照或者其他组织登记文件等证明文件，自然人的身份证明）；</p> <p>（2）提供本年度财务状况报告（未完成编制的可提供上一年度，新成立单位可提供成立至今）或基本开户行出具的资信证明</p> <p>（3）提供投标截止日前 6 个月内任意 1 个月依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。如依法免税或不需要缴纳社会保障资金的，提供相应证明材料</p> <p>（4）提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明（填写招标文件格式 4 资格声明函）</p> <p>（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的书面声明（填写招标文件格式 4 资格声明函）</p> <p>（6）符合法律、行政法规规定的其他条件（填写招标文件格式 4 资格声明函）</p>			
<p>2. 未列入“信用中国”网站中“记录失信被执行人或重大税收违法案件当事人名单或政府采购严重违法失信行为”的记录名单；不处于“中国政府采购网”中“政府采购严重违法失信行为信息记录”的禁止参加政府采购活动期间失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单（以“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）及中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）查询结果为准，如在上述网站查询结果均显示没有相关记录，视为没有上述不良信用记录。如相关失信记录已失效，供应商须提供相关证明资料）。</p>			
3. 已登记报名并获取本项目采购文件。			
4. 非联合体投标。			
结论			

附表二 符合性审查表（适用于所有子包）

评审内容	投标人名称		
	投标人 A	投标人 B	投标人 C
投标报价唯一，不高于采购人需求规定的最高限价			
符合招标文件的签署、盖章要求			
按招标文件要求提供法定代表人证明及授权书的			
符合招标文件投标有效期要求的			
满足招标文件中带★号的条款和指标			
未发现无效投标的其他情形的（见注 1）			
结论			

注 1：无效投标的其他情形

（1）评标期间，投标人没有按评标委员会的要求提交经授权代表签字的澄清、说明、补正或改变了投标文件的实质性内容的；

（2）经评标委员会认定投标文件提供虚假材料的；

（3）投标人以他人的名义投标、串通投标、以行贿手段谋取中标或者以其他弄虚作假方式投标的；

（4）投标人对采购人、采购代理机构、评标委员会及其工作人员施加影响，有碍招标公平、公正的；

（5）投标文件附有采购人不能接受的条件；

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

（7）出现不符合相关法律、法规要求的情况的。

附表三

商务评审表（子包一）

序号	评审内容	评分细则	分值
1	售后服务能力证明	投标人具有“DNA 实验室管理系统软件著作权证书”，提供者得 6 分，其他情况不得分。 注：若投标人为代理商无“DNA 实验室管理系统软件著作权证书”，可提供生产商的“DNA 实验室管理系统软件著作权证书”（须提供相应的证明材料复印件并加盖投标人公章）	6
		投标人售后人员具有行业相关培训证书，每提供一份得1分，满分为4分。 （须提供相应的证明材料复印件并加盖投标人公章）	4
2	产品免费质保期	优于“采购人需求”“子包一”“（三）售后服务”第一点的，得3分，其他情况不得分。	3
3	其他商务条款偏离情况	投标人根据子包一商务要求内容响应情况进行打分，全部满足要求的得3分，每负偏离一项扣1分。 注：《商务条款偏离表》格式自定。	3
4	售后服务机构	1. 投标人在项目所在市提供售后服务得3分； 2. 投标人在项目所在省（所在市以外）提供售后服务得1.5分； 3. 无或不提供不得分。 提供投标人的营业执照或房屋租赁合同或房产证扫描件。	3
5	企业业绩	投标人自2016年1月1日（以合同签订日期为准）至今，每具有1个同类项目经验得1分，最高得6分，其他情况不得分。 注：须提供相对应合同复印件及中标通知书复印件加盖投标人公章。	6
合计			25

技术评审表（子包一）

序号	评审内容	评分细则	分值
1	所投产品技术参数响应情况评价	投标产品完全满足招标文件采购人需求中的所有技术参数指标的得 35 分； ①未带“▲”项，每不满足一项扣 1 分； ②带▲项，每不满足一项扣 3 分；扣完为止。 注：提供证明文件（若采购人需求中另有规定的，按采购人需求中的要求提供证明材料），无提供不得分。	35
2	验收方案	针对本项目验收方案具体、合理可行，5 分。 针对本项目验收方案较具体、合理可行，3 分。 针对本项目验收方案基本具体、合理性一般，1 分。 无则不得分。	5
3	应急方案	针对本项目的管理方案，提出合理、可行的特色服务方案，突发事件的处理措施和应急预案最详细，5 分。 针对本项目的管理方案、特色服务条款，突发事件的处理措施和应急预案一般，3 分。 针对本项目的管理方案、特色服务条款，突发事件的处理措施和应急预案较差，1 分。 无则不得分。	5
合计			45

商务评审表（子包二）

序号	评审内容	评分细则	分值
1	同类项目业绩	2018年1月1日至今同类耗材项目业绩。每个得1分，最高得5分。 注：提供对应的合同书及中标通知书或中标公告截图，并加盖公章，否则无效。	5
2	售后服务方案	根据投标人售后服务承诺、保障措施、生产企业的技术支持等进行评审： 1. 售后服务方案具体、合理可行，7分。 2. 售后服务方案较具体、合理可行，3分。 3. 售后服务方案基本具体、合理性一般，1分。 4. 无则不得分。	7
3	产品免费质保期	优于“采购人需求”“子包二”“第二大点商务要求”第二小点“质保期、售后服务”“质保期要求”，得3分，其他情况不得分。	3
4	商务条款偏离情况	投标人根据子包二应如实填写《商务条款偏离表》，评审委员会根据商务要求内容响应情况进行打分，全部满足要求的得5分，每负偏离一项扣1分。 注：《商务条款偏离表》格式自定。	5
合计			20

技术评审表（子包二）

序号	评审内容	评分细则	分值
1	技术参数响应情况	投标产品完全满足招标文件采购人需求中的所有技术参数指标的得36分； ①未带“▲”项，每不满足一项扣2分； ②带▲项，每不满足一项扣5分；扣完为止。 注：采购人需求中有要求的按采购人需求要求提供证明材料；	36
2	应急方案	应急方案包括项目执行过程中采购人的紧急情况或突发事件的处理方案： 1. 方案描述详细、合理、可行性高，得5分； 2. 方案描述较详细、合理、具有一定的可行性，得3分； 3. 方案描述完整但不够详细、合理性一般、可行性一般，得1分； 4. 方案描述不够完整、合理性及可行性较差，得0分； 无提供不得分。	5
3	货物验收方案	1. 针对本项目货物验收方案全面完善、详细、合理，作出的计划保障可行性高，得5分； 2. 针对本项目货物验收方案较全面完善、详细、较合理，作出的计划保障可行性较高，得3分； 3. 针对本项目货物验收方案不够全面完善、不够详细、合理性一般，作出的计划保障可行性一般，得1分； 4. 针对本项目货物验收方案不全面、逻辑混乱、不合理，作出的计划保障可行性较低，得0分； 无或不提供不得分。	5
4	质量保证体系及措施	质量保证体系及措施包括产品的质量、因产品质量问题造成事故的责任承担及赔偿方案等内容： 1. 有具体详细、可行的产品质量及服务质量保障体系及措施，得4分； 2. 有具体的产品质量及服务质量保障体系，措施不够具体完善，得2分； 3. 有产品质量及服务质量保障体系，但保障措施一般，1分； 4. 有产品质量及服务质量保障体系，但保障措施较差，0分； 无或不提供不得分。	4
合计			50

备注：投标人应提交与评价指标体系相关的各类有效资料。

第五章 投标文件格式

序号	内 容	是否提交	页码范围	备注
一	投标报价文件			
1.1	投标函（格式1）			
1.2	开标一览表(格式2)			
1.3	报价明细表（格式3）			
1.4	政策适用性说明、中小企业声明函、残疾人福利性单位声明函、节能、环境标志产品政策优惠表（格式可在 http://www.gzqunsheng.com/ 常用文件一栏下载）			
二	资格审查文件			
2.1	资格声明函(格式4)			
2.2	法人营业执照或者其他组织登记文件等证明文件，自然人的身份证明复印件			
2.3	组织机构代码证，国、地税务登记证副本复印件（三证合一除外）			
2.4	提供本年度财务状况报告（未完成编制的可提供上一年度，新成立单位可提供成立至今）或基本开户行出具的资信证明复印件			
2.5	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录（提供投标截止日前6个月内任意1个月依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。如依法免税或不需要缴纳社会保障资金的，提供相应证明材料			
2.6	未列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的供应商，提供信用中国网站 www.creditchina.gov.cn/ 及中国政府采购网 www.ccgp.gov.cn 查询结果截图并加盖公章			
2.7	购买采购文件的收据或发票复印件			
2.8	其他资格证明文件			
三	符合性审查文件			
3.1	法定代表人证明及授权书(格式5)			
3.2	实质性条款响应一览表(格式6)			
四	商务文件目录表			
4.1	商务评审索引表（格式7）			
4.2	制造商授权函(格式8或格式自定)			
4.3	同意采购文件条款说明（格式9）			
4.4	投标人简介（格式自定）			
4.5	同类项目业绩情况一览表（格式10）			
4.6	拟派本项目负责人及主要人员情况表（格式11）			
4.7	合同条款响应表(格式12)			
4.8	缴交招标服务费承诺书(格式13)			
4.9	财务报表（含资产负债表及利润表，尽量提供具有审计资质的第三方出具的《审计报告》）			
4.10	投标人认为需要提交的其他资料			
五	技术文件目录表			
5.1	技术评审索引表（格式14）			
5.2	投标技术方案（格式15）			
5.3	与采购人需求差异表（格式16）			
5.4	投标人认为需要提交的其他资料			

- 注：**（1）上述文件如为复印件的，必须加盖投标人公章；
（2）投标人应自行承担所提供上述资料任何错漏而导致的一切后果。
（3）投标人请按照上述顺序编好页码。

格式 1 投标函

致:广州群生招标代理有限公司

根据你方第_____号(项目编号)_____项目的招标文件要求,现正式授权(被授权人职务及名称)以投标人(投标人单位名称)的名义全权代表我方参加投标上述项目。

现依照你方招标文件要求,提交投标文件正本___份(内装纸质投标文件及投标文件电子文档各1份),副本___份。我方在此声明并同意:

1. 我方决定参加:项目编号为_____子包号_号的投标。
2. 我方愿意遵守采购代理机构招标文件的各项规定,供应符合招标文件中所指定的(项目名称),按招标文件的要求提供报价。
3. 我方同意从投标截止日起,投标有效期为90天(日历天)。如果我方的投标被接受,则直至合同生效时止,本投标始终有效。
4. 我方已经详细地阅读了全部招标文件及附件,包括澄清及参考文件(如果有的话),我方完全清晰理解招标文件的要求,不存在任何含糊不清和误解之处,同意放弃对这些文件提出异议和质疑的权利。
5. 我方完全接受本招标文件中关于投标的规定,并同意放弃对这规定提出异议和质疑的权利。
6. 我方同意提供招标文件要求的有关投标的其它资料。
7. 我方承诺在本次投标中提供的一切文件,无论是原件或是复印件均为真实和准确的,绝无任何虚假、伪造和夸大的成份。否则,我方愿意承担相应的后果和法律责任。
8. 我方完全理解,评标委员会并无义务必须接受最低报价的投标或其它任何投标。
9. 凡属于《中华人民共和国实施强制性产品认证的产品目录》的产品,我方将在交货时提供该产品的《中国强制认证》(CCC认证)。
10. 我方的投标被接受,我方同意按照招标文件规定向采购代理机构缴纳招标服务费。
11. 若未中标的,我方完全同意在本项目中标公告发布之日起按采购代理机构要求自行取回投标样品。若我方未按时取回样品,则视为自动放弃样品的所有权,全权交由采购代理机构处置我方样品。

所有与本投标有关的函件请按下列联系方式发送:

地 址: _____ 邮政编码: _____

电 话: _____ 传 真: _____

投标人全称(加盖公章):

法定代表人或其投标人授权代表(签字):

日 期: 年 月 日

格式 2 开标一览表

项目名称： 项目编号： 子包号：

投标单位名称	投标总价 人民币/元	供货期限	备注

注：1. 投标人应按“采购人需求”的要求，根据实际情况进行报价。本表内的投标总价为最终报价，投标文件内不得含有任何对本报价进行修改的其他说明，否则将被视为无效投标；

2. 投标总报价包括了中标供应商完成本项目所需的一切工作内容而发生的所有直接费用、间接费用、其它费用、税金等全部费用和中标供应商要求获得的利润以及应由中标供应商承担的义务、责任和风险所发生的一切费用。
3. 本投标价为固定不变价；
4. 报价以人民币元为单位，保留小数点后两位；
5. 本表格须附在正副的投标文件中，并另封装一份在“唱标信封”内。

投标人全称（加盖公章）：

法定代表人或其投标人授权代表（签字）： 日 期： 年 月 日

格式 3 报价明细表（含税费）

本表将有可能在中标公告中公开，请投标人仔细填写

项目名称： 项目编号： [货币单位：人民币元]

序号	货物名称	品牌、产地	型号规格	数量	单价	总价	备注
1							
2							
3							
...							
合计							

- 注：1. 此表为《开标一览表》的货物总报价明细表，如有缺项、漏项，视为投标报价中已包含相关费用，采购人无须另外支付任何费用。
2. 关键货物的技术参数请在《技术方案差异响应表》中填写，非关键货物、配件、材料等项目的较简单参数可以在规格型号或备注列直接填写。
 3. 该表格式仅作参考，投标人的详细报价表格式可自定。
 4. 本表格须附在正副的投标文件中，并另封装一份在“唱标信封”内。

投标人名称（盖公章）：

法定代表人或投标人授权代表（签名或盖章）： 日 期： 年 月 日

格式 4 资格声明函

广州群生招标代理有限公司：

我方愿响应你方_____年_____月_____日发布的_____项目（项目编号：_____）投标邀请，参与投标，提供采购人需求中规定的全部内容，并按招标文件要求提交所附资格文件且声明和保证如下：

1. 我方为本次投标所提交的所有证明我方资格的文件、以及提供货物和服务合格的证明文件是真实的和正确的，并愿为其真实性和正确性承担法律责任；核验我方提供相关复印件与原件不一致的，或我方无法在规定时间内提供原件的，采购人或采购代理机构有权取消我方投标或中标资格；我方履行合同时提供给采购人的货物及服务与投标承诺一致。
2. 我方在参与本次投标时，符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条投标人资格条件要求及法律、行政法规规定的其他条件。
3. 我方具有履行合同所必须的设备和专业技术能力。
4. 我方在参加本次政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录。。
5. 我方如中标，除不可抗力原因外，将在规定时间内与采购人签订合同。

如有违反上述声明之情形或我方声明与事实不符，我方对被取消中标资格无异议，同时，我方无条件接受相关部门以提供虚假材料谋取中标处理。

投标人全称（加盖公章）：

法定代表人或其投标人授权代表（签字）： _____ 日 期： _____ 年 月 日

格式 6 实质性条款响应一览表

项目名称： 项目编号： 子包一

序号	带“★”号响应内容	是否响应	偏离说明	响应页码
1	★（七）采购人拟采购的产品属于《节能产品政府采购品目清单》范围中政府强制采购产品类别的，投标人须在投标文件中提供：1. 该产品属于《节能产品政府采购品目清单》范围中政府强制采购产品类别的相关内容页，并对相关内容作圈记；2. 市场监管总局公布的参与实施政府采购节能产品认证机构名录截图；3. 该产品获得的由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【注：1. 《节能产品政府采购品目清单》投标人可查询中国政府采购网，网址 http://www.ccgp.gov.cn ；2. 根据《节能产品政府采购品目清单》注 2 要求，上述产品中认证标准发生变更的，依据原认证标准获得的、仍在有效期内的认证证书可使用至 2019 年 6 月 1 日】。			
2	（十）凡属于《中华人民共和国实施强制性产品认证的产品目录》的产品，请投标人在投标文件中承诺在交货时提供该产品的《中国强制认证》（CCC 认证）。			
3	投标人须为所有货物提供不少于 2 年免费质保服务（一）、采购项目技术规格、参数及要求有规定的，从其规定）（须提供承诺函，格式自定）			

说明：1、投标人应对应招标文件的“★”号条款逐条应答并按要求填写上表。
 2、对完全响应的条目在上表相应列中标注“○”。对有偏离的条目在下表相应列中标注“×”，并简述偏离内容。
 3、本表“是否响应”、“偏离说明”、“响应页码”不填写内容的视为完全响应。

投标人全称（加盖公章）：

法定代表人或其投标人授权代表(签字)： 日期： 年 月 日

项目名称： 项目编号： 子包二

序号	带“★”号响应内容	是否响应	偏离说明	响应页码
1	★（七）采购人拟采购的产品属于《节能产品政府采购品目清单》范围中政府强制采购产品类别的，投标人须在投标文件中提供：1. 该产品属于《节能产品政府采购品目清单》范围中政府强制采购产品			

格式 7 商务评审索引表

序号	评审内容 (注：此部分可直接引用招标文件第四章 评标办法中评审细则相应内容)	投标响应情况	投标文件响应内容对 应页码
1			
2			
...			

格式 8 制造商授权函

致：广州群生招标代理有限公司：

我们（制造商名称或总代理）是按（国家名称）法律成立的一家制造商，主要营业地点设在（制造商地址或总代理）。兹授权按中国法律正式成立的，主要营业地点设在（投标人地址）的（投标人名称）作为我方真正的和合法的代理人进行下列有效的活动：

(1) 按贵方（项目编号）招标邀请的要求，就提供由我方制造的货物投标，代表我方在中国办理有关事宜，并对我方具有约束力。

(2) 作为制造商，我方保证以投标合作者来约束自己，并对该投标共同和分别承担招标文件中所规定的义务。

(3) 我方兹授予（投标人名称）全权办理和履行上述我方为完成上述各点所必须的事宜，具有替换或撤销的全权。兹确认（投标人名称）或其正式授权代表依此合法地办理一切事宜。

我方于_____年____月____日签署本文件，（投标人名称）于_____年____月____日接受此件，以此为证。

投标人全称（加盖公章）：_____ 制造商名称（加盖公章）：

被授权签字人姓名：_____ 授权签字人姓名：

职务和部门：_____ 职务和部门：

签字人签名：_____ 签字人签名：

格式 9 同意招标文件条款说明

致：广州群生招标代理有限公司

为响应你方组织的项目名称：_____项目的招标【招标编号：_____】，我方在参与投标前已详细研究了招标文件的所有内容，包括修改文件（如果有的话）和所有已提供的参考资料以及有关附件，我方完全明白并认为此招标文件没有倾向性，也没有存在排斥潜在投标人的内容，我方并同意招标文件的相关条款。

特此声明。

投标人全称（加盖公章）：

法定代表人或其投标人授权代表（签字）：_____ 日 期：_____ 年 月 日

格式 10 同类项目业绩情况一览表

项目名称：

项目编号：

序号	甲方名称	项目名称	合同总价 (单位/万元)	签约时间	履行完成时 间	甲方联系人 及电话

注：按评审细则要求提供相关证明材料。

投标人全称（加盖公章）：

法定代表人或其投标人授权代表（签字）：_____ 日 期：_____ 年 月 日

格式 16 与采购人需求差异表

[说明]投标人应根据其提供的货物和服务，逐条对照招标文件“采购人需求”的内容要求填写，有差异的，不论是技术或商务上，均须在此表中列明两者的差异内容，以便查对和评审。投标人没有列出的内容或提交空表的，评标委员会可视为完全响应招标文件要求。

项目名称：

项目编号：

序号	招标文件要求		投标文件内容	
	原条目	简要内容	是否响应	偏离说明
1	一			
2	二			
...	...			

投标人全称（加盖公章）：

法定代表人或其投标人授权代表（签字）：

日期： 年 月 日

版本号：QSZCHG20190517-1