

采购人意见:



庆阳市中心血站2024年度采供血试剂耗
材及纪念品招标采购项目

招标文件

项目编号: QYZC2024-0434

采购单位: 庆阳市中心血站

招标代理机构: 甘肃恒达建设项目管理咨询有限责任公司



二〇二四年十一月

目 录

| | |
|--------------------------|----|
| 第一章 投标邀请函 | 1 |
| 第二章 招标公告 | 3 |
| 第三章 供应商须知及前附表 | 8 |
| (一) 供应商须知前附表 | 9 |
| (二) 招标文件组成及说明 | 12 |
| (三) 投标及投标文件编制说明 | 14 |
| (四) 需落实的政府采购政策 | 17 |
| (五) 开标、评审、定标的程序及说明 | 18 |
| (六) 投诉、质疑情况说明 | 28 |
| (七) 投标无效及串通投标情形 | 30 |
| 第四章 招标内容 | 33 |
| 第五章 合同条款及合同格式 | 42 |
| 第六章 附件 | 48 |
| 第七章 投标文件格式 | 62 |

QYZC2024-0434-6



第一章 投标邀请函



QYZC2024-043-05

一、投标邀请函

各位供应商：

感谢参与本项目的招标采购活动，根据《政府采购法》的有关规定，现对本项目进行公开招标采购，欢迎依法在中华人民共和国境内注册及经营，财务独立，运作合法，遵守国家有关法律、法规，具有相应资格，有能力提供货物及服务，并能提供及时完善后期服务保障的供应商前来投标。

一、公开招标编号：详见公告。

二、公开招标内容：详见公告。

三、投标企业请自行登录庆阳市公共资源交易网（<http://www.qysggzyjy.cn/>）“投标单位登录窗口”参与网上报名，网上下载公开招标文件、网上获取缴纳投标保证金账号，及时缴纳后自行查询保证金到账情况，以及查看关于本项目的补遗公告（如有）和更正公告（如有），以免有不必要的损失。

注：初次注册用户登录庆阳市公共资源交易中心网站（<http://www.qysggzyjy.cn>），在“公共资源交易服务平台”版块点击“用户注册”，自动跳转至“甘肃省公共资源交易主体共享平台”进行注册；已注册用户在“公共资源交易服务平台”版块点击“系统登录”获取公开招标文件；如有疑问，请在网站首页“下载中心”获取《庆阳市公共资源交易电子服务系统供应商用户手册》，按相关提示进行操作。

注册咨询电话：0931-4267890；技术支持电话：0934-8869129。

四、供应商在公开招标投标文件递交截止时间前应主动登录甘肃政府采购网或庆阳市公共资源交易中心网站，以便及时了解相关招标信息和补充信息。如因未主动登录网站而未获取相关信息，对其产生的不利因素由供应商自行承担。

五、公开招标投标文件应在公告规定的投标递交截止时间之前上传。采购人将拒绝接受在公开招标投标文件递交截止时间后递交的公开招标投标文件。

六、按照公告规定的开标时间、地点准时开标。

甘肃恒达建设项目管理咨询有限责任公司

2024年11月29日

第二章 招标公告



庆阳市中心血站2024年度采供血试剂耗材及纪念品

招标采购项目公开招标公告

庆阳市中心血站招标项目的潜在投标人应在庆阳市公共资源交易电子服务系统网 <http://www.qysggzyjy.cn>（选择市县一体化系统登录）在线免费获取招标文件，并于2024年12月23日09时00分（北京时间）前递交投标文件。

一、项目基本情况：

1. 项目编号：QYZC2024-0434
2. 项目名称：庆阳市中心血站2024年度采供血试剂耗材及纪念品招标采购项目
3. 预算金额：人民币叁佰陆拾玖万捌仟陆佰元整(¥369.86万元)。其中一包：5万元；二包：66.4万元；三包：7.68万元；四包：80.87万元；五包：5.8万元；六包：61.85万元；七包：42.18万元；八包：5.23万元；九包：34.85万元；十包：30万元；十一包：30万元。
4. 最高限价：无。
5. 招标内容：一包：一次性使用滤除白细胞型血袋采购（进口产品，已论证）；二包：一次性使用去白细胞塑料血袋、一次性使用塑料血袋、一次性使用血袋采购；三包：一次性使用去白细胞采输血器、一次性使用塑料血袋（I）、一次性使用单采血浆分离器采购；四包：一次性使用病毒灭活装置配套用输血过滤器采购；五包：一次性使用血浆病毒灭活输血器材采购；六包：抗A抗B血型定型试剂（单克隆抗体）等试剂及检测盒采购；七包：乙型肝炎病毒表面抗原诊断试剂盒（酶联免疫法）等试剂盒及标准物质采购；八包：献血序列号标签等及热转印碳带采购；九包：纱布块等业务辅助耗材采购；十包：手机支架等纪念品采购；十一包：高档双层玻璃杯等纪念品采购；以上含货物的生产（采购）、运输、交货、到货验收、安装培训、售后质保等相关服务（具体采购清单及技术参数详见《招标文件》）
6. 合同履行期限：合同签订后30日内完成全部项目内容，进口产品90日内完成全部项目内容。
7. 本项目（是/否）接受联合体投标：否

二、申请人的资格要求：

1. （1）供应商符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条、《中华人民共

和国政府采购法实施条例》第十七条规定，根据庆阳市财政局、庆阳市公共资源交易中心《关于在全市政府采购中推行供应商“承诺+信用”管理机制的通知》要求，投标供应商须提供《庆阳市政府采购供应商资格条件承诺函》加盖公章；

(2) 本项目实行资格后审，不接受联合体投标。

2. 落实政府采购政策需满足的资格要求：该项目非专门面向中小企业采购。

3. 本项目的特定资格要求：一包至五包投标人须提供医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证或二类医疗器械经营备案凭证；六包至七包投标人须提供药品生产许可证或药品经营许可证及医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证；九包投标人须提供医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证或二类医疗器械经营备案凭证；八包、十包、十一包无项目特定资格要求。

三、获取招标文件：

1. 时间：2024年12月3日至2024年12月9日，每天上午 0:00 至 12:00，下午 12:00 至 23:59（北京时间）。

2. 地点：庆阳市公共资源交易中心网站 <http://www.qysggzyjy.cn/f>。（选择市县一体化系统登录）

3. 方式：登录庆阳市公共资源交易中心网站免费下载

4. 售价：0 元

四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点：

1. 时间：2024 年 12 月 23 日 09 时 00 分（北京时间）

2. 开标大厅网址：<http://gsztb.cn/BidOpeningHall>

3. 地点：庆阳市公共资源交易中心第二开标室（电子标，供应商无需到场）

五、公告期限：

自本公告发布之日起 5 个工作日。

六、其他补充事宜：无。

2. 评标办法：综合评分法

3. 采购文件获取事项：获取招标文件的供应商，须在甘肃中工国际招投标有限公司网站（网址详见招标文件）下载中心新版工具中下载投标工具（标书查看），按照使用需求安装相关软件，使用 CA 数字证书完成投标文件编制工作。供应商须在投标文件提交截止时间前，将生成的.ZGTF 加密投标文件通过点击投标工具界面“5 上传”，完成投标文件上传。供应商应充分考虑到网络及系统平台可能存在的突发状况，在投标文件编制完成后尽早完成上传。逾期未上传投标文件的，视为放弃投标，其后果由供应商自负。

4. 本项目通过甘肃中工不见面开标大厅（网址详见招标文件）进行开标会议，供应商须在投标文件提交截止时间前，使用生成投标文件所用 CA 数字证书登录该系统，选择参与的项目及标段，在界面点击“点击进入”进入开标会议。项目解密开始至结束时间为 30 分钟，系统提示开始解密后页面会显示“解密开始时间”和“解密剩余时间”（倒计时），点击“解密”按钮，弹出输入密码框后输入 CA 数字证书密码，对投标文件进行解密，解密完成后系统会提示“解密成功”。（注意 浏览器下方弹出的控件启用提示，可能会弹出多个，请全部选择“允许”或“启用”。） 供应商应按时完成投标文件解密，因供应商原因造成投标文件无法正常解密的，视为放弃投标。开标过程中请及时查阅甘肃中工不见面开标大厅互动区消息，并根据 消息提醒进行相关操作。

5. 供应商在投标文件制作、解密及开标过程中，有任何问题可拨打甘肃中工国际招投标有限公司客服电话 4006-1234-34 咨询。

6. 信用查询网址：

①庆阳市公共资源交易网：<http://www.qysggzyjy.cn/f>

②信用中国”网站：<https://www.creditchina.gov.cn>

③中国政府采购网网址：<http://www.ccgp.gov.cn/>

七、对本次招标提出询问，请按以下方式联系：

1. 采购人信息

名称：庆阳市中心血站

地址：庆阳市西峰区永乐道 21 号 联系方式：0934-8210721

2. 采购代理机构信息

名称：甘肃恒达建设项目管理咨询有限责任公司

地址：甘肃省庆阳市西峰区岐黄大道1号东方丽茂B座11楼

联系方式：13239609956

3. 项目联系方式 联系人：马强

联系电话：13239609956

第三章 供应商须知及前附表



QYZC2024-04

(一) 供应商须知前附表

| 序号 | 内 容 规 定 |
|----|--|
| 1 | 项目名称和编号： 项目名称： 庆阳市中心血站2024年度采供血试剂耗材及纪念品招标采购项目 项目编号： QYZC2024-0434 |
| 2 | 采购人信息： 采购单位： 庆阳市中心血站 联系地址： 庆阳市西峰区永乐道 21 号 联系人： 罗文博 联系电话： 0934-8210721 |
| 3 | 采购代理机构信息： 采购代理机构： 甘肃恒达建设项目管理咨询有限责任公司 公司地址： 甘肃省庆阳市西峰区岐黄大道1号东方丽晶茂座11楼 联系人： 马强 联系电话： 13239609956 |
| 4 | 资金来源： 自筹资金 项目预算金额： 人民币叁佰陆拾玖万捌仟陆佰元整(¥369.86 万元)。其中一包：5 万元；二包：66.4 万元；三包：7.68万元；四包：80.87万元；五包：5.8万元；六包：61.85万元；七包：42.18万元；八包：5.23万元；九包：34.85万元；十包：30 万元；十一包：30万元。 |
| 5 | 供应商资格要求： 详见招标公告。 |
| 6 | 投标语言： 中文 |
| 7 | 投标有效期： 90 日历天（提交投标文件截止之日起算） |
| 8 | 投标报价货币： 人民币 |
| 9 | 投标报价范围及说明： （1）报价：指本项目所涉及的货物的生产（采购）、运输、交货、到货验收、安装培训、售后质保、各项税费及合同实施过程中的不可预见费用等。 （2）总价格包括完成采购范围内全部货物采购及相关伴随服务等全过程的全部费用。 |
| 10 | 投标保证金说明： 本项目不收取投标保证金 |
| 11 | 《投标文件》递交份数及要求： 份数： 电子标书一份。 签章要求： 供应商应当按照招标文件要求的顺序、格式编制投标文件， 编制 |

| | |
|----|---|
| | 完成后逐页加盖电子公章；按照招标文件响应格式加盖电子签字章。（供应商如未办理电子章的，应主动衔接办理，否则造成的后果由投标人自行承担） |
| 12 | <p>投标文件递交：</p> <p>递交时间：以采购公告要求为准（北京时间，逾期不再受理）</p> <p>截止时间：以采购公告要求为准（北京时间）</p> <p>递交地点：以采购公告要求为准</p> |
| 13 | <p>资格审查方式：</p> <p>本项目实行资格后审，供应商资格由采购人代表及采购代理机构工作人员在开标现场审查，审核不通过视为无效投标，合格供应商不足三家的，不得评标。</p> |
| 14 | <p>政府采购项目的优惠政策说明：</p> <p>（1）节能、环保产品：采购设备为政府强制采购节能产品的，非节能清单内产品不得参与投标，节能、环保产品在满足招标文件要求的情况下，按照占用资金比例对技术和价格项目分别给予总分值相应比例 15%的加分。（须提供相关证明文件并说明占用资金比例，否则不予以加分）</p> <p>（2）中小企业折扣：根据财政部发布的《政府采购促进中小企业发展暂行办法》规定，对于非专门面向中小企业的项目，对小型和微型企业产品的价格给予 15%的扣除，用扣除后的价格参与评审。参加政府采购活动的中小企业应当提供《中小企业声明函》。</p> <p>（3）监狱企业：对监狱企业产品的价格给予 15%的扣除，用扣除后的价格参与评审。参加政府采购活动的监狱企业必须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。</p> <p>（4）残疾人福利性单位：残疾人福利性单位视同小型、微型企业，对残疾人福利性单位产品的价格给予 15%的扣除，用扣除后的价格参与评审。参加政府采购活动的残疾人福利性单位必须提供《残疾人福利性单位声明函》及其他证明材料。</p> <p>（5）不发达地区和少数民族地区企业：对不发达地区和少数民族地区企业产品的价格给予 15%的扣除，用扣除后的价格参与评审。参加政府采购活动的不发达地区和少数民族地区企业必须提供属于不发达地区和少数民族地区企业的证明文件。</p> |
| 15 | <p>信用查询渠道及方式：</p> <p>（1）查询渠道：“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)、“中国政府采购网”(www.ccgp.gov.cn)等渠道查询投标供应商信用记录；</p> <p>（2）查询时间：采购代理机构在开标前一天至开标资格审查结束之间查询；</p> <p>（3）查询截止时间：为开标资格审查结束时间；</p> |

| | |
|----|---|
| | <p>(4) 信用信息和记录留存的具体方式：采购代理机构以截图形式或者网页打印方式留存，信用信息查询记录及相关证据与其他采购文件、资料一并保存；</p> <p>(5) 信用信息的使用规则：被列为失信被执行人和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的将被拒绝参加本次政府采购活动。</p> |
| 16 | <p>招标代理服务费的收取：</p> <p>招标代理服务费根据国家计委文件[2002]1980号文《招标代理服务收费管理暂行办法》规定按差额定率累进法计算计费。中标供应商应在领取中标通知书的同时以转帐、电汇、现金等付款方式一次性向招标代理机构缴纳代理服务费</p> |
| 17 | <p>付款方式：</p> <p>1. 因试剂、耗材涉及有效期因素，以甲方实际需求发货，滚动结算（即：第二批货到后支付上批货款）。</p> <p>2. 最后一批试剂耗材使用完后，无质量问题，甲方一次支付所有剩余货款。</p> |
| 18 | <p>核心产品：</p> <p>本项目核心产品为：一包：一次性使用滤除白细胞型血袋；二包：一次性使用去白细胞塑料血袋；三包：一次性使用去白细胞采输血器；四包：一次性使用病毒灭活装置配套用输血过滤器；五包：一次性使用血浆病毒灭活输血器材；六包：抗A抗B0血型定型试剂（单克隆抗体）；七包：丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）双抗原夹心；八包：产品码标签；九包：一次性使用负压采血容器；十包：三折雨伞；十一包：高档双层玻璃杯。（根据本项目技术构成、产品价格比重所确定），核心产品提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标供应商推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定一个投标人获得中标供应商推荐资格，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为中标候选人。</p> |
| 19 | <p>本项目采用“甘肃中工不见面开标大厅”进行开标，现将有关事项公告如下：</p> <p>1. 投标人可通过庆阳市公共资源交易网免费下载或查阅招标文件。拟参与庆阳市公共资源交易活动的潜在投标人需先在甘肃省公共资源交易网上注册，以“用户名+密码+验证码”或CA数字证书方式登录。这两种方式均可进行我要投标等后续工作。投标人确定投标的需在系统首页招标项目中查询需要投标的项目或在点击“我投标的项目”查看报名情况及相关信息。</p> |

| | |
|--|--|
| | <p>2. 投标人需在甘肃中工国际官网（网址：http://www.gscamce.com）下载中心中下载新版投标工具包，并按照使用需求安装相关软件，完成投标文件编制工作。投标文件必须使用招标文件规定的专用工具软件编制，并通过对应的开标系统完成投标过程。依照招标文件的规定完成电子投标文件的编制和提交，如未按招标文件要求编制、提交电子投标文件，将导致否决投标，其后果由投标人自负。</p> <p>3. 投标人须在开标前将加密的.ZGTF 加密投标文件通过投标工具，点击投标工具界面的 5【上传】上传至甘肃中工国际电子开评标系统，投标人应充分考虑到网络及系统平台可能存在的突发状况，在投标文件编制完成后尽早完成上传，若未按时上传或上传的文件损坏将导致贵单位不能正常开标，对此引起的后果贵单位自行承担。</p> <p>4. 投标人须在投标截止前，使用制作投标文件所用 CA 数字证书登录甘肃中工不见面开标大厅（网址：http://gsztb.cn/BidOpeningHall），使用 CA 数字证书进行登录，并选择参与标段点击【点击进入】进入该标段开标会议。</p> <p>5. 投标文件中涉及的所有相关证件、证明材料等必须为清晰的原件扫描件。</p> <p>6. 本项目解密开始至结束解密时间为 30 分钟，系统提示开始解密后页面会显示“解密开始时间”和“解密剩余时间”（倒计时），投标人使用生成投标文件的 CA 数字证书插入 USB 口，点击【解密】按钮，弹出输入密码框后输入 CA 数字证书 pin 码（密码），对投标文件进行解密，解密完成后系统会提示“解密成功”。（注意浏览器下方弹出的控件启用提示，可能会弹出多个，请全部选择“允许”或“启用”）请投标人确保投标文件如期完成解密，因投标人原因造成电子投标文件无法正常解密的，则视为放弃投标。因招标人或系统原因，导致无法按时完成投标文件解密或开标、评标工作无法进行的，可根据实际情况相应延迟解密时间或调整开标时间。</p> |
| 20 | <p>为更直观了解、掌握本系统使用方法，建议在具体项目开标前先行浏览本系统相关操作手册，相关操作手册可在甘肃中工国际官网（www.gscamce.com）—操作指南中查看，或拨打甘肃中工国际客服电话 4006-1234-34 咨询。</p> |
| 21 | <p>供应商获取招标文件时间、开标时间及场地安排均以甘肃政府采购网和庆阳市公共资源交易中心网站招标公告所安排的时间和场地为准。</p> |
| <p>注：1、招标文件描述的投标人须知内容与投标人须知前附表相关内容不一致时，以投标人须知前附表为准。2. 招标文件中报名时间、开标时间及地点与招标公告内容不一致时，以招标公告为准；3. 招标文件前后不一致者以前者为准。 4. 依据《政府采购促进中小企业发展管理办法》和《中小企业划型标准规定》，本次采购标的属于：零售业，请各供应商按照划分标准填写中小企业申请函。</p> | |

(二) 招标文件组成及说明

1. 项目综合说明

本项目按照《中华人民共和国政府采购法》及相关法规，已办理招标申请，并得到招标管理机构批准，现通过招标来择优选定合格的供应商。本招标文件包括本文所列内容及按本须知发出的全部和补充资料。供应商应认真阅读招标文件中所有的事项、格式、条款、技术规范等实质性的条件和要求。供应商被视为充分熟悉本招标项目的全部内容及与履行合同有关的全部内容，熟悉招标文件的格式、条件和范围。供应商没有按照招标文件的要求提交相关资料，或者供应商没有对招标文件相关内容都做出实质性响应是供应商的风险，并可能导致其投标无效。

2. 专用术语解释

2.1 “政府采购当事人”系指在政府采购活动中享有权利和承担义务的各类主体，包括采购人、供应商和采购代理机构等。

2.2 “采购人”本项目系指庆阳市中心血站。

2.3 “采购代理机构”系指甘肃恒达建设项目管理咨询有限责任公司，本项目代理机构，招标文件最终解释权归代理机构所有。

2.4 “供应商”系指符合本招标项目资质要求，参加投标竞争的法人机构或其他组织。

2.5 “其他组织”系指合法成立、有一定的组织机构和财产，但又不具备法人资格的组织。

2.6 “招标文件”系指由采购人和采购代理机构发出的文本、文件，包括全部章节和附件及答疑会议纪要。

2.7 “投标文件”系指供应商根据本《招标文件》向采购人提交的全部文件。

2.8 “采购文件”系指包括采购活动的记录、采购预算、招标文件、投标文件、评标标准、评估报告、定标文件、合同文本、验收证明、质疑答复、投诉处理决定及其他有关文件、资料。

2.9 “书面形式”系指任何手写、打印或印刷的各种函件，不包括电传、电报、传真、电子邮件。

2.10 “货物”系指供应商中标后根据《招标文件》和合同的规定须向采购人提供的各种形态和种类的货物，包括原材料等。

2.11 “服务”系指供应商中标后根据招标文件、投标文件和合同的规定须向采购人提供各种类型的服务。

2.12 “节能产品”或者“环保产品”是指财政部发布的《节能产品政府采购清单》或者《环境标志产品政府采购清单》中的产品。

2.13 “进口产品”是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，详见《关于政府采购进口产品管理有关问题的通知》。

3. 采购资金来源及落实情况

3.1 资金来源：自筹资金。

3.2 落实情况：已落实到位。

4. 招标文件的主要组成要件

4.1 投标邀请函

4.2 招标公告

4.3 供应商须知及前附表

4.4 招标内容

4.5 合同条款及合同格式

4.6 《投标文件》格式

5. 招标文件的获取时间、方式

5.1 招标文件获取时间：详见招标公告。

5.2 招标文件获取方式：详见招标公告。

6. 招标文件澄清、补充、修改等说明

6.1 采购人或者采购代理机构可以对已发出的招标文件进行必要的澄清或者修改，但不得改变采购标的和资格条件。澄清或者修改应当在原公告发布媒体上发布澄清公告。澄清或者修改的内容为招标文件的组成部分。

6.2 投标供应商在投标文件递交截止时间前应主动登录甘肃政府采购网、庆阳市公共资源交易网站以便及时了解相关招标信息和补充信息，如因未主动登录网站而未获取相关信息，对其产生不利因素由投标供应商自行承担。

6.3 澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，采购人或者采购代理机构应当在投标截止时间至少 15 日前，以书面形式通知所有获取招标文件的潜在投标人；不足 15 日的，采购人或者采购代理机构应当顺延提交投标文件的截止时间。

7. 代理费的收取标准及途径

7.1 招标代理服务费根据国家计委文件[2002]1980 号文《招标代理服务收费管理暂行办法》规定按差额定律累计法计算计费。本项目招标代理服务费由中标方以转帐、电汇、现金等付款方式一次性向采购代理机构缴纳代理服务费。

(三) 投标及投标文件编制说明

1. 投标及其说明

本项目按照《中华人民共和国政府采购法》及相关法规，已办理招标申请，拟采取公开采购的方式进行招标，在满足采购需求中的技术、服务等要求及符合法律、行政法规和政府采购政策的规定下选定合格的供应商。

2. 合格供应商的要求

2.1 具备“供应商须知前附表”的基本条件；

2.2 凡是符合国家工商行政管理部门登记审核，具有一定技术实力，并有能力提供货物、服务及要求的供应商；

2.3 供应商不得直接或间接地与本次招标的服务进行设计、编制规范和其他文件所委托的咨询公司或其附属机构有任何关联；

2.4 供应商与采购人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织，不得参加投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加同一标段投标或者未划分标段的同一招标项目投标；

2.5 供应商未自行获取《招标文件》的均无资格参加投标；

2.6 遵守国家有关的法律、法规、规章和招标文件的规定。

3. 投标有效期说明

3.1 投标有效期：90 日历天（提交投标文件的截止之日起算）。

4. 投标报价说明

供应商按《招标文件》要求填写“投标一览表”及“报价明细表”。如果两者的报价不符，以“投标一览表”中的价格为准。供应商应在“报价明细表”上标明对本项目采购提供的服务的总价格，包括单价和总价。如果单价与总价不符，以单价为准计算总价。

本次投标报价要求：

4.1 供应商应承担与本项目招标活动有关的一切费用。不论采购的结果如何，招标代理机构和采购人在任何情况下均无义务和责任承担这些费用。

4.2 供应商的投标报价是指完成采购范围内全部服务内容及相关伴随服务等全过程的全部费用。

4.3 供应商只允许在《投标文件》中有一个报价，任何有选择或可调整的报价将不予接受，并按无效投标处理。

4.4 投标一览表中必须填写本项目的投标总价，否则按无效投标处理。

4.5 供应商应在“投标报价明细表”中对每个品目内的各个组成（模块）给予详细报价。

4.6 本项目报价是在符合《招标文件》对产品相关要求的情况下，以最大限度的折扣价或优惠后价格的体现。

4.7 投标货币：以人民币为货币单位报价

5. 投标保证金说明：本项目不收取投标保证金。

6. 投标文件的样式和签署等说明

供应商应仔细阅读《招标文件》的所有内容，并按照《招标文件》中的“投标文件格式”规定及要求内容的格式提交完整的《投标文件》。

6.1 《投标文件》的编制

6.1.1 供应商应按《招标文件》的内容与要求和提供的格式编写其《投标文件》，未列出格式的部分供应商可自行编制。

6.1.2 供应商必须保证《投标文件》所提供的全部资料真实可靠，并接受采购人对其中任何资料进一步审查的要求。

6.1.3 《投标文件》应按投标文件格式目录编制：

使用甘肃中工国际招投标有限公司投标文件编制工具编制。（工具获取途径见投标人须知）

6.2 《投标文件》的份数及签章

6.2.1 份数：投标人通过制作电子投标文件一份，格式为系统默认格式；

6.2.2 签章：投标文件应按招标文件前附表规定签章，所有电子章应为甘肃省公共资源交易局主体共享平台互认的电子章。

7. 投标文件的递交

7.1 投标文件截止时间：见投标人须知前附表

7.2 投标文件地址：见投标人须知前附表

7.3 采购人或采购代理机构将拒绝接受在投标截止时间后递交的投标文件。

8. 投标文件的修改、澄清、撤回的说明

投标人在投标截止时间前，可以对所递交的投标文件进行修改、澄清、撤回，并书面通知采购人或者采购代理机构。修改、澄清的内容应当按照招标文件要求签署、盖章、密封后，作为投标文件的组成部分。

9. 《投标文件》中语言和计量单位

9.1 本次采购有关的所有文件均应使用中文。

9.2 《投标文件》中所有的计量单位，除《招标文件》中有特殊要求外，均采用国家法定计量单位。

（四）需落实的政府采购政策

1. 根据《关于环境标志产品政府采购实施的意见》的规定，产品符合政府采购强制采购政策的，实行强制采购；符合政府采购优先采购政策的，产品只能享受节能产品、环境标志产品等产品优惠中的一项(由供应商在投标文件中选择并填报政策功能编码，评审时进行技术和价格加分)；供应商享受支持中小企业发展政策优惠的，可以与同时享受节能产品、环境标志产品等产品优惠中的一项。省级以上财政部门关于政府采购强制采购、优先采购的政策规定可在中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)和甘肃政府采购网查询。本项目加分及扣除比例见供应商须知前附表。

2. 根据财库【2020】46号文件规定，对于非专门面向中小企业的采购项目，对小型和微型企业产品的价格给予相应扣除，**本项目确定价格扣除为15%**，用扣除后的价格参与评审（**其投标报价不变**），申请参加政府采购活动的中小企业应当提供《中小企业声明函》（见附件），中小企业划型标准（见附件）。

3. 根据《财政部司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库[2014]68号）的规定，对监狱企业产品的价格给予15%的扣除，用扣除后的价格参与评审。参加政府采购活动的监狱企业必须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。

4. 根据《三部门联合发布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型、微型企业，享受预留份额、评审中价格扣除等促进中小企业发展的政府采购政策。参加政府采购活动的残疾人福利性单位应当同时满足以下条件：

4.1 安置的残疾人占本单位在职职工人数的比例不低于25%（含25%），并且安置的残疾人人数不少于10人（含10人）；

4.2 依法与安置的每位残疾人签订了一年以上（含一年）的劳动合同或服务协议；

4.3 为安置的每位残疾人按月足额缴纳了基本养老保险、基本医疗保险、失业保险、工伤保险和生育保险等社会保险费；

4.4 通过银行等金融机构向安置的每位残疾人，按月支付了不低于单位所在区县适用的经省级人民政府批准的月最低工资标准的工资；

4.5 提供本单位制造的货物、承担的工程或者服务（以下简称产品），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

前款所称残疾人是指法定劳动年龄内，持有《中华人民共和国残疾人证》或者《中华人民共和国残疾军人证（1至8级）》的自然人，包括具有劳动条件和劳动意愿的精神残疾人。在职职工人数是指与残疾人福利性单位建立劳动关系并依法签订劳动合同或者服务协议的人员人数。

5. 符合条件的残疾人福利性单位应当提供《残疾人福利性单位声明函》（见第六章第十二条），并对声明的真实性负责。

5.1 中标供应商为残疾人福利性单位的，应当随中标结果同时公告其《残疾人福利性单位声明函》，接受社会监督。

5.2 供应商提供的《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。

6. 本项目对参加和享受价格评审优惠政策的界定标准为：采购标的内采购服务属于零售业。从业人员 300 人以下或营业收入 20000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 50 人及以上，且营业收入 500 万元及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上，且营业收入 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

6.1 《中小企业声明函》中标的所属行业须完全按照以上行业界定标准填写，否则《中小企业声明函》无效，不享受此项优惠政策。

7. 为推进政府采购诚信体系建设，供应商在签署相关承诺，提供相关信息前，应认真阅读省级以上财政部门相关政策规定。符合本章第 1、3 款规定的，应提供相关证明材料。

（五）开标、评审、定标的程序及说明

1. 开标

招标代理机构在招标公告规定的开标时间和地点举行开标会议，投标人可不到场参加开标会议，但投标人须在投标截止前，使用制作投标文件所用 CA 数字证书登录甘肃中工不见面开标大厅（网址：<http://gsztb.cn/BidOpeningHall>），使用 CA

数字证书进行登录，并选择参与标段点击【点击进入】进入该标段开标会议。

2. 解密

本项目解密开始至结束解密时间为 30 分钟，系统提示开始解密后页面会显示”解密开始时间”和”解密剩余时间”（倒计时），投标人使用生成投标文件的 CA 数字证书插入 USB 口，点击【解密】按钮，弹出输入密码框后输入 CA 数字证书 pin 码（密码），对投标文件进行解密，解密完成后系统会提示”解密成功”。（注意浏览器下方弹出的控件启用提示，可能会弹出多个，请全部选择”允许”或”启用”）请投标人确保投标文件如期完成解密，因投标人原因造成电子投标文件无法正常解密的，则视为放弃投标。因招标人或系统原因，导致无法按时完成投标文件解密或开标、评标工作无法进行的，可根据实际情况相应延迟解密时间或调整开标时间。

3. 唱标

解密后系统自动公布供应商信息及报价，并存档备查。

4. 评标委员会的组成

4.1 采购代理机构将按照《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国招标投标法》及有关规定组建评标委员会。

4.2 由采购人和庆阳市公共资源交易中心专家库随机抽取的专家组成，评标委员会成员为 5 人或 5 人以上单数。

5. 评标委员会职责

5.1 审查、评价投标文件是否符合招标文件的商务、技术等实质性要求；

5.2 要求投标人对投标文件有关事项作出澄清或者说明；

5.3 对投标文件进行比较和评价；

5.4 确定中标候选人名单，以及根据采购人委托直接确定中标供应商；

5.5 向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评审中发现的违法行为；

5.6 评标委员会发现采购文件存在歧义、重大缺陷导致评审工作无法进行，或者采购文件内容违反国家有关强制性规定的，应当停止评审工作，与采购人或者采购代理机构沟通并作书面记录，同时报告采购人本级财政部门。采购人或者采购代理机构确认后，应当修改采购文件，重新组织采购活动。评标委员会发现采购人、采购代理机构非法干预采购评审活动的，应当及时向采购人本级财政、监察等部门举报；

5.7 评标委员会在评审过程中发现供应商有串通投标疑点和线索的，应当采用询问等方式进行核查，按照少数服从多数的原则进行集体表决作出认定，向采购人、采购代理机构报告并作书面记录，同时书面报告采购人本级财政部门。属于恶意串通情形的，财政部门应当依法处理。

6. 评标委员会工作纪律

6.1 认真执行招标投标法律、法规和有关规章政策，遵循公平、公正、科学、择优的原则，客观公正地履行职责，遵守职业道德，对所提出的评审意见承担个人责任；

6.2 遵守评标纪律，不与其他专家串通，不受人之托评标，不与任何投标人或与招标结果有直接或间接利害关系的人进行私下接触，不收取投标人或其他利害关系人的财物或其他好处；

6.3 对评标过程保密，不透漏对投标文件的评审和比较、中标候选人的推荐情况以及与评标有关的商业秘密或其他情况；

6.4 应当回避的，主动回避；（① 投标人或采购代理机构主要负责人的近亲属；② 招标项目主管部门或者对项目有监督职责的行政部门的工作人员；③ 与投标人有其他利害关系，可能影响公正评标的；④ 法律、法规、规章规定的其他情形。）；

6.5 准时参加评标，因客观原因不能出席评标活动的提前请假；

6.6 接受、协助、配合有关行政监督部门的监督、检查，及时向有关部门反映或举报评标过程中出现的违法违规或不正当行为；

6.7 不携带通信工具、摄像、录音等器材进入评标现场，不篡改、销毁、灭失投标、评标有关资料，不抄录、复印、夹带与评标工作有关的资料离场；

6.8 不有意拖延评审时间。

7. 开标程序及标准

7.1 投标人代表对开标过程和开标记录有疑议，以及认为采购单位相关工作人员有需要回避的情形的，应当场提出询问或者回避申请。采购单位对投标人代表提出的询问或者回避申请应当及时处理。投标人未参加开标的，视同认可开标结果。

7.2 采购项目开标结束后，采购人和代理机构应当依法对投标人的资格进行审查。合格投标人不足 3 家的，不得评标。

7.3 采购人或者采购代理机构负责组织评标工作，并履行下列职责：

(1) 核对评审专家身份和采购人代表授权函，对评审专家在政府采购活动中的职责履行情况予以记录，并及时将有关违法违规行为向财政部门报告；

(2) 宣布评标纪律；

(3) 公布投标人名单，告知评审专家应当回避的情形；

(4) 组织评标委员会推选评标组长，采购人代表不得担任组长；

(5) 在评标期间采取必要的通讯管理措施，保证评标活动不受外界干扰；

(6) 根据评标委员会的要求介绍政府采购相关政策法规、投标文件；

(7) 维护评标秩序，监督评标委员会依照投标文件规定的评标程序、方法和标准进行独立评审，及时制止和纠正采购人代表、评审专家的倾向性言论或者违法违规行为；

(8) 核对评标结果；

(9) 处理与评标有关的其他事项。

(10) 采购人或者采购代理机构发现评标委员会或其成员有串通投标或其他违反评标纪律行为的，其评审结果无效，可以依法重新组建评标委员会进行评审，并书面报告本级财政部门。有串通投标等违法行为的原评标委员会成员不得参加重新组建的评标委员会。

采购人可以在评标前说明项目背景和采购需求，说明内容不得含有歧视性、倾向性意见，不得超出投标文件所述范围。说明应当提交书面材料，并随采购文件一并存档。

7.4 综合说明

7.4.1 评标原则

(1) 评标工作遵循“公平、公正、科学、严谨”的原则，对所有供应商一视同仁、公平对待。

(2) 评标活动依法进行，任何单位和个人不得非法干预、阻挠采购人采购代理机构的正常工作或者影响评标过程和结果。

(3) 评标人员严格遵守国家的有关保密法律、法规的规定，严格自律，同时接受有关部门的监督、审查。

(4) 评标只对实质上响应招标文件要求的有效投标文件进行评审。

(5) 评标将依据招标文件确定的标准和方法，结合投标文件及其补充文件进行，

不得忽视投标文件的实质性内容进行评标。

(6) 本次采购项目定标采用“综合评分法”。“综合评分法”是指在最大限度地满足招标文件实质性要求前提下，以投标报价、技术响应程度、售后服务、商务等综合实力多个因素作为评审指标，全面比较各投标文件质量、价格、交货期以及供应商的售后服务、资信情况等因素客观地进行评审，使评审的结果能准确地反映供应商的实际情况，并将各指标量化计分，按总得分排列顺序，确定中标供应商的方法。总得分最高的供应商作为拟中标供应商。

采购人、采购代理机构不向供应商承诺最低价中标，对未中标的投标供应商不作任何解释说明。

(7) 从开标直至宣布授予中标供应商合同前，评标人员不得向供应商或与该招投标过程无关的其他人透露对投标文件的评审、澄清、比较、中标候选人的推荐情况以及与评标有关的其他情况。

(8) 供应商申报的关于资质、业绩、技术参数等文件和材料必须真实准确，不得弄虚作假。如供应商中标后，采购人或采购代理机构要求供应商提供资质证件原件核查，供应商须配合，否则取消中标资格。

(9) 供应商不得以任何形式搜集评标机密，不得以任何形式干扰评标或授标工作。

(10) 供应商在投标文件的评审、澄清、比较以及授予合同过程中对评标人员施加影响的任何行为，都将导致被取消投标资格。

(11) 供应商应具备较强的技术力量及综合实力，在众多项目中业绩、信誉良好，并能确保本次招标采购的长远售后服务。

(12) 采购人或者采购代理机构发现评标委员会或其成员有串通投标或其他违反评标纪律行为的，其评审结果无效，可以依法重新组建评标委员会进行评审，并书面报告本级财政部门。有串通投标等违法行为的原评标委员会成员不得参加重新组建的评标委员会。

7.5 资格性审查标准及说明

7.5.1 依据法律法规和《招标文件》的规定，对《投标文件》中的资格证明文件等进行审查，以确定供应商是否具备投标资格。

7.5.2 本项目实行资格后审，供应商资格由采购人代表及采购代理机构工作人员

在开标现场审查，审核不通过视为无效投标，合格投标人不足三家的，不得评标。

7.5.3 资格性审查有一项不符合的，由采购人和代理机构按无效投标处理。

7.5.4 资格性审查若供应商上传的电子投标文件中，对于资质审查证明材料无法辨认、模糊按无效投标处理。

| 序号 | 评审因素 | 评审标准 |
|----|--------|--|
| 1 | 承诺+信用 | 供应商符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条、《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十七条规定，根据庆阳市财政局、庆阳市公共资源交易中心《关于在全市政府采购中推行供应商“承诺+信用”管理机制的通知》要求，投标供应商须提供《庆阳市政府采购供应商资格条件承诺函》加盖公章； |
| 2 | 项目特定资格 | 一包至五包投标人须提供医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证或二类医疗器械经营备案凭证；六包至七包投标人须提供药品生产许可证或药品经营许可证及医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证；九包须提供医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证或二类医疗器械经营备案凭证；八包、十包、十一包无项目特定资格要求。 |
| 3 | 联合体要求 | 本项目不接受联合体投标； |

说明：合格以√为准，不合格以×为准，若有疑问以※为准。

7.6 符合性审查标准及说明:

7.6.1 对于投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容,评标委员会应当要求投标人作出必要的澄清、说明或者补正。投标人的澄清、说明或者补正应当加盖公章,或者由法定代表人或其授权的代表签字。投标人的澄清、说明或者补正不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容。

7.6.2 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。

7.6.3 若供应商对应作出而不作出必要的澄清、说明或者补正的,其投标将被视为无效投标。

7.6.4 评标委员会评审时,供应商或其《投标文件》出现与符合审查情况之一者,视为无效的《投标文件》:

| 序号 | 评审因素 | 评审标准 |
|----|---------|--|
| 1 | 投标文件签署 | 投标文件按招标文件规定签署、盖章 |
| 2 | 投标函 | 按招标文件要求提交有效的投标函 |
| 3 | 报价完整性 | 有分项报价表且分项报价不存在严重缺漏项目 |
| 4 | 报价合理性 | 投标报价畸低,有可能影响服务质量或者不能诚信履约,且不能证明其合理性的 |
| 5 | 报价是否超预算 | 投标报价未超出财政预算 |
| 6 | 是否存在串标 | 投标人不存在以他人名义投标、串通投标、以行贿手段谋取成交或者以弄虚作假等方式投标 |
| 7 | 投标有效期 | 投标有效期符合招标文件要求 |
| 8 | 投标内容 | 投标文件中关于售后服务、付款方式、验收、项目履行期限等要求符合本招标文件要求 |
| 9 | 其他要求 | 投标文件无法律、法规及招标文件中规定的其他无效投标情形 |

说明:合格以√为准,不合格以×为准,若有疑问以※为准。

7.7 综合评审说明及详细评审标准:

| 分类 | 项目 | 分值 | 评价内容和得分 |
|-------------|--|-----|---|
| 商务部分 10分 | 业绩 | 3分 | 投标人提供类似业绩，每提供1份得1.5分，最多得3分（以提供政府采购中标通知书或合同为准，否则该项不得分） |
| | 售后服务 | 7分 | 投标人提供针对本项目售后服务方案（①售后服务计划、②定期回访制度、③售后服务措施、④售后服务承诺、⑤应急处理方案、⑥应急服务时间、⑦故障处理措施）完整、详细具体、合理可行、操作性强并符合本项目实际情况得7分，在7分基础上每有一项缺失或欠合理扣1分，扣完为止。 |
| 技术部分 60分 | 技术响应 | 30分 | 符合招标文件技术规格及参数要求无偏离者得30分；每有一项负偏离该项扣3分，扣完为止。 |
| | 实施方案 | 20分 | 投标人提供针对本项目实施方案（①运输、②配送、③工作计划、④技术服务、⑤风险预见、⑥控制能力、⑦人员配置、⑧项目进度计划、⑨质量控制方案、⑩验收）完整、详细具体、合理可行、操作性强并符合本项目实际情况得20分，在20分基础上每有一项缺失或欠合理扣2分，扣完为止。 |
| | 安全保障 | 10分 | 投标人提供针对本项目实施安全保障措施（①安全目标、②安全保证体系、③安全管理制度、④配送人员及相关人员交通安全、⑤配送安全管理措施等）完整、详细具体、合理可行、操作性强并符合本项目实际情况得10分，在10分基础上每有一项缺失或欠合理扣2分，扣完为止。 |
| 价格部分 30分 | 对满足采购文件要求的供应商，以投标报价的最低报价为评审基准价，其他供应商的价格分统一按照下列公式计算：价格得分=30×（评审基准价/投标报价）；结果四舍五入，小数点后保留两位。 | | |

7.7.1 投标文件中开标一览表（报价表）内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准；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，以开标一览表的总价为准，并修改单价；同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正，修正后的报价按照规定经投标供应商确定后产生约束力，投标供应商不确定的，其投标无效。

7.7.2 为确保本项目采购质量，防治恶性竞争，对通过资格性、符合性审查后报价明显低于其他投标企业报价，且未作出合理说明的，按照其报价低于成本价对待，按无效投标处理；

7.7.3 评标委员会要审查每份《投标文件》是否实质上响应了《招标文件》的要

求。实质上响应的《投标文件》应该是与《招标文件》要求的全部条款、条件和技术参数相符。对关键条款的偏离、保留或反对将被认为是实质上的偏离。评标委员会对《投标文件》的响应性进行评审，只根据《投标文件》本身的内容，而不寻求外部的任何证据。

7.7.4 实质上没有响应《招标文件》要求的《投标文件》将被拒绝。

7.7.5 供应商不得通过修正或撤销不符合要求的偏离或保留从而使其《投标文件》成为实质上响应的《投标文件》。

7.7.6 未对《招标文件》做实质性响应的供应商，不得进入具体开标程序。

8 中标供应商的推荐及评标报告编写说明

8.1 中标供应商的推荐

(1) 供应商综合评分最终总分为商务部分、技术部分和投标报价三部分得分总和。

(2) 评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为排名第一的中标候选人。

8.2 评标报告编写说明

评标委员会各成员独立完成评审工作，由评标委员会组长编写评标报告。评标报告是评标委员会根据全体开标成员签字的原始评审记录和评审结果编写的报告。

评标报告由评标委员会全体成员签字。对评审结论持有异议的评标委员会成员可以以书面方式阐述其不同意见和理由。评标委员会成员拒绝在开标报告上签字且不陈述其不同意见和理由的，视为同意评标结论。评标委员会应当对此做出书面说明并纪录在案。

主要包括：

- (1) 招标公告刊登的媒体名称、开标日期和地点；
- (2) 投标人名单和评标委员会成员名单；
- (3) 评审方法和标准；
- (4) 开标记录和评标情况及说明，包括无效投标人名单及原因；
- (5) 评审结果，确定的中标候选人名单或者经采购人委托直接确定的中标供应商；

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

9 中标供应商确定的说明

9.1 采购人应当自收到评标报告之日起 5 个工作日内，确定评标报告排名第一的供应商为中标供应商，并在采购结果确认函上签字确认。

9.2 采购人在收到评标报告 5 个工作日内未按评标报告推荐的中标候选人顺序确定中标供应商，又不能说明合法理由的，视同按评标报告推荐的顺序确定排名第一的中标候选人为中标供应商。

10 废标情形

- (1) 符合专业条件的供应商或者对投标文件作实质响应的供应商不足三家的；
- (2) 出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- (3) 投标人的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；
- (4) 因重大变故，采购任务取消的。

废标后，采购人应当将废标理由通知所有投标人。

11 终止采购情形

受不可抗力或突发情况影响，采购需要发生变化等情况终止本项目采购活动，在甘肃政府采购网及庆阳市公共资源交易中心网站发布终止公告，并通知已获取招标文件的供应商。

12 采购代理机构

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国政府采购法实施条例》的规定，由甘肃恒达建设项目管理咨询有限责任公司工作人员组成，负责《招标文件》的制作，对外联系，开标、评标的会务工作，整理并向评标委员会成员分发采购资料和《投标文件》；做好开标和评标会议记录；对评标过程中的原始文件进行归档；随时印发需要的文件资料，对各种咨询函件及档案文件的统收统发；负责对评标委员会推荐的拟中标结果进行审核。

13 监督部门

根据国家有关法律、法规规定由**庆阳市中心血站**对整个开标评标过程进行监督，其他任何单位和个人不得参与或非法干预正常的评审工作和评审结果，保证评标的公正性，防止违法行为的产生。

14 审核小组

由监督部门和甘肃恒达建设项目管理咨询有限公司项目主持人、项目负责人共同组成，负责对评标委员会填写的最终统计结果进行审核，审核无误后由评标委员会签字确认。

（六）投诉、质疑情况说明

1. 供应商质疑、投诉

1.1 根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国政府采购法实施条例》、《政府采购货物和服务招标投标管理办法》（财政部令第 87号）、《政府采购质疑和投诉办法》相关规定办理；

供应商认为招标文件、采购过程和中标、成交结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起七个工作日内，以书面形式向采购人提出质疑。

政府采购法第五十二条规定的供应商应知其权益受到损害之日，是指：

（1）对可以质疑的采购文件提出质疑的，为收到采购文件之日或者采购文件公告期限届满之日；

（2）对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；

（3）对中标或者成交结果提出质疑的，为中标或者成交结果公告期限届满之日。

1.2 供应商质疑、投诉应当有明确的请求和必要的证明材料。供应商投诉的事项不得超出已质疑事项的范围。

供应商质疑、投诉实行实名制，其质疑、投诉应当有具体的投诉事项及事实根据，不得进行虚假、恶意投诉。

投诉人投诉时，应当提交投诉书。

质疑、投诉书应当包括下列主要内容：

（1）投诉人和被投诉人的名称、地址、电话等；

（2）具体的投诉事项及事实依据；

（3）质疑和质疑答复情况及相关证明材料；

（4）提起投诉的日期。

质疑、投诉书应当署名。质疑、投诉人为自然人的，应当由本人签字；质疑、

投诉人为法人或者其他组织的，应当由法定代表人签字并加盖鲜章；质疑、投诉人为委托授权人的应该出具针对本质疑、投诉事项的法人授权委托书。

1.3 采购人、采购代理机构在收到供应商书面质疑后七个工作日内，对质疑内容做出答复。

1.4 供应商对采购人、采购代理机构的答复不满意或者采购人、采购代理机构未在规定时间内答复的，供应商可以在答复期满后十五个工作日内向同级财政部门进行投诉。

1.5 质疑、投诉文书可以以书面形式递交，也可采取交邮方式递交，质疑和投诉文书在期满前交邮的，不算过期。

1.6 投诉人有下列情形之一的，属于虚假、恶意投诉，财政部门应当驳回投诉，将其列入不良行为记录名单，并依法予以处罚：

(1) 1年内3次以上投诉均查无实据的；

(2) 捏造事实或者提供虚假投诉材料的。

1.7 供应商应在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。

1.8 本项目接收质疑单位分别为：

(1) 采购人：庆阳市中心血站

联系电话：0934-8210721

联系地址：庆阳市西峰区永乐道21号

(2) 采购代理机构：甘肃恒达建设项目管理咨询有限公司

联系电话：13239609956

联系地址：甘肃省庆阳市西峰区岐黄大道1号东方丽茂B座11楼

2. 澄清或质疑不予受理的情况

有下列情形之一的，属于无效质疑，被质疑人不予受理，由此产生的影响由供应商自行承担：

2.1 不是参与该政府采购项目活动供应商的；

2.2 被质疑人为采购人或政府采购代理机构之外的；

2.3 所有质疑事项超过质疑有效期的；

2.4 以具有法律效力的文书送达之外方式提出的；

2.5 未按上述规定递交澄清或质疑函的；

2.6 其它不符合受理条件的情形。

3. 其他注意事项

3.1 中标通知书

(1) 中标结果在公示期满无质疑或投诉后，该结果将作为正式中标或签订《供货合同》的凭据。采购代理机构将以书面形式《中标通知书》通知中标的供应商其投标被接受。在该通知书发出后 10 日内签订合同，合同签订之日起 2 个工作日内在甘肃政府采购网上传备案。

(2) 采购代理机构和采购人没有任何义务向未中标的供应商解释落标的理由，不退还《投标文件》。

3.2 合同授予原则

(1) 采购人将把合同授予经评标委员会评议推荐，在法定公示时间后，收到《中标通知书》的供应商。若因中标供应商违约或因不可抗力等原因不能被授予合同，则由采购人重新组织招标。

3.3 合同的签署

(1) 中标供应商按《中标通知书》中规定的时间和地点，在采购代理机构监督下，由法定代表人或授权代表与采购人签订合同。采购人与中标供应商是合同权利与义务的直接全部责任人。所发出的《中标通知书》对采购人和中标供应商具有同等法律效力。

(2) 《中标通知书》发出后，采购人拒绝签订《供货合同》或擅自改变中标内容，按照《中华人民共和国合同法》定金罚则及损害赔偿的原则处罚并办理。若由于中标供应商的原因逾期未与采购人签订采购合同的，将视为放弃中标，取消其中标资格并将按照《中华人民共和国政府采购法》相关规定进行处理。

(3) 采购人在签订合同、履约验收过程中，应当依据招标文件、中标（成交）通知书、中标（成交）供应商的投标（响应）文件等，加强对中标（成交）供应商项目负责人及项目其他人员现场履职、履约保证金缴纳、合同转包或分包等情况的监督管理，发现供应商有串通投标疑点和线索的，应当书面报告本级财政部门依法处理。

（七）投标无效及串通投标情形

1. 发现存在下列情形之一的，应当认定供应商投标（响应）无效：

1.1 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《政府采购法》第二十二条规定条件的；

1.2 除单一来源采购项目外，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，再参加该采购项目的其他采购活动的；

1.3 以联合体形式参加政府采购活动，联合体各方再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下政府采购活动的。

2. 发现存在下列情形之一的，应当视为供应商串通投标，认定其投标（响应）无效：

2.1 不同供应商委托同一单位或者个人办理采购事宜的；

2.2 发现存在单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，参加同一合同项下政府采购活动情形的，应当按照采购文件约定的方式或者随机方式（采购文件没有约定的），选择其中一家符合资格要求的供应商参加采购活动。

3. 评标委员会在评审过程中，应当对可能存在的视为供应商串通投标或者恶意串通行为进行排查甄别，做好证据留存并在评审报告中予以记录，随同其他采购档案一并保管。发现存在下列情形之一的，应当视为供应商串通投标，认定其投标（响应）无效：

3.1 不同供应商的投标（响应）文件由同一单位或者个人编制的；

3.2 不同供应商委托同一单位或者个人办理采购事宜的；

3.3 不同供应商的投标（响应）文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人的；

3.4 不同供应商的投标（响应）文件异常一致或者响应报价呈规律性差异的；

3.5 不同供应商的投标（响应）文件相互混装的。

4. 发现存在下列情形之一的，应当认定为恶意串通，否决相关供应商投标（响应）文件，并报告采购人本级财政部门依法处理：

4.1 供应商直接或者间接从采购人或者采购代理机构处获得其他供应商的相关情况并修改其投标文件或者响应文件的；

4.2 供应商通过采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改投标文件或者响应文件的；

4.3 供应商之间协商报价、技术方案等投标文件或者响应文件的实质性内容的；

4.4 属于同一集团、协会、商会等组织成员的供应商按照该组织要求协同参加

政府采购活动的；

4.5 供应商之间事先约定由某一特定供应商中标、成交的；

4.6 供应商之间商定部分供应商放弃参加政府采购活动或者放弃中标、成交的；

4.7 供应商与采购人或者采购代理机构之间、供应商相互之间，为谋求特定供应商中标、成交或者排斥其他供应商的其他串通行为的。

QYZC2024-0434-6

第四章 招标内容

QYZC2024-0434-6

一、项目名称：庆阳市中心血站2024年度采供血试剂耗材及纪念品招标采购项目

二、采购内容及技术参数：

一包

| 序号 | 产品名称 | 规格型号 | 单位 | 采购数量 | 产品参数 | 备注 |
|----|---------------|-------|----|------|--|----|
| 1 | 一次性使用滤除白细胞型血袋 | 300ml | 袋 | 1000 | <p>1、产品规格：300ml、五联、CPD-A保养液可选</p> <p>2、产品资质 产品符合国家标准：GB 14232.1—2004及GB 14232.3-2011，且生产企业通过了ISO9001、ISO13485质量管理体系认证及CE认证。</p> <p>3、*功能性组件 带安全采样装置：采样装置带一容量约35mL的留样袋（带刻度或相当于刻度的其他标识）配有进口取样装置，同时自带防针刺保护帽设计，更好保护工作人员健康</p> <p>4、血袋袋体 袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP增塑）； 袋体成型方式：压延成型 袋体外观：半透明，无杂质、无气泡、无霉点 血袋膜厚度：单层约0.45mm</p> <p>5、采血针 符合国家标准的16G采血针 采血针：含有抗针刺护件，拧开采血针保护套，能将采血针固定在其内部，以免采血者和血袋被刺伤； 全自动装针，保证装针质量稳定性，均一性</p> <p>6、导管 材料：PVC 外观：透明、柔软、不打折 管长：采血主管95cm，符合GB14232.1要求 拉力：承受20N拉力，15s不产生泄漏 采血导管与转移导管有开关式止液装置 激光打码清晰，号码组间距不超过10cm，保证留样及配血准确性和可追溯性。</p> <p>7、袋体标签 热转印标签</p> <p>8、无菌有效期 自灭菌之日起2年</p> <p>9、去白细胞滤器 血液过滤顺畅无阻塞，滤器与血液具有良好的生物相容性，无毒、无溶血反应。 *滤器：采用软壳滤器 全血采集后降至室温，无需冷藏即可直接过滤，完全满足血站制备血小板和冷沉淀需求。</p> <p>10、产品包装 纸箱外包装为瓦楞纸箱，且有明显的血量标识 中包装为全封闭式铝箔中包装，能保证血袋内成分（保养液、抗凝剂）在两年有效期内符合中国药典质量标准的</p> | 进口 |

二包

| 序号 | 产品名称 | 规格型号 | 单位 | 采购数量 | 产品参数 |
|----|---------------|-----------|-------|-------|---|
| 1 | 一次性使用去白细胞塑料血袋 | 400mL | 袋 | 4000 | 1 袋体组成： 1*200mL主袋（50mLACD-B）+1*200mL滤后空袋+1*100mL尾袋（50mLMAP）+1*100mL转移袋（空袋） 1*300mL主袋（75mLACD-B）+1*300mL滤后空袋+1*200mL尾袋（75mLMAP）+1*200mL转移袋（空袋） 1*400mL主袋（100mLACD-B）+1*400mL滤后空袋+1*300mL尾袋（100mLMAP）+1*300mL转移袋（空袋） 2 血袋袋体 袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP增塑）； 袋体成型方式：吹塑筒袋 袋体外观：半透明，无杂质 血袋膜厚度：单层约0.45mm 袋体水蒸气透出性能：在指定温湿度条件下（2-6℃；50%RH~60%RH），42d，血袋损耗质量分数不大于2%；在血袋及内容物要求存储条件下，血袋寿命期内（2年），水分损耗不大于5%。 3 采血针 材料：医用不锈钢 规格：16G超薄壁针管 其他：有针帽防护，使用安全 4 导管 材料：PVC 外观：透明、柔软、不打折 管长：采血主管≥95cm，符合GB14232.1要求 拉力：承受20N拉力，15s不产生泄漏 管径：3.2*4.6mm 管壁0.65~0.75mm 采血导管与转移导管可带有开关式止液装置 5 标签 PP进口材料标签，不会被水浸泡破损，不易腐坏 6 灭菌方式 湿热灭菌（高温蒸汽） 7 有效期 自灭菌之日起2年 8 其他性能 理化性能及生物性能符合GB14232.1要求 9 抗凝液 ACD-B可保存全血21天 原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定 10 红细胞保存液 MAP 可保存红细胞35天 原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定 11 去白细胞滤器 性能： 白细胞残留数不大于 2.5×10^6 /单位； 游离血红蛋白变化率不大于5%或小于300mg/L； 红细胞回收率不小于85%。 滤除条件： 血温降至4℃左右或存放时间4h以上为合适滤除条件；2单位全血过滤时间约为5-10min |
| 2 | | 300mL | 袋 | 14000 | |
| 3 | | 200mL | 袋 | 100 | |
| 4 | | 一次性使用塑料血袋 | 300mL | 袋 | 500 |

| | | | | | |
|---|-----------------|-------|---|-----|--|
| 5 | | 400mL | 袋 | 100 | <p>规格：16G超薄壁针管 其他：有针帽防护，使用安全 4 导管 材料：PVC 外观：透明、柔软、不打折 管长：采血主管95cm，符合GB14232.1要求 拉力：承受20N拉力，15s不产生泄漏 管径：3.2*4.6mm 管壁0.65~0.75mm 采血导管与转移导管可带有开关式止液装置 5 标签 PP进口材料标签，不会被水浸泡破损，不易腐坏 6 灭菌方式 湿热灭菌（高温蒸汽） 7 有效期 自灭菌之日起2年 8 其他性能 理化性能及生物性能符合GB14232.1要求 9 抗凝液 ACD-B可保存全血21天 原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定 10 红细胞保存液 MAP 可保存红细胞35天 原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定</p> |
| 6 | 一次性 使用血 袋 | 400mL | 个 | 100 | <p>1 袋体组成 5个400mL袋体，3*200mL氯化钠注射液、1个空袋、1*100mL红细胞保存液。 2 血袋袋体 袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP增塑）； 袋体成型方式：压延成型 袋体外观：半透明，无杂质 血袋膜厚度：单层0.39~0.42mm 袋体水蒸气透出性能：在指定温湿度条件下（2-6℃；50%RH~60%RH），42d，血袋损耗质量分数不大于2%；在血袋及内容物要求存储条件下，血袋寿命期内（2年），水分损耗不大于5%。 3 导管 材料：PVC 外观：透明、柔软、不打折 拉力：承受20N拉力，15s不产生泄漏 管径：3.2mm*4.6mm，壁厚0.65-0.70mm 转移管路可配有止液夹，方便洗涤使用。 4 标签 烫印标签（直接烫印在血袋表面） 5 灭菌方式 湿热灭菌（高温蒸汽） 6 有效期 自灭菌之日起2年 7 储存条件 密封，凉暗处（避光并不超过20℃）保存 8 红细胞保存液 MAP 可保存红细胞35天 原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定</p> |
| 7 | | 100mL | 个 | 50 | <p>1 袋体组成 4*100mL空袋 2 血袋袋体 袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP增塑）； 袋体成型方式：吹塑筒袋 袋体外观：半透明，无杂质 血袋膜厚度：单层约0.45mm 袋体水蒸气透出性能：在指定温湿度条件下（2-6℃；50%RH~60%RH），42d，血袋损耗质量分数不大于2%；在血袋及内容物要求存储条件下，血袋寿命期内（2年），水分损耗不大于5%。 3 采血针 无 4 导管 材料：PVC 外观：透明、柔软、不打折 管长：>20cm，终端热合封口或二通盖帽，导管可根据需求选择是否套乳胶管 拉力：承受20N拉力，15s不产生泄漏 5 标签 80g铜版纸标签 6 灭菌方式 PP进口材料标签，不会被水浸泡破损，不易腐坏 7 有效期 自灭菌之日起2年 8 其他性能 理化性能及生物性能符合GB14232.1要求 9 储存条件 应储存在相对湿度不大于80%，无腐蚀性气体，阴凉干燥、通风良好、清洁、远离含氯类消毒物品的环境中</p> |

三包

| 序号 | 产品名称 | 规格型号 | 单位 | 采购数量 | 产品参数 |
|----|--------------|-------|----|------|---|
| 1 | 一次性使用去白细胞采血器 | 300mL | 袋 | 1500 | <p>1 组成 300ml 四连袋：1*300ml 采血袋+1*300ml 去白滤器+1*300ml 贮血袋+1*红细胞保存液袋+1*200ml 血浆袋 400ml 四连袋： 1*400mL 主袋（100mL ACD-B）+1*400mL 滤后空袋+1*300mL 尾袋（100mL MAP）+1*300mL 血浆袋</p> <p>2 血袋袋体 袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP增塑）；袋体成型方式：吹塑筒袋 袋体外观：半透明，无杂质 血袋膜厚度：断面厚度在0.53±0.03mm之间 袋体水蒸气透出性能：在指定温湿度条件下（2-6℃；50%RH~60%RH），42d，血袋损耗质量分数不大于2%；在血袋及内容物要求存储条件下，血袋寿命期内（2年），水分损耗不大于5%。袋体上应有悬挂孔眼 膜袋透明、无色或微黄色、柔软、无杂质、无斑点、无气泡。在灭菌和储存期内无粘连。</p> <p>3 采血针 1）、采血针16G，整件全进口尼普洛采血针。 2）、保护套完全阻止液体外泄漏，并无菌。 3）、保护套易于去除，一旦打开后不能复原。 4）、采血针与管路连接牢固，能承受沿管轴方向施加20N的拉力15s不松动。 5）、采血针针柄为方形。</p> <p>4 导管 1）、软管大小为内径×外径=3.1×4.7mm，采血管长度≥950mm，转移管长度≥300mm，适合机器自动分离血液成分； 2）、采血管从袋体开始应有血样识别编码，字迹清晰，完整，在使用情况下易于辨认。号码组间距不大于70mm。每套产品编码具有唯一性。（根据用户使用要求，与袋体连接的软管可分为全打码和部分打码，如仅限采血管等） 3）、转移管有阻塞件，阻塞件为折断式，易折且折断面光滑，断面孔径大，易于血制品通过，且不影响血液制品制备质量。 4）、导管透明，无明显杂质、气泡、裂纹、扁瘪、扭结或其他缺陷。</p> <p>5 标签 1）、外包装及血袋上均有标签。PP进口材料标签，不会被水浸泡破损，不易腐坏 2）、标签采用防水不干胶，杜绝霉菌滋生、低温脱落、离心破裂等。 3）、标签位置明显且清晰可见。 4）、标签内容包括：制造厂或供应商的名称和地址、注册号、药品批准文号、产品标准、产品规格、内装物说明、储存条件、批号、失效期、以及从外包装中取出后超过n天禁止使用的说明。 5）、血袋上标签还包括：内装液及预期使用的描述、抗凝剂和保养液以及所含其他物质的特性和体积(毫升)或质量(克)、可采集血液和血液成分的体积(毫升)和质量(克)、无菌、无热原限定条件说明、用后销毁。</p> <p>6 灭菌方式 产品经高压蒸汽灭菌。</p> <p>7 有效期 自灭菌之日起两年</p> <p>8 其他性能 理化性能及生物性能符合GB14232.1要求并通过ISO13485质量管理体系认证，新版GMP认证（包括大容量注射剂和小容量注射剂认证范围），CE认证</p> <p>9 抗凝液：红细胞保存液 1、主袋含血液保存液（CPDA-1或ACD-B）。 1）若为CPDA-1，200ml装量为28ml，300ml装量为42ml，400ml装量为56ml。 2）若为ACD-B，200ml装量为50ml，300ml装量为75ml，400ml装量为100ml可保全血21天 2）、附袋含红细胞添加液（MAP），200ml装量为50ml，300ml装量为75ml，400ml装量为100ml。 3）、添加红细胞保存液（MAP）后，红细胞悬液保存期35天。 4）、液体无杂质、无霉变粒、无毒变、无浑浊、无渗漏等现象；血液保存液、红细胞添加液的量及PH值等参数符合国家规定标准。</p> <p>10 去白细胞滤器、白细胞过滤性能： 1）国产滤器：白剩余白细胞数≤5.0×10⁶/400ml，白细胞去除率≥99.9%，红细胞回收率≥85%，游离血红蛋白≤300mg/L。</p> |

| | | | | | |
|---|--------------|--------|---|-----|--|
| 2 | | 400mL | 袋 | 100 | <p>2) 欧标滤器：白剩余白细胞数$\leq 1.0 \times 10^6/400\text{ml}$，白细胞去除率$\geq 99.999\%$，红细胞回收率$\geq 90\%$，游离血红蛋白$\leq 300\text{mg/L}$。</p> <p>2、血袋能承受$\geq 20\text{N}$的拉力、$\geq 5000\text{g}$离心力，离心和冷冻后血袋无破损和渗漏。</p> <p>3、液体无杂质、无霉变粒、无毒变、无浑浊、无渗漏等现象。</p> <p>4、采血针与软管连接牢固，能承受沿管轴方向施加20N的拉力15s不松动。</p> <p>5、管路上安装有夹片或止液夹，保证采集、分离、输注和储存血液时其内腔不与外界接触。各连接处无渗漏、裂纹其他缺陷。</p> <p>11 防针刺保护装置 安装于采血管上，采血完毕后可将采血针拉入该装置内进行固定，防止职业暴露危害。</p> <p>12 产品包装 1)、三层包装，外包装为瓦楞纸箱，中包装为铝箔或PE包装，单个小包装为透明聚酯复合膜包装。2)、外包装纸箱上有容易识别血袋的规格、有合格标识、生产日期及有效期，并符合国标要求。每箱内有批检合格证) 3)、包装材料或对其内表面的任何处理不会与血袋或其内装液相互反应。并能防止霉菌生长。</p> <p>4)、货物包装标明灭菌方法、无菌、无热源、一次性使用去白细胞塑料血袋、用后销毁、生产批号。</p> |
| 3 | 一次性使用塑料血袋(I) | 500mL | 袋 | 600 | <p>1、规格：500ml</p> <p>2、组成：由软管、输血插口、袋体等部件组成；</p> <p>3、用途：体外血液抗凝。主要用于各种血液成分的单采，如血小板、血浆、红细胞、外周血干细胞等；</p> <p>4、药液：血液保存液(I) ACD-A 500ml，符合国家规定标准；</p> <p>5、标签：标签为印刷标签，字迹清晰，内容完整、准确；</p> <p>6、灭菌：一次性灭菌工艺，保证小包装内均处于无菌状态，保障产品安全性；</p> <p>7、包装：三层包装，外包装为瓦楞纸箱，内有中包装和单个包装；</p> <p>8、产品有效期：2年。</p> |
| 4 | 一次性使用单采血浆分离器 | 500mL | 个 | 10 | <p>P-1000B 去甘油化洗涤冰冻红细胞、新鲜红细胞</p> <p>由离心杯，混合袋，废液袋，细胞收集袋，盐水管路，细菌过滤器构成，各部件预连接。主要材质有PVC、PC、PP、PE、ABS。定位盒包装，EO灭菌，用于洗涤冰冻红细胞(去甘油)、新鲜红细胞。</p> |
| 5 | | 1000mL | 个 | 10 | <p>1、规格1000ml，适合-80°C温度下冰冻保存血小板。</p> <p>2、采用压延膜膜材</p> <p>3、EO灭菌，无菌、无热源。</p> <p>4、标签为防水标签，字迹清晰，内容完整、准确</p> <p>5、小包装带透析纸，便于环氧乙烷的解析。</p> <p>6、产品有效期四年。</p> |
| 6 | | 1000mL | 个 | 10 | <p>1. 结构组成：P-1000B3加甘油管路系统，产品由压力监测器接头、管路、药液过滤器、穿刺器及其护套、三通、锁合轧口、夹片等组成。</p> <p>2. 袋体：材料：PVC，压延膜</p> <p>收集袋：600ml，单层厚$0.43\text{mm} \pm 0.03\text{mm}$，长*宽=$210\text{mm} \pm 5\text{mm} * 125\text{mm} \pm 5\text{mm}$；</p> <p>混合袋：容积$\geq 400\text{ml}$，单层厚$0.43\text{mm} \pm 0.03\text{mm}$，长*宽=$370\text{mm} \pm 5\text{mm} * 250\text{mm} \pm 5\text{mm}$；</p> <p>废液袋：容积$\geq 5000\text{ml}$，单层厚$0.43\text{mm} \pm 0.03\text{mm}$，长*宽=$470\text{mm} \pm 5\text{mm} * 340\text{mm} \pm 5\text{mm}$。</p> <p>3. 管路：材料：PVC内径为$3.0\text{mm} \sim 3.3\text{mm}$，壁厚为$\geq 0.6\text{mm}$。</p> <p>4. 标签：PP防水标签，不会被水浸泡破损，不易腐坏。</p> <p>5. 包装方式：P-1000B3产品包装为PE小包装加透析纸包装，100套/纸箱。</p> <p>6. 环氧乙烷灭菌、无菌无热原。</p> <p>7. 有效期：自灭菌之日起4年。</p> <p>8. 通过ISO13485质量管理体系认证，CE认证。理化性能及生物性能符合国械注准20183451761技术要求。</p> |

四包

| 序号 | 产品名称 | 规格型号 | 单位 | 采购数量 | 产品参数 |
|----|---------------------------------|-------|----|-------|---|
| 1 | 一次性 使用病毒灭活 装置配套用输 血过滤器 | 100mL | 个 | 2000 | <p>1、高压蒸汽灭菌，确保产品的无菌、无热原。</p> <p>▲2、指示病毒灭活效果：VSV\geq6LogTCID₅₀，Sindbis\geq6LogTCID₅₀，PRV\geq6LogTCID₅₀，HIV\geq4LogTCID₅₀。</p> <p>3、总蛋白的回收率\geq85%。</p> <p>4、光敏剂残留率\leq15%。</p> <p>5、血浆主要凝血因子的平均保有率\geq80%。</p> <p>6、过滤后血浆在颜色、外观上与正常血浆应无太明显差异。</p> <p>7、过滤速度快，节省工作时间，过滤时间在3-4分钟。</p> <p>▲8、产品血袋具有条形码，其识别码与采用的病毒灭活柜相匹配，并能通过灭活柜上传相关数据。</p> <p>▲9、产品采用纸塑包装，包装无味，开口便于撕开，方便工作人员操作。</p> <p>10、产品的软管应光洁，无明显机械杂质、异物、扭结。过滤部件、亚甲蓝添加元件外壳应光洁，无明显机械杂质、异物，焊接面应均匀、无气泡。</p> <p>▲11、必须与经过工艺验证的灭活设备配套使用，以达到灭活效果，应提供相关检测报告。</p> |
| 2 | | 150mL | 个 | 14000 | |
| 3 | | 200mL | 个 | 4500 | |

五包

| 序号 | 产品名称 | 规格型号 | 单位 | 采购数量 | 产品参数 |
|----|-----------------|-------|----|------|---|
| 1 | 一次性使用血浆病毒灭活输血器材 | 100mL | 个 | 500 | <p>1、主要由血袋穿刺器（适用于I型）或盲端导管（适用于II型）、亚甲蓝释放件、光照袋、止流夹、吸附滤器、三通、导管、贮血袋连接组成；</p> <p>2、产品经高压蒸汽灭菌，无毒、无菌、无热源、无EO残留等生化指标；</p> <p>3、病毒灭活效果：病毒降低量（Iogs）$\geq 6\text{Log}$，SINV病毒$\geq 6.0\text{LgTCID}_{50}$；PRV病毒$\geq 6.0\text{LgTCID}_{50}$；VSV病毒$\geq 6.0\text{LgTCID}_{50}$</p> <p>4、总蛋白的回收率$\geq 90\%$；</p> <p>5、光敏剂（亚甲蓝）在血浆中的释放含量应大于$0.9\mu\text{mol/L}$，小于$1.3\mu\text{mol/L}$；</p> <p>6、光敏剂（亚甲蓝）吸附率$\geq 85\%$或光敏剂（亚甲蓝）残留率$\leq 15\%$；</p> <p>7、剩余白细胞数为1.0×10^4个/单位（标准$\leq 5.0 \times 10^5$个/单位），白细胞去除率$\geq 99.9\%$；</p> <p>8、光照袋透光率$\geq 90\%$；</p> <p>9、亚甲蓝残留量$< 0.08\mu\text{mol/L}$；</p> <p>10、血浆损失率$< 10\%$；</p> <p>11、遗传毒性（Ames试验、小鼠淋巴瘤试验、染色体畸变试验）为阴性；</p> <p>12、亚慢性全身毒性评价结果无引起长期毒性相关的指标的特异性改变；</p> <p>13、滤膜壳体一体化设计杜绝活性碳纤维及其他纤维脱落的风险；</p> <p>14、AT-III和vwf的回收率均达到90%以上；</p> <p>15、血浆蛋白的免疫原性无变异；</p> <p>16、血浆主要凝血因子（如FVIII等）的回收率不小于70%；</p> <p>17、可与医用病毒灭活箱（型号HDME-1A V）匹配使用。</p> <p>18、血浆病毒灭活耗材与市场现有的厂家（中保康、上海输血技术、山东威高）的血液照射柜均能匹配适用并能提供相关的匹配适应报告。</p> |
| 2 | | 150mL | 个 | 500 | |
| 3 | | 200mL | 个 | 500 | |

六包

| 序号 | 产品名称 | 规格型号 | 单位 | 采购数量 | 产品参数 |
|----|-----------------------|------------------------------------|----|------|---|
| 1 | 抗A抗BO血型定型试剂（单克隆抗体） | 10mL*2 | 盒 | 350 | <p>1、包装完整，产品为无色透明瓶包装，含吸管（滴头）和试剂瓶，不易破碎；包装上需备注产品名称，出品公司名称，注册证号，规格，出品日期，有效期，包装内需提供产品使用说明书。</p> <p>2、试剂外观澄清透明，无沉淀。</p> <p>3、效价：抗-A试剂≥ 128，抗-B试剂≥ 128。</p> <p>4、特异性：抗A血型试剂与A1型红细胞产生凝集，与B、O血型红细胞不产生凝集；抗B血型试剂与B型红细胞产生凝集，与A1、O血型红细胞不产生凝集；且均不出现溶血和其他不易分辨的现象。</p> <p>5、亲和力：抗-A、抗-B试剂分别与A型和B型红细胞出现凝集时间$\leq 15S$，30分钟内凝集块$\geq 1mm^2$</p> |
| 2 | 人ABO血型反定型用红细胞试剂盒 | 10mL*3 | 盒 | 200 | <p>1、外观：鲜红无凝块的红细胞悬液，静止分层后，上清液呈透明液体，无溶血</p> <p>2、特异性：A1细胞与抗A试剂发生凝集，与抗B试剂不发生凝集；B细胞与抗B试剂发生凝集，与抗A试剂不发生凝集；O细胞与抗A、抗B试剂均不发生凝集。</p> <p>3、红细胞抗原强度：A1细胞与抗A试剂发生凝集，凝集3+最高稀释度≥ 8；B细胞与抗B试剂发生凝集，凝集3+最高稀释度≥ 8；O细胞与抗H试剂发生凝集，凝集3+最高稀释度\geq原液。</p> <p>4、储存条件及有效期：2~8℃储存，有效期3个月。</p> |
| 3 | 丙氨酸氨基转移酶测定试剂盒（丙氨酸底物法） | 试剂1 60mL*3 试剂2 45mL*1 | 盒 | 50 | <p>规格：R1:60ml*3；R2:45ml*1。2-8℃冷藏保存，有效期为24个月，适用于具有波长为340nm的全自动生化分析仪或半自动生化分析仪。性能指标：1.线性范围：4U/L~1000U/L；$r \geq 0.990$。4U/L~80U/L时，线性偏差应在$\pm 8U/L$范围内；$> 80U/L$时，线性偏差应在$\pm 110\%$范围内。2.精密性：批内CV$\leq 7.3\%$；批间差$\leq 9.2\%$。3.准确度：相对偏差在$\pm 10\%$范围内。4.分析灵敏度：丙氨酸氨基转移酶活力为100U/L时，$\Delta A/min$在范围内。5.空白吸光度：试剂空白吸光度≥ 1.000（主波长340nm，光径10mm）。</p> |

| | | | | | |
|---|-------------------------|------|---|-----|---|
| 4 | RhD1gM+1gG血型定型试剂（单克隆抗体） | 10mL | 盒 | 1 | <p>1、主要成分：由人源化单克隆IgM抗D（TH-28细胞系）和人源化单克隆IgG抗D（MS-26细胞系）混合，用含大分子化学增强剂的缓冲液中制备得来。该试剂包含0.1%（w/v）叠氮钠和牛血清白蛋白。</p> <p>2、检验方法：适用于玻片法、试管法、微孔板法和间接抗人球蛋白法检测人红细胞中的D抗原。</p> <p>3、原理：可与携带D抗原的红细胞发生凝聚反应，与不携带D抗原的红细胞不发生凝聚反应。</p> <p>4、储存条件：2~8℃保存。有效期最少1年。</p> |
| 5 | RhD1gG血型定型试剂（单克隆抗体） | 10mL | 盒 | 1 | <p>1、主要成分：抗D（IgG）单克隆细胞株培养上清液，酸盐缓冲液，NaCl。</p> <p>2、预期用途：用于检测人Rh血型系统中的D抗原，可以用于弱D的检测，可检测DVI抗原。</p> <p>3、原理：可与携带D抗原的红细胞发生凝聚反应，与不携带D抗原的红细胞不发生凝聚反应。</p> <p>4、储存条件：2~8℃保存。有效期最少1年。</p> |
| 6 | RhD（IgM）血型定型试剂（单克隆抗体） | 10mL | 支 | 350 | <p>规格：10ml/支。检验原理：采用英国Serologicals公司生产的RhD（IgM）单克隆体浓缩液经稀释而成。根据抗D抗体与对应红细胞抗原的凝集反应，区分RhD阳性和RhD阴性。</p> <p>阳性反应：出现红细胞凝集，为RhD阳性。阴性反应：红细胞不出现凝集，为RhD阴性。抗D（IgM）单克隆细胞株培养上清液，NaCl，磷酸盐缓冲液等。2-8℃避光保存，有效期：24个月。性能指标：抗D（IgM）效价≥1:64（ccDee 0型）。</p> |
| 7 | 质控血清（丙氨酸氨基转移酶） | 20×5 | 盒 | 1 | <p>1. 在15~25℃的室温下，准确量取5 mL蒸馏水复溶1瓶质控血清；2. 盖上橡皮塞，拧紧瓶盖，使用前避光放置30分钟；3. 轻轻旋转，确保内容物完全溶解。勿摇晃，避免形成泡沫；4. 用前将小瓶倒置，确保所有的冻干物完全溶解。勿摇晃，避免形成泡沫；5. 冷藏任何未使用的血清，下次使用前应充分混匀。</p> |

| | | | | | |
|----|--------------------------------|----------------------------|---|-----|---|
| 8 | 血型鉴定及不规则抗体质控品 | 4mL×3 | 盒 | 15 | <p>1、规格4ml/支*4支/套，编号分别为QC-1，QC-2，QC-3，QC-4。每支包含质控红细胞和质控血浆。质控试剂无凝块、无显著溶血。分层后，上层为黄色透明液体，下层为压积红细胞。覆盖ABO正反定型、Rh血型鉴定、抗体筛选和抗体鉴定以及交叉配血实验。</p> <p>2、血浆和红细胞保存在同一管，真正模拟临床标本。</p> <p>3、提供Rh血型系统5个抗原阴阳性质控（其中C、c、E、e均为单倍型），A2B亚型细胞及IgG抗D抗体（可定量并溯源到国际标准品）和IgG抗E抗体，其中抗体有强、弱阳性之分。</p> <p>4、容量充足，细胞可稀释成3%-5%应用液，与临床标本平行检测。</p> <p>5、有效期60天、满足各类临床实验室的使用需求。</p> <p>6、检测项目集中，血型质控、不规则抗体筛查、交叉配血质控品在同一套产品。</p> |
| 9 | 乙型肝炎病毒表面抗原/梅毒螺旋体抗体联合检测试剂（胶体金法） | (2.5mm/6.0标准型) 25T*4筒/盒 | 盒 | 200 | <p>参数要求：</p> <p>1、原理：胶体金免疫层析、夹心法；</p> <p>2、适用于全血或血浆（血清）；</p> <p>3、标本用量≤80微升</p> <p>4、适用范围：同一试纸条可检测HBsAg和梅毒螺旋体；</p> <p>5、适用环境温度4-30℃，湿度≤80%；3分钟内能出反应结果；</p> <p>6、对HBsAg检测灵敏度≥90%，特异性≥98%；</p> <p>7、对梅毒螺旋体检测灵敏度≥95%，特异性≥98%；</p> <p>8、试纸条底色干净，对照线深、清晰；</p> <p>9、操作简便，适用于采血车献血现场定性检测，兼有其他优势；</p> <p>10、辅助耗材：提供吸管。</p> |
| 10 | 乙型肝炎病毒表面抗原诊断试剂盒（酶联免疫法） | 96人份/盒 | 盒 | 300 | <p>1、阳性符合率：按中国药品生物制品检定所要求，阳性参考品符合率为3/3，结果符合标准。</p> <p>2、阴性符合率：按中国药品生物制品检定所要求，阴性参考品符合率为20/20，结果符合标准。</p> <p>3、最低检出限：按中国药品生物制品检定所要求，结果符合最低检出量为adr亚型0.1IU/ml、adw亚型0.1IU/ml、ay亚型0.2IU/ml检出为阳性，结果符合标准。</p> <p>4、精密度：按中国药品生物制品检定所要求，结果符合CV≤15%（n=10）。</p> <p>5、稳定性：试剂盒内各组分量37℃6天后的检定结果符合要求。</p> |

| | | | | | |
|----|---------------------------|--------|---|-----|---|
| 11 | 丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）双抗原夹心 | 96人份/盒 | 盒 | 300 | <ol style="list-style-type: none"> 1. 符合国家对 HCV 抗体检测试剂各项标准及要求，且经国家批准用于血源筛查试剂。 2. 双抗原夹心法检测 3. 符合国家血液管理各项法规要求 4. 附国家药品“批批检”报告 5. 平均窗口期≤30 天 6. 特异性≥99.9% 7. 灵敏度：0.02NCU 可检出 8. 精密性：CV≤15% |
| 12 | 人类免疫缺陷病毒抗原抗体诊断试剂盒（酶联免疫法） | 96人份/盒 | 盒 | 300 | <ol style="list-style-type: none"> 1. 原理：采用酶联免疫吸附法，两步法，可同时检测 HIV-1、HIV-2及 P24 抗原； 2. 特异性不低于 99%，功效性不低于 99% 3. 采用生物素-亲和素系统检测 P24 抗原，有效缩短 HIV 检测的窗口期； 4. 通过 BBI 血清盘及大量临床样本评估，试剂检测敏感性和特异性优异； 5. HIV-1/2 抗体国家阳性参考品（+/+）为 20/20 HIV-1 P24 抗原国家阳性参考品（+/+）为 10/10； 6. 运输过程满足国家药监局冷链运输的最新规定并提供相关证明。 |
| 13 | 梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒（酶联免疫法） | 96人份/盒 | 盒 | 300 | <ol style="list-style-type: none"> 1、阴性符合率：按中国药品生物制品检定所要求，检定10份阴性样本结果符合率100%。 2、阳性符合率：按中国药品生物制品检定所要求，检定20份阳性样本结果符合率100%。 3、最低检出限：按中国药品生物制品检定所要求，检定4份样本，检测符合率≥2/4，且L4号为阴性。 4、精密性：按中国药品生物制品检定所要求，检定结果符合CV≤15%（n=10）。 5、稳定性：试剂盒内各组分量37℃6天后的检定结果符合要求。 |

| | | | | | |
|----|---------------|------------|---|-----|--|
| 14 | 全自动生化分析仪酸碱维护液 | 250mL×2 | 盒 | 4 | <p>碱性清洗液</p> <ol style="list-style-type: none"> 1、适用于贝克曼库尔特/奥林巴斯AU系列全自动生化分析仪，供仪器清洗保养用。 2、产品规格：250ml。 3、本品是具有强效去污能力的碱性试剂，可以有效去除附着在系统中的蛋白质、油脂等污渍。定期使用本品对仪器进行养护，可以使仪器保持较佳运行状态，延长仪器使用寿命。 4、主要成份：次氯酸钠、氢氧化钠。 5、储存条件及有效期：室温保存，避免冷冻，避免高温及阳光直射，储存适宜温度2℃~40℃，储存有效期为12个月。 <p>酸性清洗液</p> <ol style="list-style-type: none"> 1、适用于贝克曼库尔特/奥林巴斯AU系列全自动生化分析仪，供仪器清洗保养用。 2、产品规格：250ml 3、本品是具有强效去污能力的酸性试剂，可以有效去除附着在系统中的无机物等污渍。定期使用本品对仪器进行养护，可以使仪器保持较佳运行状态，延长仪器使用寿命。 4、盐酸。 5、室温保存，避免冷冻，避免高温及阳光直射，储存适宜温度2℃~40℃，储存有效期为24个月。 |
| 15 | 表面培养基 | 25mm、10个/包 | 包 | 50 | <ol style="list-style-type: none"> 1. 包装：90mm 10个/包 装量：≥19g 2. 成份：牛肉浸出粉、蛋白胨、葡萄糖、氯化钠、琼脂 3. 储存及有效期：常温、避光贮存，有效期6个月 4. 性能指标：PH：7.2 ± 0.2；凝胶强度：801—1200g/cm² |
| 16 | 营养琼脂培养基[NA] | 90mm、10个/包 | 包 | 50 | <ol style="list-style-type: none"> 1. 包装：55mm 10个/包 装量：≥12g 2. 性能指标：PH：7.2 ± 0.2；凝胶强度：801—1200g/cm² 3. 储存及有效期：常温、避光贮存，有效期6个月 4. 成份：葡萄糖、蛋白胨、牛肉粉、氯化钠、琼脂、纯水等 |
| 17 | 细菌培养厌氧瓶 | 40ML/瓶 | 瓶 | 100 | <ol style="list-style-type: none"> 1. 准确率 <ol style="list-style-type: none"> 1.1 阳性准确率：培养瓶对接标准菌株的阳性准确率应为100%。 1.2 阴性准确率：培养瓶对接标准菌株培养的阴性准确率应为100%。 2. 重复性：培养瓶对接标准菌株培养的重复性应为100%。 3. 批内不精密度：培养瓶对接标准菌株培养的批内不精密度应无差异。 4. 批间不精密：培养瓶对接标准菌株培养的批间不精密度应无差异。 5. 生长性能：培养瓶对接标准菌株的生长率应为100%。 |
| 18 | 细菌培养需氧瓶 | 40mL/瓶 | 瓶 | 100 | <p>分析灵敏度：培养瓶对接标准菌株的分析灵敏度应 ≥10³ CFU/ml。</p> |

七包

| 序号 | 产品名称 | 规格型号 | 单位 | 采购数量 | 产品参数 |
|----|---------------------------|--------|----|------|---|
| 1 | 乙型肝炎病毒表面抗原诊断试剂盒（酶联免疫法） | 96人份/盒 | 盒 | 300 | 1、符合国家对HBsAg试剂各项标准及要求 2、HBsAg最低检出限 $\leq 0.05\text{ng}$ 3、HBsAg 2步法检测 4、特异性 $\geq 99.9\%$ 5、精密性：CV $\leq 15\%$ |
| 2 | 丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）双抗原夹心 | 96人份/盒 | 盒 | 300 | 1、符合国家对HCV抗体检测试剂各项标准及要求 2、双抗原夹心法检测 3、符合国家血液管理各项法规要求 4、附国家药品“批批检”报告 5、平均窗口期 ≤ 30 天 6、特异性 $\geq 99.9\%$ 7、灵敏度：0.02NCU可检出 8、精密性：CV $\leq 15\%$ |
| 3 | 人类免疫缺陷病毒抗原抗体诊断试剂盒（酶联免疫法） | 96人份/盒 | 盒 | 300 | 1、同时符合国家对HIV抗原、抗体试剂各项标准及要求 2、HIV抗体2步法检测 3、HIV抗原灵敏度 $\leq 3\text{IU/ml}$ 4、HIV各亚型抗体检测灵敏度100% 5、平均窗口期 ≤ 14 天 6、特异性 $\geq 99.9\%$ |
| 4 | 梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒（酶联免疫法） | 96人份/盒 | 盒 | 300 | 1、符合国家对TP抗体试剂各项标准及要求 2、TP抗体2步法检测 3、特异性 $\geq 99.9\%$ 4、精密性：CV $\leq 15\%$ |
| 5 | 血筛四项系列血清（液体）标准物质 | 3ml | 只 | 150 | 1、储存温度：低温保存（ $\leq -15^\circ\text{C}$ ）。 2、存储有效时间： >12 个月。 3、规格：3ml。 4、提供国家质量监督检验检疫总局批准的标准物质定级证书。 |

| | | | | | |
|---|---------------|-----|---|-----|--|
| 6 | HBV DNA标准物质 | 1mL | 只 | 100 | <ul style="list-style-type: none"> 1、浓度：$\geq 50\text{IU/ml}$。 2、储存温度：低温保存$\leq -15^{\circ}\text{C}$。 3、储存有效时间：≥ 12个月。 4、提供国家质量监督检验检疫总局批准的标准物质定级证书。 |
| 7 | HCV RNA标准物质 | 1mL | 只 | 100 | <ul style="list-style-type: none"> 1、浓度：$\geq 50\text{IU/ml}$。 2、储存温度：低温保存$\leq -15^{\circ}\text{C}$。 3、储存有效时间：≥ 12个月。 4、提供国家质量监督检验检疫总局批准的标准物质定级证书。 |
| 8 | HIV-1 RNA标准物质 | 1mL | 只 | 100 | <ul style="list-style-type: none"> 1、浓度：$\geq 200\text{IU/ml}$。 2、储存温度：低温保存$\leq -15^{\circ}\text{C}$。 3、储存有效时间：≥ 12个月。 4、提供国家质量监督检验检疫总局批准的标准物质定级证书。 |

QYZC2024-0434-6

八包

| 序号 | 产品名称 | 规格型号 | 单位 | 采购数量 | 产品参数 |
|----|---------|-------------------------------------|----|------|--|
| 1 | 献血序列号标签 | 9×11cm 1000张 | 卷 | 30 | <p>序列号标签技术参数</p> <p>面纸防水，标签经成分分离、水浴等血液产品加工过程不破碎</p> <p>规格：90mm * 110mm</p> <p>面纸：基本克重： 59 g/m² ± 10%</p> <p>厚度： 0.075mm ± 10%</p> <p>底纸：白色格拉辛底纸</p> <p>基本克重： 61 g/m² ± 10%</p> <p>厚度： 0.055mm ± 10%</p> <p>胶黏剂： 永久性胶黏剂</p> <p>最低贴标温度：10℃</p> <p>使用温度范围：-20℃~+50℃</p> <p>标签经冷藏、冷冻、滤白、离心、病毒灭活、水浴后，标签粘贴牢固；标签可转移、二次粘贴在病毒灭活血袋上；粘贴在导管上的条码，经离心、-80℃冷冻后在常温条件下自然融化2小时，条码与导管之间不会出现分离与脱落。</p> |
| 2 | 成品标签 | XX-812-1HC- RT8. 4×15cm1000 张 | 卷 | 80 | <p>面纸防水，标签经成分分离、水浴等血液产品加工过程不破碎</p> <p>规格：84mm *150mm</p> <p>面纸：基本克重： 59 g/m² ± 10%</p> <p>厚度： 0.075mm ± 10%</p> <p>底纸：白色格拉辛底纸</p> <p>基本克重： 61 g/m² ± 10%</p> <p>厚度： 0.055mm ± 10%</p> <p>胶黏剂： 永久性胶黏剂</p> <p>最低贴标温度：10℃</p> <p>使用温度范围：-20℃~+50℃</p> <p>标签经冷藏、冷冻、滤白、离心、病毒灭活、水浴后，标签粘贴牢固；粘贴在导管上的条码，经离心、-80℃冷冻后在常温条件下自然融化2小时，条码与导管之间不能出现分离。</p> |

| | | | | | |
|---|---------------------------|-------------------|---|-----|--|
| 3 | 无碳带 耐水浴 标签 | 84mm×150mm | 卷 | 20 | <p>规格：84*150mm 面纸：基本克重：81±10% /m² 厚度：0.095 mm 底纸：基本克重：64 g/m，厚度：0.061 mm， 底纸：白色格拉辛底纸 贴标温度：冷冻及常温下，使用温度范围：-80℃~+50℃</p> <p>1) 打印血液产品信息时，不需要使用碳带； 2) 血液产品信息可以保存10年以上，条码容易识别、信息容易识读； 3) 成品标签要耐水浴、耐摩擦、耐冷冻，满足血液中心对血液标签的需求；</p> |
| 4 | 产品码 标签 | 4.5×10cm1000 张 | 卷 | 100 | <p>面纸防水，标签经成分分离、水浴等血液产品加工过程不破碎 规格：45mm * 100mm 面纸：基本克重：59 g/m² ± 10% 厚 度：0.075mm ± 10% 底纸：白色格拉辛底纸 基本克重：61 g/m² ± 10% 厚 度：0.055mm ± 10% 胶黏剂：永久性胶黏剂 最低贴标温度：10℃ 使用温度范围：-20℃~+50℃ 标签经冷藏、冷冻、滤白、离心、病毒灭活、水浴后，标签粘贴牢固；粘贴在导管上的条码，经离心、-80℃冷冻后在常温条件下自然融化2小时，条码与导管之间不能出现分离。</p> |
| 5 | 热转印 碳带 TMA22 混合基 | 100mm×300m | 卷 | 70 | <p>墨层颜色：黑 必须与标签匹配，保证打印效果清晰，不掉色。</p> |
| | | 50mm×300m | 卷 | 50 | |

九包

| 序号 | 产品名称 | 规格型号 | 单位 | 采购数量 | 产品参数 |
|----|---------------|--------------|----|-------|------|
| 1 | 纱布块 | 8cm×10cm-8层 | 块 | 4500 | / |
| 2 | 一次性医用帽 | / | 只 | 1800 | / |
| 3 | 一次性医用外科口罩 | / | 只 | 17000 | / |
| 4 | 一次性使用静脉血样采集针 | / | 个 | 700 | / |
| 5 | 医用棉签 | 40小包×50根 | 中包 | 1500 | / |
| 6 | 一次性无菌注射器 | 10ML/支 | 支 | 260 | / |
| 7 | | 5ML/支 | 支 | 10 | / |
| 8 | 一次性使用负压采血容器 | EDTA-K2, 2mL | 支 | 700 | / |
| 9 | | EDTA-K2, 5mL | 支 | 40000 | / |
| 10 | 丁晴手套 | S | 双 | 18000 | / |
| 11 | | M | 双 | 7000 | / |
| 12 | 塑料薄膜手套 | 500双 | 盒 | 60 | / |
| 13 | 无菌无粉外科手套 | 6号 | 双 | 1500 | / |
| 14 | | 7号 | 双 | 2000 | / |
| 15 | 一次性医用鞋套 | 中号 | 个 | 4000 | / |
| 16 | 含氯消毒片 | ≥500g | 瓶 | 280 | / |
| 17 | 75%医用乙醇 | 500mL | 瓶 | 600 | / |
| 18 | | 100mL | 瓶 | 600 | / |
| 19 | 碘伏消毒液 | 100mL | 瓶 | 220 | / |
| 20 | 等离子消毒机 消毒棉 | / | 个 | 35 | / |

| | | | | | |
|----|--------------|------------|---|------|---|
| 21 | 免水洗手消毒凝胶 | 500mL | 瓶 | 200 | / |
| 22 | 消毒湿巾 | 100片 | 盒 | 270 | / |
| 23 | 紫外线灯管 | ≥30W | 支 | 350 | / |
| 24 | 医疗垃圾袋（大号） | 55*85 | 个 | 5100 | / |
| 25 | 医疗垃圾袋（小号） | 40*65 | 个 | 8100 | / |
| 26 | 电子血压计 | HEM-7121 | 台 | 5 | / |
| 27 | 手术剪 | 16cm 直头 | 把 | 15 | / |
| 28 | 止血钳 | 16cm | 把 | 12 | / |
| 29 | 血型卡 | / | 张 | 1000 | / |
| 30 | 消毒液有效监测纸条 | / | 盒 | 50 | / |
| 31 | 高压消毒效果监测纸条 | / | 盒 | 5 | / |
| 32 | 9%氯化钠 | 80mL | 个 | 50 | / |
| 33 | 0.9%生理盐水 | 100mL | 瓶 | 50 | / |
| 34 | 移液器一次带滤芯加样枪头 | 250uL | 支 | 1000 | / |
| 35 | 移液器一次加样枪头 | 1000uL | 支 | 500 | / |
| 36 | 粘性胶带 | 6*45 | 卷 | 2800 | / |

| | | | | | |
|----|----------|--------|---|-------|--|
| 37 | 一次性采血护理包 | 采血型 | 包 | 20000 | <p>1、产品用途：一次性采血护理包适用于采供血机构、血站、输血中心、医院检验科采血使用。</p> <p>2、产品外型小巧，方便携带，减少废弃物，利于环保。</p> <p>3、产品组成如下：无菌垫巾1张、止血带1条、折断式碘伏棉签2支、PU膜创口贴1块。</p> <p>4、折断式碘伏棉签长度为12cm。</p> <p>5、采血消毒面积可达到10*10cm。</p> <p>6、采血贴采用防水、透气、高弹性的PU膜，尺寸为6cm*7cm。</p> <p>7、止血带采用无嗅无味可降解环保复合乳胶材质，尺寸为2.5cm*35cm。</p> <p>8、无菌垫巾采用环保无纺布，质软透气，清洁防渗漏，单张折叠抽取式设计，一人一中，防止交叉感染。</p> <p>9、本产品无菌，灭菌有效期为2年。</p> |
| 38 | 0.9%氯化钠 | 500mL | 个 | 50 | <p>1.规格：1*500mL（内装500mL0.9%氯化钠注射液）1*1000ML袋体（内装1000mL0.9%氯化钠注射液）</p> <p>2.袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP增塑）</p> <p>3.确保生理盐水无菌、无热源，且效期不少于2年（含2年）</p> <p>4.产品标签需直接烫印在盐水袋表面，不能使用纸质或其他粘贴类标签。</p> <p>5.袋体成型方式：吹塑成型。</p> <p>6.每袋盐水需有独立包装。</p> <p>输液插口内径能满足各类机采耗材穿刺针的使用</p> |
| 39 | | 1000mL | 个 | 100 | |
| 40 | 深孔留样板 | 96孔 | 块 | 300 | / |

十包

| 序号 | 产品名称 | 规格型号 | 单位 | 采购数量 | 产品参数 |
|----|-------|---------------|----|------|---|
| 1 | 手机支架 | 旋转折叠 | 个 | 2000 | <p>产品规格:9.8*12.5*16.8cm; 材质:ABS+铝合金+泡棉+单轴旋转底</p> <p>适用机型:手机、平板电脑</p> <p>产品特点:一体式折叠 出门更便捷</p> <p>上下180度随意调角度</p> <p>360度旋转 视线无死角</p> <p>全金属底座 稳固不晃动</p> |
| 2 | 智能小夜灯 | 智能语音灯插座 | 个 | 2000 | <p>额定电压:3~4.2V; 电池容量:300mAh; 感应距离:3~5m</p> <p>产品毛重:0.05kg</p> <p>材质: ABS</p> <p>功能特点:</p> <ul style="list-style-type: none"> *安全可靠, 外壳采用ABS原料; *采用LED光源、用电量低、节能低耗; *人体红外线感应控制, 操作方便简单实用; *遥控置于床头边晚上起床微弱光照明, 方便安全。 |
| 3 | 保温饭盒 | 2层 /1600mL | 套 | 2000 | <p>容量: 2层/1600ML。规格: 宽度15cm, 长度19cm(整体长度21cm)。整体高度:13cm(一层高度6cm, 二层高度6cm), 圆角长度: 7cm。材质: 奥氏体型 304 不锈钢+食品级PP。上盖具有防溢结构, 汤汁不易侧漏。多层构造使食物分层放置更加卫生保原味; 隐藏式手柄携带更加方便; 精工制作, 方便实用, 保温保冷。</p> <p>采用食品级PP原料和优质不锈钢精制而成, 无毒无味, 安全卫生。随心自由分层组合, 独立提手设计, 不提时可平放。独立透气孔设计, 开盖时先打开气阀, 更易开启。优秀不锈钢内胆, 防锈易清洗。</p> <p>执行标准: GB/T 3280-2015</p> |
| 4 | 三折雨伞 | 64×10K | 把 | 4000 | <p>伞类型: 三折雨伞,</p> <p>伞布材质: 彩胶遮光布, 100%聚酯纤维, 面料防紫外线系数: UPF>40 T (UVA) <5%。</p> <p>伞杆、伞骨材质: 全钢镀锌烤漆骨架, 全钢镀锌黑漆中棒;</p> <p>伞柄: 磨砂黑漆柄含吊绳;</p> <p>尺寸规格: 伞面弧度半径: 640mm; 伞面弧度直径: 1100mm; 10根全钢镀锌烤漆圆骨架</p> |

十一包

| 序号 | 产品名称 | 规格型号 | 单位 | 采购数量 | 产品参数 |
|----|---------|---------|----|------|--|
| 1 | 高档双层玻璃杯 | 360mL | 个 | 2000 | <p>材质：高硼硅玻璃+304不锈钢滤网+硅橡胶圈</p> <p>产品规格】360ml</p> <p>高硼玻璃耐冷耐热，高透玻璃可视化，冷热温差不爆裂，双层加厚杯身，倒入沸水可隔热防烫设计，温适宜不烫手，美观实用，密封防漏杯盖</p> |
| 2 | 便当盒 | 1000mL | 个 | 2000 | <p>组合：硼硅保鲜盒650ml+硼硅保鲜盒350ml+帆布包</p> <p>外箱尺寸：54*39*30.4CM</p> <p>产品详情材质种类：耐热玻璃(高硼硅)</p> <p>功能特点：分格，带盖，可微波炉使用，可冷冻，密封防漏</p> <p>使用对象：蔬果，杂粮，米面，零食，饭菜等</p> <p>适用场景：居家、办公、旅行、出差必备</p> <p>执行标准：GB31604.34--2016</p> |
| 3 | U盘 | 64G(带盒) | 个 | 2000 | <p>尺寸：40mm*12.1mm*4.6mm</p> <p>容量：16G</p> <p>材质：锌合金</p> <p>接口：USB2.0</p> <p>最大电压：V=5V</p> <p>最大电流：A=200mA</p> <p>传输速度：读速 15-25MB/S;写速 6-10MB/S</p> <p>支持系统：WindowsXP/7/8/10+,MacOSx 10.5+,Linux2.4.x+</p> |
| 4 | U形枕 | 混纺短绒记忆棉 | 个 | 2000 | <p>产品规格：彩盒：15*5*14cm材 质：植绒 PVC</p> <p>包 装：彩盒</p> <p>重量/套：120g</p> <p>产品组合：植绒充气枕*1、眼罩*1、耳塞*1、束口袋*1</p> <p>产品规格：彩盒：15*5*14cm</p> <p>材质：植绒PVC</p> |
| 5 | 玻璃茶壶 | 960mL | 个 | 2000 | <p>产品名称：玻璃泡茶壶</p> <p>【耐热】 0℃℃-90° C</p> <p>【容量】 茶壶960ML/莲花杯160ML*4</p> <p>【材质】 无铅玻璃、不锈钢、食品级PP材质材质：玻璃</p> <p>容量：960ml</p> <p>风格：中式</p> <p>颜色分类：960ML全把茶壶+4莲花杯960ML全把茶壶+4莲花杯。</p> <p>适用场景：旅行</p> <p>执行标准：GB 4806.1-2016《食品安全国家标准 食品接触材料及制品通用安全要求》：</p> <p>GB 4806.5-2016《食品安全国家标准玻璃制品》</p> |

三、需执行的标准：所有采购货物必须符合国家标准和行业规范。

四、售后要求：确保所采购货物无质量问题，能满足质保期的要求。

五、供货期限、地点及要求：

1. 项目完成时间：合同签订后 30 日内完成全部项目内容，进口产品 90 日内完成全部项目内容。

2. 开始供货时间：由采购人和中标供应商自行协商确定开始供货时间。

3. 供货地点：采购人指定地点。

4. 供货要求：按时保质保量完成供货。

六、质保期：壹年。

七、付款方式

1. 因试剂、耗材涉及有效期因素，以甲方实际需求量发货，滚动结算（即：第二批货到后支付上批货款）。

2. 最后一批试剂、耗材使用完后，无质量问题，甲方一次支付所有剩余货款。

八、验收方案：

1. 货物若有国家标准按照国家标准验收，若无国家标准按行业标准验收；

2. 货物为原制造商制造的全新产品，在中国境内可依常规安全合法使用；

3. 依次序对照交付验收标准为：

①符合中华人民共和国国家安全质量标准、环保标准或行业标准；

②符合采购文件和响应承诺中采购人认可的合理最佳配置、参数及各项要求；

③货物来源符合国家官方标准；

上述标准必须是有关官方机构发布的最新版本的标准；

4. 国内制造的产品必须具备出厂合格证；

5. 中标供应商按合同规定完成供货，由采购人组织相关人员进行初步验收，验收过程中，如发现所投货物有变形及参数不符等质量问题，5 天内无条件完成更换；

6. 供货完成后，由采购人组织相关人员进行最终验收，对供货过程中造成的轻微损坏，由中标供应商 2 天内及时作出修补；对于供货过程中货物损坏严重，造成安全隐患的，中标供应商 5 天内应无条件完成更换；更换的货物必须以同样型号的货物在使用方规定的时间内予以更换，否则使用方将自行采取必要的措施，由此产生的风险和费用应由中标供应商负责承担。

第五章 合同条款及合同格式

QYZC2024-04346

合同编号：

合

同

书

QYZC2021-0434-6

项目名称：_____

甲 方：_____

乙 方：_____

合 同

甲方：_____

乙方：_____

(以下简称甲方和乙方)

根据_____ (项目名称/招标编号) 评标结果，按照《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》的规定，经双方协商，本着平等互利和诚实信用的原则，一致同意签订本合同如下。

一、项目名称

项目名称：_____

二、货物清单

| 序号 | 名称 | 品牌、型号规格 | 产地 | 单位 | 数量 | 单价(元) | 合计(元) | 备注 |
|----|----|---------|----|----|----|-------|-------|----|
| 1 | | | | | | | | |
| 2 | | | | | | | | |
| 3 | | | | | | | | |

三、合同金额

1. 合同总额：大写：人民币_____ (小写)：_____元

2. 合同总额包括乙方主机、设计、随机零配件、标配工具、运输保险、安装调试技术指导费、技术培训、质保期、服务、各项税费及合同实施过程中的不可预见费用等。

四、货物产地及验收标准

1. 货物为原制造商制造的全新产品，在中国境内可依常规安全合法使用。

2. 依次序对照交付验收标准为：

①符合中华人民共和国国家安全质量标准、环保标准或行业标准；

②符合采购文件和响应承诺中甲方认可的合理最佳配置、参数及各项要求；

③货物来源符合国家官方标准。

上述标准必须是有关官方机构发布的最新版本的标准。

3. 进口产品必须具备原产地证明和商检局的检验证明及合法进货渠道证明等相关必需文件。

4. 国内制造的产品必须具备出厂合格证。

五、交货时间、地点

乙方在合同生效后____日内将货物运至庆阳市中心血站指定地点，双方代表必须进行现场查验，乙方在到货后__日内完成安装调试，正常运行__个月后，甲方进行合格验收。

六、包装

货物为原厂制造商未启封全新包装，序列号、包装箱号与出厂批号一致，并可追索查阅。

七、付款方式

1. 因试剂、耗材涉及有效期因素，以甲方实际需求量发货，滚动结算（即：第二批货到后支付上批货款）。

2. 最后一批试剂、耗材使用完后，无质量问题，甲方一次支付所有剩余货款。

八、安装、调试与培训

在安装调试过程中，由乙方提供全面的设备现场技术指导及服务。

九、质保期及售后服务要求

1. 本合同的质量保证期自甲方验收合格之日起__个月，按厂家承诺执行，质保期内乙方对所供货物实行包修、包换、包退、包维护保养，期满后可同时提供终身维修保养服务。

2. 质保期内，如设备或零部件非人为因素出现故障而造成短期停用时，则质保期和免费维修期响应顺延，如停用时间累计超过15日则质保期重新计算。

3. 对甲方的服务通知，乙方在接报后__小时内响应，__小时内到达现场（省内）小时内处理完毕。若在__日内故障不能排除的，乙方必须无条件予以整机更换。

十、违约责任

1. 乙方未按要求履行合同义务时，甲方有权拒绝验收，且乙方须向甲方支付合同总额5%的违约金；逾期交付的货物或工程，从逾期之日起每日按合同总额5%的数额向甲方另加付违约金；逾期超过30日以上时，甲方有权终止合同，由此造成甲方的一切经济损失由乙方承担。

2. 甲方未按要求履行合同义务时，且无正当理由拖延付款时，甲方须向乙方支付滞纳金，标准为每日按违约总额的5%累计，由此造成的乙方的一切经济损失由甲方承担。

3. 如乙方所提供主要设备的关键技术性能指标达不到招标文件中规定的指标要求，甲方除部分或全部扣除乙方质量保证金之外，还将保留继续向乙方进一步索赔有关直接和间接经济损失的权利。

十一、提出异议的时间和办法

1. 甲方在验收中若对货物的型号、规格、质量有异议时，应在妥善保管货物的同时，自收到货物起15日内向乙方提出书面异议。

2. 乙方在接到甲方书面异议后，应在5日内负责处理并函复甲方处理情况，否则，即视为默认甲方提出的异议和处理意见。

3. 甲方因违章操作、保管、保养不善等人为造成货物损毁，所提出的异议乙方不予接受。

十二、争议的解决

1. 合同执行过程中发生的任何争议，均以上述交付验收标准作为诉讼解决依据。如双方未能通过友好协商解决，则可向甲方所在地人民法院提起诉讼。因货物质量问题发生的争议，统一由甘肃省产品质量监督检验所进行终局鉴定，鉴定结果符合质量标准时，鉴定费由甲方承担；否则鉴定费由乙方承担。

2. 在法院审理期间，除提交法院审理的事项外，合同其它事项和条款仍应继续履行。

十三、不可抗力

任何一方由于不可抗力原因不能履行合同时，应在不可抗力事件结束后1天内向对方通报，以减轻可能给对方造成的损失，在取得有关机构的不可抗力证明或双方谅解确认后，允许延期履行或修订合同，并根据情况可部分或全部免于承担违约责任。

十四、税费

1. 中国政府根据现行税法所征收的一切税费均由各缴税责任方独立承担。

2. 在中国境外发生的与本合同相关的一切税费及不可预见费均由乙方负担。

十五、合同生效

本合同在甲乙双方代表或其授权代理人签字盖章后之日起生效。

十六、其它

1. 所有经一方或双方签署确认的文件（包括会议纪要、补充协议、往来信函）、采购文件和响应承诺文件、合同的附件及《中标通知书》均为本合同不可分割的有效组

成部分，与本合同具有同等的法律效力和履约义务，其生效日期为签字盖章确认之日期。

2. 如一方地址、电话、传真号码有变更，应在变更当日内书面通知对方，否则，应承担相应责任。

3. 未经甲方书面同意，乙方不得擅自向第三方转让其应履行的合同项下的义务。

4. 本合同一式捌份，甲方肆份，乙方贰份，代理公司壹份，采购办壹份，均具有同等法律效力。

| | |
|--|--------------------------|
| 甲方：庆阳市中心血站 盖章： 地址： 电话： | 乙方： 盖章： 地址： 电话： |
| 法定代表人： 日 期： | 法定代表人： 日 期： |
| 经办人： 日 期： | 经办人： 日 期： |
| 账 号： 开户行： | 账 号： 开户行： |
| 鉴证方（盖章）：甘肃恒达建设项目管理咨询有限责任公司 法人代表或授权人签字： 地址： 电话： 邮箱： | |

注：本合同中主要条款必须全部响应，但格式仅作为参考文本，合同签订双方可根据项目的具体要求进行修订。签订合同时须逐页加盖页码。

第六章 附件

QYZC2024-024-6

附件 1

政府采购促进中小企业发展管理办法

第一条 为了发挥政府采购的政策功能，促进中小企业健康发展，根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国中小企业促进法》等有关法律法规，制定本办法。

第二条 本办法所称中小企业，是指在中华人民共和国境内依法设立，依据国务院批准的中小企业划分标准确定的中型企业、小型企业和微型企业，但与大企业的负责人为同一人，或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。

符合中小企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小企业。

第三条 采购人在政府采购活动中应当通过加强采购需求管理，落实预留采购份额、价格评审优惠、优先采购等措施，提高中小企业在政府采购中的份额，支持中小企业发展。

第四条 在政府采购活动中，供应商提供的货物、工程或者服务符合下列情形的，享受本办法规定的中小企业扶持政策：

（一）在货物采购项目中，货物由中小企业制造，即货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标；

（二）在工程采购项目中，工程由中小企业承建，即工程施工单位为中小企业；

（三）在服务采购项目中，服务由中小企业承接，即提供服务的人员为中小企业依照《中华人民共和国劳动合同法》订立劳动合同的从业人员。

在货物采购项目中，供应商提供的货物既有中小企业制造货物，也有大型企业制造货物的，不享受本办法规定的中小企业扶持政策。

以联合体形式参加政府采购活动，联合体各方均为中小企业的，联合体视同中小企业。其中，联合体各方均为小微企业的，联合体视同小微企业。

第五条 采购人在政府采购活动中应当合理确定采购项目的采购需求，不得以企业注册资本、资产总额、营业收入、从业人员、利润、纳税额等规模条件和财务指标作为供应商的资格要求或者评审因素，不得在企业股权结构、经营年限等方面对中小企业实行差别待遇或者歧视待遇。

第六条 主管预算单位应当组织评估本部门及所属单位政府采购项目，统筹制定面向中小企业预留采购份额的具体方案，对适宜由中小企业提供的采购项目和采购包，预留采购份额专门面向中小

企业采购，并在政府采购预算中单独列示。

符合下列情形之一的，可不专门面向中小企业预留采购份额：

（一）法律法规和国家有关政策明确规定优先或者应当面向事业单位、社会组织等非企业主体采购的；

（二）因确需使用不可替代的专利、专有技术，基础设施限制，或者提供特定公共服务等原因，只能从中小企业之外的供应商处采购的；

（三）按照本办法规定预留采购份额无法确保充分供应、充分竞争，或者存在可能影响政府采购目标实现的情形；

（四）框架协议采购项目；

（五）省级以上人民政府财政部门规定的其他情形。除上述情形外，其他均为适宜由中小企业提供的情形。第七条 采购限额标准以上，200 万元以下的货物和服务采购项目、400 万元以下的工程采购项目，适宜由中小企业提供的，采购人应当专门面向中小企业采购。

第八条 超过 200 万元的货物和服务采购项目、超过 400 万元的工程采购项目中适宜由中小企业提供的，预留该部分采购项目预算总额的 30%以上专门面向中小企业采购，其中预留给小微企业的比例不低于 60%。预留份额通过下列措施进行：

（一）将采购项目整体或者设置采购包专门面向中小企业采购；

（二）要求供应商以联合体形式参加采购活动，且联合体中中小企业承担的部分达到一定比例；

（三）要求获得采购合同的供应商将采购项目中的一部分分包给一家或者多家中小企业。

组成联合体或者接受分包合同的中小企业与联合体内其他企业、分包企业之间不得存在直接控股、管理关系。

第九条 对于经主管预算单位统筹后未预留份额专门面向中小企业采购的采购项目，以及预留份额项目中的非预留部分采购包，采购人、采购代理机构应当对符合本办法规定的小微企业报价给予 6%—10%（工程项目为 3%—5%）的扣除，用扣除后的价格参加评审。适用招标投标法的政府采购工程建设项目，采用综合评估法但未采用低价优先法计算价格分的，评标时应当在采用原报价进行评分的基础上增加其价格得分的 3%—5%作为其价格分。

接受大中型企业与小微企业组成联合体或者允许大中型企业向一家或者多家小微企业分包的采购项目，对于联合协议或者分包意向协议约定小微企业的合同份额占到合同总金额 30%以上的，

采购人、采购代理机构应当对联合体或者大中型企业的报价给予 2%-3%（工程项目为 1%—2%）的扣除，用扣除后的价格参加评审。适用招标投标法的政府采购 工程建设项目，采用综合评估法但未采用低价优先法计算价格分的，评标时应当在采用原报价进行评分的基础上增加其价格得分的 1%—2% 作为其价格分。组成联合体或者接受分包的小微企业与联合体内其他企业、分包企业之间存在直接控股、管理关系的，不享受价格扣除优惠政策。

价格扣除比例或者价格分加分比例对小型企业和微型企业同等对待，不作区分。具体采购项目的价格扣除比例或者价格分加分比例，由采购人根据采购标的相关行业平均利润率、市场竞争状况等，在本办法规定的幅度内确定。

第十条 采购人应当严格按照本办法规定和主管预算单位制定的预留采购份额具体方案开展采购活动。预留份额的采购项目或者采购包，通过发布公告方式邀请供应商后，符合资格条件的中小企业数量不足 3 家的，应当中止采购活动，视同未预留份额的采购项目或者采购包，按照本办法第九条有关规定重新组织采购活动。

第十一条 中小企业参加政府采购活动，应当出具本办法规定的《中小企业声明函》（附 1），否则不得享受相关中小企业扶持政策。任何单位和个人不得要求供应商提供《中小企业声明函》之外的中小企业身份证明文件。

第十二条 采购项目涉及中小企业采购的，采购文件应当明确以下内容：

（一）预留份额的采购项目或者采购包，明确该项目或相关采购包专门面向中小企业采购，以及相关标的及预算金额；

（二）要求以联合体形式参加或者合同分包的，明确联合协议或者分包意向协议中中小企业合同金额应当达到的比例，并作为供应商资格条件；

（三）非预留份额的采购项目或者采购包，明确有关价格扣除比例或者价格分加分比例；

（四）规定依据本办法规定享受扶持政策获得政府采购合同的，小微企业不得将合同分包给大中型企业，中型企业不得将合同分包给大型企业；

（五）采购人认为具备相关条件的，明确对中小企业在资金支付期限、预付款比例等方面的优惠措施；

（六）明确采购标的对应的中小企业划分标准所属行业；

（七）法律法规和省级以上人民政府财政部门规定的其他事项。

第十三条 中标、成交供应商享受本办法规定的中小企业扶持政策的，采购人、采购代理机构应当随中标、成交结果公开中标、成交供应商的《中小企业声明函》。

适用招标投标法的政府采购工程建设项目，应当在公示中标候选人时公开中标候选人的《中小企业声明函》。

第十四条 对于通过预留采购项目、预留专门采购包、要求以联合体形式参加或者合同分包等措施签订的采购合同，应当明确标注本合同为中小企业预留合同。其中，要求以联合体形式参加采购活动或者合同分包的，应当将联合协议或者分包意向协议作为采购合同的组成部分。

第十五条 鼓励各地区、各部门在采购活动中允许中小企业引入信用担保手段，为中小企业在投标（响应）保证、履约保证等方面提供专业化服务。鼓励中小企业依法合规通过政府采购合同融资。

第十六条 政府采购监督检查、投诉处理及政府采购行政处罚中对中小企业的认定，由货物制造商或者工程、服务供应商注册登记所在地的县级以上人民政府中小企业主管部门负责。

中小企业主管部门应当在收到财政部门或者有关招标投标行政监督部门关于协助开展中小企业认定函后 10 个工作日内做出书面答复。

第十七条 各地区、各部门应当对涉及中小企业采购的预算项目实施全过程绩效管理，合理设置绩效目标和指标，落实扶持中小企业有关政策要求，定期开展绩效监控和评价，强化绩效评价结果应用。

第十八条 主管预算单位应当自 2022 年起向同级财政部门报告本部门上一年度面向中小企业预留份额和采购的具体情况，并在中国政府采购网公开预留项目执行情况（附 2）。未达到本办法规定的预留份额比例的，应当作出说明。

第十九条 采购人未按本办法规定为中小企业预留采购份额，采购人、采购代理机构未按照本办法规定要求实施价格扣除或者价格分加分的，属于未按照规定执行政府采购政策，依照《中华人民共和国政府采购法》等国家有关规定追究法律责任。

第二十条 供应商按照本办法规定提供声明函内容不实的，属于提供虚假材料谋取中标、成交，依照《中华人民共和国政府采购法》等国家有关规定追究相应责任。

适用招标投标法的政府采购工程建设项目，供应商按照本办法规定提供声明函内容不实的，属于弄虚作假骗取中标，依照《中华人民共和国招标投标法》等国家有关规定追究相应责任。

第二十一条 财政部门、中小企业主管部门及其工作人员在履行职责中违反本办法规定及存在其

他滥用职权、玩忽职守、徇私舞弊等违法违纪行为的，依照《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国公务员法》、《中华人民共和国监察法》、《中华人民共和国政府采购法实施条例》等国家有关规定追究相应责任；涉嫌犯罪的，依法移送有关国家机关处理。

第二十二条 对外援助项目、国家相关资格或者资质管理制度另有规定的项目，不适用本办法。

第二十三条 关于视同中小企业的其他主体的政府采购扶持政策，由财政部会同有关部门另行规定。

第二十四条 省级财政部门可以会同中小企业主管部门根据本办法的规定制定具体实施办法。

第二十五条 本办法自 2021 年 1 月 1 日起施行。《财政部 工业和信息化部关于印发〈政府采购促进中小企业发展暂行办法〉的通知》（财库〔2011〕181 号）同时废止。

QYZC2024-0434-6

附件 2

关于印发中小企业划型标准规定的通知

工信部联企业〔2011〕300 号

各省、自治区、直辖市人民政府，国务院各部委、各直属机构及有关单位：为贯彻落实《中华人民共和国中小企业促进法》和《国务院关于进一步促进中小企业发展的若干意见》（国发〔2009〕36 号），工业和信息化部、国家统计局、发展改革委、财政部研究制定了《中小企业划型标准规定》。经国务院同意，现印发给你们，请遵照执行

工业和信息化部
国家发展和改革委员会

国家统计局
财政部

二〇一一年六月十八日

QYZC2024-0434-6

中小企业划型标准规定

一、根据《中华人民共和国中小企业促进法》和《国务院关于进一步促进中小企业发展的若干意见》（国发〔2009〕36号），制定本规定。

二、中小企业划分为中型、小型、微型三种类型，具体标准根据企业从业人员、营业收入、资产总额等指标，结合行业特点制定。

三、本规定适用的行业包括：农、林、牧、渔业，工业（包括采矿业，制造业，电力、热力、燃气及水生产和供应业），建筑业，批发业，零售业，交通运输业（不含铁路运输业），仓储业，邮政业，住宿业，餐饮业，信息传输业（包括电信、互联网和相关服务），软件和信息技术服务业，房地产开发经营，物业管理，租赁和商务服务业，其他未列明行业（包括科学研究和技术服务业，水利、环境和公共设施管理业，居民服务、修理和其他服务业，社会工作，文化、体育和娱乐业等）。

四、各行业划型标准为：

（一）农、林、牧、渔业。营业收入 20000 万元以下的为中小微型企业。其中，营业收入 500 万元及以上的为中型企业，营业收入 50 万元及以上的为小型企业，营业收入 50 万元以下的为微型企业。

（二）工业。从业人员 1000 人以下或营业收入 40000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 300 人及以上，且营业收入 2000 万元及以上的为中型企业；从业人员 20 人及以上，且营业收入 300 万元及以上的为小型企业；从业人员 20 人以下或营业收入 300 万元以下的为微型企业。

（三）建筑业。营业收入 80000 万元以下或资产总额 80000 万元以下的为中小微型企业。其中，营业收入 6000 万元及以上，且资产总额 5000 万元及以上的为中型企业；营业收入 300 万元及以上，且资产总额 300 万元及以上的为小型企业；营业收入 300 万元以下或资产总额 300 万元以下的为微型企业。

（四）批发业。从业人员 200 人以下或营业收入 40000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 20 人及以上，且营业收入 5000 万元及以上的为中型企业；从业人员 5 人及以上，且营业收入 1000 万元及以上的为小型企业；从业人员 5 人以下或营业收入 1000 万元以下的为微型企业。

（五）零售业。从业人员 300 人以下或营业收入 20000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 50 人及以上，且营业收入 500 万元及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上，且营业收入 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

（六）交通运输业。从业人员 1000 人以下或营业收入 30000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 300 人及以上，且营业收入 3000 万元及以上的为中型企业；从业人员 20 人及以上，且营业收入 200 万元及以上的为小型企业；从业人员 20 人以下或营业收入 200 万元以下的为微型企业。

（七）仓储业。从业人员 200 人以下或营业收入 30000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上，且营业收入 1000 万元及以上的为中型企业；从业人员 20 人及以上，且营业收入 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 20 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

（八）邮政业。从业人员 1000 人以下或营业收入 30000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 300 人及以上，且营业收入 2000 万元及以上的为中型企业；从业人员 20 人及以上，且营业收入 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 20 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

（九）住宿业。从业人员 300 人以下或营业收入 10000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上，且营业收入 2000 万元及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上，且营业收入 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

（十）餐饮业。从业人员 300 人以下或营业收入 10000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上，且营业收入 2000 万元及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上，且营业收入 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

（十一）信息传输业。从业人员 2000 人以下或营业收入 100000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上，且营业收入 1000 万元及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上，且营业收入 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

（十二）软件和信息技术服务业。从业人员 300 人以下或营业收入 10000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上，且营业收入 1000 万元及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上，且营业收入 50 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或营业收入 50 万元以下的为微型企业。

（十三）房地产开发经营。营业收入 200000 万元以下或资产总额 10000 万元以下的为中小微型企业。其中，营业收入 1000 万元及以上，且资产总额 5000 万元及以上的为中型企业；营业收入 100 万元及以上，且资产总额 2000 万元及以上的为小型企业；营业收入 100 万元以下或资产总额 2000 万元以下的为微型企业。

（十四）物业管理。从业人员 1000 人以下或营业收入 5000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 300 人及以上，且营业收入 1000 万元及以上的为中型企业；从业人员 100 人及以上，且营业收入 500 万元及以上的为小型企业；从业人员 100 人以下或营业收入 500 万元以下的为微型企业。

（十五）租赁和商务服务业。从业人员 300 人以下或资产总额 120000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上，且资产总额 8000 万元及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上，且资产总额 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或资产总额 100 万元以下的为微型企业。

（十六）其他未列明行业。从业人员 300 人以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下的为微型企业。

五、企业类型的划分以统计部门的统计数据为依据。

六、本规定适用于在中华人民共和国境内依法设立的各种所有制和各种组织形式的企业。个体工商户和本规定以外的行业，参照本规定进行划型。

七、本规定的中型企业标准上限即为大型企业标准的下限，国家统计局据此制定大中小微型企业的统计分类。国务院有关部门据此进行相关数据分析，不得制定与本规定不一致的企业划型标准。

八、本规定由工业和信息化部、国家统计局会同有关部门根据《国民经济行业分类》修订情况和企业发展变化情况适时修订。

九、本规定由工业和信息化部、国家统计局会同有关部门负责解释。

十、本规定自发布之日起执行，原国家经贸委、原国家计委、财政部和国家统计局 2003 年颁布的《中小企业标准暂行规定》国经贸中小企（2003）143 号同时废止。

附件 3

财政部 生态环境部

关于调整公布第二十二期环境标志产品政府采购清单的通知

财库〔2018〕70 号

党中央有关部门，国务院各部委、各直属机构，全国人大常委会办公厅，全国政协办公厅，国家监委，高法院，高检院，各民主党派中央，有关人民团体，各省、自治区、直辖市、计划单列市财政厅（局）、环境保护厅（局），新疆生产建设兵团财政局、环保局：

为推进和规范环境标志产品政府采购，现将第二十二期“环境标志产品政府采购清单”（以下简称环保清单）印发你们，有关事项通知如下：

一、环保清单（附件 1）所列产品为政府优先采购产品。对于同时列入环保清单和节能产品政府采购清单的产品，应当优先于只列入其中一个清单的产品。

二、未列入本期环保清单的产品，不属于政府优先采购的环境标志产品范围。环保清单中的产品，其制造商名称或地址在清单执行期内依法变更的，经相关认证机构核准并办理认证证书变更手续后，仍属于本期环保清单的范围。与本通知附件 2 所列性能参数不一致的台式计算机产品，不属于本期环保清单的范围。

三、政府采购工程以及与工程建设有关的货物采购应当执行环境标志产品政府优先采购政策。采购人及其委托的采购代理机构应当在采购文件和采购合同中列明使用环境标志产品的要求。

四、在本通知发布之后开展的政府采购活动，应当执行本期环保清单。在本通知发布之前已经开展但尚未进入评审环节的政府采购活动，应当按照采购文件的约定执行上期或本期环保清单，采购文件未约定的，可同时执行上期和本期环保清单。

五、相关企业应当保证其列入环保清单的产品在本期环保清单执行期内稳定供货，凡发生制造商及其代理商不接受参加政府采购活动邀请、列入环保清单的产品无法正常供货以及其他违反《承诺书》内容情形的，采购人、采购代理机构应当及时将有关情况向财政部反映。财政部将根据具体违规情形，对有关供应商作出暂停列入环保清单三个月至两年的处理。

六、环保清单再次调整的相关事宜另行通知。

七、公示、调整环保清单以及暂停列入环保清单等有关文件及附件在中华人民共和国财政部网站（<http://www.mof.gov.cn>）、中国政府采购网（<http://www.ccgp.gov.cn>）、中华人民共和国生态环境部网站（<http://www.zhb.gov.cn>）、中国绿色采购网（<http://www.cgpn.org>）上发布，请自行查阅、下载。

请遵照执行。

财政部 生态环境部 2018 年 8 月 2 日

附件 4

财政部 国家发展改革委

关于调整公布第二十四期节能产品政府采购清单的通知

财库〔2018〕73 号

党中央有关部门，国务院各部委、各直属机构，全国人大常委会办公厅，全国政协办公厅，国家监委，高法院，高检院，各民主党派中央，有关人民团体，各省、自治区、直辖市、计划单列市财政厅（局）、发展改革委（经信委、工信委、工信厅、经信局），新疆生产建设兵团财政局、发展改革委、工信委：

为推进和规范节能产品政府采购，现将第二十四期“节能产品政府采购清单”（以下简称节能清单）印发给你们，有关事项通知如下：

一、节能清单（附件 1）所列产品包括政府强制采购和优先采购的节能产品。其中，台式计算机，便携式计算机，平板式微型计算机，激光打印机，针式打印机，显示设备，制冷压缩机，空调机组，专用制冷、空调设备，镇流器，空调机，电热水器，普通照明用双端荧光灯，电视设备，视频设备，便器，水嘴等品目为政府强制采购的节能产品（具体品目以“★”标注）。其他品目为政府优先采购的节能产品。

二、未列入本期节能清单的产品，不属于政府强制采购、优先采购的节能产品范围。节能清单中的产品，其制造商名称或地址在清单执行期内依法变更的，经相关认证机构核准并办理认证证书变更手续后，仍属于本期节能清单的范围。与本通知附件 2 所列性能参数不一致的台式计算机产品，不属于本期节能清单的范围。

三、采购人拟采购的产品属于政府强制采购节能产品范围，但本期节能清单中无对应细化分类或节能清单中的产品无法满足工作需要的，可在节能清单之外采购。

四、在本通知发布之后开展的政府采购活动，应当执行本期节能清单。在本通知发布之前已经开展但尚未进入评审环节的政府采购活动，应当按照采购文件的约定执行上期或本期节能清单，采购文件未约定的，可同时执行上期和本期节能清单。

五、已经确定实施的政府集中采购协议供货涉及政府强制采购节能产品的，集中采购机构应当按照本期节能清单重新组织协议供货活动或对相关产品进行调整。政府采购工程以及与工程建设有关的货物采购应当执行节能产品政府强制采购和优先采购政策。采购人及其委托的采购代理机构应当在采购文件和采购合同中列明使用节能产品的要求。

六、相关企业应当保证其列入节能清单的产品在本期节能清单执行期内稳定

QYZC2024-0434-6

第七章 投标文件格式

QYZC2024-0434-6

XXXX 项目（包号）投标文件

QYZC2024-0434-6

项目名称：

项目编号：

投标供应商：

投标日期：

法人签字：

法人授权人签字：

目 录

第一部分：资格部分

- 一、供应商资格证明文件
- 二、法定代表人身份证明书
- 三、法定代表人授权书
- 四、非联合体声明函
- 五、庆阳市公共资源交易诚信承诺书

第二部分：商务部分

- 一、投标函
- 二、价格部分
 - (一) 开标一览表
 - (二) 报价明细表
- 三、中小企业声明函
 - (一) 政府采购政策情况表
 - (二) 政府采购政策证明文件
- 四、商务条款偏离表
- 五、投标人及项目负责人业绩
 - (一) 投标人类似项目业绩一览表
 - (二) 业绩证明文件
- 六、售后方案
- 七、商务部分其他资料

第三部分：技术部分

- 一、技术部分响应情况说明表
- 二、技术响应证明（支撑）材料
- 三、实施方案
- 四、其他技术资料

第四部分：其他资料

第一部分：资格部分

一、供应商资格证明文件

1 供应商符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条、《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十七条规定，根据庆阳市财政局、庆阳市公共资源交易中心《关于在全市政府采购中推行供应商“承诺+信用”管理机制的通知》要求，投标供应商须提供《庆阳市政府采购供应商资格条件承诺函》加盖公章；

2本项目实行资格后审，不接受联合体投标。

3本项目的特定资格要求：一包至五包投标人须提供医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证或二类医疗器械经营备案凭证；六包至七包投标人须提供药品生产许可证或药品经营许可证及医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证；九包须提供医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证或二类医疗器械经营备案凭证；八包、十包、十一包无项目特定资格要求。

4提供庆阳市公共资源交易诚信承诺书。

5其他资格证明文件。

（投标人须按照招标文件规定的格式编制投标文件，招标文件未提供的格式由投标人自行编写）

二、法定代表人身份证明书(法定代表人参加投标)

投标人名称：_____

注册号：_____

注册地址：_____

成立时间：_____年_____月_____日

经营期限：_____

经营范围：主营：_____；兼营：_____

法定代表人姓名：_____ 性别：_____ 年龄：_____ 系_____（投标人名称）的法定代表人。

特此证明。

QYZC2024-0434-6

法定代表人身份证
复印件（正反面）

投标人（盖章）：

法定代表人（签字）：

日期：_____年_____月_____日

三、法定代表人授权书(委托代理人参加投标)

_____ (采购人名称)：

本授权声明：_____ (投标人名称) _____ (法定代表人姓名、职务) 授权 _____ (被授权人姓名、职务) 为我方 “ _____ ” 项目 (项目编号) 投标活动的合法代表，以我方名义全权处理该项目有关投标、签订合同以及执行合同等一切事宜。

特此声明。

| | |
|-------------------------------|-------------------------------|
| <p>法定代表人身份证 复印件 (正反面)</p> | <p>委托代理人身份证 复印件 (正反面)</p> |
|-------------------------------|-------------------------------|

投标人 (盖章)：

法定代表人 (签字)：

委托代理人 (签字)：

日 期：_____年____月____日

四、非联合体投标

致：_____（采购人）

我公司参加_____（项目名称）_____项目，
属于（联合体/非联合体）投标，特此声明！

投标人名称：_____（单位公章）

法定代表人或被授权人：_____（签字）

日期：____年____月____日

QYZC2024-0434-6

五、庆阳市公共资源交易诚信承诺书

致：_____（招标采购人）

我方自愿采购文件标注的招标采购活动。按照《招标投标法》《招标投标法实施条例》《政府采购法》《政府采购法实施条例》，中共庆阳市委、庆阳市人民政府《关于进一步优化全市营商环境的实施意见》（庆发〔2022〕4号），庆阳市人民政府根治拖欠农民工工资工作领导小组办公室《关于在全市公共资源交易活动中实行拖欠农民工工资“诚信承诺+信息推送”制度的通知》（庆治欠办发〔2020〕15号）、庆阳市人民政府根治拖欠农民工工资工作领导小组办公室《关于取消工程建设项目招投标无欠薪证明事项的公告》，庆阳市公共资源交易管理委员会办公室《关于在全市工程建设项目招标投标过程中落实项目经理任职行为有关规定的通知》（庆公管办发〔2018〕2号）、庆阳市财政局、庆阳市审计局、庆阳市发展和改革委员会、庆阳市公安局《关于开展联合惩戒加强源头管理防治政府采购领域串通投标行为的通知》（庆市财采〔2018〕11号）等法规文件规定，需承诺内容如下：

| 序号 | 承诺事项 | 备注 |
|----|-----------------|--------|
| 1 | 不挂靠、不转包、不违法分包承诺 | 必须承诺 |
| 2 | 投标材料真实性保证承诺 | 必须承诺 |
| 3 | 农民工工资支付诚信承诺 | 涉及农民工 |
| 4 | 项目经理无在建项目承诺 | 涉及建造师 |
| 5 | 三年内无重大违法记录书面申明 | 政府采购项目 |
| 6 | 庆阳市政府采购供应商诚信承诺 | 政府采购项目 |

注：不据实承诺的视为无效投标。

特别提示：

1. 投标人（供应商）未做出承诺，视同自愿放弃投标（响应）资格；
2. 未履行或未全面履行承诺的，依法依规处罚，并记入不良行为记录名单。

承诺事项

一、不挂靠、不转包、不违法分包承诺

(必须承诺)

我方自愿参加该项目的招标采购活动，已知悉并理解本项目招标采购文件的各项要求，并对不挂靠、不转包、不违法分包、不参与围标串标等违法活动郑重承诺如下：

1. 在参与投标、订立合同、办理有关施工手续、从事施工等活动中，不向其他单位或个人出借或借用资质证书、营业执照等行政许可证件和证书，不接受任何形式的挂靠。

2. 如我方中标，不得以任何非正当理由拒绝与招标（采购）人签订合同，将严格履行合同责任和义务，不随意变更项目部人员，不得以任何形式或名义向其他单位（个人）转包中标项目，除特殊专业工程征得招标采购单位同意外，不向其他单位或个人分包合同约定外的单位工程或分部分项工程。

3. 不组织或参与围标串标活动，不以提供虚假资料、不以低于成本价或恶意低价等不正当手段谋取中标。

如违反上述承诺，我方自愿接受招标采购单位、行政监督部门依法取消投标、中标资格，终止合同，没收投标保证金，实施行政处罚、信用惩戒，追究刑事民事责任等惩戒措施。

二、投标材料真实性保证承诺

(必须承诺)

我方以“线上不见面”的方式参加该项目投标，不能现场提供各类企业和人员证书及相关资料原件，特在此郑重承诺如下：

1. 我方在电子投标文件中提供的各类企业和人员证书及相关资料的扫描件与原件一致，真实有效；

2. 我方愿意在中标公告中公示相关资质、证书和资料，接受社会监督；

3. 招标采购单位或其他潜在投标人（供应商/竞买人）对我方投标文件中的相关资料如有异议，我公司随时提供资料原件进行核实；

如我方提供的投标资料不真实或不能按要求及时提供原件，自愿接受行业监管部门及其他部门依法依规给予的处罚，并承担相关损失。

三、农民工工资支付诚信承诺

(适用于有农民工参与合同履行的项目)

我方参与该项目的招投标事项，现就农民工工资支付工作承诺如下：

(一) 基本信息

详见营业执照等相关资料。

(二) 承诺事项

1. 严格遵守《劳动法》《劳动合同法》《保障农民工工资支付条例》等法律、法规相关规定，切实履行农民工工资支付主体责任，确保农民工工资按月足额支付；

2. 按照有关规定开设农民工工资专用账户，专项用于支付本工程项目农民工工资；

3. 对本企业及分包单位所招用的农民工实行实名制管理，分别签订劳动合同，并对分包单位的劳动用工和工资发放等情况进行监督；

4. 按照有关规定存储农民工工资保证金，专项用于支付为该工程项目提供劳动的农民工被拖欠的工资；

5. 愿意承担不实承诺的法律责任；

6. 本承诺可核查方式包括：各级劳动保障监察部门调查核实、“陇明公”平台查询、现场检查，本人愿意配合对承诺内容的调查、核查、核验；

7. 本承诺文书中填写的基本信息真实、准确。

我所承诺事项可到有关部门、单位进行核查或者申请有关部门、单位进行协查，或者进行现场检查，或者通过其他方式进行核查。如果经核实我作出虚假承诺，我自愿承担全部法律责任和不利后果。

四、项目经理无在建项目承诺

(适用于有项目经理参与投标的项目，项目经理为一级或二级建造师)

我方在此申明，拟派的项目经理在现阶段没有担任过任何在施建设工程项目的项目经理。

我方保证上述信息的真实和准确，并愿意承担因我方就此弄虚作假所引起的一切法律后果。

五、三年内无重大违法记录书面申明

(适用于政府采购项目)

按照《政府采购法》第二十二条和《政府采购法实施条例》第十七条、第十九条相关规定，现做出以下承诺：申明在参加本次政府采购活动前3年内，我方在经营活动中无重大违法记录。其中“重大违法记录”是指违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚、被禁止在一定期限内参加政府采购活动。“较大数额罚款”是为200万元以上的罚款；法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”标准高于200万元的，从其规定。

六、庆阳市政府采购供应商诚信承诺

(适用于庆阳市政府采购项目)

我方自愿参加该项目的招标采购活动，我方已知悉并理解本项目采购文件的各项要求。为贯彻公开、公平、公正和诚实信用的政府采购原则，共同维护庆阳市政府采购市场良好秩序，我方郑重声明和承诺如下：

(一) 在参加本次政府采购活动中严格遵守《中华人民共和国政府采购法》等法律、法规、规章及庆阳市有关规定。

(二) 我方郑重声明，在参加本次政府采购活动前三年内，无因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等重大违法记录。我方同时声明，在参加本次政府采购活动前，未被列入失信被执行人、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。

我方对以上声明的真实性负责，接受采购人、采购代理机构根据相关政策规定进行的信用记录查询。如发现以上声明不实，我方承担相应后果。

(三) 我方郑重承诺，在参加本次政府采购活动中：

1. 不向采购人、采购代理机构和评审专家提供任何形式的商业贿赂或者提供其他不正当利益。对索取或接受商业贿赂的单位和个人，及时向财政部门 and 监察机关举报；

2. 不与其他供应商串通采取围标、陪标等商业欺诈手段谋取中标（成交）；

3. 不出借或借用资质；

4. 不与采购人、采购代理机构、评审专家恶意串通；

5. 不采取不正当手段诋毁、排挤其他供应商；

6. 不以虚假材料谋取中标（成交）；
7. 不以低于成本价或恶意低价竞争；
8. 不与采购人在招标采购过程中进行协商谈判；
9. 中标或者成交后不提供假冒伪劣产品；
10. 中标或者成交后非因不可抗力不变更投标（响应）文件中承诺的项目管理实施人员；
11. 中标或者成交后无正当理由不得拒不与采购人签订政府采购合同；
12. 不得有未按照采购文件确定的事项与采购人签订政府采购合同，或者与采购人另行订立背离合同实质性内容协议的行为；
13. 不转包或违法分包政府采购合同，不得擅自变更、中止或者终止政府采购合同；
14. 不捏造事实、提供虚假材料或者以非法手段取得证明材料进行质疑、投诉；
15. 不得有拒绝有关部门监督检查或者提供虚假情况的行为；
16. 不得有其他违反国家法律法规和规章要求的违法犯罪或者失信行为。

（四）如有违反以上声明或者承诺之一情形的，我方知悉并接受采购人、采购代理机构和政府采购监督管理部门等政府职能部门将采取以下一种或几种方式追究我方责任：

1. 投标（响应）无效；
2. 不予退还投标保证金或者履约保证金；
3. 约谈法人代表或者主要负责人，责令整改；
4. 中标（成交）无效；
5. 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；
6. 没收违法所得；
7. 吊销营业执照；
8. 政府相关部门的联合惩戒措施；
9. 追究刑事责任；
10. 法律法规规定的其他处理处罚措施。

第二部分：商务部分

一、投标函

_____（采购人名称）：

我方全面研究了“_____”项目公开招标（公开招标编号）_____，决定参加贵单位组织的本项目公开招标。我方授权_____（姓名、职务）代表我方_____（投标单位的名称）全权处理本项目投标的有关事宜。

1. 我方自愿按照公开招标规定的各项要求向采购人提供所需货物/服务，总投标价为人民币_____万元（大写：_____）。

2. 一旦我方中标，我方将严格履行合同规定的责任和义务，保证于合同签字生效后_____内完成项目。

3. 我方的投标有效期为提交投标文件的截止之日起_____天。

4. 我方承诺未列入“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“信用甘肃”失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单，也未列入中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）政府采购严重违法失信行为记录名单，符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的各项条件，投标截止日前3年在经营活动中没有重大违法记录。

5. 我方若中标，本承诺将成为合同不可分割的一部分，与合同具有同等的法律效力。

6. 如违反上述承诺，我方投标无效且接受相关部门依法作出的处罚，并承担通过“甘肃政府采购网”等相关媒体予以公布的任何风险和责任。

7. 我方为本项目提交的投标文件_____份。

8. 我方愿意提供贵单位可能另外要求的，与投标有关的文件资料，并保证我方已提供和将要提供的文件资料是真实、准确的。

9. 我方完全理解采购人不一定将合同授予最低报价的投标人的行为。

投标人（盖章）：

法定代表人或委托代理人（签字）：

通讯地址：

邮政编码：

联系电话：

传 真：

日 期： 年 月 日

二、价格部分

(一) 开标一览表

投标人名称：

项目名称：

项目编号：

包号：

币种：人民币

| 序号 | 项目名称 | 投标总价（元） | 合同履行期限 | 备注 |
|----|-----------------------|------------|--------|----|
| | | 小写： 大写： | | |
| | 小微企业所投小微企业生产产品（服务）的价格 | | | |

投标人（盖章）：

法定代表人或委托代理人（签字）：

日期：____年____月____日

说明：1. 报价应是最终用户验收合格后的总价。

2. “开标一览表”必须签字盖章，否则为无效投标，

3. 开标一览表必须与网上开评标系统所填内容一致，若不一致的，以系统提交（唱标）价格为准。但供应商必须对唱标的内容进行确认，不确认的视为无效投标。

(二) 报价明细表

项目名称：_____

项目编号：_____

包 号：_____

单位：元

| 序号 | 货物名称 | 品牌、规格、 型号 | 生产厂家 | 单位 | 数量 | 单价 | 总价 |
|----|------|--------------|------|----|----|----|----|
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| 总计 | | | | | | | |

注：此格式投标人可根据实际情况拓展、变动。

投标人（盖章）：

法定代表人或委托代理人（签字）：

日 期：____年____月____日

三、中小企业声明函

(一) 政府采购政策情况表

项目名称：_____

项目编号：_____

包号：_____ / _____ 单位：元

| | | | | | |
|--|--|------|-----|-------------|----|
| 中小企业、 监狱企业、 残疾人福 利性单位 扶持政策 | 如属所列情形的，请在括号内打“√”： | | | | |
| | () 小型、微型企业投标且提供本企业制造的产品。 | | | | |
| | () 小微企业投标且提供其它小型、微型企业产品的，请填写下表内容： | | | | |
| | 产品名称 | 品牌型号 | 制造商 | 制造商 企业类型 | 金额 |
| | | | | | |
| | | | | | |
| 小型、微型企业、监狱企业、残疾人福利单位产品金额合计 | | | | | |
| 监狱企业 | 如属于监狱企业，须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。 证明材料见投标文件第___至___页。 | | | | |
| 残疾人福利性单位 | 如属于残疾人福利性单位，须提供《残疾人福利性单位声明函》 该声明函见投标文件第___至___页。 | | | | |

填报要求：

1. 本表的产品名称、品牌型号、金额应与《开标分项一览表》一致。
2. “制造商企业类型”栏填写内容为“小型”、“微型”、“监狱企业”或“残疾人福利性单位”。
3. 请投标人正确填写本表，所填内容将作为评分的依据。其内容或数据应与对应的证明资料相符，如果填写不完整或有误，不再享受上述政策优惠。
4. 小微企业、监狱企业、残疾人福利性单位是指投标人及其所投产品的制造商均为小微企业、监狱企业、残疾人福利性单位。

(二) 政府采购政策证明文件

1. 小微企业声明函
2. 监狱企业声明函及相关证明材料
3. 残疾人福利性单位及相关证明材料

QYZC2024-0434-6

注： 本节投标人可根据实际情况填写

附件：

以下声明函需加盖投标人（制造商）公章，否则不予认可。

中小企业声明函（货物）

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

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

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

.....

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

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日期：

残疾人福利性单位声明函（投标人）

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

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

中标供应商为残疾人福利性单位的，将随中标结果同时公告其《残疾人福利性单位声明函》，接受社会监督。

投标人（盖章）：

法定代表人或委托代理人（签字）：_____

日期： 年 月 日

注：提供其他残疾人福利性单位制造的货物，必须同时提供该残疾人福利性单位的声明函。

QYZC2024-0134-6

残疾人福利性单位声明函（制造商）

本单位郑重声明，根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）的规定，本单位为符合条件的残疾人福利性单位，且本单位参加_____单位的_____项目采购活动提供本单位制造的货物（由本单位承担工程/提供服务），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

中标供应商为残疾人福利性单位的，将随中标结果同时公告其《残疾人福利性单位声明函》，接受社会监督。

制造商（单位公章）：

日期：20 年 月 日

四、商务条款偏离表

项目名称：

项目编号：

供应商名称：

| 序号 | 采购文件的商务要求 | 投标文件的商务响应 | 偏离说明 | 备注 |
|----|-----------|-----------|------|----|
| 1 | | | | |
| 2 | | | | |
| 3 | | | | |
| 4 | | | | |
| 5 | | | | |
| 6 | | | | |
| 7 | | | | |

注：供应商应对《招标文件》商务文件组成内容给予逐条响应，以自己所能提供证明文件的内容予以填写，而不应复制《招标文件》的商务要求作为响应内容。对响应有偏离的说明偏离的内容。

供应商名称：_____（单位公章）

法定代表人或被授权人：_____（签字）

日期：_____年____月____日

五、投标人及项目负责人业绩

(一) 投标人类似项目业绩一览表

| 序号 | 用户单位名称 | 项目内容及项目负责人 | 实施地点 | 用户联系人及联系方式 | 项目起止时间 | 合同金额 | 备注 |
|----|--------|------------|------|------------|--------|------|----|
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |

备注：

1、若公开招标评分因素及评标标准中要求提供业绩的，投标人所列业绩应按其要求将证明材料按顺序附后。

2、此格式投标人可根据实际情况拓展、变动。

投标人（盖章）：

法定代表人或委托代理人（签字）：

日期：_____年___月___日

(二) 业绩证明文件

(供应商根据实际情况添加合同扫描件等证明材料)

QYZC2024-0434-6

六、售后方案

必须包含的内容：

1. 售后服务内容
2. 售后服务时限
3. 售后措施

QYZC2024-0434-6

注：投标人可参照以上格式和内容或由投标人自拟格式。

投标人（制造商）（单位公章）：

日期：____年____月____日

七、商务部分其他资料

(商务部分评审需用到的资料及其他商务资料)

QYZC2024-0434-6

第三部分：技术部分

一、技术响应情况说明表

项目名称：

项目编号：

| 序号 | 采购文件要求内容与数值 | 投标文件内容与响应 | 偏离说明 | 备注 |
|----|-------------|-----------|------|----|
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

注：供应商应对《公开招标》采购内容的所有要求给予逐条响应，以自己投标要求和服务所能达到的内容予以填写，而不应复制《公开招标》的技术要求作为响应内容。对响应有差异的说明差异的内容。

供应商名称： _____（单位公章）

法定代表人或被授权人： _____（签字）

日期： _____年 _____月 _____日

二、技术响应证明（支撑）材料

QYZC2024-0434-6

三、实施方案

内容必须包含以下内容：

1. 实施方案
2. 工期安排

注：投标人可参照以上格式和内容或由投标人自拟格式。

QYZC2024-0434-6

投标人（制造商）（单位公章）：

日期：____年____月____日

四、其他技术资料

(供应商根据实际情况进行编辑，格式自拟)

QYZC2024-0434-6

第四部分：其他资料（如有）

（供应商根据实际情况进行编辑）

QYZC2024-0434-6

庆阳市财政局 庆阳市公共资源交易中心

关于在全市政府采购中推行供应商 “承诺+信用”管理机制的通知

各县（区）财政局、各县（区）交易中心、各采购人、各政府采购代理机构：

为进一步深化政府采购制度改革，降低制度性交易成本，切实减轻企业负担，持续优化政府采购营商环境，按照《财政部关于促进政府采购公平竞争优化营商环境的通知》（财库〔2019〕38号）、《进一步优化政府采购领域营商环境的实施方案》（庆市财采〔2024〕10号）要求，推进政府采购领域信用体系建设，决定在我市全面推行政府采购“承诺+信用”准入管理，对符合参与政府采购活动资格条件的供应商，以承诺方式代替资格材料参加政府采购活动。现将有关工作要求通知如下：

一、适用范围“承诺+信用”准入管理适用于公开招标、邀请招标、竞争性谈判、竞争性磋商、询价、单一来源等法定政府采购方式实施的政府采购项目。

二、承诺对象

参加庆阳市政府采购活动的供应商。

三、承诺形式

供应商应当以书面形式作出资格信用承诺。供应商未提供资格信用承诺的，应当按照《中华人民共和国政府采购法》及其实施条例的相关规定提供相应的证明材料。

四、承诺内容

（一）供应商作出的承诺应当符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条的规定。

1. 具有独立承担民事责任的能力；
2. 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
3. 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
4. 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
5. 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；
6. 不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条规定的情形；
7. 在投标（响应）截止日期前未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单；
8. 符合法律、行政法规规定的其他条件。

（二）供应商作出的承诺应当符合《庆阳市公共资源交易 诚信承诺书》要求。

1. 不挂靠、不转包、不违法分包承诺；
2. 投标材料真实性保证承诺；
3. 农民工工资支付诚信承诺（若包含农民工参与合同履行）；
4. 项目经理无在建项目承诺（若包含项目经理参与合同履行）；
5. 三年内无重大违法记录书面申明；
6. 庆阳市政府采购供应商诚信承诺。

（三）采购人及其委托的采购代理机构在采购文件中提供 供应商资格条件承诺函格式文本（详见附件），并将《庆阳市 公共资源交易诚信承诺书》作为附件内容提供给供应商知晓承 诺内容，以便供应商就上述证明材料作出承诺。供应商作出承 诺的同时，应知悉违反承诺事项所须承担的法律 责任。采购项目对资格条件有特殊要求的以及法律、行政法规规定的其他条 件，应当在采购文件中予以明确标识。

五、承诺责任

供应商应当对承诺内容及提供的审查证明材料的真实性、合法性、有效性负责。

六、信用承诺监管

为进一步保障“承诺+信用”准入管理规范运行，推动信

用数据共享应用，预防失信供应商违规提交承诺函损害采购人合法权益，采购人、代理机构应当在确定中标（成交）供应商前，依托“信用中国”网站、中国政府采购网等公开渠道，对拟中标（成交）供应商资格信用承诺开展信用甄别。经调查核验，供应商作出虚假承诺，属于提供虚假材料谋取中标（成交）的，依法追究相应责任。

本通知自 2024 年 11 月 1 日起施行。请各县（区）财政局、各县（区）交易中心、市直各单位、各政府采购代理机构认真遵照落实。

附件：庆阳市政府采购供应商资格承诺函（模版）



附件：

庆阳市政府采购供应商资格条件承诺函 (模板)

我单位（本人）自愿参加本次政府采购活动，严格遵守《中华人民共和国政府采购法》及相关法律法规，坚守公开、公平、公正和诚实信用等原则，依法诚信经营，共同维护庆阳市政府采购市场良好秩序，我单位（本人）符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条的规定，知悉理解本项目采购文件的各项要求，并已认真阅读《庆阳市公共资源交易诚信承诺书》内容，现郑重声明作出如下承诺：

1. 具有独立承担民事责任的能力；
2. 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
3. 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
4. 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
5. 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

；

6. 不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条规定的情形；

7. 在投标（响应）截止日期前未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单；

8. 符合法律、行政法规规定的其他条件；

9. 不挂靠、不转包、不违法分包承诺；

10. 投标材料真实性保证承诺；11. 庆阳市政府采购供应商诚信承诺；

