

合 同 书

项目名称：重点传染病监测试剂耗材采购项目

项目编号：CZZC2025-J1-990075-YZLZ

合同编号：12N49886851920251001（分标 2）

目 录

- 1、 合同书
- 2、 采购需求
- 3、 竞标声明
- 4、 竞标报价表
- 5、 商务要求偏离表
- 6、 售后服务承诺
- 7、 技术要求偏离表
- 8、 最后报价
- 9、 成交通知书

《重点传染病监测试剂耗材采购项目分标 2 合同》

合同编号：12N49886851920251001

采购人（甲方）：崇左市疾病预防控制中心

供应商（乙方）：广西雨鑫商贸有限公司

采购计划号：崇左采备[2025]543 号-002

项目名称：重点传染病监测试剂耗材采购项目 项目编号：CZZC2025-J1-990075-YZLZ

合同类型：买卖合同

本合同为中小企业预留合同：（是）。

根据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国民法典》等法律法规规定，按照采购文件规定条款和乙方投标（竞标）承诺，甲乙双方签订本合同。

第一条 合同标的详见本合同“竞标报价表”

合同金额：陆拾肆万叁仟玖佰柒拾元整（¥643,970.00）

第二条 标的质量

- 乙方所提供标的名称、商标品牌、生产厂家、规格型号、技术参数等内容必须与乙方投标（响应）文件及有关承诺相一致，且满足项目实施要求。
- 乙方所提供的货物必须是全新、未使用的原装产品，且在正常安装、使用和保养条件下，其使用寿命期内各项指标均达到投标（响应）文件的承诺。

第三条 履行时间（期限）、地点和方式

- 履行时间（期限）：合同签订之日起 1 年内。
- 履行地点：广西崇左市江州区石景林东路 11 号，甲方指定地点。
- 履行方式
 - 乙方负责货物运输，货物的运输方式：满足本次采购供货要求。
 - 交货方式

☒ 乙方将货物送到甲方指定地点。

☐ 甲方自行到乙方指定地点提货。

☐ 其他： 。

第四条 包装方式

- 乙方提供的货物均应按投标（响应）文件承诺的要求的包装材料、包装标准、包装方式进行包装。
- 乙方应在货物发运前对其进行满足运输距离、防水、防潮、防震、防锈和防破损装卸等要求包装，以保证货物安全运达甲方指定地点。

3.货物的使用说明书（货物属于进口产品的，供货时应同时附上中文使用说明书）、质量检验证明书、质量合格证、随配附件和工具以及清单一并附于货物包装内。

第五条 安装和培训

1. 安装时间： 甲方指定时间 ； 安装地点： 甲方指定地点 。
2. 安装要求： 满足本次采购安装要求 。
3. 甲方应提供必要安装条件（如场地、电源、水源等）。
4. 乙方应当按照投标（响应）文件的承诺对甲方有关人员进行培训。

培训时间： 甲方指定时间 ； 培训地点： 甲方指定地点 。

第六条 合同价款及支付

1. 本合同以人民币付款。
2. 实际采购数量由采购人按实际工作需要做出采购计划进行采购，货款按照成交人在合同期内实际配送并验收合格的数量及本项目所报的固定单价进行定期结算。
3. 采购人按照实际需求进行货物采购，成交单价作为采购结算依据，实际结算价为实际试剂采购数量×试剂耗材成交单价累计之和。

4. 目录所列试剂耗材为常用试剂耗材，目录未列入的产品等也有可能购买（未列入品种采购可根据单位内控制度，做好询价对比后，可选择是否与本年度实验试剂及耗材供应项目的成交供应商购买）。

5 合同价款包括货物、随配附件、辅料、备品备件、工具、运抵指定交货地点、现场安装调试的各种费用、施工配合费和售后服务、培训、税金、产品抽样检测费及其他所有成本费用的总和及采购文件所要求的相关服务以及合同所示全部责任、义务和一般风险等全过程产生的所有成本和费用以及一切税费。

6.付款进度安排：

6.1 资金来源为财政资金，支付方式为财政国库集中支付，财政部门支付账款期间不计入合同支付期限。

6.2. 本项目无预付款。按季度付款，供应商每季度交货完成经采购人验收合格后并收到成交人开具合法的发票后 10 个工作日支付该季度的货款。

7.资金支付方式： 银行转账 。

第七条 验收、交付标准和方法

1. 验收标准和方法

（1）验收标准：货物验收标准，伴随工程、服务验收标准（符合现行国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范）

（2）验收程序及方法：

- 1) 乙方完成货物安装调试和培训后，书面向甲方提交验收申请。

2) 甲方收到乙方验收申请之日起 5 个工作日进行验收, 逾期不验收的, 视同验收合格。甲方委托第三方机构组织项目验收的, 其验收时间以该项目验收方案确定的验收时间为准。

3) 本项目验收由验收小组按照采购合同约定对每一项技术和商务要求的履约情况进行确认。

4) 验收结束后, 验收小组出具采购验收书, 验收书应当包括每一项技术和商务要求的履约情况, 并列明项目总体评价, 由验收小组、甲方和乙方共同签署。甲方委托第三方机构组织项目验收的, 其验收结果以第三方机构出具验收书的结论为准, 甲方和乙方共同签署确认。

5) 验收过程中所产生的一切费用均由乙方承担。

6) 验收书一式 四 份, 甲乙双方各执 二 份、受托第三方机构一份 (如有)。

7) 验收结论不合格的, 乙方应自收到验收书后 5 日内及时予以解决。经乙方对验收结论不合格的货物进行整改后, 仍然达不到要求的, 经双方协商, 可按以下办法处理:

①更换: 由乙方承担所发生的全部费用。

②贬值处理: 由甲乙双方协议定价。

2. 交付标准和方法

(1) 除售后服务验收外, 验收结论合格的, 乙方应自收到验收书后 5 日内向甲方交付使用。

(2) 货物的所有权和风险自交付时起由乙方转移至甲方, 货物交付给甲方之前所有风险均由乙方承担。

第八条 售后服务

1. 乙方应按照国家有关法律法规规定以及投标 (响应) 文件承诺, 为甲方提供售后服务。

2. 质保期: 1 年。

第九条 履约保证金

1. 履约保证金金额: 0 %。

2. 履约保证金递交方式: 支票、汇票、本票或者金融、担保机构出具的保函 (包含电子保函) 等非现金方式。

3. 履约保证金退付的方式、时间及条件: 由乙方向履约保证金收取单位提供《广西壮族自治区政府采购项目合同验收书》 (详见桂财采 (2015) 22号), 保证金收取单位在收到合格材料后5个工作日内办理退还手续 (不计利息)。

4. 不予退还的情形: 签订合同后, 如乙方不按双方签订的合同规定履约, 则其全部履约保证金不予退还。

第十条 违约责任

（一）技术参数不符合的

如成交的产品经甲方对试剂进行全面性能评估对产品做性能验证,经评估产品的真实性能与采购响应文件的技术参数不相符的,甲方可认定乙方违约,甲方可要求:

1. 要求乙方提供符合合同要求的新批次产品或更换甲方指定的符合合同技术参数要求的品牌(按原成交产品的成交单价采购),并承担由此产生的额外费用。

2. 根据合同中约定的违约金或损害赔偿条款,要求乙方支付相应的经济补偿,以弥补因产品不合格给甲方造成的直接经济损失和其他合理支出。

3. 若乙方无法提供合格产品或拒绝履行整改义务,甲方有权单方面终止合同,并保留追究法律责任的权利。

（二）退换货处理

1. 批次差异:不同批次之间的试剂质量不稳定或存在显著差异。

2. 包装破损或标识不清:外包装损坏、密封不良或标签信息错误、模糊不清。

3. 配送温度达不到要求:有低温配送要求没有按照规定要求配送,全程温度记录不符合要求的,没有提供配送温度记录的

4. 出现以上问题之一采购人有权退换货,并产生的退换货费用由乙方承担。

（三）其他违约责任按《中华人民共和国民法典》处理。

第十一条 不可抗力事件处理

1. 在合同有效期内,任何一方因不可抗力事件导致不能履行合同,则合同履行期可延长,其延长期与不可抗力影响期相同。

2. 不可抗力事件发生后,应立即通知对方,并寄送有关权威机构出具的证明。

3. 不可抗力事件延续一百二十天以上,双方应通过友好协商,确定是否继续履行合同。

第十二条 合同争议解决

1. 因货物质量问题发生争议的,应邀请国家认可的质量检测机构对货物质量进行鉴定。货物符合标准的,鉴定费由甲方承担;货物不符合标准的,鉴定费由乙方承担。

2. 因履行本合同引起的或者与本合同有关的争议,甲乙双方应首先通过友好协商解决,如果协商不能解决,按下列（2）方式解决:

（1）向崇左仲裁委员会申请仲裁;

（2）向甲方有管辖权的人民法院提起诉讼。

第十三条 合同的变更、中止或者终止

1. 除《中华人民共和国政府采购法》第五十条规定的情形外,本合同一经签订,甲乙双方不得擅自变更、中止或者终止合同。

2. 采购合同继续履行将损害国家利益和社会公共利益的,双方当事人应当变更、中止或

者终止合同。有过错的一方应当承担赔偿责任，双方都有过错的，各自承担相应的责任。

第十四条 合同文件构成

1. 政府采购合同
2. 中标（成交）通知书；
3. 投标（响应）文件；
4. 采购文件及更正公告（澄清或补充通知）；
5. 标准、规范及有关技术文件；
6. 双方约定的其他合同文件。

上述合同文件互相补充和解释。如果合同文件之间存在矛盾或者不一致之处，以上述文件的排列顺序在先者为准。

第十五条 知识产权和保密要求

1. 甲方在履行合同过程中提供给乙方的全部图纸、文件和其他含有数据和信息的资料，其知识产权属于甲方。
2. 除采购文件及采购需求另有约定外，甲方不因签署和履行合同而享有乙方在履行合同过程中提供给甲方的图纸、文件、配套软件、电子辅助程序和其他含有数据和信息的资料的知识产权。
3. 乙方应保证所提供货物在使用时不会侵犯任何第三方的知识产权或者其他权利。如合同货物涉及知识产权，则乙方保证甲方在使用合同货物过程中免于受到第三方提出的有关知识产权侵权的主张、索赔或诉讼的伤害。
4. 如果甲方收到任何第三方有关知识产权的主张、索赔或诉讼，乙方在收到甲方通知后，应以甲方名义并在甲方的协助下，自费用处理与第三方的索赔或诉讼，并赔偿甲方因此发生的费用和遭受的损失。如果乙方拒绝处理前述索赔或诉讼或在收到甲方通知后 28 日内未作表示，甲方可以自己的名义进行这些索赔或诉讼，因此发生的费用和遭受的损失均应由乙方承担。
5. 未经甲方书面同意，乙方不得将由甲方提供的有关合同或者任何合同条款、规格、计划、图纸、样品或者资料提供给与履行本合同无关的任何其他人。即使向履行本合同有关的其他人员提供，也应注意保密并限于履行合同的必需范围。
6. 乙方保证将要交付的货物的所有权完全属于乙方且无任何抵押、质押、查封等产权瑕疵。

第十六条 合同生效及其他

1. 合同经双方法定代表人或者委托代理人签字并加盖单位公章后生效（委托代理人签字的需求后附授权委托书，格式自拟）。
2. 合同执行中涉及采购资金和采购内容修改或者补充的，并签订书面补充协议报财政部

门备案，方可作为主合同不可分割的一部分。

3. 合同生效后，甲乙双方不得因姓名、名称的变更或者法定代表人、负责人、承办人的变动而不履行合同义务。

4. 本合同未尽事宜，遵照《中华人民共和国民法典》有关条文执行。

5. 本合同一式 5 份（可根据需要另增加），经甲乙双方法定代表人或被授权人签字并加盖公章后生效。甲方执 2 份，乙方执 1 份，云之龙咨询集团有限公司执 1 份，政府采购监督管理部门执 1 份，具有同等法律效力。

6. 本合同自签订之日起 2 个工作日内，甲方应当将采购合同在广西壮族自治区财政厅指定的媒体上公告。

甲方（章） 崇左市疾病预防控制中心 2025 年 5 月 27 日	乙方（章）广西雨鑫商贸有限公司 2025 年 5 月 27 日
单位地址：崇左市江州区石景林东路 11 号。	单位地址：广西壮族自治区南宁市青秀区民族大道 38-2 号泰安大厦写字楼 30 层 3004-1、3004-2。
法定代表人或委托代理人：	法定代表人或委托代理人：
电话：0771-7930379	电话：0771-5784007
电子邮箱：	电子邮箱：408879691@qq.com
开户名称：崇左市疾病预防控制中心	开户名称：广西雨鑫商贸有限公司
纳税人识别号：124514004988685191	纳税人识别号：91450100MACR07TR8Y
开户银行：工商银行崇左市江州支行	开户银行：广西北部湾银行股份有限公司南宁市古城支行
账号：2102123029264057159	账号：805249005700001 / 313611009012
邮政编码：532200	邮政编码：530000

采购需求

采购项目技术规格、参数及要求

说明：

1. 为落实政府采购政策需满足的要求

(1) 本竞争性谈判采购文件所称中小企业必须符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定。

(2) 根据《财政部 发展改革委 生态环境部 市场监管总局关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》（财库〔2019〕9号）和《关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕19号）的规定，采购需求中的产品属于节能产品政府采购品目清单内标注“★”的，供应商必须在响应文件中提供所竞标产品的节能产品认证证书复印件（加盖供应商公章），否则响应文件按无效处理。如本项目包含的货物属于品目清单内非标注“★”的产品时，应优先采购，具体详见“第四章 评审程序和评定成交的标准”。

2. “实质性要求”是指采购需求中带“▲”的条款或者不能负偏离的条款或者已经指明不满足按响应文件按无效处理的条款。

3. 技术要求评审中未标注“▲”号的内容允许负偏离的条款数为2项，负偏离的条款数达3项（含3项）以上作为无效竞标处理。

4. 采购需求中出现的品牌、型号或者生产供应商仅起参考作用，不属于指定品牌、型号或者生产供应商的情形。供应商可参照或者选用其他相当的品牌、型号或者生产供应商替代。

5. 供应商必须自行为其竞标产品侵犯他人的知识产权或者专利成果的行为承担相应法律责任。

6. 中小企业划分标准所属行业及划分见本章附件2。

7. 本项目货物不接受整机进口产品（即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）参与竞标，如有此类产品参与竞标的做无效竞标处理。

8. 项目2025年采购预估金额219.4320万元（分标1：148.52万元；分标2：70.912万元），“预估采购金额”仅为供应商报价提供参考依据，并非实际采购金额。

9. 实际采购数量由采购人按实际工作需要做出采购计划进行采购，货款按照成交人在合同期内实际配送并验收合格的数量及本项目所报的固定单价进行定期结算。

10. 采购人按照实际需求进行货物采购，成交单价作为采购结算依据，实际结算价为实际试剂采购数量×试剂耗材成交单价累计之和。

11. 目录所列试剂耗材为常用试剂耗材，目录未列入的产品等也有可能购买（未列入品种采购可根据单位内控制度，做好询价对比后，可选择是否与本年度实验试剂及耗材供应项目的成交供应商购买）。

12. 竞标报价（包含首次报价、最后报价）超过所竞标分标规定的采购预算金额或采购预算单价的响应文件按无效处理。

分标 2:

1. 本项目分标 2 是专门面向中小企业采购的项目。

2. 本项目分标 2 的核心产品为下表的第 1 项产品（甲型/乙型流感病毒核酸双重检测试剂盒）。

3. 本项目分标 2 采购需求：

一、采购需求：					
序号	标的名称	单位	数量	技术参数要求	采购预算单价（元）
1	甲型/乙型流感病毒核酸双重检测试剂盒	盒	138	1. 用于咽拭子样本中，甲型/乙型流感病毒核酸的定性检测。 2. 有效期：不少于 6 个月。 3. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，有 FAM、VIC (HEX)、ROX 或 CY5，如 ABI 7500、Light Cycler 480 等。 4. 检测性能：灵敏度最高达 500CFU/mL，与其他病原菌无交叉反应。 5. 检测时间：一次性完成多种核酸的定性检测，反应时长 70min。 6. 反应体系：25uL。 7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。 8. 运输保存：冷冻条件下运输，-20℃ 保存。 9. 规格：≥48T/盒	2000
2	H5\H7\H9 禽流感病毒核酸检测试剂盒	盒	3	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T。 3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。 ▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内，包含 H5 亚	5000

				型、H7 亚型和 H9 亚型禽流感病毒 ▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。 6. 有效期：≥12 个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL。 ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上），总反应体积为 25 μL。 ▲9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。	
3	H3 亚型禽流感病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	1	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T 3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。 ▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。 ▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。 6. 有效期：≥12 个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL。 ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上），总反应体积为 25 μL。 ▲9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。	1500
4	H10 亚型禽流感病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	1	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T 3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。 ▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。 ▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。 6. 有效期：≥12 个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL， ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上），总反应体积为 25 μL。	1500

				▲9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。	
5	欧亚类禽 型 H1N1 猪 流感病毒 核酸实时 荧光 PCR 检测试剂 盒	盒	1	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T。 3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。 ▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。 ▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号 产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步 扩增。 6. 有效期：≥12 个月。 7. 最低检测限：5×10 ² copies/mL， ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照，阳性 对照能使用 10 次以上），总反应体积为 25 μL。 ▲9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。	1500
6	EV/EV71/ CA16 三通 道核酸检 测试剂盒 (PCR-荧 光探针 法)	盒	10	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T。 3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。 ▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。 ▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号 产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步 扩增。 6. 有效期：≥12 个月。 7. 最低检测限：5×10 ² copies/mL。 ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照，阳性 对照能使用 10 次以上），总体系≤30 μL，需含内 标对照。 ▲9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。	4500
7	柯萨奇病 毒 A10/A6 型双通道 核酸检测 试剂盒 (PCR-荧 光探针 法)	盒	10	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T。 3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。 ▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。 ▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号 产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步	3000

				扩增。 6. 有效期：≥12 个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL。 ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上），总体系≤30 μL，需含内标对照。 ▲9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。	
8	登革病毒通用型核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	盒	1	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T。 3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。 ▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。 ▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。 6. 有效期：≥12 个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL。 ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上）。 ▲9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。	1500
9	登革病毒 I 型/II 型/III 型/IV 型四重核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	盒	1	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T。 3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。 ▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。 ▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。 6. 有效期：≥12 个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL。 ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上）。 ▲9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。	6000
10	A/B/C 组轮状病毒	盒	6	1. 荧光 PCR 法。	4500

	核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)			2. $\geq 50T$。 3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。 ▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。 ▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。 6. 有效期：≥ 12 个月。 7. 最低检测限：5×10^2 copies/mL。 ▲8. 反应体系配置≤ 2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上）。 ▲9. 扩增循环次数≤ 45，阳性 CT 值判定≤ 38。	
11	札如病毒/腺病毒/星状病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	盒	6	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$。 3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。 ▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。 ▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。 6. 有效期：≥ 9 个月。 7. 最低检测限：5×10^2 copies/mL。 ▲8. 反应体系配置≤ 2 管（不包含阴阳对照）。 ▲9. 扩增循环次数≤ 45，阳性 CT 值判定≤ 38。	4500
12	H 组轮状病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	盒	2	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$。 3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。 ▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。 ▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。 6. 有效期：≥ 9 个月。 7. 最低检测限：5×10^2 copies/mL。 ▲8. 反应体系配置≤ 2 管（不包含阴阳对照，阳性	1500

				对照能使用 10 次以上)。 ▲9. 扩增循环次数≤45, 阳性 CT 值判定≤38。	
13	新甲型 H1N1/季节性 H3 流感病毒核酸双重检测试剂盒	盒	10	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T。 3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。 ▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内, 包含甲型 H1N1 亚型、季节性 H3 亚型 (H3N2) 人类流感病毒。 5. 有效期: ≥12 个月。 6. 最低检测限: 5×10 ² copies/mL。 ▲7. 反应体系配置≤2 管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用 10 次以上)。 ▲8. 扩增循环次数≤45, 阳性 CT 值判定≤38。 ▲9. 根据工作需要, 本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	3000
14	乙型流感病毒 BV/BY 系核酸双重检测试剂盒	盒	5	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T。 3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。 ▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。 ▲5. 根据工作需要, 本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。 6. 有效期: ≥12 个月。 7. 最低检测限: 5×10 ² copies/mL。 ▲8. 反应体系配置≤2 管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用 10 次以上)。 ▲9. 扩增循环次数≤45, 阳性 CT 值判定≤38。	3000
15	百日咳杆菌核酸实时荧光 PCR 检测试剂	盒	5	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T。 3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。 ▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。 5. 有效期: ≥12 个月。	1500

				6. 最低检测限：5×10² copies/mL。 ▲7. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上）。 ▲8. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤35。 ▲9. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	
16	诺如病毒 GI/GII 双通道核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	盒	6	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T。 3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。 ▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。 ▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。 6. 有效期：≥12 个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL。 ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上）。 ▲9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。	3000
17	6 种腹泻病毒核酸多重实时荧光 PCR 检测试剂盒	盒	10	1. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。 2. 适用范围：适用于定性检测从粪便、肛拭子和呕吐物中提取的诺如病毒 GI 型、诺如病毒 GII 型、札如病毒、A 组轮状病毒、腺病毒、星状病毒核酸。 3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。 ▲4. 检测时间：采用 2 个反应管一次性完成多重病毒核酸的定性检测，反应时长不超过 60min。 ▲5. 采用预混液技术：反应液+酶混合液，减少体系配置时间。 6. 反应体系：不超过 25 μL。 7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。	9600

				8. 试剂规格：50T。 9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。 10. 有效期：不少于 12 个月，到货后质保期不少于 10 个月。	
18	新冠病毒核酸检测试剂盒	盒	150	1. 产品名称：新型冠状病毒 2019-nCoV 核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 2. 检测基因：ORF1ab 基因、N 基因 3. 检测方法：实时荧光定量 PCR 法 4. 上机反应时间：60 分钟以内 5. 荧光通道：3 个荧光通道（FAM、VIC/HEX、ROX），可在一根管子中同时检测 ORF1ab 基因、N 基因和内标基因（RNaseP），无需分成多管 6. 灵敏度：200 copies/mL 7. 质量控制：含有阴阳性质控品和人源性内标，监测样本的采集、核酸提取、PCR 扩增等过程中出现的假阴性。采用 UNG 酶-dUTP 反应体系，防止气溶胶污染导致的假阳性 8. 包装规格：50 人份/盒 ▲9. 竞标时在响应文件中提供该产品医疗器械注册证复印件，并加盖供应商公章。	200
19	多色记号笔	盒	3	实验室专用，耐低温，大小双头，耐酒精。	200
20	96 孔配套透明光学膜	盒	1	100PIC/盒，适用 ABT7500/VIIA7/Q7。	350
21	一次性加样槽	箱	2	150 只/箱，约 50ml，灭菌，独立包装。	260
22	细胞培养板	块	50	1 个/包 24/箱，6 孔。	10
23	一次性血凝板 96 孔	个	100	U 型，100 个/包。	1.5
24	水系针式过滤器	包	3	灭菌，100 个/包，(0.45) φ13。	180
25	水系针式过滤器	包	3	灭菌，100 个/包，(0.22) φ13。	180
26	一次性灭菌滴管	包	10	约 3ml，灭菌，独立包装，100 支/包。	23

27	2ml 灭菌冻存管	包	100	50 支/包, PP 材质, 无核酸酶, 圆底, 自立, 外旋密盖, 硅胶垫圈。	100
28	4ml 灭菌冻存管	包	2	50 支/包, PP 材质, 无核酸酶, 圆底, 自立, 外旋密盖, 硅胶垫圈。	100
29	5ml 灭菌冻存管	包	2	50 支/包, PP 材质, 无核酸酶, 圆底, 自立, 外旋密盖, 硅胶垫圈。	100
30	冷冻管盒 (血清盒)	个	30	10*10/盒。	10
31	EDTA 抗凝豚鼠血,	套	10	5ml/支, 2 支/套。	280
32	新型冠状病毒核酸 (2019-n CoV RNA) (液体) 质控品	盒	1	S1, 0.5ml/支, 10 支/盒。	1800
33	10 μ L 带滤芯移液器吸头	96 支/小盒, 10 小盒/中盒	20	加长 10 μ L 带滤芯移液器吸头。	350
34	20 μ L 带滤芯移液器吸头	96 支/小盒, 10 小盒/中盒	5	20 μ L 带滤芯移液器吸头。	350
35	100 μ L 带滤芯移液器吸头	96 支/小盒, 10 小盒/中盒	5	100 μ L 带滤芯移液器吸头。	350
36	200 μ L 带滤芯移液器吸头	96 支/小盒, 10 小盒/中盒	10	200 μ L 带滤芯移液器吸头。	350

37	1000 μ L 带滤芯移 液器吸头	96 支 /小 盒, 10 小 盒/ 中盒	5	1000 μ L 带滤芯移液器吸头。	400
38	可掰开 PCR 八连 管及管盖	盒	1	▲1. 用途：用于本单位基因测序仪 DNBSEQ 的使用。 ▲2. 八连管为标准 96 孔设计，可竖向折断成单条八连管。孔壁为均匀薄壁，可提供最大程度的均一性导热。双材质的设计，坚固的板面更适用于热封膜。可与八连管盖配套使用； 标准工作容积（管）$\leq 200 \mu$ L；最大总容量（管）$\leq 300 \mu$ L。 3. 包装规格：10 块/盒（管），120 条/盒（盖）。	1000
39	0.2mL 96 孔全裙边 PCR 板	盒	3	▲1. 用途：用于本单位基因测序仪 DNBSEQ 的使用。 ▲2. 96 孔全裙边，双组件设计，黑色字母数字标签，易于识别，薄壁设计有效减少 DNA 结合；标准化：符合 SBS 标准；工作容积：$\leq 200\mu$l；洁净度：无 DNA 酶，RNA 酶和人类基因组 DNA；与自动化建库仪兼容，保障设备正常使用。 3. 包装规格：10 块/盒	280
40	1.3ml 96 孔圆形孔 U 型底深 孔板	包	10	▲1. 适配本单位基因测序仪 DNBSEQ 平台。 ▲2. 字母-数字坐标标识易于确定孔位，产品平整度高，外形尺寸一致性好，确保封膜不漏液，标准化：符合 SBS 标准，材质：采用医疗级原料，总容量：1.3 mL，洁净度：无 DNA 酶，RNA 酶和蛋白酶，无热源。 3. 规格：2 块/包。	45
41	250 μ L 带 滤芯自动 化吸头	盒	5	▲1. 与本单位 DNBSEQ 测序平台兼容，保障设备正常使用，带滤芯、可防止样品液体不小心流入移液管道，同时减少实验过程中存在交叉污染的可能性，洁净度：无 DNA 酶和 RNA 酶，无热源，工作容积：$\geq 200\mu$l。 2. 规格，10 盒/包	500

42	0.5ml 冻存管, PCR 级	包	2	▲1. 与本单位 DNBSEQ 测序平台兼容, 螺旋盖微型管, 可高压灭菌, 特殊滚花设计, 卡入专用底座后, 可实现单手拧紧。 2. 规格: 100 个/包。	600
43	2ml 冻存管, PCR 级	包	1	▲1. 与本单位 DNBSEQ 测序平台兼容, 螺旋盖微型管, 可高压灭菌, 特殊滚花设计, 卡入专用底座后, 可实现单手拧紧。 2. 规格: 100 个/包。	600
44	十四种常见食源性致病菌多重 PCR 试剂	盒	1	▲1. 用途: 用于金黄色葡萄球菌、沙门氏菌、大肠埃希氏菌 0157、单核细胞增生性李斯特氏菌、克罗诺杆菌属、小肠结肠炎耶尔森氏菌、弧菌属、志贺氏菌、蜡样芽胞杆菌、气单胞菌属、产气荚膜梭菌、弯曲菌属、大肠埃希氏菌和艰难梭菌常见的十四种食源性致病菌的定性检测。 ▲2. 采用四个反应液管一次性完成十四种食源性致病菌的定性检测。 3. 反应体系: 不超过 25 μL。 4. 检测技术: 实时荧光定量 PCR。 5. 检测性能: 灵敏度 1.0×10^3 copies/mL, 与其他致病菌无交叉反应。 6. 检测样品: 从临床样本、污染食品增菌液或培养物中提取的样本。 7. 质量控制: 具有阴阳性对照, 便于结果判定; 含有内标可质控整个 PCR 反应, 排除假阴性, 使结果更准确。 8. 试剂规格: 25T。 9. 运输保存: 冷冻条件下运输, -20°C 保存。 10. 有效期: 不少于 12 个月, 到货后质保期不少于 10 个月。	7800
45	腹泻病毒多重 PCR 检测试剂盒	盒	1	1. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪 2. 用途: 用于定性检测从粪便、肛拭子和呕吐物中提取的札如病毒、腺病毒、星状病毒、诺如病毒 GI	12000

				型、诺如病毒 GII 型、A 组轮状病毒、B 组轮状病毒、C 组轮状病毒核酸。 3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原均无交叉反应。 4. 检测时间：一次性完成多种核酸的定性检测, 反应时长不超过 70min。 ▲5. 采用预混液技术：反应液加酶混合液，减少体系配置时间。 6. 反应体系：不超过 25 μL。 7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。 8. 试剂规格：25T。 9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20℃ 保存。 10. 有效期：不少于 12 个月，到货后质保期不少于 10 个月。 11. 同时鉴定轮状病毒 A/B/C 组、诺如病毒 GI/GII、腺病毒、星状病毒等腹泻病毒。	
46	十四种食源性致病菌核酸多重 PCR 检测试剂盒	盒	2	▲1. 适用机型：适用于普通 PCR 仪进行核酸扩增，搭配核酸电泳系统对扩增产物进行电泳分析。 ▲2. 适用范围：适用于定性检测从临床样本、食品样品分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物中提取的金黄色葡萄球菌、沙门氏菌、克罗诺杆菌属、小肠结肠炎耶尔森氏菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽胞杆菌、单核细胞增生性李斯特氏菌、大肠埃希氏菌 0157、志贺氏菌、霍乱弧菌、结肠弯曲菌、副溶血性弧菌、大肠埃希氏菌、空肠弯曲菌等常见的十四种食源性致病菌核酸。 3. 检测性能：灵敏度最高达 1×10⁶copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。 4. 检测技术：多重 PCR 技术。 5. 反应体系：总体系 25 μL，核酸上样量≤5 μL。 ▲6. 在响应文件中提供竞标产品说明书复印件。	7500

				7. 试剂规格：50T 8. 有效期：不少于 12 个月，到货后质保期不少于 10 个月。	
47	霍乱弧菌 ctxA/ctx B 毒力基 因双重实 时荧光 PCR 检测 试剂盒	盒	1	1. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪 2. 适用范围：适用于定性检测从食品增菌液及培养物样本中提取的霍乱弧菌 ctxA 和 ctxB 毒力基因。 3. 有效期：不少于 12 个月，到货后质保期不少于 10 个月。 4. 规格：25T 5. 检测时间：一次性完成多种核酸的定性检测，反应时长不超过 60min。 6. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。 ▲7. 采用预混液技术：反应液 1 管，酶混合液 1 管，减少体系配置时间。 8. 反应体系：不超过 25 μL。 9. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。 10. 运输保存：冷冻条件下运输，-20℃ 保存。	1500
二、商务要求					
(一) 服务期限和地点（范围）		1. 服务期限：合同签订之日起 1 年内。 2. 交货地点：广西崇左市江州区石景林东路 11 号，采购人指定地点。			
(二) 合同签订时间		自成交通知书发出之日起 15 日内，因不可抗力原因延迟签订合同的，自不可抗力事由消除之日起 5 个工作日内完成合同签订事宜。			
(三) 付款条件（进度和方式）		1. 资金来源为财政资金，支付方式为财政国库集中支付，财政部门支付账款期间不计入合同支付期限。 2. 本项目无预付款。按季度付款，供应商每季度交货完成经采购人验收合格后并收到成交人开具合法的发票后 10 个工作日支付该季度的货款。			
(四) 售后服务		1. 售后服务要求：			

	(1)按国家有关产品“三包”规定执行“三包”; (2)送货上门安装、调试,提供完善的设备使用、操作培训; (3)技术咨询、方案推荐; 2. 质保期:提供不少于 1 年的质保期。
(五) 货物质量要求	1. 供应商所供应的产品必须符合国家标准、行业标准及产品生产厂家的出厂质量标准;成交人提供的货物必须原装、全新的、最新生产批号、具出厂合格证,序列号、包装箱号与出厂批号一致并可追索查阅、满足国家及行业强制性标准及规范,并符合采购人提出的有关质量标准的产品。 2. 供应商所供产品需与实验室检测设备配套一致或工作不会因此受到阻碍或其他不利影响,否则采购人有权要求退货或要求成交人提供采购人指定试剂耗材,成交人须无条件服从;供应商所交的货物品种、型号、规格、质量等不符合响应文件提供的技术数据或经实际测试发现不真实的,采购人有权退货或换货,且不承担因此产生的任何费用,并对其给采购人造成的损失保留追索权利。
(六) 成交价	货物送达指定地点,验收合格至正常使用前所有可能发生的费用,即包含:物价上涨成本、货物本身费用、运输费、装卸搬运费、人工劳务费、税金等。供应商认为必需的费用也需综合考虑在报价中,在合同协议期间,采购人将不予调整供货单价。
(七) 供货的有效期	供货时产品的有效期必须大于产品有效期的 2/3,如有在质量保证范围和质量保证期内发生非因采购人正常使用造成的质量问题的,成交人应在收到有关通知后 7 天内予以更换。质保期内全部服务费和更换货物的费用由成交人承担。
(八) 竞标报价	竞标报价含货物、随配附件、辅料、备品备件、工具、运抵指定交货地点、现场安装调试的各种费用、施工配合费和售后服务、培训、税金、产品抽样检测费及其他所有成本费用的总和及采购文件所要求的相关服务以及合同所示全部责任、义务和一般风险等全过程产生的所有成本和费用以及一切税费,对采购的全部货物进行完整唯一报价。
(九) 保存条件	包装条件、温湿度,全程温度必须保持在范围内,试剂有低温运送要求的必须全程冷链配送,并且提供试剂在运输过程中全程的温度记录。
(十) 供货时间要求	供货期不得超过 7 天,收货日期不得在周末或节假日,除采购人指定要求的日期除外。采购人常用试剂成交人保持一定的安全库存,以便在紧急情

	况下能够立即发货，对非常用试剂，如遇突发公共卫生事件检测需求，成交人应在第一时间与原材料供应商、物流公司紧密合作安排订货发货，制定并实施快速交货计划，例如使用航空快递等方式加速运输。
(十一) 配送及交货要求	1. 负责送货上门。货物对温度条件有要求的，必须确保运输全过程的冷链条件，并有配送全程的温度记录，安排货物必须在工作日到达采购人，否则造成的货物质量问题，成交人必须在接到通知后 3 日内无条件进行更换。配送必须到达指定的楼栋和楼层。 2. 所有货物在开箱检验时必须完好，无破损，配置与装箱单相符，交货时必须随附货物清单。货物外观清洁，标记及字体清晰、明确。
三、与实现项目目标相关的其他要求	
(一) 供应商的履约能力要求	
备品备件及耗材等要求：供应商所提供的零部件、配件及安装材料必须是符合国家规定质量安全标准的全新、合格产品；该项费用应包含在报价中；供应商所提供完整的全套设备须包括必备的易损耗备件和专用工具。	
(二) 进口产品说明	
本项目货物不接受整机进口产品（即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）参与竞标，如有此类产品参与竞标的做无效竞标处理。	
(三) 验收标准	
必须符合国家标准、行业标准及产品生产厂家的出厂质量标准；成交人提供的货物必须原装、全新的、最新生产批号、出具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致并可追索查阅、满足国家及行业强制性标准及规范，并符合采购人提出的有关质量标准的产品。	
(四) 违约责任	
(一) 技术参数不符合的 如成交的产品经采购人对试剂进行全面性能评估对产品做性能验证，经评估产品的真实性能与采购响应文件的技术参数不相符的，采购人可认定成交人违约，采购人可要求： 1. 要求成交人提供符合合同要求的新批次产品或更换采购人指定的符合合同技术参数要求的品牌（按原成交产品的成交单价采购），并承担由此产生的额外费用。 2. 根据合同中约定的违约金或损害赔偿条款，要求成交人支付相应的经济补偿，以弥补因产品不合格给采购人造成的直接经济损失和其他合理支出。 3. 若成交人无法提供合格产品或拒绝履行整改义务，采购人有权单方面终止合同，并保留追	

究法律责任的权利。

（二）退换货处理

1. 批次差异：不同批次之间的试剂质量不稳定或存在显著差异。
2. 包装破损或标识不清：外包装损坏、密封不良或标签信息错误、模糊不清
3. 配送温度达不到要求：有低温配送要求没有按照规定要求配送，全程温度记录不符合要求的，没有提供配送温度记录的
4. 出现以上问题之一采购人有权退换货，并产生的退换货费用由成交人承担。

（五）其他要求

1. 供应商的报价须包括：货物送达指定地点，验收合格至正常使用前所有可能发生的费用，即包含：物价上涨成本、货物本身费用、运输费、装卸搬运费、人工劳务费、税金等。供应商认为必须的费用也需综合考虑在报价中，在合同协议期间，采购人将不予调整供货单价。
2. 竞标产品必须为全新原装产品，成交供应商所提供的产品、资料等要求。
3. 属于医疗器械管理范围的产品，供应商在响应文件中提供《医疗器械产品注册证》复印件或注册登记表复印件，并加盖供应商公章。

3. 竞标声明

致：崇左市疾病预防控制中心（采购人名称）：

我方 广西雨鑫商贸有限公司（供应商名称） 系中华人民共和国合法供应商，经营地址 广西壮族自治区南宁市青秀区民族大道 38-2 号泰安大厦写字楼 30 层 3004-1、3004-2。

我方愿意参加贵方组织的 重点传染病监测试剂耗材采购项目（项目名称） 项目的竞标，为便于贵方公正、择优地确定成交供应商及其竞标产品和服务，我方就本次竞标有关事项郑重声明如下：

1. 我方向贵方提交的所有响应文件、资料都是准确的和真实的。

2. 我方不是为本次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。

3. 在此，我方宣布同意如下：

- (1) 将按照谈判文件的约定履行合同责任和义务；
- (2) 已详细审查全部谈判文件，包括补遗文件(如有)；
- (3) 同意提供按照贵方可能要求的与谈判有关的一切数据或者资料；
- (4) 响应谈判文件规定的竞标有效期。

4. 我方承诺符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定：

- (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) 法律、行政法规规定的其他条件。

5. 我方在此声明，我方在参加本项目的政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录（重大违法记录是指供应商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、较大数额罚款等行政处罚），未被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单，完全符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的供应商资格条件，我方对此声明负全部法律责任。

6. 根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》第五十条要求对政府采购合同进行公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。我方就对本次响应文件进行注明如下：

(两项内容中必须选择一项)

☒我方本次响应文件内容中未涉及商业秘密;

☐我方本次响应文件涉及商业秘密的内容有: _____;

7. 与本谈判有关的一切正式往来信函请寄: 广西壮族自治区南宁市青秀区民族大道 38-2 号泰安大厦写字楼 30 层 3004-1、3004-2 邮政编号: 530000

电话/传真: 0771-5784007 电子邮箱: 408879691@qq.com

开户银行: 广西北部湾银行股份有限公司南宁市古城支行

账号/行号: 805249005700001 / 313611009012

8. 以上事项如有虚假或者隐瞒, 我方愿意承担一切后果, 并不再寻求任何旨在减轻或者免除法律责任的辩解。

特此承诺。

注: 如为联合体竞标, 盖章处须加盖联合体各方公章并由联合体各方法定代表人分别签署, 否则响应文件按无效处理。

法定代表人 (签字或者盖章或者电子签名): 罗玲玲

供应商 (电子签章): 广西雨鑫商贸有限公司

2025 年 05 月 09 日



1.竞标报价表

项目名称： 重点传染病监测试剂耗材采购项目 项目编号： CZZC2025-J1-990075-YZLZ

分标（如有）： 分标2

供应商名称： 广西雨鑫商贸有限公司 单位： 元

项号	标的名称	数量及单位①	品牌	规格型号	制造商	原产地	采购预算单价（元）	单价②	竞标报价③=①×②	备注
1	甲型/乙型流感病毒核酸双重检测试剂盒	138盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	2000.00	2000.00	276000.00	//
2	H5\H7\H9禽流感病毒核酸检测试剂盒	3盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	5000.00	5000.00	15000.00	//
3	H3 亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	1500.00	1500.00	//
4	H10 亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	1500.00	1500.00	//
5	欧亚类禽型 H1N1猪流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	1500.00	1500.00	//
6	EV/EV71/CA16 三	10盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医	浙江	4500.00	4500.00	45000.00	//

	通道核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)				药科技(浙江)有限公司					
7	柯萨奇病毒A10/A6型双通道核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	10盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	3000.00	3000.00	30000.00	//
8	登革病毒通用型核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	1盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	1500.00	1500.00	//
9	登革病毒I型/II型/III型/IV型四重核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	1盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	6000.00	6000.00	6000.00	//
10	A/B/C组轮状病毒核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	6盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	4500.00	4500.00	27000.00	//
11	札如病毒/腺病毒/星状病毒核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	6盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	4500.00	4500.00	27000.00	//

	光探针法)									
12	H 组轮状病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	2 盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	1500.00	3000.00	//
13	新发/季节性 H3 流感病毒核酸双重检测试剂盒	10 盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	3000.00	3000.00	30000.00	//
14	乙型流感病毒 BV/BY 系核酸双重检测试剂盒	5 盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	3000.00	3000.00	15000.00	//
15	百日咳杆菌核酸实时荧光 PCR 检测试剂	5 盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	1500.00	7500.00	//
16	诺如病毒 GI/GII 双通道核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	6 盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	3000.00	3000.00	18000.00	//
17	6 种腹泻病毒核酸多重实时荧光 PCR 检测试剂盒	10 盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	9600.00	9600.00	96000.00	//
18	新冠病毒核酸检测试剂盒	150 盒	伯杰	50 人份/盒	上海伯杰医疗科技股	上海	200.00	200.00	30000.00	//

					份有限公司					
19	多色记号笔	3 盒	科容	大小双头	广州科容生物科技有限公司	广州	200.00	200.00	600.00	//
20	96 孔配 套透明光 学膜	3 盒	科容	100PIC/ 盒	广州科容生物科技有限公司	广州	350.00	350.00	350.00	//
21	一次性加 样槽	2 箱	比克曼	150 只/ 箱, 50ml , 灭菌, 独立包 装	湖南比克曼控股有 限责任公 司	湖南	260.00	260.00	520.00	//
22	细胞培养 板	50 块	比克曼	1 块/包 100 块/ 箱, 6 孔	湖南比克曼控 股有限责 任公司	湖南	10.00	10.00	500.00	//
23	一次性血 凝板 96 孔	100 个	爱苯德	U 型, 100 个/ 包	海门市爱苯德 实验器材有 限公司	海门	1.50	1.50	150.00	//
24	水系针式 过滤器	3 包	比克曼	灭 菌, 100 个/ 包, (0.4 5) ϕ 13	湖南比克曼控 股有限责 任公司	湖南	180.00	180.00	540.00	//
25	水系针式 过滤器	3 包	比克曼	灭 菌, 100 个/ 包, (0.2 2) ϕ 13	湖南比克曼控 股有限责 任公司	湖南	180.00	180.00	540.00	//
26	一次性灭 菌滴管	10 包	爱苯德	3ml, 灭 菌, 独立 包 装, 100 支/包	海门市爱苯德 实验器材有 限公司	海门	23.00	23.00	230.00	//
27	2ml 灭菌 冻存管	100 包	爱苯德	50 支/ 包	海门市爱苯德 实验器	海门	100.00	100.00	10000.00	//

					材有限公司					
28	4ml 灭菌冻存管	2 包	爱苯德	50 支/包	海门市爱苯德实验器材有限公司	海门	100.00	100.00	200.00	//
29	5ml 灭菌冻存管	2 包	爱苯德	50 支/包	海门市爱苯德实验器材有限公司	海门	100.00	100.00	200.00	//
30	冷冻管盒 (血清盒)	30 个	科容	10*10/盒	广州科容生物科技有限公司	广州	10.00	10.00	300.00	//
31	EDTA 抗凝豚鼠血,	10 套	鸿泉	5ml/支, 2 支/套	广州鸿泉生物科技有限公司	广州	280.00	280.00	2800.00	//
32	新型冠状病毒核酸 (2019-nCoV RNA) (液体) 质控品	1 盒	睿丰康	S1, 0.5ml/支, 10 支/盒	睿丰康生物医药科技 (浙江) 有限公司	浙江	1800.00	1800.00	1800.00	//
33	10 μ L 带滤芯移液器吸头	20 中盒	科容	96 支/小盒, 10 小盒/中盒	广州科容生物科技有限公司	广州	350.00	350.00	7000.00	//
34	20 μ L 带滤芯移液器吸头	5 中盒	科容	96 支/小盒, 10 小盒/中盒	广州科容生物科技有限公司	广州	350.00	350.00	1750.00	//
35	100 μ L 带滤芯移液器吸头	5 中盒	科容	96 支/小盒, 10 小盒/中盒	广州科容生物科技有限公司	广州	350.00	350.00	1750.00	//
36	200 μ L 带滤芯移液器吸头	10 中盒	科容	96 支/小盒, 10 小盒/中盒	广州科容生物科技有限公司	广州	350.00	350.00	3500.00	//

37	1000 μ L 带滤芯移 液器吸头	5 中 盒	科容	96 支/ 小盒, 10 小盒/中 盒	广州科 容生物 科技有 限公司	广 州	400.00	400.00	2000.00	//
38	可掰开 PCR 八连 管及管盖	1 盒	科容	10 块/ 盒 (管) , 120 条/盒 (盖)	广州科 容生物 科技有 限公司	广 州	1000.00	1000.00	1000.00	//
39	0.2ml 96 孔全裙边 PCR 板	3 盒	科容	10 块/ 盒	广州科 容生物 科技有 限公司	广 州	280.00	280.00	840.00	//
40	1.3ml 96 孔圆形孔 U 型底深 孔板	10 包	科容	2 块/包	广州科 容生物 科技有 限公司	广 州	45.00	45.00	450.00	//
41	250 μ L 带滤芯自 动化吸头	5 盒	科容	96 支 *10/盒	广州科 容生物 科技有 限公司	广 州	500.00	500.00	2500.00	//
42	0.5ml 冻 存管, PCR 级	2 包	科容	100 个/ 包	广州科 容生物 科技有 限公司	广 州	600.00	600.00	1200.00	//
43	2ml 冻存 管, PCR 级	1 包	科容	100 个/ 包	广州科 容生物 科技有 限公司	广 州	600.00	600.00	600.00	//
44	十四种常 见食源性 致病菌多 重 PCR 试剂	1 盒	睿丰 康	25T	睿丰康 生物医 药科技 (浙江) 有限公 司	浙 江	7800.00	7800.00	7800.00	//
45	腹泻病毒 多重 PCR 检测试剂 盒	1 盒	睿丰 康	25T	睿丰康 生物医 药科技 (浙江) 有限公 司	浙 江	12000.00	12000.00	12000.00	//

46	十四种食 源性致病 菌核酸多 重 PCR 检测试剂 盒	2 盒	卓诚	50T	北京卓 诚惠生 生物科 技股份 有限公 司	北 京	7500.00	7500.00	15000.00	//
47	霍乱弧菌 ctxA/ctx B 毒力基 因双重实 时荧光 PCR 检测 试剂盒	1 盒	睿丰 康	25T	睿丰康 生物医 药科技 (浙江) 有限公 司	浙 江	1500.00	1500.00	1500.00	//

合计金额大写：人民币 柒拾万零玖仟壹佰贰拾元整 （¥ 709120.00元）

竞标货物中，属于优先采购节能产品总值为¥ 0.00 元（具体明细详见附表，附表格式自拟），
占本竞标报价的比例为 0 %；属于优先采购环境标志产品总值为¥ 0.00 元（具体明细详见附表，
附表格式自拟），占本竞标报价的比例为 0 %。

注：竞标报价（包含首次报价、最后报价）超过分项采购预算金额或者最高限价的，其响应文件将按无效处理。

注：

1. 以上竞标报价表中“货物名称、数量及单位、品牌、规格型号、制造商、原 产地”必须如实填写完整，品牌、规格型号没有则填无，填写有缺漏的，**其响应文件按无效处理。**
2. 供应商的报价表必须加盖供应商电子签章并由法定代表人或者委托代理人签字或者电子签名，**否则其响应文件按无效处理。**
3. 报价一经涂改，应在涂改处加盖供应商公章或者加盖电子签章或者由法定代表人或者授权委托人签字（或者电子签名），**否则其响应文件按无效处理。**
4. 如有多分标，分别列明各分标的报价表，**否则其响应文件按无效处理。**

法定代表人或者委托代理人（签字或者电子签名）：

供应商（电子签章）：广西雨鑫商贸有限公司

日期：2025 年 05 月 09 日



罗玲玲

4.商务要求偏离表

所竞分标： 分标2

项目	谈判文件商务要求	供应商的响应	偏离说明
(一) 交付(实施)的时间(期限)和地点(范围)	1. 服务期限: 合同签订之日起 1 年内。 2. 交货地点: 广西崇左市江州区石景林东路 11 号, 采购人指定地点。	1. 服务期限: 合同签订之日起 1 年内。 2. 交货地点: 广西崇左市江州区石景林东路 11 号, 采购人指定地点。	无偏离
(二) 合同签订时间	自成交通知书发出之日起 15 日内, 因不可抗力原因延迟签订合同的, 自不可抗力事由消除之日起 5 个工作日内完成合同签订事宜。	自成交通知书发出之日起 15 日内, 因不可抗力原因延迟签订合同的, 自不可抗力事由消除之日起 5 个工作日内完成合同签订事宜。	无偏离
(三) 付款条件(进度和方式)	1. 资金来源为财政资金, 支付方式为财政国库集中支付, 财政部门支付账款期间不计入合同支付期限。	1. 资金来源为财政资金, 支付方式为财政国库集中支付, 财政部门支付账款期间不计入合同支付期限。	无偏离
	2. 本项目无预付款。按季度付款, 供应商每季度交货完成经采购人验收合格后并收到成交人开具合法的发票后 10 个工作日支付该季度的货款。	2. 本项目无预付款。按季度付款, 我公司每季度交货完成经采购人验收合格后并收到我公司开具合法的发票后 10 个工作日支付该季度的货款。	无偏离
(四) 售后服务	1. 售后服务要求:	1. 售后服务:	无偏离
	(1)按国家有关产品“三包”规定执行“三包”;	(1)按国家有关产品“三包”规定执行“三包”;	无偏离
	(2)送货上门安装、调试, 提供完善的设备使用、操作培训;	(2)送货上门安装、调试, 提供完善的设备使用、操作培训;	无偏离
	(3)技术咨询、方案推荐;	(3)技术咨询、方案推荐;	无偏离
(五) 货物质量要求	2. 质保期: 提供不少于 1 年的质保期。	2. 质保期: 提供 1 年的质保期。	无偏离
	1. 供应商所供应的产品必须符合国家标准、行业标准及产品生产厂家的出厂质量标准; 成交人提供的货物必须原装、全新的、最新生产批号、具出厂合格证, 序列号、包装箱号与出厂批号一致并可追索查阅、满足国家及行业强制性标准及规范, 并符合采购人提出的有关质量标准的产品。	1. 我公司所供应的产品符合国家标准、行业标准及产品生产厂家的出厂质量标准; 我公司提供的货物是原装、全新的、最新生产批号、具出厂合格证, 序列号、包装箱号与出厂批号一致并可追索查阅、满足国家及行业强制性标准及规范, 并符合采购人提出的有关质量标准的产品。	无偏离
	2. 供应商所供产品需与实验室检测设备配套一致或工作不会因此受到阻碍或其他不利影响, 否则采购人	2. 我公司所供产品与实验室检测设备配套一致或工作不会因此受到阻碍或其他不利影响, 否则采购人有	无偏离

	有权要求退货或要求成交人提供采购人指定试剂耗材，成交人须无条件服从；供应商所交的货物品种、型号、规格、质量等不符合响应文件提供的技术数据或经实际测试发现不真实的，采购人有权退货或换货，且不承担因此产生的任何费用，并对其给采购人造成的损失保留追索权利。	权要求退货或要求我公司提供采购人指定试剂耗材，我公司无条件服从；我公司所交的货物品种、型号、规格、质量等不符合响应文件提供的技术数据或经实际测试发现不真实的，采购人有权退货或换货，且不承担因此产生的任何费用，并对其给采购人造成的损失保留追索权利。	
(六) 成交价	货物送达指定地点，验收合格至正常使用前所有可能发生的费用，即包含：物价上涨成本、货物本身费用、运输费、装卸搬运费、人工劳务费、税金等。供应商认为必需的费用也需综合考虑在报价中，在合同协议期间，采购人将不予调整供货单价。	货物送达指定地点，验收合格至正常使用前所有可能发生的费用，即包含：物价上涨成本、货物本身费用、运输费、装卸搬运费、人工劳务费、税金等。我公司认为必需的费用也综合考虑在报价中，在合同协议期间，采购人将不予调整供货单价。	无偏离
(七) 供货的有效期限	供货时产品的有效期必须大于产品有效期的 2/3，如有在质量保证范围和质量保证期内发生非因采购人正常使用造成的质量问题的，成交人应在收到有关通知后 7 天内予以更换。质保期内全部服务费和更换货物的费用由成交人承担。	供货时产品的有效期大于产品有效期的 2/3，如有在质量保证范围和质量保证期内发生非因采购人正常使用造成的质量问题的，我公司在收到有关通知后 7 天内予以更换。质保期内全部服务费和更换货物的费用由我公司承担。	无偏离
(八) 竞标报价	竞标报价含货物、随配附件、辅料、备品备件、工具、运抵指定交货地点、现场安装调试的各种费用、施工配合费和售后服务、培训、税金、产品抽样检测费及其他所有成本费用的总和及采购文件所要求的相关服务以及合同所示全部责任、义务和一般风险等全过程产生的所有成本和费用以及一切税费，对采购的全部货物进行完整唯一报价。	竞标报价含货物、随配附件、辅料、备品备件、工具、运抵指定交货地点、现场安装调试的各种费用、施工配合费和售后服务、培训、税金、产品抽样检测费及其他所有成本费用的总和及采购文件所要求的相关服务以及合同所示全部责任、义务和一般风险等全过程产生的所有成本和费用以及一切税费，对采购的全部货物进行完整唯一报价。	无偏离
(九) 保存条件	包装条件、温湿度，全程温度必须保持在范围内，试剂有低温运送要求的必须全程冷链配送，并且提供试剂在运输过程中全程的温度记录。	包装条件、温湿度，全程温度保持在范围内，试剂有低温运送要求的全程冷链配送，并且提供试剂在运输过程中全程的温度记录。	无偏离
(十) 供货时间要求	供货期不得超过 7 天，收货日期不得在周末或节假日，除采购人指定要求的日期除外。采购人常用试剂成交人保持一定的安全库存，以便	供货期不超过 7 天，收货日期不在周末或节假日，除采购人指定要求的日期除外。采购人常用试剂我公司保持一定的安全库存，以便在紧	无偏离

	在紧急情况下能够立即发货，对非常用试剂，如遇突发公共卫生事件检测需求，成交人应在第一时间与原材料供应商、物流公司紧密合作安排订货发货，制定并实施快速交货计划，例如使用航空快递等方式加速运输。	急情况下能够立即发货，对非常用试剂，如遇突发公共卫生事件检测需求，我公司在第一时间与原材料供应商、物流公司紧密合作安排订货发货，制定并实施快速交货计划，例如使用航空快递等方式加速运输。	
(十一) 配送及交货要求	1. 负责送货上门。货物对温度条件有要求的，必须确保运输全过程的冷链条件，并有配送全程的温度记录，安排货物必须在工作日到达采购人，否则造成的货物质量问题，成交人必须在接到通知后 3 日内无条件进行更换。配送必须到达指定的楼栋和楼层。	1. 负责送货上门。货物对温度条件有要求的，确保运输全过程的冷链条件，并有配送全程的温度记录，安排货物在工作日到达采购人，否则造成的货物质量问题，我公司在接到通知后 3 日内无条件进行更换。配送到达指定的楼栋和楼层。	无偏离
	2. 所有货物在开箱检验时必须完好，无破损，配置与装箱单相符，交货时须随附货物清单。货物外观清洁，标记及字体清晰、明确。	2. 所有货物在开箱检验时完好，无破损，配置与装箱单相符，交货时随附货物清单。货物外观清洁，标记及字体清晰、明确。	无偏离

注：

1. 说明：应对照谈判文件“第三章 采购需求”中的商务要求逐条明确响应，并作出偏离说明。
2. 供应商应根据自身的承诺，对照谈判文件要求在“偏离说明”中注明“正偏离”“负偏离”或者“无偏离”。既不属于“正偏离”也不属于“负偏离”即为“无偏离”。

法定代表人或者委托代理人（签字或者电子签名）：

供应商（电子签章）：广西雨鑫商贸有限公司

日期：2025 年 05 月 09 日



罗玲玲

5.售后服务承诺

（一）交付（实施）的时间（期限）和地点（范围）

1. 服务期限：合同签订之日起 1 年内。

2. 交货地点：广西崇左市江州区石景林东路 11 号，采购人指定地点。

（二）合同签订时间

自成交通知书发出之日起 15 日内，因不可抗力原因延迟签订合同的，自不可抗力事由消除之日起 5 个工作日内完成合同签订事宜。

（三）付款条件（进度和方式）

1. 资金来源为财政资金，支付方式为财政国库集中支付，财政部门支付账款期间不计入合同支付期限。

2. 本项目无预付款。按季度付款，我公司每季度交货完成经采购人验收合格后并收到我公司开具合法的发票后 10 个工作日支付该季度的货款。

（四）售后服务

1. 售后服务：

(1)按国家有关产品“三包”规定执行“三包”；

(2)送货上门安装、调试，提供完善的设备使用、操作培训；

(3)技术咨询、方案推荐；

2. 质保期：提供 1 年的质保期。

（五）货物质量要求

1. 我公司所供应的产品符合国家标准、行业标准及产品生产厂家的出厂质量标准；我公司提供的货物是原装、全新的、最新生产批号、具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致并可追索查阅、满足国家及行业强制性标准及规范，并符合采购人提出的有关质量标准的产品。

2. 我公司所供产品与实验室检测设备配套一致或工作不会因此受到阻碍或其他不利影响，否则采购人有权要求退货或要求我公司提供采购人指定试剂耗材，我公司无条件服从；我公司所交的货物品种、型号、规格、质量等不符合响应文件提供的技术数据或经实际测试发现不真实的，采购人有权退货或换货，且不承担因此产生的任何费用，并对其给采购人造成的损失保留追索权利。

（六）成交价

货物送达指定地点，验收合格至正常使用前所有可能发生的费用，即包含：物价上涨成本、货物本身费用、运输费、装卸搬运费、人工劳务费、税金等。我认为必需的费用也综合考虑在报价中，在合同协议期间，采购人将不予调整供货单价。

（七）供货的有效期

供货时产品的有效期大于产品有效期的 2/3，如有在质量保证范围和质量保证期内发生非因采购人正常使用造成的质量问题的，我公司在收到有关通知后 7 天内予以更换。质保期内全部服务费和更换货物的费用由我公司承担。

（八）竞标报价

竞标报价含货物、随配附件、辅料、备品备件、工具、运抵指定交货地点、现场安装调试的各种费用、施工配合费和售后服务、培训、税金、产品抽样检测费及其他所有成本费用的总和及采购文件所要求的相关服务以及合同所示全部责任、义务和一般风险等全过程产生的所有成本和费用以及一切税费，对采购的全部货物进行完整唯一报价。

（九）保存条件

包装条件、温湿度，全程温度保持在范围内，试剂有低温运送要求的全程冷链配送，并且提供试剂在运输过程中全程的温度记录。

（十）供货时间要求

供货期不超过 7 天，收货日期不在周末或节假日，除采购人指定要求的日期除外。采购人常用试剂我公司保持一定的安全库存，以便在紧急情况下能够立即发货，对非常用试剂，如遇突发公共卫生事件检测需求，我公司在第一时间与原材料供应商、物流公司紧密合作安排订发货，制定并实施快速交货计划，例如使用航空快递等方式加速运输。

（十一）配送及交货要求

1. 负责送货上门。货物对温度条件有要求的，确保运输全过程的冷链条件，并有配送全程的温度记录，安排货物在工作日到达采购人，否则造成的货物质量问题，我公司在接到通知后 3 日内无条件进行更换。配送到达指定的楼栋和楼层。

2. 所有货物在开箱检验时完好，无破损，配置与装箱单相符，交货时随附货物清单。货物外观清洁，标记及字体清晰、明确。

7.技术要求偏离表

采购项目编号：CZZC2025-J1-990075-YZLZ

采购项目名称：重点传染病监测试剂耗材采购项目

分标号：分标2

序号	名称	谈判文件要求	竞标响应	偏离说明
1	甲型/乙型流感病毒核酸双重检测试剂盒	1. 用于咽拭子样本中，甲型/乙型流感病毒核酸的定性检测。	1. 用于咽拭子样本中，甲型/乙型流感病毒核酸的定性检测。	无偏离
		2. 有效期：不少于 6 个月。	2. 有效期：6 个月。	无偏离
		3. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，有 FAM、VIC(HEX)、ROX 或 CY5，如 ABI 7500、Light Cycler 480 等。	3. 适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，有 FAM、VIC(HEX)、ROX 或 CY5，如 ABI 7500、Light Cycler 480 等。	无偏离
		4. 检测性能：灵敏度最高达 500CFU/mL，与其他病原菌无交叉反应。	4. 检测性能：灵敏度最高达 500CFU/mL，与其他病原菌无交叉反应。	无偏离
		5. 检测时间：一次性完成多种核酸的定性检测，反应时长 70min。	5. 检测时间：一次性完成多种核酸的定性检测，反应时长 70min。	无偏离
		6. 反应体系：25uL。	6. 反应体系：25uL。	无偏离
		7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。	7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。	无偏离
		8. 运输保存：冷冻条件下运输，-20℃ 保存。	8. 运输保存：冷冻条件下运输，-20℃ 保存。	无偏离
		9. 规格：≥48T/盒	9. 规格：50T/盒	无偏离
2	H5\H7\H9 禽流感病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法。	1. 荧光 PCR 法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内，包含 H5 亚型、H7 亚型和 H9 亚型禽流感病毒	▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内，包含 H5 亚型、H7 亚型和 H9 亚型禽流感病毒	无偏离
		▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	无偏离
		6. 有效期：≥12 个月。	6. 有效期：12 个月。	无偏离

3	H3 亚型 禽流感病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	7. 最低检测限：5 × 10 ² copies/mL。	7. 最低检测限：5 × 10 ² copies/mL。	无偏离
		▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上），总反应体积为 25 μL。	▲8. 反应体系配置 2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上），总反应体积为 25 μL。	无偏离
		▲9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。	▲9. 扩增循环次数 45，阳性 CT 值判定 38。	无偏离
		1. 荧光 PCR 法。	1. 荧光 PCR 法。	无偏离
		2. ≥50T	2. 50T	无偏离
		3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	无偏离
		▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	无偏离
		6. 有效期：≥12 个月。	6. 有效期：12 个月。	无偏离
4	H10 亚型 禽流感病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	7. 最低检测限：5 × 10 ² copies/mL。	7. 最低检测限：5 × 10 ² copies/mL。	无偏离
		▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上），总反应体积为 25 μL。	▲8. 反应体系配置 2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上），总反应体积为 25 μL。	无偏离
		▲9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。	▲9. 扩增循环次数 45，阳性 CT 值判定 38。	无偏离
		1. 荧光 PCR 法。	1. 荧光 PCR 法。	无偏离
		2. ≥50T	2. 50T	无偏离
		3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	无偏离
		▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	无偏离
		6. 有效期：≥12 个月。	6. 有效期：12 个月。	无偏离
		7. 最低检测限：5 × 10 ² copies/mL，	7. 最低检测限：5 × 10 ² copies/mL，	无偏离
		▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用	▲8. 反应体系配置 2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10	无偏离

		10 次以上)，总反应体积为 25 μ L。	次以上)，总反应体积为 25 μ L。	
		▲9. 扩增循环次数 $\leq$ 45，阳性 CT 值判定 $\leq$ 38。	▲9. 扩增循环次数 45，阳性 CT 值判定 38。	无偏离
5	按亚类禽型 H1N1 猪流感病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法。	1. 荧光 PCR 法。	无偏离
		2. $\geq$ 50T。	2. 50T。	无偏离
		3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	无偏离
		▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	无偏离
		6. 有效期： $\geq$ 12 个月。	6. 有效期：12 个月。	无偏离
		7. 最低检测限： 5×10^2 copies/mL，	7. 最低检测限： 5×10^2 copies/mL，	无偏离
		▲8. 反应体系配置 $\leq$ 2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上），总反应体积为 25 μ L。	▲8. 反应体系配置 2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上），总反应体积为 25 μ L。	无偏离
6	EV/EV71/CA16 三通道核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	1. 荧光 PCR 法。	1. 荧光 PCR 法。	无偏离
		2. $\geq$ 50T。	2. 50T。	无偏离
		3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	无偏离
		▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	无偏离
		6. 有效期： $\geq$ 12 个月。	6. 有效期：12 个月。	无偏离
		7. 最低检测限： 5×10^2 copies/mL。	7. 最低检测限： 5×10^2 copies/mL。	无偏离
		▲8. 反应体系配置 $\leq$ 2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上），总体积 $\leq$ 30 μ L，需含内标对照。	▲8. 反应体系配置 2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上），总体积 30 μ L，需含内标对照。	无偏离
7		▲9. 扩增循环次数 $\leq$ 45，阳性 CT 值判定 $\leq$ 38。	▲9. 扩增循环次数 45，阳性 CT 值判定 38。	无偏离
		1. 荧光 PCR 法。	1. 荧光 PCR 法。	无偏离

	柯萨奇病毒 A10/16 型 3 通道核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	2. $\geq 50T$ 。	2. 50T。	无偏离
		3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	无偏离
		▲5. 根据工作需要,本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	▲5. 根据工作需要,本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	无偏离
		6. 有效期: ≥ 12 个月。	6. 有效期: 12 个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL。	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL。	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照,阳性对照能使用 10 次以上),总体系 $\leq 30 \mu L$,需含内标对照。	▲8. 反应体系配置 2 管 (不包含阴阳对照,阳性对照能使用 10 次以上),总体系 $30 \mu L$,需含内标对照。	无偏离
		▲9. 扩增循环次数 ≤ 45 ,阳性 CT 值判定 ≤ 38 。	▲9. 扩增循环次数 45,阳性 CT 值判定 38。	无偏离
8	登革病毒通用型核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	1. 荧光 PCR 法。	1. 荧光 PCR 法。	无偏离
		2. $\geq 50T$ 。	2. 50T。	无偏离
		3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	无偏离
		▲5. 根据工作需要,本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	▲5. 根据工作需要,本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	无偏离
		6. 有效期: ≥ 12 个月。	6. 有效期: 12 个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL。	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL。	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照,阳性对照能使用 10 次以上)。	▲8. 反应体系配置 2 管 (不包含阴阳对照,阳性对照能使用 10 次以上)。	无偏离
		▲9. 扩增循环次数 ≤ 45 ,阳性 CT 值判定 ≤ 38 。	▲9. 扩增循环次数 45,阳性 CT 值判定 38。	无偏离
9	登革病毒 I 型/II 型/III 型/IV 型四重核酸检测试剂盒	1. 荧光 PCR 法。	1. 荧光 PCR 法。	无偏离
		2. $\geq 50T$ 。	2. 50T。	无偏离
		3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	无偏离

	(PCR-荧光探针法)	▲5. 根据工作需要,本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	▲5. 根据工作需要,本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	无偏离
		6. 有效期: ≥12 个月。	6. 有效期: 12 个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL。	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL。	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤2 管(不包含阴阳对照,阳性对照能使用 10 次以上)。	▲8. 反应体系配置 2 管(不包含阴阳对照,阳性对照能使用 10 次以上)。	无偏离
		▲9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性 CT 值判定 ≤38。	▲9. 扩增循环次数 45, 阳性 CT 值判定 38。	无偏离
10	A/B/C 组轮状病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	1. 荧光 PCR 法。	1. 荧光 PCR 法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	无偏离
		▲5. 根据工作需要,本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	▲5. 根据工作需要,本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	无偏离
		6. 有效期: ≥12 个月。	6. 有效期: 12 个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL。	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL。	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤2 管(不包含阴阳对照,阳性对照能使用 10 次以上)。	▲8. 反应体系配置 2 管(不包含阴阳对照,阳性对照能使用 10 次以上)。	无偏离
11	札如病毒/腺病毒/星状病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	▲9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性 CT 值判定 ≤38。	▲9. 扩增循环次数 45, 阳性 CT 值判定 38。	无偏离
		1. 荧光 PCR 法。	1. 荧光 PCR 法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	无偏离
		▲5. 根据工作需要,本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	▲5. 根据工作需要,本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	无偏离
		6. 有效期: ≥9 个月。	6. 有效期: 9 个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL。	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL。	无偏离

		▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照）。	▲8. 反应体系配置 2 管（不包含阴阳对照）。	无偏离
		▲9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。	▲9. 扩增循环次数 45，阳性 CT 值判定 38。	无偏离
12	甲组轮状病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	1. 荧光 PCR 法。	1. 荧光 PCR 法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	无偏离
		▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	▲5. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	无偏离
		6. 有效期：≥9 个月。	6. 有效期：9 个月。	无偏离
		7. 最低检测限：5 × 10 ² copies/mL。	7. 最低检测限：5 × 10 ² copies/mL。	无偏离
		▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上）。	▲8. 反应体系配置 2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上）。	无偏离
13	新甲型 H1N1/季节性 H3 流感病毒核酸双重检测试剂盒	▲9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。	▲9. 扩增循环次数 45，阳性 CT 值判定 38。	无偏离
		1. 荧光 PCR 法。	1. 荧光 PCR 法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内，包含甲型 H1N1 亚型、季节性 H3 亚型（H3N2）人类流感病毒。	▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内，包含甲型 H1N1 亚型、季节性 H3 亚型（H3N2）人类流感病毒。	无偏离
		5. 有效期：≥12 个月。	5. 有效期：12 个月。	无偏离
		6. 最低检测限：5 × 10 ² copies/mL。	6. 最低检测限：5 × 10 ² copies/mL。	无偏离
		▲7. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上）。	▲7. 反应体系配置 2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上）。	无偏离
14		▲8. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。	▲8. 扩增循环次数 45，阳性 CT 值判定 38。	无偏离
		▲9. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	▲9. 根据工作需要，本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	无偏离
		1. 荧光 PCR 法。	1. 荧光 PCR 法。	无偏离

	乙型流感病毒 BV401 系 核酸双重 检测试剂 盒	2. $\geq 50T$ 。	2. 50T。	无偏离
		3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	无偏离
		▲5. 根据工作需要,本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	▲5. 根据工作需要,本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	无偏离
		6. 有效期: ≥ 12 个月。	6. 有效期: 12 个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL。	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL。	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管(不包含阴阳对照,阳性对照能使用 10 次以上)。	▲8. 反应体系配置 2 管(不包含阴阳对照,阳性对照能使用 10 次以上)。	无偏离
15	百日咳杆菌核酸实时荧光 PCR 检测试剂	1. 荧光 PCR 法。	1. 荧光 PCR 法。	无偏离
		2. $\geq 50T$ 。	2. 50T。	无偏离
		3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	无偏离
		5. 有效期: ≥ 12 个月。	5. 有效期: 12 个月。	无偏离
		6. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL。	6. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL。	无偏离
		▲7. 反应体系配置 ≤ 2 管(不包含阴阳对照,阳性对照能使用 10 次以上)。	▲7. 反应体系配置 2 管(不包含阴阳对照,阳性对照能使用 10 次以上)。	无偏离
16	诺如病毒 GI/GII 双通道核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	1. 荧光 PCR 法。	1. 荧光 PCR 法。	无偏离
		2. $\geq 50T$ 。	2. 50T。	无偏离
		3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	3. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间 70 分钟以内。	无偏离
		▲5. 根据工作需要,本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	▲5. 根据工作需要,本次采购的序号 2 号至 16 号产品均可使用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	无偏离

		用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	用相同扩增程序在同一台仪器上同步扩增。	
		6. 有效期: ≥ 12 个月。	6. 有效期: 12 个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL。	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL。	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管(不包含阴阳对照, 阳性对照能使用 10 次以上)。	▲8. 反应体系配置 2 管(不包含阴阳对照, 阳性对照能使用 10 次以上)。	无偏离
		▲9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性 CT 值判定 ≤ 38 。	▲9. 扩增循环次数 45, 阳性 CT 值判定 38。	无偏离
17	6 种腹泻病毒核酸多重实时荧光 PCR 检测试剂盒	1. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	1. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪。	无偏离
		2. 适用范围: 适用于定性检测从粪便、肛拭子和呕吐物中提取的诺如病毒 GI 型、诺如病毒 GII 型、札如病毒、A 组轮状病毒、腺病毒、星状病毒核酸。	2. 适用范围: 适用于定性检测从粪便、肛拭子和呕吐物中提取的诺如病毒 GI 型、诺如病毒 GII 型、札如病毒、A 组轮状病毒、腺病毒、星状病毒核酸。	无偏离
		3. 检测性能: 灵敏度最高达 500copies/mL, 与其他病原菌无交叉反应。	3. 检测性能: 灵敏度最高达 500copies/mL, 与其他病原菌无交叉反应。	无偏离
		▲4. 检测时间: 采用 2 个反应管一次性完成多重病毒核酸的定性检测, 反应时长不超过 60min。	▲4. 检测时间: 采用 2 个反应管一次性完成多重病毒核酸的定性检测, 反应时长 60min。	无偏离
		▲5. 采用预混液技术: 反应液+酶混合液, 减少体系配置时间。	▲5. 采用预混液技术: 反应液+酶混合液, 减少体系配置时间。	无偏离
		6. 反应体系: 不超过 25 μ L。	6. 反应体系: 25 μ L。	无偏离
		7. 质量控制: 含有阴性对照及阳性对照, 便于结果判定。	7. 质量控制: 含有阴性对照及阳性对照, 便于结果判定。	无偏离
		8. 试剂规格: 50T。	8. 试剂规格: 50T。	无偏离
		9. 运输保存: 冷冻条件下运输, -20°C 保存。	9. 运输保存: 冷冻条件下运输, -20°C 保存。	无偏离
		10. 有效期: 不少于 12 个月, 到货后质保期不少于 10 个月。	10. 有效期: 12 个月, 到货后质保期 10 个月。	无偏离
18	新冠病毒核酸检测试剂盒	1. 产品名称: 新型冠状病毒 2019-nCoV 核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)	1. 产品名称: 新型冠状病毒 2019-nCoV 核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)	无偏离
		2. 检测基因: ORF1ab 基因、N 基因	2. 检测基因: ORF1ab 基因、N 基因	无偏离
		3. 检测方法: 实时荧光定量 PCR 法	3. 检测方法: 实时荧光定量 PCR 法	无偏离
		4. 上机反应时间: 60 分钟以内	4. 上机反应时间: 60 分钟以内	无偏离

		5. 荧光通道：3 个荧光通道（FAM、VIC/HEX、ROX），可在一根管子中同时检测 ORF1ab 基因、N 基因和内标基因（RNaseP），无需分成多管	5. 荧光通道：3 个荧光通道（FAM、VIC/HEX、ROX），可在一根管子中同时检测 ORF1ab 基因、N 基因和内标基因（RNaseP），无需分成多管	无偏离
		6. 灵敏度：200 copies/mL	6. 灵敏度：200 copies/mL	无偏离
		7. 质量控制：含有阴阳性质控品和人源性内标，监测样本的采集、核酸提取、PCR 扩增等过程中出现的假阴性。采用 UNG 酶-dUTP 反应体系，防止气溶胶污染导致的假阳性	7. 质量控制：含有阴阳性质控品和人源性内标，监测样本的采集、核酸提取、PCR 扩增等过程中出现的假阴性。采用 UNG 酶-dUTP 反应体系，防止气溶胶污染导致的假阳性	无偏离
		8. 包装规格：50 人份/盒	8. 包装规格：50 人份/盒	无偏离
		▲9. 竞标时在响应文件中提供该产品医疗器械注册证复印件，并加盖供应商公章。	▲9. 竞标时在响应文件中提供该产品医疗器械注册证复印件，并加盖我公司公章。	无偏离
19	多色记号笔	实验室专用，耐低温，大小双头，耐酒精。	实验室专用，耐低温，大小双头，耐酒精。	无偏离
20	96 孔配套透明光学膜	100PIC/ 盒，适用 ABT7500/VIIA7/Q7。	100PIC/ 盒，适用 ABT7500/VIIA7/Q7。	无偏离
21	一次性加样槽	150 只/箱，约 50ml，灭菌，独立包装。	150 只/箱，50ml，灭菌，独立包装。	无偏离
22	细胞培养板	1 个/包 24/箱，6 孔。	1 块/包 100 块/箱，6 孔	无偏离
23	一次性血凝板 96 孔	U 型，100 个/包。	U 型，100 个/包。	无偏离
24	水系针式过滤器	灭菌，100 个/包，(0.45) ϕ 13。	灭菌，100 个/包，(0.45) ϕ 13。	无偏离
25	水系针式过滤器	灭菌，100 个/包，(0.22) ϕ 13。	灭菌，100 个/包，(0.22) ϕ 13。	无偏离
26	一次性灭菌滴管	约 3ml，灭菌，独立包装，100 支/包。	3ml，灭菌，独立包装，100 支/包。	无偏离
27	2ml 灭菌冻存管	50 支/包，PP 材质，无核酸酶，圆底，自立，外旋密盖，硅胶垫圈。	50 支/包，PP 材质，无核酸酶，圆底，自立，外旋密盖，硅胶垫圈。	无偏离
28	4ml 灭菌冻存管	50 支/包，PP 材质，无核酸酶，圆底，自立，外旋密盖，硅胶垫圈。	50 支/包，PP 材质，无核酸酶，圆底，自立，外旋密盖，硅胶垫圈。	无偏离
29	5ml 灭菌冻存管	50 支/包，PP 材质，无核酸酶，圆底，自立，外旋密盖，硅胶垫圈。	50 支/包，PP 材质，无核酸酶，圆底，自立，外旋密盖，硅胶垫圈。	无偏离

30	冷冻管盒 (血清盒)	10*10/盒。	10*10/盒。	无偏离
31	EDTA 抗凝豚鼠血,	5ml/支, 2 支/套。	5ml/支, 2 支/套。	无偏离
32	新型冠状病毒核酸 (2019-nCoV RNA) (液体) 质控品	S1, 0.5ml/支, 10 支/盒。	S1, 0.5ml/支, 10 支/盒。	无偏离
33	10 μ L 带滤芯移液器吸头	加长 10 μ L 带滤芯移液器吸头。	加长 10 μ L 带滤芯移液器吸头。	无偏离
34	20 μ L 带滤芯移液器吸头	20 μ L 带滤芯移液器吸头。	20 μ L 带滤芯移液器吸头。	无偏离
35	100 μ L 带滤芯移液器吸头	100 μ L 带滤芯移液器吸头。	100 μ L 带滤芯移液器吸头。	无偏离
36	200 μ L 带滤芯移液器吸头	200 μ L 带滤芯移液器吸头。	200 μ L 带滤芯移液器吸头。	无偏离
37	1000 μ L 带滤芯移液器吸头	1000 μ L 带滤芯移液器吸头。	1000 μ L 带滤芯移液器吸头。	无偏离
38	可掰开 PCR 八连管及管盖	▲1. 用途: 用于本单位基因测序仪 DNBSEQ 的使用。	▲1. 用途: 用于本单位基因测序仪 DNBSEQ 的使用。	无偏离
		▲2. 八连管为标准 96 孔设计, 可竖向折断成单条八连管。孔壁为均匀薄壁, 可提供最大程度的均一性导热。双材质的设计, 坚固的板面更适用于热封膜。可与八连管盖配套使用; 标准工作容积(管) $\leq 200 \mu\text{L}$; 最大总容量(管) $\leq 300 \mu\text{L}$ 。	▲2. 八连管为标准 96 孔设计, 可竖向折断成单条八连管。孔壁为均匀薄壁, 可提供最大程度的均一性导热。双材质的设计, 坚固的板面更适用于热封膜。可与八连管盖配套使用; 标准工作容积(管) $200 \mu\text{L}$; 最大总容量(管) $300 \mu\text{L}$ 。	无偏离
		3. 包装规格: 10 块/盒(管), 120 条/盒(盖)。	3. 包装规格: 10 块/盒(管), 120 条/盒(盖)。	无偏离
39	0.2mL 96 孔全裙边 PCR 板	▲1. 用途: 用于本单位基因测序仪 DNBSEQ 的使用。	▲1. 用途: 用于本单位基因测序仪 DNBSEQ 的使用。	无偏离
		▲2. 96 孔全裙边, 双组件设计, 黑色字母数字标签, 易于识别,	▲2. 96 孔全裙边, 双组件设计, 黑色字母数字标签, 易于识别,	无偏离

		薄壁设计有效减少 DNA 结合； 标准化：符合 SBS 标准；工作容积：≤200ul；洁净度：无 DNA 酶，RNA 酶和人类基因组 DNA；与自动化建库仪兼容，保障设备正常使用。	薄壁设计有效减少 DNA 结合； 标准化：符合 SBS 标准；工作容积：200ul；洁净度：无 DNA 酶，RNA 酶和人类基因组 DNA；与自动化建库仪兼容，保障设备正常使用。	
		3. 包装规格：10 块/盒	3. 包装规格：10 块/盒	无偏离
40	3ml 96 孔圆形孔 U 型底深孔板	▲1. 适配本单位基因测序仪 DNBSEQ 平台。	▲1. 适配本单位基因测序仪 DNBSEQ 平台。	无偏离
		▲2. 字母-数字坐标标识易于确定孔位，产品平整度高，外形尺寸一致性好，确保封膜不漏液，标准化：符合 SBS 标准，材质：采用医疗级原料，总容量：1.3 mL，洁净度：无 DNA 酶，RNA 酶和蛋白酶，无热源。	▲2. 字母-数字坐标标识易于确定孔位，产品平整度高，外形尺寸一致性好，确保封膜不漏液，标准化：符合 SBS 标准，材质：采用医疗级原料，总容量：1.3 mL，洁净度：无 DNA 酶，RNA 酶和蛋白酶，无热源。	无偏离
		3. 规格：2 块/包。	3. 规格：2 块/包。	无偏离
41	250 μL 带滤芯自动化吸头	▲1. 与本单位 DNBSEQ 测序平台兼容，保障设备正常使用，带滤芯、可防止样品液体不小心流入移液管道，同时减少实验过程中存在交叉污染的可能性，洁净度：无 DNA 酶和 RNA 酶，无热源，工作容积：≥200ul。	▲1. 与本单位 DNBSEQ 测序平台兼容，保障设备正常使用，带滤芯、可防止样品液体不小心流入移液管道，同时减少实验过程中存在交叉污染的可能性，洁净度：无 DNA 酶和 RNA 酶，无热源，工作容积：200ul。	无偏离
		2. 规格，10 盒/包	2. 规格，96 支*10/盒	无偏离
42	0.5ml 冻存管，PCR 级	▲1. 与本单位 DNBSEQ 测序平台兼容，螺旋盖微型管，可高压灭菌，特殊滚花设计，卡入专用底座后，可实现单手拧紧。	▲1. 与本单位 DNBSEQ 测序平台兼容，螺旋盖微型管，可高压灭菌，特殊滚花设计，卡入专用底座后，可实现单手拧紧。	无偏离
		2. 规格：100 个/包。	2. 规格：100 个/包。	无偏离
43	2ml 冻存管，PCR 级	▲1. 与本单位 DNBSEQ 测序平台兼容，螺旋盖微型管，可高压灭菌，特殊滚花设计，卡入专用底座后，可实现单手拧紧。	▲1. 与本单位 DNBSEQ 测序平台兼容，螺旋盖微型管，可高压灭菌，特殊滚花设计，卡入专用底座后，可实现单手拧紧。	无偏离
		2. 规格：100 个/包。	2. 规格：100 个/包。	无偏离
44	十四种常见食源性致病菌多重 PCR 试剂	▲1. 用途：用于金黄色葡萄球菌、沙门氏菌、大肠埃希氏菌 0157、单核细胞增生性李斯特氏菌、克罗诺杆菌属、小肠结肠炎耶尔森氏菌、弧菌属、志贺氏菌、蜡样芽胞杆菌、气单胞菌属、产气荚膜梭菌、弯曲菌属、大肠埃	▲1. 用途：用于金黄色葡萄球菌、沙门氏菌、大肠埃希氏菌 0157、单核细胞增生性李斯特氏菌、克罗诺杆菌属、小肠结肠炎耶尔森氏菌、弧菌属、志贺氏菌、蜡样芽胞杆菌、气单胞菌属、产气荚膜梭菌、弯曲菌属、大肠埃	无偏离

		希氏菌和艰难梭菌常见的十四种食源性致病菌的定性检测。	希氏菌和艰难梭菌常见的十四种食源性致病菌的定性检测。	
		▲2. 采用四个反应液管一次性完成十四种食源性致病菌的定性检测。	▲2. 采用四个反应液管一次性完成十四种食源性致病菌的定性检测。	无偏离
		3. 反应体系：不超过 25 μL。	3. 反应体系：25 μL。	无偏离
		4. 检测技术：实时荧光定量 PCR。	4. 检测技术：实时荧光定量 PCR。	无偏离
		5. 检测性能：灵敏度 1.0 × 10 ³ copies/mL，与其他致病菌无交叉反应。	5. 检测性能：灵敏度 1.0 × 10 ³ copies/mL，与其他致病菌无交叉反应。	无偏离
		6. 检测样品：从临床样本、污染食品增菌液或培养物中提取的样本。	6. 检测样品：从临床样本、污染食品增菌液或培养物中提取的样本。	无偏离
		7. 质量控制：具有阴阳性对照，便于结果判定；含有内标可质控整个 PCR 反应，排除假阴性，使结果更准确。	7. 质量控制：具有阴阳性对照，便于结果判定；含有内标可质控整个 PCR 反应，排除假阴性，使结果更准确。	无偏离
		8. 试剂规格：25T。	8. 试剂规格：25T。	无偏离
		9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。	9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。	无偏离
		10. 有效期：不少于 12 个月，到货后质保期不少于 10 个月。	10. 有效期：12 个月，到货后质保期 10 个月。	无偏离
45	腹泻病毒多重 PCR 检测试剂盒	1. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪	1. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪	无偏离
		2. 用途：用于定性检测从粪便、肛拭子和呕吐物中提取的札如病毒、腺病毒、星状病毒、诺如病毒 GI 型、诺如病毒 GII 型、A 组轮状病毒、B 组轮状病毒、C 组轮状病毒核酸。	2. 用途：用于定性检测从粪便、肛拭子和呕吐物中提取的札如病毒、腺病毒、星状病毒、诺如病毒 GI 型、诺如病毒 GII 型、A 组轮状病毒、B 组轮状病毒、C 组轮状病毒核酸。	无偏离
		3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原均无交叉反应。	3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原均无交叉反应。	无偏离
		4. 检测时间：一次性完成多种核酸的定性检测，反应时长不超过 70min。	4. 检测时间：一次性完成多种核酸的定性检测，反应时长不超过 70min。	无偏离
		▲5. 采用预混液技术：反应液加酶混合液，减少体系配置时间。	▲5. 采用预混液技术：反应液加酶混合液，减少体系配置时间。	无偏离
		6. 反应体系：不超过 25 μL。	6. 反应体系：25 μL。	无偏离
		7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。	7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。	无偏离
		8. 试剂规格：25T。	8. 试剂规格：25T。	无偏离

		9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。	9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。	无偏离
		10. 有效期：不少于 12 个月，到货后质保期不少于 10 个月。	10. 有效期：12 个月，到货后质保期 10 个月。	无偏离
		11. 同时鉴定轮状病毒 A/B/C 组、诺如病毒 GI/GII、腺病毒、星状病毒等腹泻病毒。	11. 同时鉴定轮状病毒 A/B/C 组、诺如病毒 GI/GII、腺病毒、星状病毒等腹泻病毒。	无偏离
46	十四种食源性致病菌核酸多重 PCR 检测试剂盒	▲1. 适用机型：适用于普通 PCR 仪进行核酸扩增，搭配核酸电泳系统对扩增产物进行电泳分析。	▲1. 适用机型：适用于普通 PCR 仪进行核酸扩增，搭配核酸电泳系统对扩增产物进行电泳分析。	无偏离
		▲2. 适用范围：适用于定性检测从临床样本、食品样品分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物中提取的金黄色葡萄球菌、沙门氏菌、克罗诺杆菌属、小肠结肠炎耶尔森氏菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽胞杆菌、单核细胞增生性李斯特氏菌、大肠埃希氏菌 0157、志贺氏菌、霍乱弧菌、结肠弯曲菌、副溶血性弧菌、大肠埃希氏菌、空肠弯曲菌等常见的十四种食源性致病菌核酸。	▲2. 适用范围：适用于定性检测从临床样本、食品样品分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物中提取的金黄色葡萄球菌、沙门氏菌、克罗诺杆菌属、小肠结肠炎耶尔森氏菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽胞杆菌、单核细胞增生性李斯特氏菌、大肠埃希氏菌 0157、志贺氏菌、霍乱弧菌、结肠弯曲菌、副溶血性弧菌、大肠埃希氏菌、空肠弯曲菌等常见的十四种食源性致病菌核酸。	无偏离
		3. 检测性能：灵敏度最高达 1×10 ⁶ copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。	3. 检测性能：灵敏度最高达 1×10 ⁶ copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。	无偏离
		4. 检测技术：多重 PCR 技术。	4. 检测技术：多重 PCR 技术。	无偏离
		5. 反应体系：总体系 25 μL，核酸上样量≤5 μL。	5. 反应体系：总体系 25 μL，核酸上样量 5 μL。	无偏离
		▲6. 在响应文件中提供竞标产品说明书复印件。	▲6. 在响应文件中提供竞标产品说明书复印件。	无偏离
		7. 试剂规格：50T	7. 试剂规格：50T	无偏离
		8. 有效期：不少于 12 个月，到货后质保期不少于 10 个月。	8. 有效期：12 个月，到货后质保期 10 个月。	无偏离
47	霍乱弧菌 ctxA/ctxB 毒力基因双重实时荧光 PCR 检测试剂盒	1. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪	1. 适用 ABI 7500 等全自动荧光 PCR 检测仪	无偏离
		2. 适用范围：适用于定性检测从食品增菌液及培养物样本中提取的霍乱弧菌 ctxA 和 ctxB 毒力基因。	2. 适用范围：适用于定性检测从食品增菌液及培养物样本中提取的霍乱弧菌 ctxA 和 ctxB 毒力基因。	无偏离
		3. 有效期：不少于 12 个月，到货后质保期不少于 10 个月。	3. 有效期：12 个月，到货后质保期 10 个月。	无偏离
		4. 规格：25T	4. 规格：25T	无偏离

	5. 检测时间：一次性完成多种核酸的定性检测，反应时长不超过60min。	5. 检测时间：一次性完成多种核酸的定性检测，反应时长60min。	无偏离
	6. 检测性能：灵敏度最高达500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。	6. 检测性能：灵敏度最高达500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。	无偏离
	▲7. 采用预混液技术：反应液 1 管，酶混合液 1 管，减少体系配置时间。	▲7. 采用预混液技术：反应液 1 管，酶混合液 1 管，减少体系配置时间。	无偏离
	8. 反应体系：不超过 25 μL。	8. 反应体系：25 μL。	无偏离
	9. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。	9. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。	无偏离
	10. 运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。	10. 运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。	无偏离

注：

1. 说明：应对照谈判文件“第三章 采购需求”中的技术要求逐条实质性响应，并作出偏离说明。
2. 供应商应根据竞标设备的性能指标，对照谈判文件要求，在“偏离说明”中注明“正偏离”“负偏离”或者“无偏离”。既不属于“正偏离”也不属于“负偏离”即为“无偏离”。
3. 供应商认为其竞标响应有正偏离的，请在技术要求偏离表中列明，且在响应文件中提供竞标产品的彩页或国家认可有资质的第三方检测机构出具的检测报告复印件或产品生产厂家的技术参数说明证明作为佐证，以上佐证材料均需加盖生产厂家或代理商（附生产厂家授权资料）公章。
4. 如技术要求偏离表中的竞标响应与佐证材料不一致的，以佐证材料为准。

法定代表人或者委托代理人（签字或者电子签名）：

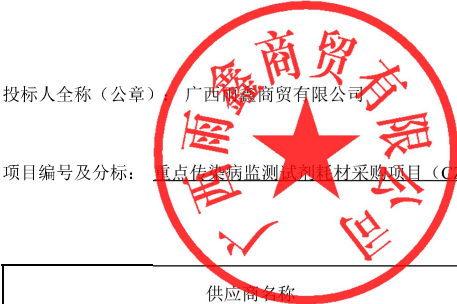
供应商（电子签章）：广西雨鑫商贸有限公司

日期：2025 年 05 月 09 日



罗玲玲

投标报价明细表



投标人全称（公章） 广西雨鑫商贸有限公司

项目编号及分标： 重点传染病监测试剂耗材采购项目（CZZC2025-J1-990075-YZLZ）-分标2

供应商名称	报价(总价，元)	服务期限
广西雨鑫商贸有限公司	643970	合同签订之日起1年内。

电子响应文件

报价文件

项目名称：重点传染病监测试剂耗材采购项目

项目编号：CZZC2025-J1-990075-YZLZ

所竞分标：分标2

供应商名称：广西雨鑫商贸有限公司



2025 年 05 月 21 日

报价文件目录

1. 竞标报价表.....	1
---------------	---



1.竞标报价表

项目名称： 重点传染病监测试剂耗材采购项目 项目编号： CZZC2025-J1-990075-YZLZ

分标（如有）： 分标2

供应商名称： 广西雨鑫商贸有限公司 单位： 元

项号	标的名称	数量及单位①	品牌	规格型号	制造商	原产地	采购预算单价（元）	单价②	竞标报价③=①×②	备注
1	甲型/乙型流感病毒核酸双重检测试剂盒	138盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	2000.00	2000.00	276000.00	//
2	H5\H7\H9禽流感病毒核酸检测试剂盒	3盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	5000.00	3750.00	11250.00	//
3	H3 亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	1250.00	1250.00	//
4	H10 亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	1250.00	1250.00	//
5	欧亚类禽型 H1N1猪流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	1250.00	1250.00	//
6	EV/EV71/CA16 三	10盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医	浙江	4500.00	3750.00	37500.00	//

	通道核酸 检测试剂 盒(PCR- 荧光探针 法)				药科技 (浙江) 有限公 司					
7	柯萨奇病 毒 A10/A6 型双通道 核酸检测 试剂盒 (PCR-荧 光探针 法)	10 盒	睿丰 康	50T/盒	睿丰康 生物医 药科技 (浙江) 有限公 司	浙江	3000.00	2500.00	25000.00	//
8	登革病毒 通用型核 酸检测试 剂盒 (PCR-荧 光探针 法)	1盒	睿丰 康	50T/盒	睿丰康 生物医 药科技 (浙江) 有限公 司	浙江	1500.00	1250.00	1250.00	//
9	登革病毒 I型/II 型/III型/ IV型四重 核酸检测 试剂盒 (PCR-荧 光探针 法)	1盒	睿丰 康	50T/盒	睿丰康 生物医 药科技 (浙江) 有限公 司	浙江	6000.00	5000.00	5000.00	//
10	A/B/C组 轮状病毒 核酸检测 试剂盒 (PCR-荧 光探针 法)	6盒	睿丰 康	50T/盒	睿丰康 生物医 药科技 (浙江) 有限公 司	浙江	4500.00	3750.00	22500.00	//
11	札如病毒 /腺病毒/ 星状病毒 核酸检测 试剂盒 (PCR-荧	6盒	睿丰 康	50T/盒	睿丰康 生物医 药科技 (浙江) 有限公 司	浙江	4500.00	3750.00	22500.00	//

	光探针法)									
12	H 组轮状病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	2 盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	1250.00	2500.00	//
13	新甲型 H1N1/季节性 H3 流感病毒核酸双重检测试剂盒	10 盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	3000.00	2500.00	25000.00	//
14	乙型流感病毒 BV/IV 系核酸双重检测试剂盒	5 盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	3000.00	2500.00	12500.00	//
15	百日咳杆菌核酸实时荧光 PCR 检测试剂	5 盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	1250.00	6250.00	//
16	诺如病毒 GI/G II 双通道核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	6 盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	3000.00	2500.00	15000.00	//
17	6 种腹泻病毒核酸多重实时荧光 PCR 检测试剂盒	10 盒	睿丰康	50T/盒	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	9600.00	7500.00	75000.00	//
18	新冠病毒核酸检测试剂盒	150 盒	伯杰	50 人份/盒	上海伯杰医疗科技股	上海	200.00	200.00	30000.00	//

					份有限公司					
19	多色记号笔	3 盒	科容	大小双头	广州科容生物科技有限公司	广州	200.00	200.00	600.00	//
20	96 孔配套透明光学膜	1 盒	科容	100PIC/盒	广州科容生物科技有限公司	广州	350.00	350.00	350.00	//
21	一次性加样槽	2 箱	比克曼	150 只/箱, 50ml, 灭菌, 独立包装	湖南比克曼控股有限公司	湖南	260.00	260.00	520.00	//
22	细胞培养板	50 块	比克曼	1 块/包 100 块/箱, 6 孔	湖南比克曼控股有限公司	湖南	10.00	10.00	500.00	//
23	一次性血凝板 96 孔	100 个	爱苯德	U 型, 100 个/包	海门市爱苯德实验器材有限公司	海门	1.50	1.50	150.00	//
24	水系针式过滤器	3 包	比克曼	灭菌, 100 个/包, (0.45) ϕ 13	湖南比克曼控股有限公司	湖南	180.00	180.00	540.00	//
25	水系针式过滤器	3 包	比克曼	灭菌, 100 个/包, (0.22) ϕ 13	湖南比克曼控股有限公司	湖南	180.00	180.00	540.00	//
26	一次性灭菌滴管	10 包	爱苯德	3ml, 灭菌, 独立包装, 100 支/包	海门市爱苯德实验器材有限公司	海门	23.00	23.00	230.00	//
27	2ml 灭菌冻存管	100 包	爱苯德	50 支/包	海门市爱苯德实验器材有限公司	海门	100.00	100.00	10000.00	//

					材有限公司					
28	4ml 灭菌冻存管	2 包	爱苯德	50 支/包	海门市爱苯德实验器材有限公司	海门	100.00	100.00	200.00	//
29	5ml 灭菌冻存管	2 包	爱苯德	50 支/包	海门市爱苯德实验器材有限公司	海门	100.00	100.00	200.00	//
30	冷冻管盒 (血清盒)	30 个	科容	10*10/盒	广州科容生物科技有限公司	广州	10.00	10.00	300.00	//
31	EDTA 抗凝豚鼠血	10 套	鸿泉	5ml/支, 2 支/套	广州鸿泉生物科技有限公司	广州	280.00	280.00	2800.00	//
32	新型冠状病毒核酸 (2019-nCoV RNA) (液体) 质控品	1 盒	睿丰康	S1, 0.5ml/支, 10 支/盒	睿丰康生物医药科技 (浙江) 有限公司	浙江	1800.00	1800.00	1800.00	//
33	10 μ L 带滤芯移液器吸头	20 中盒	科容	96 支/小盒, 10 小盒/中盒	广州科容生物科技有限公司	广州	350.00	350.00	7000.00	//
34	20 μ L 带滤芯移液器吸头	5 中盒	科容	96 支/小盒, 10 小盒/中盒	广州科容生物科技有限公司	广州	350.00	350.00	1750.00	//
35	100 μ L 带滤芯移液器吸头	5 中盒	科容	96 支/小盒, 10 小盒/中盒	广州科容生物科技有限公司	广州	350.00	350.00	1750.00	//
36	200 μ L 带滤芯移液器吸头	10 中盒	科容	96 支/小盒, 10 小盒/中盒	广州科容生物科技有限公司	广州	350.00	350.00	3500.00	//

37	1000 μ L 带滤芯移 液器吸头	5 中 盒	科容	96 支/ 小盒, 10 小盒/中 盒	广州科 容生物 科技有 限公司	广 州	400.00	400.00	2000.00	//
38	可掰开 PCR 八连 管及管盖	1 盒	科容	10 块/ 盒 (管) , 120 条/盒 (盖)	广州科 容生物 科技有 限公司	广 州	1000.00	1000.00	1000.00	//
39	0.2mL 96 孔全裙边 PCR 板	3 盒	科容	10 块/ 盒	广州科 容生物 科技有 限公司	广 州	280.00	280.00	840.00	//
40	1.3mL 96 孔圆形孔 型底深 孔板	10 包	科容	2 块/包	广州科 容生物 科技有 限公司	广 州	45.00	45.00	450.00	//
41	250 μ L 带滤芯自 动化吸头	5 盒	科容	96 支 *10/盒	广州科 容生物 科技有 限公司	广 州	500.00	500.00	2500.00	//
42	0.5mL 冻 存管, PCR 级	2 包	科容	100 个/ 包	广州科 容生物 科技有 限公司	广 州	600.00	600.00	1200.00	//
43	2mL 冻存 管, PCR 级	1 包	科容	100 个/ 包	广州科 容生物 科技有 限公司	广 州	600.00	500.00	500.00	//
44	十四种常 见食源性 致病菌多 重 PCR 试剂	1 盒	睿丰 康	25T	睿丰康 生物医 药科技 (浙江) 有限公 司	浙 江	7800.00	7500.00	7500.00	//
45	腹泻病毒 多重 PCR 检测试剂 盒	1 盒	睿丰 康	25T	睿丰康 生物医 药科技 (浙江) 有限公 司	浙 江	12000.00	9000.00	9000.00	//

46	十四种食 源性致病 菌核酸多 重 PCR 检测试剂 盒	2 盒	卓诚	50T	北京卓 诚惠生 生物科 技股份 有限公 司	北 京	7500.00	7000.00	14000.00	//
47	霍乱弧菌 ctxA/ctx B 毒力基 因双重实 时荧光 PCR 检测 试剂盒	1 盒	睿丰 康	25T	睿丰康 生物医 药科技 (浙江) 有限公 司	浙 江	1500.00	1250.00	1250.00	//

合计金额大写：人民币 陆拾肆万叁仟玖佰柒拾元整 （¥ 643970.00元）

竞标货物中，属于优先采购节能产品总值为¥ 0.00 元（具体明细详见附表，附表格式自拟），
占本竞标报价的比例为 0 %；属于优先采购环境标志产品总值为¥ 0.00 元（具体明细详见附表，
附表格式自拟），占本竞标报价的比例为 0 %。

注：竞标报价（包含首次报价、最后报价）超过分项采购预算金额或者最高限价的，其响应文件将按无效处理。

注：

1. 以上竞标报价表中“货物名称、数量及单位、品牌、规格型号、制造商、原 产地”必须如实填写完整，品牌、规格型号没有则填无，填写有缺漏的，**其响应文 件按无效处理。**
2. 供应商的报价表必须加盖供应商电子签章并由法定代表人或者委托代理人签字或者电子签名，**否则其响应文件按无效处理。**
3. 报价一经涂改，应在涂改处加盖供应商公章或者加盖电子签章或者由法定代表人或者授权委托人签字（或者电子签名），**否则其响应文件按无效处理。**
4. 如有多分标，分别列明各分标的报价表，**否则其响应文件按无效处理。**

法定代表人或者委托代理人（签字或者电子签名）：

供应商（电子签章）：广西雨鑫商贸有限公司

日期：2025 年 05 月 21 日



罗玲玲

成交通知书

广西雨鑫商贸有限公司:

经评定, 编号为CZZC2025-J1-990075-YZLZ采购文件中的重点传染病监测试剂耗材采购项目-分标2, 确定你公司成交, 成交价格为: 陆拾肆万叁仟玖佰柒拾元整(¥643,970.00)。

自此通知书发出之日起15天内, 与采购人签订政府采购合同。合同签订前, 需按本项目采购文件和你公司响应文件等约定拟定合同文本(合同格式见采购文件), 报我机构项目联系人确认。

采购人联系人: 黄春玲

电话: 0771-7930379

代理机构联系人: 梁立宇

电话: 0771-7833699

