# 采购需求

**1、在采购活动开始前没有获准采购进口产品而开展采购活动的，视同为拒绝采购进口产品。**

**2、根据“关于印发《政府采购进口产品管理办法》的通知”等相关规定：下列采购需求中标注进口产品的货物均已履行相关论证手续，经核准采购进口产品，但不限制满足招标文件要求的国内产品参与竞争。未标注进口产品的货物均为拒绝采购进口产品。**

**3、中标人提供的货物为进口产品的，供货时须向采购人提供所投进口产品的海关报关单等证明材料。**

 **4、下列采购需求中：如属于《节能产品政府采购品目清单》中政府强制采购的节能产品，则响应人所投产品须具有市场监管总局公布的《参与实施政府采购节能产品认证机构目录》中的认证机构出具的、处于有效期内的节能产品认证证书。**

**一、商务要求：**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **序号** | **商务条款名称** | **具体要求内容** |
| 1 | 付款方式 | 1、每批货款均在该批货物验收合格后付清。2、如中标供应商为中小微企业，合同签订生效后先支付合同金额的40%作为预付款，在预付款支付之前，中标人须向采购人提供同等金额的预付款保函；待预付款使用完毕后，剩余货物均在每批产品验收合格后付清该批货款。 |
| 2 | 供货及安装地点 | 安庆红十字中心血站 |
| 3 | 供货及安装期限 | 合同签订后365日历天内,按采购人要求分批次供货。 |
| 4 | 产品有效期 | 中标人供货时，剩余有效期不得少于7个月。 |
| 5 | 商品包装要求 | 除另有约定外，供应商交付全部货物的包装要求严格按照国家强制标准执行。 |

### 二、技术要求一览表

**一包 酶免检测初检试剂**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **货物名称** | **招标技术参数** | **单位** | **数量** | **所属行业** | **备注** |
| 1 | 乙型肝炎表面抗原诊断试剂盒 | 1、规格/型号：96人份/盒，96T 酶标板（12×8 孔）规格，酶联免疫法体外诊断试剂； 2、包被相应的抗原或抗体、满足检测要求；3、检测标本：血浆和血清；4、试剂敏感性、特异性：敏感性≥99.5%，特异性≥99.5%，精密度CV%≤15%；5、可拆式8孔板，适于FAME、TECAN、STAR、爱康等全自动酶免分析系统；6、试剂储存的稳定性：可存放于2～8℃ ，六个月内不出现S/CO值明显下降，否则更换试剂；7、试剂平衡条件要求：室温； 8、产品有效期：试剂盒于冷藏温度（2～8℃）保存时，有效期不少于（可包含）12个月。 | 盒 | 360 | 工业 |  |
| 2 | 梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒 | 1、规格/型号：96人份/盒，96T 酶标板（12×8 孔）规格，酶联免疫法体外诊断试剂； 2、包被相应的抗原或抗体、满足检测要求；3、检测标本：血浆和血清；4、试剂敏感性、特异性：敏感性≥99.5%，特异性≥99.5%，精密度CV%≤15%；5、可拆式8孔板，适于FAME、TECAN、STAR、爱康等全自动酶免分析系统；6、试剂储存的稳定性：可存放于2～8℃ ，六个月内不出现S/CO值明显下降，否则更换试剂；7、试剂平衡条件要求：室温； 8、产品有效期：试剂盒于冷藏温度（2～8℃）保存时，有效期不少于（可包含）12个月。 | 盒 | 360 | 工业 |  |
| 3 | 丙型肝炎抗体诊断试剂盒 | 1、规格/型号：96人份/盒，96T 酶标板（12×8 孔）规格，酶联免疫法体外诊断试剂； 2、包被相应的抗原或抗体、满足检测要求；3、检测标本：血浆和血清；4、试剂敏感性、特异性：敏感性≥99.5%，特异性≥99.5%，精密度CV%≤15%。弱阳性室内质控品（浓度水平为0.05NCU/ml），2≤S/CO值≤5；5、可拆式8孔板，适于FAME、TECAN、STAR、爱康等全自动酶免分析系统；6、试剂储存的稳定性：可存放于2～8℃ ，六个月内不出现S/CO值明显下降，否则更换试剂；7、试剂平衡条件要求：室温； 8、产品有效期：试剂盒于冷藏温度（2～8℃）保存时，有效期不少于（可包含）12个月。 | 盒 | 360 | 工业 |  |
| 4 | 人类免疫缺陷病毒抗原抗体诊断试剂盒 | 1、规格/型号：96人份/盒，96T 酶标板（12×8 孔）规格，酶联免疫法体外诊断试剂； 2、包被相应的抗原或抗体、满足检测要求；3、检测标本：血浆和血清；4、试剂敏感性、特异性：敏感性≥99.5%，特异性≥99.5%，精密度CV%≤15%，检测 HIV-1 型/HIV-2 型抗体；5、可拆式8孔板，适于FAME、TECAN、STAR、爱康等全自动酶免分析系统；6、试剂储存的稳定性：可存放于2～8℃ ，六个月内不出现S/CO值明显下降，否则更换试剂；7、试剂平衡条件要求：室温； 8、产品有效期：试剂盒于冷藏温度（2～8℃）保存时，有效期不少于（可包含）12个月。 | 盒 | 360 | 工业 |  |
| 说明：1.投标人的投标文件必须标明所投货物的品牌与参数，保证原厂正品供货。2、本项目核心产品为序号1“乙型肝炎表面抗原诊断试剂盒”。3、本项目主要标的为表中序号 1“乙型肝炎表面抗原诊断试剂盒”的产品，主要标的名称、品牌、型号、数量、单价等信息将在中标结果公告中公示。4、所有技术参数及要求采购人验收时将逐条核对，如发现与实际情况不符、虚假响应等，采购人有权报监管部门并追究违约责任。5、投标人应按照招标文件要求提供证明材料（如有）。若投标提供了招标文件未要求的证明材料，评标委员会将不予评审。6、投标人提供的证明材料须清晰地反映评审内容，如因材料模糊不清，导致评标委员会无法辨认的，评标委员会可以不予认可，一切后果由投标人自行承担。**7、由于不同厂家生产的酶免试剂洗涤液成分不同、不通用，全自动酶免设备同时处理四个项目无法切换洗涤液，投标人所投的所有试剂产品均应由同一厂家生产。**8、试剂盒内各种组份齐全和足量，供货时每批试剂盒应提供批检报告和随货提供试剂说明书。9、试剂的质量技术标准必须符合国家标准。应保证试剂使用的稳定性和质量，批内、批间变异系数（CV）小于 15%，供货时随每批试剂提供精密度 CV 值。 10、供货应及时、充足，所有货物须送货上门，入库。货物必须冷链运输，要有明确的温度监控设施，监控结果要可视、可记录，所有相关的运输费用由中标人负责承担。11、根据采购人要求分批次供货，如所供试剂使用有异常情况的，经采购人质控部门及中标人确认后，需更换该批次货物；如所供试剂质量经确认不符合要求时，中标人应退换货；如所供试剂对血液检测有重大影响的，经确认后，采购人有权终止合同。12、如在中标人试剂供应期间，国家或安徽省对血站试剂使用规范要求有变动或更改的，则采购人有权终止相关合同内容或部分合同内容。13、本次报价应包含本项目所涉及的运输费、保险费、安装费、调试费、人工费等所有费用，采购人不再支付除合同价款以外的任何费用。**14、本次采购最高投标限价：人民币贰拾壹万玖仟陆佰元整（人民币219600.00元）** |

**二包 酶免检测复检试剂**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **货物名称** | **招标技术参数** | **单位** | **数量** | **所属行业** | **备注** |
| 1 | 乙型肝炎表面抗原诊断试剂盒 | 1、规格/型号：96人份/盒，96T 酶标板（12×8 孔）规格，酶联免疫法体外诊断试剂； 2、包被相应的抗原或抗体、满足检测要求；3、检测标本：血浆和血清；4、试剂敏感性、特异性：敏感性≥99.5%，特异性≥99.5%，精密度CV%≤15%；5、可拆式8孔板，适于FAME、TECAN、STAR、爱康等全自动酶免分析系统；6、试剂储存的稳定性：可存放于2～8℃ ，六个月内不出现S/CO值明显下降，否则更换试剂；7、试剂平衡条件要求：室温； 8、产品有效期：试剂盒于冷藏温度（2～8℃）保存时，有效期不少于（可包含）12个月。 | 盒 | 360 | 工业 |  |
| 2 | 梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒 | 1、规格/型号：96人份/盒，96T 酶标板（12×8 孔）规格，酶联免疫法体外诊断试剂； 2、包被相应的抗原或抗体、满足检测要求；3、检测标本：血浆和血清；4、试剂敏感性、特异性：敏感性≥99.5%，特异性≥99.5%，精密度CV%≤15%；5、可拆式8孔板，适于FAME、TECAN、STAR、爱康等全自动酶免分析系统；6、试剂储存的稳定性：可存放于2～8℃ ，六个月内不出现S/CO值明显下降，否则更换试剂；7、试剂平衡条件要求：室温； 8、产品有效期：试剂盒于冷藏温度（2～8℃）保存时，有效期不少于（可包含）12个月。 | 盒 | 360 | 工业 |  |
| 3 | 丙型肝炎抗体诊断试剂盒 | 1、规格/型号：96人份/盒，96T 酶标板（12×8 孔）规格，酶联免疫法体外诊断试剂； 2、包被相应的抗原或抗体、满足检测要求；3、检测标本：血浆和血清；4、试剂敏感性、特异性：敏感性≥99.5%，特异性≥99.5%；精密度CV%≤15%。弱阳性室内质控品（浓度水平为1NCU/ml），2≤S/CO值≤5。；5、可拆式8孔板，适于FAME、TECAN、STAR、爱康等全自动酶免分析系统；6、试剂储存的稳定性：可存放于2～8℃ ，六个月内不出现S/CO值明显下降，否则更换试剂；7、试剂平衡条件要求：室温； 8、产品有效期：试剂盒于冷藏温度（2～8℃）保存时，有效期不少于（可包含）12个月。 | 盒 | 360 | 工业 |  |
| 4 | 人类免疫缺陷病毒抗原抗体诊断试剂盒 | 1、规格/型号：96人份/盒，96T 酶标板（12×8 孔）规格，酶联免疫法体外诊断试剂； 2、包被相应的抗原或抗体、满足检测要求；3、检测标本：血浆和血清；4、试剂敏感性、特异性：检测HIV-1型/HIV-2型抗体和1型P24抗原。敏感性≥99.5%，特异性≥99.5%，精密度CV%≤15%。弱阳性室内质控品（浓度水平为 0.5NCU/ml），2≤S/CO值≤5。；5、可拆式8孔板，适于FAME、TECAN、STAR、爱康等全自动酶免分析系统；6、试剂储存的稳定性：可存放于2～8℃ ，六个月内不出现S/CO值明显下降，否则更换试剂；7、试剂平衡条件要求：室温； 8、产品有效期：试剂盒于冷藏温度（2～8℃）保存时，有效期不少于（可包含）12个月。 | 盒 | 360 | 工业 |  |
| 说明：1.投标人的投标文件必须标明所投货物的品牌与参数，保证原厂正品供货。2、本项目核心产品为序号1“乙型肝炎表面抗原诊断试剂盒”。3、本项目主要标的为表中序号 1“乙型肝炎表面抗原诊断试剂盒”的产品，主要标的名称、品牌、型号、数量、单价等信息将在中标结果公告中公示。4、所有技术参数及要求采购人验收时将逐条核对，如发现与实际情况不符、虚假响应等，采购人有权报监管部门并追究违约责任。5、投标人应按照招标文件要求提供证明材料（如有）。若投标提供了招标文件未要求的证明材料，评标委员会将不予评审。6、投标人提供的证明材料须清晰地反映评审内容，如因材料模糊不清，导致评标委员会无法辨认的，评标委员会可以不予认可，一切后果由投标人自行承担。**7、投标所有试剂产品均由同一厂家生产（由于不同品牌的酶免试剂洗涤液成分不同、不通用，全自动酶免设备同时处理四个项目无法切换洗涤液）**8、试剂盒内各种组份齐全和足量，供货时每批试剂盒应提供批检报告和随货提供试剂说明书。9、试剂的质量技术标准必须符合国家标准。应保证试剂使用的稳定性和质量，批内、批间变异系数（CV）小于 15%，供货时随每批试剂提供精密度 CV 值。 10、供货应及时、充足，所有货物须送货上门，入库。货物必须冷链运输，要有明确的温度监控设施，监控结果要可视、可记录，所有相关的运输费用由中标人负责承担。11、根据采购人要求分批次供货，如所供试剂使用有异常情况的，经采购人质控部门及中标人确认后，需更换该批次货物；如所供试剂质量经确认不符合要求时，中标人应退换货；如所供试剂对血液检测有重大影响的，经确认后，采购人有权终止合同。12、如在中标人试剂供应期间，国家或安徽省对血站试剂使用规范要求有变动或更改的，则采购人有权终止相关合同内容或部分合同内容。13、本次报价应包含本项目所涉及的运输费、保险费、安装费、调试费、人工费等所有费用，采购人不再支付除合同价款以外的任何费用。**14、本次采购最高投标限价：人民币贰拾壹万玖仟陆佰元整（人民币219600.00元）** |

### 三、人员培训要求

 货物安装、调试、验收合格后，中标人应对采购人的相关人员进行免费现场培训。培训内容包括基本操作、常见故障及解决办法等。

### 四、货物质量及售后服务要求

 1、货物质量：中标人提供的货物必须是全新、原装、合格正品，完全符合国家规定的质量标准和厂方的标准。货物完好，配件齐全。

 2、保修及售后服务：依据商品的保修条款及售后服务条款，提供原厂质保，质保期按照国家规定，且不低于所供品牌向用户承诺的质保期限，招标文件另有约定的从其约定。质保期从货物验收合格后算起。

### 五、验收

中标人和采购人双方共同实施验收工作，结果和验收报告经双方确认后生效。