

采购需求

前提：本章采购需求中标注“★”号的条款为本次谈判采购项目的实质性要求，供应商应全部满足。

1. 项目概述

1. 项目概况：本项目一个包，采购检测试剂一批。

★2. 项目清单

序号	标的名称	规格	数量	单位	所属行业	是否允许进口产品
1	XLD 培养基平板	9cm*10/包	17	包	工业	否
2	沙门氏菌显色（第二代）琼脂平板	9cm*10/包	17	包	工业	否
3	血平板/（血琼脂培养基）	9cm*5/5 个/包	50	包	工业	否
4	Baird-Parke r 琼脂平板	9cm*10/包	17	包	工业	否
5	TCBS 琼脂平板	9cm*10/包	17	包	工业	否
6	3%氯化钠胰蛋白胨大豆琼脂平板	9cm*10/包	17	包	工业	否
7	三糖铁管	20 支/盒	17	盒	工业	否
8	HBI 沙门氏菌生化鉴定条	5 条/盒	17	盒	工业	否
9	脑心浸出液肉汤（BHI）	5ml*20 支	17	盒	工业	否
10	冻干兔血浆	0.5ml*10	17	盒	工业	否
11	氧化酶试纸	10 片/包	17	包	工业	否
12	3%氯化钠三糖铁管	20 支/盒	17	盒	工业	否
13	无盐胰胨水	20 支/盒	17	盒	工业	否

包号 01 包

14	6%NaCl 胰胨水	20 支/盒	17	盒	工业	否
15	8%NaCl 胰胨水	20 支/盒	17	盒	工业	否
16	10%NaCl 胰胨水	20 支/盒	17	盒	工业	否
17	HBI 副溶血性弧菌生化鉴定条	5 条/盒	17	盒	工业	否
18	布病虎红平板凝集抗原(光滑型)	12ml/瓶	2	瓶	工业	否
19	一次性接种环 1	1ul 25 个/袋 40 袋/箱	1	箱	工业	否
20	一次性接种针	25 个/袋 40 袋/箱	1	箱	工业	否
21	一次性接种环 2	10ul 25 个/袋 40 袋/箱	1	箱	工业	否
22	布病冻干阳性血清	10*1ml/盒	1	盒	工业	否
23	布病冻干阴性血清	10*1ml/盒	1	盒	工业	否
24	流感病毒甲/乙核酸双重实时荧光 PCR 检测试剂盒	25T	23	盒	工业	否
25	诺如病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	25T	23	盒	工业	否
26	登革热病毒通用型核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	25T	23	盒	工业	否
27	柯萨奇病毒 A16 型/肠道病毒 71 型核酸双重实时荧光 PCR 检测试剂盒	25T	23	盒	工业	否

28	艾滋病快速检测试剂 1	10 人份/盒	100	人份	工业	否
29	艾滋病快速检测试剂 2	50 人份/盒	100	人份	工业	否
30	艾滋病快速检测试剂 3	50 人份/盒	100	人份	工业	否
31	艾滋病快速检测试剂 4	20 人份/盒	100	人份	工业	否
32	艾滋病快速检测试剂 5	20 人份/盒	100	人份	工业	否
33	艾滋病酶法检测试剂 1	96T/艾滋病酶法检测试剂	1	盒	工业	否
34	艾滋病酶法检测试剂 2	96T/艾滋病酶法检测试剂	1	盒	工业	否
35	艾滋病酶法检测试剂 3	96T/艾滋病酶法检测试剂	1	盒	工业	否
36	艾滋病酶法检测试剂 4	96T/艾滋病酶法检测试剂	1	盒	工业	否
37	艾滋病酶法检测试剂 5	96T/艾滋病酶法检测试剂	1	盒	工业	否
38	CD4 检测试剂	流式细胞仪 CD3/8/45/4 (50 人份/盒)	100	份	工业	否
39	CD4 检测试剂 (溶血剂) 配套	50ML/盒	1	盒	工业	否
40	病载血清盘 (疾控病载室间质评)	10 支/套	3	套	工业	否
41	流感甲型 /H5/H7/H9 四重检测试剂盒	50T	10	盒	工业	否
42	非灭活采样管 3ML	50T/盒	2000	支	工业	否
43	非灭活采样管 5ML	50T/盒	800	支	工业	否
44	手足口 A6、A10 双重核酸检测试剂盒	50T/盒	6	盒	工业	否
45	HINI/H3/Bv/By 四重核酸	50T/盒	10	盒	工业	否

		检测试剂盒					
	46	新冠甲乙流 四重核酸检 测试剂	50T/盒	13	盒	工业	否

★（二）商务要求

1. 交货期及地点

1.1 交货期：合同签订之日起 30 日内。

1.2 交货地点：凉山彝族自治州疾病预防控制中心。

2. 付款方法和条件：合同签订后 10 日内支付合同金额的 40%为预付款；所有货物到场且经采购人验收合格后，10 日内支付合同金额的 60%。

3. 包装方式及运输：

3.1 包装：包装应坚固完好，能抗御运输、储存和装卸过程中正常冲击，振动和挤压，并便于装卸和搬运。包装前检查包装材料的材质、规格和包装结构与所装产品的规格和重量相适应。组件包装时安全，防止撞击，包装表面应清洁。组件排放整齐，不可有高低不平。外包装箱不应该有突出的锁扣等装置，以避免箱体移位时发生拉挂等现象，影响箱体安全。

3.2 运输：装运货物的运输工具应清洁、干燥、无污染物。敞车运输时，必须用防雨布盖好，以保证货物不被雨(雪)浸入。产品在装卸时，应采用合适的装卸方式，严防将包装箱(件)损坏，包装箱应注意谨慎堆放，防止产品碰伤。装载时，运输车辆与包装箱之间、包装箱之间应用防震减压的填充物填实，不得留有空隙，防止在运输途中造成货物之间互相碰撞、摩擦，避免发生箱体移位。避免货物在运载工具上的堆码不当，使底层货物承载过重，造成包装破损，甚至商品在运输过程中变形，损坏。在运输过程中避免接触腐蚀性物质。

3.3 涉及的商品包装和快递包装，均应符合《商品包装政府采购需求标准(试行)》《快递包装政府采购需求标准(试行)》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

1、售后服务要求：

4.1 试剂质保期：依据各试剂标注保质期。

4.2 质保期内出现质量问题， 供应商在接到通知后 2 小时内作出响应， 24 小时内到达现场。

4.3 产品质保期内存在质量问题，由供应商包退换并且承担由此造成的一切

后果。

5. 履约验收：

5.1 履约验收主体：凉山彝族自治州疾病预防控制中心

5.2 履约验收时间：计划于供应商提出验收申请之日起 15 日内组织验收

5.3 验收组织方式：自行验收

5.4 履约验收程序：一次性验收

5.5 技术履约验收内容：按照本项目谈判文件中“技术、服务要求”及成交供应商投标文件进行验收。

5.6 商务履约验收内容：按照本项目谈判文件中“商务要求”及成交供应商投标文件进行验收。

5.7 履约验收标准：严格按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》（财库〔2016〕205 号）（财库〔2021〕22 号）进行验收。

★（三）技术、服务要求

包号	序号	标的名称	技术参数要求
01包	1	XLD 培养基平板	1. 即用选择性平板，用于沙门氏菌
	2	沙门氏菌显色（第二代）琼脂平板	1. 即用选择性平板，用于沙门氏菌
	3	血平板/（血琼脂培养基）	1. 即用选择性平板，用于金黄色葡萄球菌
	4	Baird-Parke r 琼脂平板	1. 即用选择性平板，用于金黄色葡萄球菌
	5	TCBS 琼脂平板	1. 即用选择性平板，用于副溶血性弧菌
	6	3%氯化钠胰 蛋白胨大豆 琼脂平板	1. 即用选择性平板，用于副溶血性弧菌
	7	三糖铁管	1. 即用鉴定管，用于沙门氏菌
	8	HBI 沙门氏菌 生化鉴定条	1. 即用生化鉴定管，用于沙门氏菌
	9	脑心浸出液 肉汤（BHI）	1. 即用鉴定管，用于金黄色葡萄球菌
	10	冻干兔血浆	1. 即用鉴定管，用于金黄色葡萄球菌

11	氧化酶试纸	1. 即用鉴定管，用于副溶血性弧菌
12	3%氯化钠三糖铁管	1. 即用鉴定管，用于副溶血性弧菌
13	无盐胰胨水	1. 即用鉴定管，用于副溶血性弧菌
14	6%NaCl 胰胨水	1. 即用鉴定管，用于副溶血性弧菌
15	8%NaCl 胰胨水	1. 即用鉴定管，用于副溶血性弧菌
16	10%NaCl 胰胨水	1. 即用鉴定管，用于副溶血性弧菌
17	HBI 副溶血性弧菌生化鉴定条	1. 即用鉴定管，用于副溶血性弧菌
18	布病虎红平板凝集抗原（光滑型）	1. 用于布鲁氏菌血清诊断
19	一次性接种环 1	1. 划平板，一次性使用
20	一次性接种针	1. 划平板，一次性使用
21	一次性接种环 2	1. 接种鉴定管，一次性使用
22	布病冻干阳性血清	▲1. 用于布鲁氏菌血清诊断质控血清(提供说明书或第三方检测机构出具的检测报告)
23	布病冻干阴性血清	▲1. 用于布鲁氏菌血清诊断质控血清(提供说明书或第三方检测机构出具的检测报告)
24	流感病毒甲/乙核酸双重实时荧光 PCR 检测试剂盒	<p>1. 试剂由一管酶，一管其他扩增反应液共两管组成，整个上机反应时间不高于 70 分钟（提供设备反应完成时界面截图和说明书或制造商出具的技术参数白皮书为证）反复冻融不低于七次。</p> <p>▲2. 评价/检测报告：供应商提供同类型产品第三方检测机构出具的检测报告，报告中的性能评价至少包含检出限、特异性、稳定性。</p> <p>▲3. 提供正版试剂配套分析软件，上传结果后可以直接判读出阴阳性和毒力基因、CT 值等结果信息（提供软件截图）。</p>

25	诺如病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	<p>1. 试剂由一管酶,一管其他扩增反应液共两管组成,整个上机反应时间不高于 70 分钟(提供设备反应完成时界面截图和说明书或制造商出具的技术参数白皮书为证)反复冻融不低于七次。</p> <p>▲2. 评价/检测报告: 供应商提供同类型产品第三方检测机构出具的检测报告,报告中的性能评价至少包含检出限、特异性、稳定性。</p> <p>▲3, 提供正版试剂配套分析软件,上传结果后可以直接判读出阴阳性和毒力基因、CT 值等结果信息(提供软件截图为证)。</p>
26	登革热病毒通用型核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	<p>1. 试剂由一管酶,一管其他扩增反应液共两管组成,整个上机反应时间不高于 70 分钟(提供设备反应完成时界面截图和说明书或制造商出具的技术参数白皮书为证)反复冻融不低于七次。</p> <p>▲2. 评价/检测报告: 供应商提供同类型产品第三方检测机构出具的检测报告,报告中的性能评价至少包含检出限、特异性、稳定性。</p> <p>▲3, 提供正版试剂配套分析软件,上传结果后可以直接判读出阴阳性和毒力基因、CT 值等结果信息(提供软件截图)。</p>
27	柯萨奇病毒 A16 型/肠道病毒 71 型核酸双重实时荧光 PCR 检测试剂盒	<p>1. 试剂由一管酶,一管其他扩增反应液共两管组成,整个上机反应时间不高于 70 分钟(提供设备反应完成时界面截图和说明书或制造商出具的技术参数白皮书为证)反复冻融不低于七次。</p> <p>▲2. 评价/检测报告: 供应商提供同类型产品第三方检测机构出具的检测报告,报告中的性能评价至少包含检出限、特异性、稳定性。</p> <p>▲3, 提供正版试剂配套分析软件,上传结果后可以直接判读出阴阳性和毒力基因、CT 值等结果信息(提供软件截图)。</p>
28	艾滋病快速检测试剂 1	1. 适用于艾滋病快速检测

29	艾滋病快速检测试剂 2	1. 适用于艾滋病快速检测
30	艾滋病快速检测试剂 3	1. 适用于艾滋病快速检测
31	艾滋病快速检测试剂 4	1. 适用于艾滋病快速检测
32	艾滋病快速检测试剂 5	1. 适用于艾滋病快速检测
33	艾滋病酶法检测试剂 1	1. 适用于艾滋病酶法检测
34	艾滋病酶法检测试剂 2	1. 适用于艾滋病酶法检测
35	艾滋病酶法检测试剂 3	1. 适用于艾滋病酶法检测
36	艾滋病酶法检测试剂 4	1. 适用于艾滋病酶法检测
37	艾滋病酶法检测试剂 5	1. 适用于艾滋病酶法检测
38	CD4 检测试剂	1. 适用于艾滋病全血 CD4 检测
39	CD4 检测试剂 (溶血剂) 配套	1. 适用于艾滋病全血 CD4 检测
40	病载血清盘 (疾控病载室间质评)	1. 浓度分别为 230000、1000、500、0、200/2600/2000/15000/100000/1000000
41	流感甲型/H5/H7/H9 四重检测试剂盒	1. 试剂由一管酶,一管其他扩增反应液共两管组成,整个上机反应时间不高于 70 分钟(提供设备反应完成时界面截图和说明书或制造商出具的技术参数白皮书为证)反复冻融不低于七次。 ▲2. 评价/检测报告: 供应商提供同类型产品第三方检测机构出具的检测报告,报告中的性能评价至少包含检出限、特异性、稳定性。 ▲3, 提供正版试剂配套分析软件,上传结果后可以直接判读出阴阳性和毒力基因、CT 值等结果信息(提供软件截图)。
42	非灭活采样管 3ML	▲1. 用于临床样本的采集转运保存。 ▲2. 保存液主要成分:经典型: 保存液由

		<p>Hank's 液、庆大霉素、真菌抗生素、冷冻保护剂、生物缓冲剂和氨基酸等组成。在 Hank's 基础之上，添加 HEPES 等病毒稳定成分，可在较宽的温度范围内维持病毒的活性，降低病毒分解速度，提升病毒分离的阳性率。</p> <p>3. 灭菌参数:灭菌辐照吸收剂量 10-15kGy。</p> <p>▲4. 储存条件：一次性使用病毒采样管应于 5℃-35℃条件下进行贮存。避免阳光直接照射。效期 24 个月。</p>
43	非灭活采样管 5ML	<p>▲1. 用于临床样本的采集转运保存。</p> <p>▲2. 保存液主要成分:经典型：保存液由 Hank's 液、庆大霉素、真菌抗生素、冷冻保护剂、生物缓冲剂和氨基酸等组成。在 Hank's 基础之上，添加 HEPES 等病毒稳定成分，可在较宽的温度范围内维持病毒的活性，降低病毒分解速度，提升病毒分离的阳性率。</p> <p>3. 灭菌参数:灭菌辐照吸收剂量 10-15kGy。</p> <p>▲4. 储存条件：一次性使用病毒采样管应于 5℃-35℃条件下进行贮存。避免阳光直接照射。效期 24 个月。</p>
44	手足口 A6、A10 双重核酸检测试剂盒	<p>▲1. 每一组试剂由一管酶一管其他扩增反应液共两管组成，整个上机反应时间不高于 70 分钟(提供设备反应完成时界面截图和说明书或制造商出具的技术参数白皮书为证)反复冻融不低于七次；</p> <p>▲2. 评价/检测报告：试剂厂家提供同类型产品第三方检测机构出具的检测报告,报告中的性能评价至少包含检出限、特异性、稳定性。</p>
45	HINI/H3/Bv/By 四重核酸检测试剂盒	<p>1. 试剂由一管酶，一管其他扩增反应液共两管组成，整个上机反应时间不高于 70 分钟（提供设备反应完成时界面截图和说明书或制造</p>

		商出具的技术参数白皮书为证)反复冻融不低于七次。 ▲2. 评价/检测报告：供应商提供同类型产品第三方检测机构出具的检测报告,报告中的性能评价至少包含检出限、特异性、稳定性。 ▲3, 提供正版试剂配套分析软件,上传结果后可以直接判读出阴阳性和毒力基因、CT值等结果信息(提供软件截图)。
46	新冠甲乙流四重核酸检测试剂	1. 试剂由一管酶,一管其他扩增反应液共两管组成。 2. 反应体系不超过 25ul。

注：1. 所有技术参数均为实质性要求，供应商必须响应。

2. 技术参数中▲款有明确要求的需按技术参数要求提供佐证材料；▲无明确要求的需提供投标产品宣传彩页或说明书或第三方检测机构出具的检测报告等佐证材料，否则对应参数视为不满足。

