

南通市疾病预防控制中心试剂采购项目（第三批）

比选文件 （资格后审）

采 购 人：南通市疾病预防控制中心

代理机构：江苏正扬招标代理有限公司

二〇二五年五月

比选文件备案表

编制人：李艳梅

日 期：2025 年 5 月

采购单位（盖章）

代理机构（盖章）

日 期：2025 年 5 月

目 录

第一章 比选通告

第二章 供应商须知

第三章 项目需求

第四章 评审方法和程序

第五章 合同授予

第六章 质疑与投诉

第七章 响应文件组成及格式

尊敬的供应商：

欢迎参加本采购项目的比选。为了保证本次比选顺利进行，请在制作响应文件之前，仔细阅读本比选文件的各项条款，并按要求制作和递交响应文件。谢谢合作！

第一章 比选通告

江苏正扬招标代理有限公司（以下称代理机构）受南通市疾病预防控制中心（以下称采购人）的委托，就试剂采购项目（第三批）组织比选采购，诚邀符合条件的潜在供应商参加比选。

一、项目基本情况

1. 项目名称：南通市疾病预防控制中心试剂采购项目（第三批）；
2. 采购方式：比选；
3. 最高限价：详见比选文件第三章；
4. 项目标段：本项目分四个标段，详细内容见比选文件第三章；

本项目分四个标段，按标段号顺序开标。供应商可选择投一个标段，也可多个标段兼投。多个标段可以兼得。

供应商如选择投多个标段，除资格审查文件可只做一份，商务技术响应文件及报价响应文件需要按每个标段实际需求单独编制、单独封装，并在相应文件上明确标注标段号。不可多个标段商务技术响应文件、报价响应文件制作或密封在一起。

5. 项目需求：详见比选文件第三章；
6. 供货期：详见比选文件第三章；
7. 本项目不接受联合体参与比选。

二、申请人的资格要求：

1. 具有独立承担民事责任的能力；具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；参加采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录。

供应商其它资格要求：

2. 供应商提供有效的营业执照等具有独立承担民事责任能力的证明材料复印件。
3. 供应商法定代表人参加比选的，必须提供法定代表人身份证明及法定代表人本人身份证复印件；非法定代表人参加比选的，必须提供法定代表人签名或盖章的授权委托书及法定代表人和被授权人两个人的身份证复印件（格式参见第七章）。
4. 供应商须提供参与本次项目采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录的书面《无重大违法记录声明函》（格式参见第七章）。
5. 关于资格文件的声明函（格式参见第七章）。

具体详见本比选文件《第七章 响应文件组成及格式》中的资格审查文件要求。

请供应商认真对照资格条件，如不符合要求的，无意或故意参与比选所产生的一切后果由供应商自行承担，开标过程中，供应商提供的相关证件为虚假或伪造，或者其他人员持法定代表人或授权委托人的身份证参与比选，一经发现则取消供应商资格，该供应商将记入不良记录。

【特别提醒】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，不得参加同一合同项下的采购活动。为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动；如发现供应商递交的资格后审材料有弄虚作假行为，该供应商将记入不良记录，并上报有关部门，如已中选，采购人有权取消其中选资格，并由该供应商承担由此带来可能的一切责任和损失。

三、获取采购文件

1. 时间：2025 年 5 月 20 日至 2025 年 5 月 22 日，每天 9 时 30 分至 11 时 30 分，14 时至 17 时（北京时间，法定节假日除外），2025 年 5 月 22 日 17 时后不再发售比选文件。
2. 地点：南通市崇川区青年中路 153 号 4 号楼 213 室。
3. 方式：现场领取或联系代理公司办理。
4. 售价：300 元/份。
5. 未按要求获取比选文件的供应商不得参与本项目比选。
6. 有关本次比选的事项若存在变动或修改，敬请及时关注“南通市疾病预防控制中心及江苏省招标投标公共服务平台”发布的信息更正通告，恕不另行通知，如有遗漏比选采购单位概不负责。

四、提交响应文件截止时间、开标时间和地点

1. 响应文件接收截止及评审开始时间：2025 年 5 月 28 日 09 时 30 分；
2. 响应文件递交地址：南通市疾病预防控制中心四楼第二会议室（工农南路 189 号），如有变动另行通知。

五、其他补充事宜：

样品要求

1. 提交样品的截止时间、地点及接收形式
 - （1）样品接收形式：**直接送达，与响应文件一同递交；**
 - （2）样品接收截止时间：**2025 年 5 月 28 日 09 时 30 分；**
 - （3）样品接收地址：南通市疾病预防控制中心四楼第二会议室（工农南路 189 号）；
2. 其他要求
 - （1）样品须使用不透明的盒子包装，外层包装上请标记投标单位全称（加盖公章）、标段号及样品名称）。参与多个标段的供应商，需要将每个标段的产品单独封装。
 - （2）**2025 年 5 月 28 日 09 时 30 分后递交的样品不予接收。**
3. 供应商须按下表要求提供样品，样品规格参数见附件 2。

标段号	序号	品名	规格型号	数量
标段一	1	pdmH1N1 (HA) /H3N2 (HA) /BV/BY 亚型流感病毒核酸检测试剂		1

		盒（荧光 PCR 法）		
	2	15 种呼吸道多病原实时荧光 PCR 试剂盒（新型冠状病毒、甲型/乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、人偏肺病毒、副流感病毒、冠状病毒、人博卡病毒、人鼻病毒、肠道病毒、肺炎支原体、A 族链球菌、百日咳杆菌、肺炎链球菌、流感嗜血杆菌）		1
	3	26 重发热呼吸道症候群病原体核酸检测试剂盒（甲流/乙流、呼吸道合胞病毒 A/B、肠道病毒、人腺病毒、副流感病毒 1/2/3/4 型、人偏肺病毒、人博卡病毒、人鼻病毒、冠状病毒 229E/OC43/NL63/HKU1 型、2019 新型冠状病毒 ORF1ab/N 基因、H1、N1、H3、N2、肺炎支原体、肺炎衣原体、肺炎链球菌）		1
	4	25 重呼吸道病原体核酸检测试剂盒（甲型流感病毒、乙型流感病毒、新型冠状病毒 ORF1ab 基因和 N 基因、人鼻病毒、人偏肺病毒、人博卡病毒、呼吸道腺病毒、副流感病毒 1/2/3/4 型、冠状病毒 OC43/229E/NL63/HKU1 型、肺炎链球菌、肠道病毒、呼吸道合胞病毒 A 型、呼吸道合胞病毒 B 型、甲型流感 H1N1、甲型流感 H3N2、乙型流感 Victoria 系、乙型流感 Yamagata 系、肺炎支原体和肺炎衣原体。）		1
	5	腹泻 8 种病原体核酸检测试剂盒（轮状病毒 A 组、轮状病毒 B 组、轮状病毒 C 组、诺如病毒 GI 型、诺如病毒 GI 型、肠道腺病毒、星状病毒、札如病毒）		1
	6	肠道病毒 71 型和柯萨奇病毒 A16 型+肠道病毒通用型核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)		1
	7	柯萨奇病毒 A6 型/柯萨奇病毒 A10 型核酸检测试剂盒/含内标(荧光 PCR 法)		1
标段二	1	霍乱弧菌通用型/O1 群/O139 群/CTX 基因四重实时荧光 【核心产品】		1
	2	沙门氏菌血清（O、H）基因分型试剂盒（PCR-探针法）		1
	3	致泻大肠埃希氏菌（DEC）核酸检测试剂盒（PCR-探针		1

		法)		
	4	十四种食源性致病菌核酸检测试剂盒 (PCR-探针法)		1
标段三	1	沙门氏菌核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)		1
	2	副溶血弧菌核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法) 【核心产品】		1
标段四	1	二十三种腹泻病原体核酸检测试剂盒 (预制版/荧光 PCR 法) (诺如病毒 I 型/ II 型、轮状病毒 A 型/ B 型/ C 型、肠道腺病毒、人星状病毒、札如病毒、结肠弯曲菌、副溶血弧菌、单核细胞增生李斯特菌、嗜水气单胞菌、霍乱弧菌、蜡样芽孢杆菌、假结核耶尔森菌、沙门氏菌、空肠弯曲菌、河弧菌、金黄色葡萄球菌、拟态弧菌、小肠结肠炎耶尔森菌、志贺氏菌、类志贺邻单胞菌)	需提供两种品牌试剂	1

六、联系方式

1. 采购人信息

名称：南通市疾病预防控制中心；

地址：南通市崇川区工农南路 189 号；

联系人：张李李；

联系电话：0513-81551556。

2. 采购代理机构信息

名称：江苏正扬招标代理有限公司；

地址：南通市崇川区青年中路 153 号 4 号楼 213 室

联系人：李艳梅；

联系电话：0513-85991998。

第二章 供应商须知

1. 本比选文件仅适用于江苏正扬招标代理有限公司（以下称代理机构）组织的比选活动。
2. 比选活动及因本次采购产生的合同受中国法律制约和保护。
3. 比选文件的解释权属于代理机构。

4. 供应商在知道或应当知道本项目比选通告及比选文件中的所有内容：如内容或页码短缺、资格要求和技术参数出现倾向性或排他性等表述的，**应于 2025 年 5 月 23 日 17 时前提出询问或以书面实名制形式提出质疑**；未提出询问、质疑或是未在规定期间内提出询问、质疑的，视作供应商接受本项目比选通告及比选文件中的全部内容；供应商不得在比选活动期间及比选结束后针对本项目比选通告及比选文件中的所有内容提出质疑、投诉。**供应商须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。非书面形式的不作为日后质疑提出的依据。**

5. 供应商应认真审阅比选文件中所有的事项、格式、条款和规范要求等，如果供应商没有按照比选文件要求提交响应文件，或者响应文件没有对比选文件做出实质性响应，将被拒绝参与比选。

6. 比选文件项目需求提供的可能涉及到的工艺、材料、设备、商标、样本、技术规范、参数规格、品牌等，仅作为说明并没有限制性，供应商在响应中可以选用替代标准，但这些替代标准要优于或相当于项目需求技术规格中要求的标准，以满足采购人的需要。

二、比选文件的补充说明、澄清、修改、答疑

1. 代理机构有权对发出的比选文件进行必要的补充说明、澄清或修改。

2. 比选文件的澄清、修改、补充等内容均以书面明确的形式发布，且以在南通市疾病预防控制中心及江苏省招标投标公共服务平台发布的信息为准。

3. 代理机构对比选文件的补充说明、澄清或修改，将构成比选文件的一部分，对供应商具有约束力。

4. 补充说明、澄清或修改的内容可能影响到响应文件编制的，代理机构将在提交首次响应文件截止之日 3 日前，发布补充说明、澄清或修改通告，不足 3 日的，应当顺延提交首次响应文件截止之日。

5. 除非代理机构以书面的形式对比选文件作出澄清、修改及补充，供应商对涉及比选文件的任何推论、理解和结论所造成的结果，均由供应商自负。

6. 采购单位视情组织答疑会。如有产生答疑且对比选文件内容有修改，代理机构将按照本须知有关规定，以补充通知（通告）的方式发出。

三、项目涉及到的现场勘察

1. 比选文件所提供的项目相关数据仅做参考，根据自身需要，供应商可在响应文件递交之日前对有关现场和周围环境进行勘察，以获取编制响应文件和签署合同所需的信息。勘察现场所发生的费用由供应商自己承担。

2. 采购单位向供应商提供的有关现场的资料和数据，是采购单位现有的并认为能使供应商可利用的资料。采购人对供应商由此而做出的推论、理解和结论概不负责。

3. 经采购人允许，供应商可为勘察目的进入采购人的项目现场，但供应商不得因此使采购人承担有关的责任和蒙受损失。供应商应承担勘察现场的责任和风险。

4. 供应商应认真踏勘现场。在现场勘察时，熟悉供货及安装现场、现场周围交通道路等情况，以获得一切可能影响其响应的直接资料。供应商中选后，不得以不完全了解现场情况为理由而向采购人提出任何索赔的要求，对此采购人不承担任何责任并将不作任何答复与考虑。

四、响应文件的组成及装订

本项目分四个标段，按标段号顺序开标。供应商可选择投一个标段，也可多个标段兼投。多个标段可以兼得。

供应商如选择投多个标段，除资格审查文件可只做一份，商务技术响应文件及报价响应文件需要按每个标段实际需求单独编制、单独封装，并在相应文件上明确标注标段号。不可多个标段商务技术响应文件、报价响应文件制作或密封在一起。

1. 响应文件由：①资格审查文件、②商务技术响应文件、③报价响应文件、④比选响应文件电子版共四部分组成（以下由文件序号代称）。

2. 供应商按比选文件要求编写响应文件，并牢固装订成册。响应文件均需采用 A4 纸（图纸等除外），不要使用活页夹、拉杆夹、文件夹、塑料方便式书脊（插入式或穿孔式）装订。响应文件不得行间插字、涂改、增删，如修改错漏处，须经响应文件签署人签字并加盖公章。

3. 响应文件的“资格审查文件”“商务技术响应文件”“报价响应文件”“比选响应文件电子版”各自装订成册。特别提示：“报价响应文件”必须单独装订和封装，不得出现在“资格审查文件”和“商务技术响应文件”之中。

五、响应文件的份数、签署

1. 供应商应准备叁份完整的响应文件，其中正本壹份，副本贰份，并标明“正本”或“副本”字样，若有差异，概以“正本”为准。

2. 响应文件分四册密封。第一册为“资格审查文件”，第二册为“商务技术响应文件”，第三册为“报价响应文件”，第四册为“比选响应文件电子版”。比选响应文件的第一册、第二册、第三册、第四册应分别密封，并在封袋上标明“资格审查文件”“商务技术响应文件”“报价响应文件”“比选响应文件电子版”。

3. 比选响应文件电子版需将“资格审查文件”“商务技术响应文件”“报价响应文件”的正本盖章后扫描一份，存于U盘中，单独密封递交。

4. 响应文件正本须按比选文件要求由法定代表人或被授权人签字或盖章并加盖供应商印章。副本可复印，但须加盖供应商印章。

六、响应文件的密封及标记

密封后，应在每一密封包的响应文件上明确标注项目名称、响应文件各自对应的名称、供应商全称及日期，同时加盖供应商公章。

七、响应文件的有效期

1. 从响应文件接收截止之日算起，45个日历天内响应文件应保持有效。有效期短于这个规定期限的，比选响应将被拒绝。

2. 在特殊情况下，采购代理机构可与供应商协商延长响应文件的有效期。这种要求和答复都应以书面、传真、或电报的形式进行。同意延长有效期的供应商不能修改响应文件。拒绝接受延期要求的供应商的响应文件将被拒绝。

八、报价

1. 本项目不接受任何有选择的报价。

2. 报价均以人民币为报价的币种。

3. 报价表必须加盖供应商公章且必须经法定代表人或被授权人签字或盖章。

4. 本项目**最高限价**见附件2。

报价（以人民币计价）应包含成本、利润、税金、市场材料价格风险费、政策性调整风险费等的所有费用；包装、运输、保险、装卸、搬运费、技术措施费、保管费；备品备件、辅材、专用工具、技术资料、损耗、人工费、机械费、检测费、管理费、利润；二次研发、原材料的涨价及政策性调整等风险费；相关伴随服务以及质保、售后服务等一切费用；即本项目采购的标的物交付使用前的所有费用以及免费质保期内的服务费用等包含响应比选文件采购要求的所有费用。

5. 报价出现前后不一致的，按照下列规定修正：

（1）响应文件中报价表（开标一览表）内容与响应文件技术响应中内容明细不一致的，以报价表（开标一览表）为准；

（2）响应文件中涉及大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

（3）单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以报价表（开标一览表）的总价为准，并修改单价；

（4）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。

同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。修正后的报价应当由供应商的法定代表人或分支机构负责人或其被授权人签字确认后产生约束力，供应商不确认的，其比选响应无效。

6. 一次报定的价格为中选价，同时，已确定的中选价在合同实施期间不因市场变化因素而变动。

7. 供应商应详细阅读比选文件的全部内容，根据采购项目需求，准确制定相关工作方案等，必须对本采购项目全部进行报价，如有漏项，视同对本项目的优惠。不按比选文件的要求提供响应文件，导致报价无效，按无效响应处理。

九、比选费用

1. 本项目招标代理服务费由中选供应商支付，代理服务费 1500 元/标段。

2. 供应商自行考虑包含在报价内的上述费用及风险并将其综合在单价内，不得单列。

3. 无论比选过程和结果如何，参加比选的供应商自行承担与本次项目比选有关的全部费用。

十、响应文件递交时间及地址

供应商必须在规定的时间将响应文件送达指定地点，采购单位拒绝接收在截止时间后递交的响应文件。

十一、未尽事宜

按有关的法律法规的规定执行。

第三章 项目需求

第一部分：标段划分、产品性能指标及最高限价：见附件 2

注：使用综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同供应商参加同一合同项下投标的，按一家供应商计算，评审后得分最高的同品牌供应商获得中标供应商推荐资格；评审得分相同的，由评标委员会根据招标文件规定的方式（招标文件未规定的采取随机抽取的方式）确定一个中标候选人，其他同品牌供应商不作为中标候选人。非单一产品采购项目，招标文件中将载明其中的核心产品。多家供应商提供的核心产品品牌相同的，按前款规定处理。

第二部分：售后服务

产品效期：到货后有效期至少 6 个月以上；产品有效期内发生的质量问题，所有费用由中选供应商承担。

第三部分：付款方式

产品分批供货，供货到采购人指定地点，验收合格后一个月内按当批次供货的数量按实结算。款项由采购单位按相关财务支付规定办理支付手续。

第四部分：验收

（一）验收要求

1. 供应商须提供产品的验收方案，该方案须符合国家相关行业标准和验收标准。
2. 货物到达采购人指定现场前，应提前 1 天通知采购人做好准备，由采购人会同有关单位和人员根据中选供应商提供的货物设备清单，进行现场验收；
3. 中选供应商在完成项目后，若经采购人验收不合格，中选供应商承担所有责任。

（二）验收标准

1. 比选文件第三章“项目需求”中明确的标准和技术要求；
2. 与合同货物有关的最新版本的中华人民共和国国家/国际标准和部颁标准；
3. 中选供应商随比选响应文件提供货物制造国的制造及验收的官方标准或货物验收大纲，经采购方确认后，将作为对货物的验收依据之一；

4.中选供应商在澄清比选响应文件时作出的承诺，经采购方确认后，将作为对货物的验收依据之一；

5.货物性能考核指标：不得低于上述货物验收标准中的指标。具体指标签订合同时根据比选文件和比选响应文件确定。

第五部分：供货期

1.采购数量以采购人通知为准，按实结算。

2.自合同签订之日起一年内按采购人要求分批供货。根据采购人要求自接采购人供货通知后 7 个日历天内供货到采购人指定地点，产品有效期自到货后验收合格之日至少 6 个月以上。

第四章 评审方法和程序

一、采购人委托比选代理机构组织开标

1. 成立比选小组会，由采购人代表和有关专家依法组成。
2. 供应商的法定代表人或被授权人须持身份证准时参加比选会。

二、开标

1. 采购代理机构主持开标并记录，及时处理供应商代表提出的询问或者回避申请。
2. 供应商不足 3 家的不得开标，相应处理方式见本比选文件第四章第十一条的规定。

三、资格审查

1. 开标后，根据比选文件载明的资格审查要求，对供应商的资格进行审查。
2. 资格审查合格的供应商进入评标。
3. 合格供应商不足 3 家的，不得评标，相应处理方式见本比选文件第四章第十一条的规定。

四、评标

1. 评标时间：**资格审查结束以后。**
2. 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相关部门报告。

（2）宣布评标纪律。

（3）公布供应商名单，告知评审专家应当回避的情形。

（4）组织比选小组会推选评标组长，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；除采购人代表、评标现场组织人员外，采购人的其他工作人员以及与评标工作无关的人员不得进入评标现场。

（6）根据比选小组会的要求介绍政策法规、比选文件。

（7）维护评标秩序，监督比选小组会依照比选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；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，不得超出比选文件所述范围。说明应当提交书面材料，并随采购文件一并存档。

（8）核对评标结果，有下列规定情形的，要求比选小组会复核或者书面说明理由，比选小组会拒绝的，则予以书面记录并向相关部门报告：

- ① 分值汇总计算错误的；
- ② 分项评分超出评分标准范围的；
- ③ 比选小组会成员对客观评审因素评分不一致的；
- ④ 经比选小组会认定评分畸高、畸低的。

（9）评审工作完成后，按照规定向评审专家支付劳务报酬和异地评审差旅费，不得向评审专家以外的其他人员支付评审劳务报酬；

（10）处理与评标有关的其他事项。

4. 比选小组会负责具体评标事务：

（1）独立履行审查、评价合格供应商的响应文件是否符合比选文件的商务、技术等实质性要求并进行比较和评价；按照比选文件中规定的评标方法和标准，对符合性审查合格的响应文件进行商务和技术评估，综合比较与评价并依据比选文件载明的评标方法直接确定中选供应商。

（2）对于响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容，比选小组会应当以书面形式要求供应商作出必要的澄清、说明或者补正。供应商的澄清、说明或者补正，应当采用书面形式由供应商代表签字，但不得超出比选文件的范围或者改变其实质性内容。

（3）比选小组会发现比选文件存在歧义、重大缺陷导致评标工作无法进行，或者比选文件内容违反国家有关强制性规定的，应当停止评标工作，与采购人或者采购代理机构沟通并作书面记录。采购人或者采购代理机构确认后，应当修改比选文件，重新组织采购活动。

5. 比选小组会成员独立履行以下职责与义务：

- （1）遵纪守法，客观、公正、廉洁地履行职责；
- （2）审查合格供应商的响应文件是否实质性响应比选文件要求，并做出评价；
- （3）按照比选文件规定的评标办法和评标标准进行评标，对评审意见承担个人责任；
- （4）可以要求供应商对响应文件有关事项做出解释或澄清；
- （5）对评标过程和结果，以及供应商的商业秘密保密；
- （6）配合相关部门的投诉处理工作；
- （7）配合采购人或采购代理机构答复供应商提出的质疑。

6. 除采购人代表、评标现场组织人员外，采购人的其他工作人员以及与评标工作无关的人员不得进入评标现场；有关人员对于评标情况以及在评标过程中获悉的国家秘密、商业秘密负有保密责任。

7. 开标后直到通告项目中选结果发出中选通知书并授予中选供应商合同为止，凡属于评审、澄清、评价和比选响应的所有资料及有关授予合同等的相关信息，都不应向供应商或与评标无关的其他人泄露。

8. 评审期间，合格供应商的响应文件仍有可能被比选小组会根据规定判为无效响应。

9. 在响应文件的评审、澄清、评价和比较以及授予合同的过程中，供应商对采购人和比选小组会成员有施加影响的任何行为，都将取消其可能的中选资格。

五、评审原则

1. 本项目采用综合评分法，即指响应文件满足本项目比选文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标，经评审后得分最高的供应商推荐为中选供应商的评标方法。

2. 比选小组会成员：对符合资格的供应商的响应文件进行符合性审查，以确定其是否满足比选文件的实质性要求；按照比选文件中规定的评标方法和标准，对符合性审查合格的响应文件进行商务和技术评估，综合比较与评价。

3. 比选小组会严格按照比选文件规定的要求、条件、评分标准，对供应商所提供的完整计划标的物的科学性、可行性、产品质量、服务质量的保证及承诺等实质性响应内容进行比较评价。

4. 对响应文件的评审判定，只依据响应文件内容本身，不依靠开标后任何外来证明文件。

六、评审方法

本项目分四个标段，按标段号顺序开标。

1. 评标程序：

资格符合性评审——商务技术响应文件评审——报价响应文件评审——确定候选人。

本次资格审查采用资格后审，各供应商资格审查通过后方能进入商务技术响应文件的开标。先开商务技术响应文件，商务技术响应文件打分结束后再开报价响应文件。

2. 比选小组会将仅对按本比选文件载明的方法与规定，为实质上响应比选文件要求的响应文件评审并进行评价和比较。

3. 本次项目的商务技术和报价评审总分为 100 分。两部分评审因素比重如下：

商务技术分值占总分值的比重为 70%（权重）（计算结果均四舍五入保留两位小数）；

报价分值占总分值的比重为 30%（权重）（计算结果均四舍五入保留两位小数）；

4. 比选小组会严格按照比选文件的要求、条件、评分标准，对供应商所提供货物或服务的先进性、可靠性、售后服务承诺、质量保证承诺等实质性响应内容进行比较。

5. 比选小组会构成共 3 人，比选小组会各成员独立对每个进入打分程序的有效供应商的响应文件的商务技术部分以打分的形式进行评审和评价。

6. 商务技术分按算术平均值计算（计算结果均四舍五入保留两位小数）。

7. 开启供应商的报价响应文件，现场唱标后由供应商代表签名确认。

8. 供应商的报价响应文件评审得分直接计算取得，并与其商务技术得分相加为该供应商的综合得分（计算结果均四舍五入保留两位小数）。

9. 评审后的综合得分相同的，按商务技术得分由高到低顺序排列。综合得分且商务技术得分相同的，则采取现场抽签的方式确定（供应商的抽签顺序分别为各供应商递交响应文件签到顺序号）

10. 评标结果按响应文件满足比选文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审综合得分最高的供应商，排名第一的确定为第一成交候选人，出具评审报告并将结果通知所有供应商。

七、关于价格评审

1. 针对价格实质响应的评审

比选小组会将审查每份响应文件的报价是否实质上响应了比选文件的要求。实质上响应应该与比选文件要求的全部条款、条件和规格相符，没有重大偏离或保留。所谓重大偏离或保留是指实质上影响合同的供货范围、质量和性能，或者实质上与比选文件的要求不一致。纠正这些偏离或保留将会对其他实质上响应要求的供应商的竞争地位产生不公正的影响。如未实质上响应，则按无效响应处理。

2. 针对价格合理性的评审

比选小组会认为供应商的报价明显低于其他通过符合性审查供应商的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；供应商不能证明其报价合理性的，比选小组会应当将其作为无效响应处理。

八、评审评分项

（一）商务技术分：（70 分）

评审因素	评分细则
技术参数 (20 分)	1. 技术参数、功能指标完全满足或优于招标文件的得 20 分。 2. ★项为实质性内容，不接受负偏离，★项出现负偏离为无效响应； 3. ▲为重要技术参数，有一项负偏离扣 5 分； 4. 其他参数出现负偏离每一个扣 2 分，扣完为止。 技术参数中要求提供相关证明材料的须按相应要求提供，否则视为负偏离，★项必须提供产品原厂彩页、说明书或官网截图等有效证明材料，否则视为负偏离，响应无效；▲项必须提供产品原厂彩页、说明书或官网截图等有效证明材料，否则视为负偏离，扣除相应分值。 “★”和“▲”的条款需在商务技术条款响应一览表中详细标明所在投标文件中的具体页码和位置。如因未在《商务技术条款响应一览表》中注明支持资料具体页码和位置导致本项不得分的，由此产生的后果由供应商自行承担。
样品 (20 分)	根据要求提供符合项目需求的试剂一盒。 样品试剂包装完整、密封性及防潮性好，试剂效期好，样品说明书各项指标与项目需求产品性能指标的匹配度 100%，得 20 分； 样品试剂包装基本完整、密封性及防潮性较好，试剂效期较好，样品说明书各项指标与项目需求产品性能指标的匹配度≥80%，得 15 分； 样品试剂包装基本完整、密封性及防潮性较好，试剂效期较好，70%≤样品说明书各项指标与项目需求产品性能指标的匹配度<80%，得 10 分； 样品试剂包装、密封性及防潮性较差，试剂效期较差，样品说明书各项指标与项目需求产品性能指标的匹配度<70%，得 5 分； 未提供样品不得分。 注：采购人将对中选供应商的样品进行封存，作为货物验收的标准之一。正式供货的所有产品有效期不得少于样品。
进度计划 (5 分)	供应商供货计划优秀，供货期保障措施详细、科学、可行，能够很好保证计划能顺利实施得 5 分； 供应商供货计划一般，供货期保障措施一般得 3 分； 供应商供货计划较差，供货期保障措施较差，难以实施得 1 分； 未提供不得分。
业绩 (10 分)	供应商提供自 2021 年 1 月 1 日以来每具备一份类似供货业绩，得 1 分，满分 10 分。提供销售发票(开具给同一个采购人的销售发票不重复计分)。
验收方案 (5 分)	供应商提供验收方案： 方案思路清晰、描述详细、贴合实际要求的得 5 分； 方案思路完整、内容基本详实，基本满足需求的得 3 分； 方案内容不完善的，操作性不强，但经过通过后期优化能实现需求的得 1 分； 未提供不得分。
售后服务 (10 分)	供应商提供本项目完整的售后服务方案。 方案思路清晰、描述详细、贴合实际要求，优于采购需求的得 10 分； 方案思路完整、内容基本详实，基本满足采购需求的得 7 分； 内容不完善、操作性不强，但经过通过后期优化能实现采购需求的得 4 分； 未提供不得分。

(二) 报价分：(30 分)

1. 最高限价：清单中各项单价及清单合计价均不得超过对应最高限价，否则作无效投标处理。

标段一：清单合计最高限价 14460 元；

标段二：清单合计最高限价 2810 元；

标段三：清单合计最高限价 1695 元；

标段四：清单合计最高限价 2260 元。

2. 满足比选文件要求且清单合计报价最低的报价为评标基准价，其商务报价响应得分为满分。

3. 其他供应商的报价响应得分分别按照下列公式计算：

报价响应得分 = (评标基准价/投标报价) × 30% × 100

(三) 评标争议

评标时比选小组会对评标的细则若有争议，由比选小组会集体讨论确定，并对未尽情况有最终解释权。

(四) 落标原因

比选小组会不对落标的供应商做落标原因的解釋。

九、出现下列情形之一的，作无效响应处理：

1. 响应文件未按比选文件要求密封、签署、盖章的；
2. 不具备比选文件中规定的资格要求的；
3. 报价超过比选文件中规定的预算金额或者最高限价的；
4. 响应文件含有采购人不能接受的附加条件的；
5. 法律、法规和比选文件规定的其他无效情形；
6. 项目技术、方案不满足项目需求中的要求，有重大偏离或保留的。
7. 供应商的商务技术部分得分相差悬殊，比选小组一致认为得分畸低者没有实质性响应的。

十、有下列情形之一的，视为供应商串通参与投标，其比选响应无效

1. 不同供应商的响应文件由同一单位或者个人编制；
2. 不同供应商委托同一单位或者个人办理投标事宜；
3. 不同供应商的响应文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；
4. 不同供应商的响应文件异常一致或者报价呈规律性差异；
5. 不同供应商的响应文件相互混装；

十一、出现下列情形之一的，作废标处理：

1. 出现影响采购公正的违法违规行为的；
2. 所有供应商报价超出采购预算价的；

3. 因重大变故，采购任务被取消的；
4. 比选小组会依据法律法规可以认定为废标的其他情况。

十二、中选通知

1. 开标结束后，采购人自中选供应商确定之日起2个工作日内在指定媒体上通告中选结果。
2. 中选通告期限为1个工作日。
3. 《中选通知书》一经发出，即具有法律效力。采购人、中选供应商依法承担法律责任。

第五章 合同授予

一、自中选通知书发出之日起 30 日内，中选供应商凭“中选通知书”与采购人签订合同。合同一式四份，采购人、供应商各贰份。所签合同不得对采购文件作实质性修改。采购人不得向中选供应商提出不合理的要求作为签订合同的条件，不得与中选供应商私下订立背离采购文件实质性内容的协议。

二、采购人按合同约定积极配合中选供应商履约，中选供应商履约到位后，请以书面形式向采购人提出验收申请，采购人接到申请后原则上在 5 个工作日内及时组织相关专业技术人员，必要时邀请质检等部门共同参与验收，并出具验收报告，作为支付货款的依据。

三、采购人故意推迟项目验收时间的，与中选供应商串通或要求中选供应商通过减少货物数量或降低服务标准的，在履行合同中采取更改配置、调换物品等手段的，要求中选供应商出具虚假发票或任意更改销售发票的，谋取不正当利益的，承担相应的法律责任。

四、中选供应商出现违约情形，应当及时纠正或补偿；造成损失的，按合同约定追究违约责任；发现有假冒、伪劣、走私产品、商业贿赂等违法情形的，应由采购人移交工商、质监、公安等行政执法部门依法查处。

五、按采购合同约定支付的货款。

六、不响应付款方式的，视同响应文件无效，按无效响应文件处理。

七、付款方式详见比选文件第三章，以上项目款的支付不计息。

第六章 质疑与投诉

一、质疑的提出

1. 质疑人必须是直接参加本次比选活动的当事人。

2. 获取比选文件的供应商应根据第二章“供应商须知”中第一条第4款的约定提出；响应文件接收截止后，供应商未进行比选响应登记的，不能就响应文件接收截止后的采购过程、中选结果提出质疑；在比选过程中，凡主持人或评标小组明确提出须由供应商确认的事项，供应商当场无异议的，事后不得提出质疑。

3. 提出质疑时，必须坚持“谁主张，谁举证”“实事求是”的原则，不能臆测。属于须由法定部门调查、侦查或先行作出相关认定的事项，质疑人应当依法申请具有法定职权的部门查清、认定，并将相关结果提供给采购人或代理机构。采购人或代理机构不具有法定调查、认定权限。

4. 对本次采购有质疑的，实行实名制，不得进行虚假、恶意质疑。质疑人应在质疑有效期内以书面形式提出《质疑函》。《质疑函》内容应包括质疑事项、主要内容、事实依据、适用法律条款、佐证材料等。同时，质疑人应保证其提出的质疑内容及相关佐证材料的真实性及来源的合法性，并承担相应的法律责任。

对不能提供相关佐证材料的、涉及商业秘密的、非书面形式的、非送达的、匿名的《质疑函》将不予受理。

相关佐证材料要具备客观性、关联性、合法性，无法查实的（如宣传册、媒体报道、猜测、推理等）不能作为佐证材料。

采购人或代理机构不负责搜集相关佐证材料等工作。

二、《质疑函》的受理和回复

1. 《质疑函》须由质疑人的法定代表人或参加本次比选授权人送达采购人和代理机构。

2. 对符合提出质疑要求的，采购人、代理机构签收并出具《质疑受理通知书》。在处理过程中，发现需要质疑人进一步补充相关佐证材料的，请质疑人在规定的时间内提供，质疑回复时间相应顺延。质疑人不能按时提供相关佐证材料的，视同放弃质疑。

3. 对不符合提出质疑要求的，出具《质疑退回通知书》并提出相关补充材料要求，质疑人未在规定时间内提供补充佐证材料的，视同放弃质疑。

4. 采购单位、代理机构负责将质疑人提出的质疑相关材料提供给相关专家或评标小组审核，并将审核意见回复质疑人。

必要时，可向被质疑人转发《质疑函》及相关佐证材料。被质疑人应当在要求的时间日内，以书面形式作出说明，并提交相关证据。被质疑人在规定时间内，无正当理由未提交相关证据的，视同放弃说明权利，认可被质疑事项。

5. 因质疑情况复杂，组织论证或审查时间较长的，采购单位、代理机构以书面形式通知质疑人，可适当延长质疑回复处理时间。

三、质疑处理

1. 质疑成立的处理。采购单位或代理机构终止采购，并建议有关部门给相关当事人予以处理。

2. 质疑不成立的处理。

（1）质疑人书面《申请撤回质疑函》的，不作违约处理。

（2）质疑人在规定的时间内不配合进行质疑调查处理的，按自动撤回《质疑函》处理。

（3）质疑人不按《质疑函》格式就提出质疑的，作违约处理。同时，视情列入不良供应商名单。

（4）质疑人虽提供了相关佐证材料，但不能证明其质疑成立的，采购单位或代理机构请质疑人补充相关佐证材料，仍不能证明其质疑成立的，作违约处理。并将其列入不良供应商名单。

（5）质疑人不能提供相关佐证材料的，采购单位、代理机构已指出，质疑人仍然坚持提出质疑的，作违约处理。同时，列入不良供应商名单。

（6）对明显有违事实的、经相关专家或评标小组认定无依据的、经其他供应商举证无依据的质疑，作违约处理，列入不良供应商名单；同时，对其中每一项不成立的质疑给予质疑人1年内禁入本区域内的采购活动的违约处理，依次类推；视情在相关媒体予以披露。

（7）质疑人承担使用虚假材料或恶意方式质疑的法律责任。

四、无佐证材料的举报作违约处理。供应商不得进行不提供相关佐证材料（含无法查实的如宣传册、媒体报道、猜测、推理等）向有关部门的举报，否则作违约处理。同时对其在1至3年内禁入由采购人组织的采购活动的违约处理。

五、投诉不成立的作违约处理。供应商进行质疑后，采购人回复质疑不成立，供应商仍进行投诉的，并最终投诉不成立的，作违约处理。采购人有权对其在 1 至 3 年内禁入由采购人组织的采购活动的违约处理。

六、《质疑函》《质疑回复函》，质疑、举报、投诉不成立的等相关情况，视情在相关媒体予以披露。

七、质疑供应商对采购人或代理机构的答复不满意或者采购人或代理机构未在规定的时间内作出答复的，可以在答复期满后 15 个工作日内向监督管理部门投诉。

第七章 比选响应文件组成及格式

供应商应依照规定提交各类声明函、承诺函，不再同时提供原件备查或提供有关部门出具的相关证明文件。但中选供应商应做好提交声明函、承诺函相应原件的核查准备；核查后发现虚假或违背承诺的，依照相关法律法规规定处理。

一、响应文件组成

响应文件由资格审查文件、商务技术响应文件、报价响应文件、比选响应文件电子版四部分组成。本次比选应采用资格后审方式，供应商须将资格审查文件作为响应文件组成部分，按比选文件要求装订密封后一起递交。

（一）资格审查文件（单独装订密封）

1. 供应商提供有效的营业执照等具有独立承担民事责任能力的证明材料复印件。

2. 供应商法定代表人参加比选的，必须提供法定代表人身份证明及法定代表人本人身份证复印件；非法定代表人参加比选的，必须提供法定代表人签名或盖章的授权委托书及法定代表人和被授权人两个人的身份证复印件（格式参见第七章）。

3. 供应商须提供参与本次项目采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录的书面《无重大违法记录声明函》（格式参见第七章）。

4. 关于资格文件的声明函（格式参见第七章）。

注：以上材料如为复印件均需加盖供应商公章

（二）商务技术响应文件（单独装订密封）

【特别提醒】以下商务技术响应文件的内容，不得有缺项或漏项。否则将被视为未实质性响应比选文件要求而作无效响应处理。

1. 比选响应函（格式参见第七章）。

2. 商务技术条款响应一览表（格式参见第七章）。

3. 评审评分项商务技术响应评分中所涉及的事项需提供的所有资料；

4. 评审评分项中未涉及的事项，供应商认为需要提交的其他资料；

5. 比选文件中要求提供的其他材料。

注：为方便比选小组评审，请供应商按评审评分项中所涉及的事项顺序进行编制，可以补充相关材料。

（三）报价响应文件（单独装订密封）

1. 报价表（格式参见第七章）。

（四）比选响应文件电子版（单独装订密封）

比选响应文件电子版需将“资格审查文件”“商务技术响应文件”“报价响应文件”的正本盖章后扫描一份，存于 U 盘中，单独密封递交。

附件：相关格式

A 资格审查文件相关的格式文件及表格（单独密封）

1. 法定代表人身份证明

（法定代表人参加比选时，须出示此证明）

南通市疾病预防控制中心：

我公司法定代表人_____参加贵单位组织的_____（比选项目名称）的比选活动，全权代表我公司处理比选的有关事宜。

附：法定代表人情况：

姓名：_____性别：_____年龄：_____职务：

身份证号码：

手机：_____传真：

单位名称（公章）

法定代表人（签字或盖章）

年 月 日

年 月 日

法定代表人身份证复印件

（粘贴此处）

注：如为法定代表人参加比选时，须将身份证原件带至开标现场备查。

2. 授权委托书

(被授权人参加比选时，须出示此证明)

南通市疾病预防控制中心：

兹授权_____（被授权人的姓名）代表我公司参加_____（比选项目名称）的比选活动，全权处理一切与该项目比选有关的事务。其在办理上述事宜过程中所签署的所有文件我公司均予以承认。

被授权人无转委托权。特此委托。

附：被授权人情况：

姓名：_____性别：_____年龄：_____职务：

身份证号码：

手机：_____传真：

单位名称（公章）

法定代表人（签字或盖章）

年 月 日

年 月 日

法定代表人身份证复印件

（粘贴此处）

被授权人身份证复印件

（粘贴此处）

注：如为被授权人参加比选时，须将身份证原件带至开标现场备查。

3. 无重大违法记录声明函

南通市疾病预防控制中心：

我单位_____（供应商名称）郑重声明：

参加采购活动前 3 年内在经营活动中_____（在下划线上如实填写：有或没有）
重大违法记录。

（说明：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。）

声明人：（公章）

年 月 日

4. 关于资格文件的声明函

南通市疾病预防控制中心：

本公司愿就由贵单位组织实施的_____（比选项目名称）比选活动进行响应。

本公司具有独立承担民事责任的能力；具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；参加采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录

本公司所提交的响应文件中所有关于比选资格的文件、证明和陈述均是真实的、准确的。若与真实情况不符，本公司愿意承担由此而产生的一切后果。

（供应商）法定代表人（签字或盖章）：

（供应商）公章：

年 月 日

B 商务技术响应文件（单独密封）

1. 比选响应函（格式不得变动）

南通市疾病预防控制中心：

依据贵单位_____（比选项目名称）项目比选采购的邀请，我方授权_____（姓名）（职务）为全权代表参加该项目第___标段的比选工作，全权处理本次比选的有关事宜。同时，我公司声明如下：

1. 我方愿意按照比选文件的一切要求，提供完成该项目的全部内容，我方的报价应包含成本、利润、税金、市场材料价格风险费、政策性调整风险费等的所有费用；包装、运输、保险、装卸、搬运费、技术措施费、保管费；备品备件、辅材、专用工具、技术资料、损耗、人工费、机械费、检测费、管理费、利润；二次研发、原材料的涨价及政策性调整等风险费；相关伴随服务以及质保、售后服务等一切费用；即本项目采购的标的物交付使用前的所有费用以及免费质保期内的服务费用等包含响应比选文件采购要求的所有费用。

2. 我方已经详细审查了全部比选文件，我方已完全清晰理解比选文件的要求，不存在任何含糊不清和误解之处，同意放弃对这些文件所提出的异议和质疑的权利。

3. 我方愿意提供采购人在比选文件中要求的所有资料。

4. 我方承诺在本次比选响应中提供的一切文件，无论是原件还是复印件均真实有效，绝无任何虚假、伪造和夸大的成份。否则，愿承担相应的后果和法律责任。

5. 我方尊重评标小组所作的评定结果，同时也清楚理解到报价最低并非意味着必定获得中选资格。

6. 一旦我方中选，我方将根据比选文件的规定，严格履行比选文件中规定的每一项要求，按期、按质、按量履行合同的义务。

供应商：_____（加盖公章）

法定代表人或被授权人：_____（签字或盖章）

年 月 日

2. 商务技术条款响应一览表

项目名称：

标段号：

序号	比选文件的项目需求	响应文件偏离情况	说明

注：

- (1) 供应商应对比选文件中的“第三章项目需求”进行偏离说明，填写**商务技术条款响应一览表**。不完全响应的，必须在偏离表中列示；列示不全的，视同故意隐瞒。
- (2) 偏离包括正、负偏离，正偏离指供应商的响应高于比选文件要求，负偏离指供应商的响应低于比选文件要求。如无偏离，请在表中填写“**无偏离**”或“**全部满足要求**”，即表明供应商接受比选文件中的所有条款。
- (3) 此表所填内容为供应商根据项目需求偏离的所有内容，其他未填内容，均表明供应商满足比选文件的要求。
- (4) **★项不接受负偏离，出现负偏离为无效响应。**
- (5) 其他参数请提供相关证明材料佐证。

供应商（盖章）：

法定代表人或其委托代理人：（签字或盖章）

日期： 年 月 日

C 报价响应文件（单独密封）

报价表（标段一）

序号	试剂名称	规格型号	所投产品 品牌、型 号	所投产品 技术参数	报价
1	新型冠状病毒 ORF1ab/N 基因核酸检测试剂盒【核 心产品】				____元/人份
2	新型冠状病毒 ORF1ab/N 基因/甲型流感病毒/乙型 流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
3	新型冠状病毒/甲型流感病毒/乙型流感病毒核酸 检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
4	甲型流感病毒/H5/H7/H9/H10 亚型流感病毒核酸 检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
5	pdmH1N1 (HA) /H3N2 (HA) /BV/BY 亚型流感病毒核酸 检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
6	FluA/FluB/pdmH1N1 (HA) /H3N2 (HA) 亚型流感病毒 核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
7	FLUA/FLUB/BV/BY 亚型流感病毒核酸检测试剂盒 （荧光 PCR 法）				____元/人份
8	甲型流感病毒/乙型流感病毒/呼吸道合胞病毒/呼 吸道腺病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
9	甲型流感病毒/乙型流感病毒核酸检测试剂盒/含 内标（荧光 PCR 法）				____元/人份
10	乙型流感病毒 Yamagata/Victoria 系核酸检测试 剂盒/含内标（荧光 PCR 法）				____元/人份
11	H7N9 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
12	季节性流感病毒 H3N2 亚型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
13	Pandemic 2009 H1N1 流感病毒核酸检测试剂盒 （荧光 PCR 法）				____元/人份
14	H5N6 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
15	H10N8 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
16	H5N1 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份

17	H5N8 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
18	pdmH1N1 (HA)/H3N2 (HA) 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
19	H7N4 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
20	H5/H7 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
21	H9N2 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
22	H3N8 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
23	pdmH1N1 (HA)/H3 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（双重荧光 PCR 法）				____元/人份
24	H1 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
25	H2 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
26	H3 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
27	H4 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
28	H5 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
29	H5 亚型流感病毒核酸检测试剂盒/含内标(荧光 PCR 法)				____元/人份
30	H6 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
31	H7 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
32	H8 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
33	H9 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
34	H10 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
35	H11 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
36	H12 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
37	H13 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
38	H14 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
39	H15 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
40	H16 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份

41	N1 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
42	N2 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
43	N3 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
44	N4 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
45	N5 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
46	N6 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
47	N7 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
48	N8 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
49	N9 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
50	H17 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
51	H18 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
52	N10 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
53	N11 亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
54	人腺病毒 3 型/4 型/7 型/14 型/16 型/21 型/55 型核酸检测试剂盒/含内标（荧光 PCR 法）				____元/人份
55	15 种呼吸道多病原实时荧光 PCR 试剂盒（新型冠状病毒、甲型/乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、人偏肺病毒、副流感病毒、冠状病毒、人博卡病毒、人鼻病毒、肠道病毒、肺炎支原体、A 族链球菌、百日咳杆菌、肺炎链球菌、流感嗜血杆菌）				____元/人份
56	26 重发热呼吸道症候群病原体核酸检测试剂盒（甲流/乙流、呼吸道合胞病毒 A/B、肠道病毒、人腺病毒、副流感病毒 1/2/3/4 型、人偏肺病毒、人博卡病毒、人鼻病毒、冠状病毒 229E/OC43/NL63/HKU1 型、2019 新型冠状病毒 ORF1ab/N 基因、H1、N1、H3、N2、肺炎支原体、肺炎衣原体、肺炎链球菌）				____元/人份
57	25 重呼吸道病原体核酸检测试剂盒（甲型流感病毒、乙型流感病毒、新型冠状病毒 ORF1ab 基因和 N 基因、人鼻病毒、人偏肺病毒、人博卡病毒、呼吸道腺病毒、副流感病毒 1/2/3/4 型、冠状病毒 OC43/229E/NL63/HKU1 型、肺炎链球菌、肠道病毒、呼吸道合胞病毒 A 型、呼吸道合胞病毒 B 型、甲型流感 H1N1、甲型流感 H3N2、乙型				____元/人份

	流感 Victoria 系、乙型流感 Yamagata 系、肺炎支原体和肺炎衣原体。)				
58	腹泻 8 种病原体核酸检测试剂盒（轮状病毒 A 组、轮状病毒 B 组、轮状病毒 C 组、诺如病毒 GI 型、诺如病毒 GII 型、肠道腺病毒、星状病毒、札如病毒）				____元/人份
59	人冠状病毒 229E/NL63 核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
60	人冠状病毒 HKU1/OC43 核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
61	呼吸道合胞病毒 A 组/B 组核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
62	副流感病毒 I 型/III 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
63	副流感病毒 II 型/IV 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
64	呼吸道合胞病毒/呼吸道腺病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
65	呼吸道腺病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
66	人博卡病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
67	人偏肺病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
68	鼻病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
69	肺炎支原体核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
70	百日咳杆菌核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）				____元/人份
71	人腺病毒 3 型核酸检测试剂盒/含内标（荧光 PCR 法）				____元/人份
72	人腺病毒 4 型核酸检测试剂盒/含内标（荧光 PCR 法）				____元/人份
73	人腺病毒 7 型核酸检测试剂盒/含内标（荧光 PCR 法）				____元/人份
74	人腺病毒 14 型核酸检测试剂盒/含内标（荧光 PCR 法）				____元/人份
75	人腺病毒 16 型核酸检测试剂盒/含内标（荧光 PCR 法）				____元/人份
76	人腺病毒 21 型核酸检测试剂盒/含内标（荧光				____元/人份

	PCR 法)				
77	人腺病毒 55 型核酸检测试剂盒/含内标 (荧光 PCR 法)				____元/人份
78	副流感病毒通用型核酸检测试剂盒/含内标 (荧光 PCR 法)				____元/人份
79	普通冠状病毒通用型核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
80	肠道病毒通用型核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
81	肠道病毒 71 型和柯萨奇病毒 A16 型+肠道病毒通用型核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
82	柯萨奇病毒 A6 型/柯萨奇病毒 A10 型核酸检测试剂盒/含内标 (荧光 PCR 法)				____元/人份
83	柯萨奇病毒 A4 型核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
84	肠道病毒 70 型/柯萨奇病毒 A24 型核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
85	埃可病毒 11 型/肠道病毒通用型核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
86	人副肠孤病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
87	埃可病毒 30 型核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
88	札如病毒/肠道腺病毒/人星状病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
89	诺如病毒 I 型/II 型/轮状病毒 A 组核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
90	诺如病毒 I/II 型核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
91	登革病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
92	寨卡病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
93	基孔肯雅病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
94	新布尼亚病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
95	西尼罗河病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
96	汉滩病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
97	汉城病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
98	马尔堡病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
99	拉沙热病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
100	巴西出血热病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
101	裂谷热病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
102	狂犬病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
103	黄病毒属核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
104	恶性/间日/卵形/三日疟原虫核酸检测试剂盒 (荧				____元/人份

	光 PCR 法)				
105	溶组织阿米巴/ 蓝氏贾第鞭毛虫/ 隐孢子虫核酸 检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
106	麻疹病毒/ 风疹病毒/ 腮腺炎病毒核酸检测试剂 盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
107	麻疹病毒/风疹病毒核酸检测试剂盒/含内标(荧光 PCR 法)				____元/人份
108	腮腺炎病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
109	单纯疱疹病毒 I 型/II 型核酸检测试剂盒/含内标 (荧光 PCR 法)				____元/人份
110	单纯疱疹病毒 I 型核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
111	单纯疱疹病毒 II 型核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
112	EB 病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
113	水痘-带状疱疹病毒核酸检测试剂盒/含内标 (荧 光 PCR 法)				____元/人份
114	猴痘病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
115	猴痘病毒 I/II 型分型检测试剂盒(荧光 PCR 法)				____元/人份
116	猴痘病毒 I a/I b 分型检测试剂盒(荧光 PCR 法)				____元/人份
117	脊髓灰质炎病毒核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)				____元/人份
118	甲型肝炎病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
119	戊型肝炎病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
120	戊型肝炎病毒核酸检测试剂盒 (RT-PCR 法, 含 MS2)				____元/人份
121	戊型肝炎病毒外加扩增控制 RNA				____元/人份
122	丙型肝炎病毒核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)				____元/人份
123	乙型肝炎病毒核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)				____元/人份
124	鹦鹉热衣原体核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
125	沙眼衣原体/淋病奈瑟球菌/解脲脲原体核酸检测 试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
126	沙眼衣原体核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
127	淋病奈瑟球菌核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
128	解脲脲原体核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
129	梅毒螺旋体核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)				____元/人份
130	诺如病毒核酸标准品试剂盒				____元/人份
131	诺如病毒 (G I /G II) 核酸检测试剂盒 (RT-PCR 探针法, 含 MS2)				____元/人份

132	诺如病毒 GI 外加扩增控制 RNA				____元/人份
133	诺如病毒 GII 外加扩增控制 RNA				____元/人份
134	2.5M 氯化镁溶液				____元/瓶
135	Trizol 总核糖核酸提取试剂				____元/瓶
136	无酶水 Dnase/Rnase-free ddH ₂ O				____元/瓶
137	果胶酶（1500U/mL）				____元/支
138	MS2 过程控制试剂盒				____元/人份
139	蛋白酶 K（30U/mg）				____元/支
140	TGBE（pH9.5±0.2）（Tris/甘氨酸/牛肉膏缓冲液）				____元/瓶
141	5*PEG/氯化钠溶液				____元/瓶
142	双模式 RNA 建库试剂盒（兼容 Illumina 和 MGI）				____元/人份
143	OnePot Mild DNA Library Prep Kit				____元/人份
144	Primer Kit for Illumina（短接头）				____元/盒
145	DNA 分选磁珠（可完美替代 AMPure XP Beads）				____元/瓶
146	总 RNA 提取试剂（带离心柱）				____元/盒
147	一步法 One Step RT-PCR Kit 一步法多重反转 PCR 试剂盒 RT-PCR 试剂盒				____元/盒
148	DNAmarker（DL2000）				____元/套
149	4* Frag/Prime Buffer				____元/盒
150	1*dsDNA HS Assay Kit				____元/人份
151	1x TAE Buffer, TAE 缓冲液（粉末），PH 8.0				____元/袋
152	6*DNA loading buffer 6*DNA 上样缓冲液				____元/袋
标段一清单合计报价（人民币大写：_____）					____元

供应商：（盖章）

法定代表人或被授权人（签字或盖章）：

日期：

报价表（标段二）

序号	试剂名称	规格型号	所投产品品牌、型号	所投产品技术参数	报价
1	霍乱弧菌通用型/01 群/0139 群/CTX 基因四重实时荧光【核心产品】				____元/人份
2	霍乱弧菌 ctxA/ctxB 基因检测试剂盒（PCR-探针法）				____元/人份
3	沙门氏菌单相（二项缺失）鉴定试剂盒（PCR-探针法）				____元/人份
4	鼠伤寒沙门氏菌单相变种鉴定试剂盒（PCR-探针法）				____元/人份
5	沙门氏菌血清（O、H）基因分型试剂盒（PCR-探针法）				____元/人份
6	致泻大肠埃希氏菌（DEC）核酸检测试剂盒（PCR-探针法）				____元/人份
7	金黄色葡萄球菌肠毒素毒力基因（SEA/SEB/SEC/SED/SEE）检测试剂盒（PCR-探针法）				____元/人份
8	金黄色葡萄球菌 mecA/nuc 基因核酸检测试剂盒（PCR-探针法）				____元/人份
9	小肠结肠炎耶尔森氏菌 foxA/ail/ystA/ystB/yadA/virF/rfbC 基因核酸检测试剂盒（PCR-探针法）				____元/人份
10	肉毒梭菌产毒基因（A 型/B 型/E 型/F 型）检测试剂盒（PCR-探针法）				____元/人份
11	副溶血性弧菌 t1h/tdh/trh 基因核酸检测试剂盒（PCR-探针法）				____元/人份
12	艰难梭菌 tcdA 基因核酸检测试剂盒（PCR-探针法）				____元/人份
13	艰难梭菌 tcdB 基因核酸检测试剂盒（PCR-探针法）				____元/人份
14	蜡样芽胞杆菌 hb1C/nheB/cesB 基因核酸检测试剂盒（PCR-探针法）				____元/人份
15	椰毒假单胞菌酵米面亚种 bon 基因核酸检测试剂盒（PCR-探针法）				____元/人份

16	十四种食源性致病菌核酸检测试剂盒（PCR- 探针法）				____元/人份
标段二清单合计报价（人民币大写：_____）					____元

供应商：（盖章）

法定代表人或被授权人（签字或盖章）：

日期：

报价表（标段三）

序号	试剂名称	规格型号	所投产品 品牌、型 号	所投产品技 术参数	报价
1	腹泻症候群致病菌多重核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)				____元/人份
2	呼吸道症候群致病菌多重核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)				____元/人份
3	脑炎脑膜炎症候群致病菌多重核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)				____元/人份
4	其他发热症候群致病菌多重核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)				____元/人份
5	嗜肺军团杆菌核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)				____元/人份
6	肺炎克雷伯菌核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)				____元/人份
7	肺炎链球菌核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)				____元/人份
8	肺炎支原体核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)				____元/人份
9	肺炎衣原体核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)				____元/人份
10	鹦鹉热衣原体核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)				____元/人份
11	耶氏肺孢子菌核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)				____元/人份
12	流感嗜血杆菌核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)				____元/人份
13	百日咳杆菌核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)				____元/人份
14	百日咳毒素基因 (PTX) 核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)				____元/人份
15	鲍曼不动杆菌核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)				____元/人份
16	白喉杆菌核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)				____/人份
17	A 族链球菌核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)				____/人份
18	B 族链球菌核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)				____/人份
19	沙门氏菌核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)				____元/人份

20	志贺氏菌核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)				____元/人份
21	副溶血弧菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）【核心产品】				____元/人份
22	河弧菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
23	创伤弧菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
24	溶藻弧菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
25	小肠结肠炎耶尔森氏菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
26	阪崎肠杆菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
27	金黄色葡萄球菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
28	绿脓杆菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
29	空肠弯曲菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
30	结肠弯曲菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
31	单核增生性李斯特氏菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
32	蜡样芽孢杆菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
33	产气荚膜梭菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
34	艰难梭菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
35	嗜水气单胞菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
36	类志贺邻单胞菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
37	隐孢子虫核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
38	蓝氏贾第鞭毛虫核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
39	溶组织内阿米巴核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
40	脑膜炎双球菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
41	猪链球菌通用型核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
42	立克次体通用型核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份

43	伯氏疏螺旋体核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
44	钩端螺旋体核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
45	无形体属核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
46	鼠疫耶尔森氏菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
47	布鲁氏杆菌核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)				____元/人份
48	结核分枝杆菌复合群核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
49	幽门螺旋杆菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）				____元/人份
标段三清单合计报价（人民币大写：_____）					____元

供应商：（盖章）

法定代表人或被授权人（签字或盖章）：

日期：

报价表（标段四）

序号	试剂名称	规格型号	所投产品品牌、型号	所投产品技术参数	报价
1	二十三种腹泻病原体核酸检测试剂盒（预制版/荧光 PCR 法） （诺如病毒 I 型/ II 型、轮状病毒 A 型/ B 型/ C 型、肠道腺病毒、人星状病毒、札如病毒、结肠弯曲菌、副溶血弧菌、单核细胞增生李斯特菌、嗜水气单胞菌、霍乱弧菌、蜡样芽孢杆菌、假结核耶尔森菌、沙门氏菌、空肠弯曲菌、河弧菌、金黄色葡萄球菌、拟态弧菌、小肠结肠炎耶尔森菌、志贺氏菌、类志贺邻单胞菌）				____元/人份
2	二十种食源性致病菌核酸检测试剂盒（预制版/荧光 PCR 法） （单核细胞增生李斯特氏菌、沙门氏菌、大肠埃希氏菌 0157、金黄色葡萄球菌、弧菌属、克罗诺杆菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森菌、气单胞菌属、蜡样芽孢杆菌、弯曲菌属、产气荚膜梭菌、诺如病毒 I 型、诺如病毒 II 型、轮状病毒 A 组、轮状病毒 B 组、轮状病毒 C 组、肠道腺病毒、星状病毒、札如病毒）				____元/人份
3	十六种食源性致病菌核酸检测试剂盒（预制版/荧光 PCR 法） （结肠弯曲菌，单核细胞增生李斯特菌，嗜水气单胞菌，副溶血性弧菌，霍乱弧菌，沙门氏菌，金黄色葡萄球菌，河弧菌，空肠弯曲菌，小肠结肠炎耶尔森菌，志贺氏菌，类志贺邻单胞菌，大肠杆菌 0157，致泻性大肠埃希菌（12 个毒力基因），艰难梭菌，阪崎杆菌）				____元/人份
4	十二种食源性致病菌核酸检测试剂盒（预制版/荧光 PCR 法） （单核细胞增生李斯特氏菌、沙门氏菌、大肠埃希氏菌 0157、金黄色葡萄球菌、弧菌属、克罗诺杆菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森菌、气单胞菌属、蜡样芽孢杆菌、弯曲菌属、产气荚膜梭菌、内标）				____元/人份
5	十二种腹泻症候群致病菌核酸检测试剂盒（预制版/荧光 PCR 法）				____元/人份

	（霍乱弧菌、副溶血弧菌、沙门菌、志贺菌、致泻性大肠杆菌【12种毒力基因】、弯曲菌、小肠结肠耶尔森菌、艰难梭菌、阪崎克罗诺杆菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、河弧菌）				
6	八种腹泻病病原体核酸检测试剂盒-G版（预制版/荧光PCR法） （诺如病毒I型、诺如病毒II型、轮状病毒A型、轮状病毒B型、肠道腺病毒、肠道病毒、人星状病毒、札如病毒）				____元/人份
标段四清单合计报价（人民币大写：_____）					____元

供应商：（盖章）

法定代表人或被授权人（签字或盖章）：

日期：