甘孜州盐业有限责任公司

应急医用物资储备项目

**竞**

**争**

**性**

**谈**

**判**

**文**

**件**

**采购编号：1**

**代理机构：四川国际招标有限责任公司**

**中国·成都**

**二○二一年二月**

**目 录**

[第一章 竞争性谈判邀请公告 3](#_Toc417905804)

[第二章 谈判须知 6](#_Toc417905805)

[第三章 供应商资格证明文件 11](#_Toc417905806)

[第四章 货物服务技术规格、商务条件说明 13](#_Toc417905807)

[第五章 谈判程序 14](#_Toc417905808)

[第六章 合同草案条款（参考文本） 16](#_Toc417905809)

[第七章 响应文件（格式） 20](#_Toc417905810)

# 第一章 竞争性谈判邀请公告

四川国际招标有限责任公司受甘孜州盐业有限责任公司委托，对甘孜州盐业有限责任公司应急医用物资储备项目采用竞争性谈判方式进行采购，特邀请合格的供应商参加该项目的竞争性谈判。

**一、采购编号：1**

**二、采购名称：甘孜州盐业有限责任公司应急医用物资储备项目**

**三、采购内容：**

本次谈判共两个包，采购应急医用物资储备一批。

**四、资金来源：**自有资金

（本项目采购预算：01包：54.5万元；02包：45万元）

**五、合格供应商应具备的资格条件：**

01包：

1、在中华人民共和国境内注册，具有独立法人资格的合法企业；

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、具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；

5、参加本次采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法违规记录；

6、符合法律、行政法规规定的其他条件。

7、本项目不接受联合体。

8、根据采购项目提出的特殊条件。

8.1 若采购产品为医疗器械的，投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；

8.2 若采购产品为医疗器械的，投标产品须符合符合《医疗器械注册管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料；

02包：

1、在中华人民共和国境内注册，具有独立法人资格的合法企业；

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、具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；

5、参加本次采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法违规记录；

6、符合法律、行政法规规定的其他条件。

7、本项目不接受联合体。

8、根据采购项目提出的特殊条件。

8.1 若采购产品为医疗器械的，投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；

8.2 若采购产品为医疗器械的，投标产品须符合符合《医疗器械注册管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料；

9、按规定购买了谈判文件。

**六、供应商邀请方式**

本次采购通过评审专家出具书面推荐意见，推荐符合相应资格条件的供应商参与本次采购活动；

**七、公告发布**

**本次比选公告在《甘孜州投资发展集团网》《四川国际招标有限公司（http://sale.scbid.net/sale/home/homePage》上发布。**

**八、领取竞争性谈判文件时间及地点：**谈判文件售卖开始时间自2021年2月1日至2021年2月3日9:00-12:00，下午13:00-17:00（北京时间，法定节假日不售卖）在我司指定网站(http://sale.scbid.net)购买，具体购买流程详见该网站的“在线购买流程”。

**九、本竞争性谈判文件售价：**人民币150元/份（文件售后不退，谈判资格不能转让）。

**十、谈判保证金**，本项目不适用。

**十一、递交竞争性谈判响应文件截止时间：**2021年2月3日**下午18:00（北京时间），**供应商应于递交响应文件截止日期之前将响应文件送达谈判地点，逾期送达或没有密封的将被拒绝。

**十二、谈判时间、地点：**2021年2月4日下午14:30**（北京时间）**，成都市高新区天府大道中段800号天府四街66号航兴国际广场1号楼17楼开标厅。

**十三、联系人及联系电话**

采购人：甘孜州盐业有限责任公司

地址：四川省甘孜藏族自治州康定市炉城镇沿河东路7—9号5楼5号

联系人：刘先生

联系电话：0836-2811157

代理机构：四川国际招标有限责任公司

地 址：四川省成都市高新区天府大道中段800号天府四街66号航兴国际广场1号楼17楼

联系人：陈女士

电 话：13111882603

# 第二章 谈判须知

**1、适用范围**

本竞争性谈判文件仅适用于本谈判邀请书中所叙述项目的采购。

**2、定义**

2.1“采购人”系甘孜州盐业有限责任公司。

2.2 “供应商”系指响应竞争性谈判文件要求，并提交报价文件的法人、其他组织或者自然人。

2.3 “采购代理机构” 系指根据采购人的委托依法办理采购事宜的采购机构。本次竞争性谈判的采购代理机构是四川国际招标有限责任公司

1. **本项目合格的供应商资格条件**

3.1供应商应具备第一章第五节所述的资格条件。

4、充分、公平竞争保障措施

4.1利害关系供应商处理。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本次采购活动。采购项目实行资格预审的，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可以参加资格预审，但只能由供应商确定其中一家符合条件的供应商参加后续的本次采购活动，否则，其响应文件作为无效处理。

4.2前期参与供应商处理。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。供应商为采购人、采购代理机构在确定采购需求、编制采购文件过程中提供咨询论证，其提供的咨询论证意见成为采购文件中规定的供应商资格条件、技术服务商务要求、评审因素和标准、采购合同等实质性内容条款的，视同为采购项目提供规范编制。

4.3 利害关系代理人处理。2家以上的供应商不得在同一合同项下的采购项目中，同时委托同一个自然人、同一家庭的人员、同一单位的人员作为其代理人，否则，其响应文件作为无效处理。

注：供应商应按响应文件格式提供承诺函（详见格式附件1-4），未提供的将视为无效响应文件。

**5、竞争性谈判采购费用**

无论竞争性谈判采购的结果如何，供应商自行承担所有与参加竞争性谈判有关的全部费用。

**6、竞争性谈判文件**

6.1 竞争性谈判文件是采购人用以阐明所需提供的服务、竞争性谈判采购的程序和评定成交供应商的标准、合同草案条款等内容的文件。

6.2 竞争性谈判文件的组成

（1）竞争性谈判邀请通知

（2）谈判须知

（3）供应商资格证明文件

（4）合同草案条款（参考文本）

（5）谈判程序

（6）服务及商务要求

（7）响应文件格式

（8）谈判过程中形成的书面变更通知

6.3 供应商应详细阅读竞争性谈判文件的全部内容，并实质性响应竞争性谈判文件的要求。

6.4提交首次响应文件截止之日前，采购人、采购代理机构可以对已发出的谈判文件进行必要的澄清或者修改，澄清或者修改的内容作为谈判文件的组成部分。澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的，采购人、采购代理机构应当在提交首次响应文件截止时间至少3个工作日前，以书面形式通知所有获取谈判文件的供应商；不足3个工作日的，采购人、采购代理机构应当顺延提交首次响应文件截止时间。

7、响应文件

7.1 响应文件的语言及计量单位

7.1.1 供应商提交的响应文件以及供应商与采购代理机构就有关响应的所有来往书面文件均须使用中文。响应文件中如附有外文资料，主要部分对应翻译成中文并加盖供应商公章后附在相关外文资料后面。

7.1.2翻译的中文资料与外文资料如果出现差异和矛盾时，以中文为准

7.1.3如因未翻译而造成的一切后果，由供应商承担。

7.1.4除技术规格及要求中另有规定外，本采购项下的响应均采用国家法定的计量单位。

7.2 供应商须按竞争性谈判文件的要求编写响应文件，对竞争性谈判文件提出的要求和条件做出实质性响应。响应文件应包括但不限于下列内容：

符合谈判文件第三章规定的资格证明材料。响应函、技术要求响应/偏离表、商务要求响应/偏离表、质量保证和售后服务承诺、服务计划及承诺、报价组成因素（参与响应的货物或服务清单）等文件。

**8、报价**

8.1所有报价一律以人民币报价。采购人不接受任何非人民币币种的报价。

8.2供应商报价应为完成本竞争性谈判文件中所要求的货物/服务/工程所应包括内容的所有价格。

**8.3本次谈判采购采用现场报价，通过资格审查的谈判供应商按谈判小组要求进行报价。**

**9、响应文件的递交**

9.1响应文件分资格性响应文件和其他响应文件两部分，应分册密封装订。资格性响应文件用于谈判小组资格审查，其他响应文件用于供应商与谈判小组谈判。

9.2供应商递交的响应文件为一式一份，其中正本壹份，副本壹份。响应文件正本应用不褪色的墨水中文书写或打印，并装订成册。并在响应文件封面标明项目名称、采购编号、供应商名称以及 “正本”、“副本”字样。若正本和副本有不一致的内容，以正本书面响应文件为准。

9.3 响应文件应由供应商法定代表人/单位负责人或经正式授权的供应商代表按竞争性谈判文件的要求签字或加盖公章。

9.4 本次采购要求的复印件是指对图文进行复制后的文件，包括扫描、复印、影印等方式复制的材料。

9.5在递交响应文件截止时间后送达的任何响应文件将被拒绝。

**10、谈判保证金（本项目不适用）**

11、知识产权

11.1 供应商应保证在本项目使用的任何产品和服务（包括部分使用）时，不会产生因第三方提出侵犯其专利权、商标权或其它知识产权而引起的法律和经济纠纷，如因专利权、商标权或其它知识产权而引起法律和经济纠纷，由供应商承担所有相关责任。

11.2 采购人享有本项目实施过程中产生的知识成果及知识产权。

11.3 供应商如欲在项目实施过程中采用自有知识成果，需在响应文件中声明，并提供相关知识产权证明文件。使用该知识成果后，供应商需提供开发接口和开发手册等技术文档，并承诺提供无限期技术支持，采购人享有永久使用权。

11.4 如采用供应商所不拥有的知识产权，则在报价中必须包括合法获取该知识产权的相关费用。

**12、确定成交候选人**

12.1采购代理机构应当在评审结束后5个工作日内将评审报告送采购人确认。

12.2 采购人应当在收到评审报告后5个工作日内，从评审报告提出的成交候选人中，根据质量和服务均能满足采购文件实质性响应要求且最后报价最低的原则确定成交供应商。

**13、成交通知书**

采购代理机构在成交供应商确定后2个工作日内，在中国采购与招标网上公告成交结果，同时向成交供应商发出成交通知书。

**14、签订合同**

14.1成交供应商应在领取成交通知书后30日内，按照谈判文件、响应文件以及谈判过程中确定的事项与采购人签订采购合同。

14.2竞争性谈判文件、供应商提交的响应文件、谈判中的最终报价、供应商承诺书、成交通知书等均成为有法律约束力的合同的组成内容。

15、成交服务费：8800元由成交供应商在领取成交通知书前向一次性招标代理机构交纳招标服务费。

16、验收

成交人与采购人应按照国家和行业标准要求进行验收。

# 第三章 供应商资格证明文件

**一、供应商应提交的资格证明材料**

01包：

（1）在中华人民共和国境内注册，具有独立法人资格的合法企业。（注：提供“统一社会信用代码营业执照”；未换证的提供“营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一的营业执照”；均提供复印件）

（2）具备健全的财务会计制度的证明材料。（注：可提供承诺函，详见第七章格式1-3）

（3）具备良好商业信誉的证明材料。（注：可提供承诺函，详见第七章格式1-3）

（4）具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录（注：可提供承诺函，详见第七章格式1-3）

（5）具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料（注：可提供承诺函，详见第七章格式1-3）；

（6）参加本次采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的承诺函（注：可提供承诺函，详见第七章格式1-3）；

（7）符合法律、行政法规规定的其他条件。（注：可提供承诺函，详见第七章格式1-3）；

（8）供应商的失信行为承诺函（详见格式附件1-4）

（9）法定代表人/单位负责人授权书原件（①附法定代表人/单位负责人身份证明材料复印件；②法定代表人/单位负责人参与谈判时不需要提供）；

（10）被授权代表的身份证明材料复印件；

（11）根据采购项目提出的特殊条件。

11.1 若采购产品为医疗器械的，投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；

11.2 若采购产品为医疗器械的，投标产品须符合符合《医疗器械注册管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料；

12、按规定购买了谈判文件。

02包：

（1）在中华人民共和国境内注册，具有独立法人资格的合法企业。（注：提供“统一社会信用代码营业执照”；未换证的提供“营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一的营业执照”；均提供复印件）

（2）具备健全的财务会计制度的证明材料。（注：可提供承诺函，详见第七章格式1-3）

（3）具备良好商业信誉的证明材料。（注：可提供承诺函，详见第七章格式1-3）

（4）具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录（注：可提供承诺函，详见第七章格式1-3）

（5）具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料（注：可提供承诺函，详见第七章格式1-3）；

（6）参加本次采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的承诺函（注：可提供承诺函，详见第七章格式1-3）；

（7）符合法律、行政法规规定的其他条件。（注：可提供承诺函，详见第七章格式1-3）；

（8）供应商的失信行为承诺函（详见格式附件1-4）

（9）法定代表人/单位负责人授权书原件（①附法定代表人/单位负责人身份证明材料复印件；②法定代表人/单位负责人参与谈判时不需要提供）；

（10）被授权代表的身份证明材料复印件；

（11）根据采购项目提出的特殊条件。

11.1 若采购产品为医疗器械的，投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；

11.2 若采购产品为医疗器械的，投标产品须符合符合《医疗器械注册管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料；

12、按规定购买了谈判文件。

说明：

**1）供应商提供的以上资格证明材料为复印件的（除身份证明材料复印件）均应加盖供应商公章(鲜章)。**

**2）供应商应对其所提供的资格证明材料来源的合法性、真实性负责。**

# 第四章 货物服务技术规格、商务条件说明

## 一、前提

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。非“★”号的条款有8项不满足，其响应文件作无效处理。

★二、**商务要求**

（1）01、02、包：

交货期及地点：交货期：在签订合同后 7个工作日内；交货地点：服从采购人安排，在指定地点交货。

付款方法和条件：双方合同签订前，成交供应商应向采购人支付合同总价10%的履约保证金；签订合同后甘孜州盐业有限责任公司支付合同总金额的30%，货物到达采购方指定地点，配送完成后，并验收合格后，甘孜州盐业有限责任公司支付合同总金额的 70%，无息退还中标商10%的履约保证金

**三、技术、服务要求。**

（1）采购清单

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 01包 | | | |
| 编号 | 产品名称 | 单位 | 数量 |
|  | 医用防护口罩(N95) | 个 | 3000 |
|  | 一次性医用外科口罩 | 个 | 24000 |
|  | 一次性防护服（大号） | 件 | 500 |
|  | 一次性防护服（中号） | 件 | 2000 |
|  | 防化雨靴 | 双 | 40 |
|  | 橡胶外科手套(无粉) 长邦,7.5号 | 双 | 200 |
|  | 橡胶外科手套(无粉)长邦,7号 | 双 | 2000 |
|  | 橡胶外科手套(无粉)长邦,6号 | 双 | 200 |
|  | 一次性使用医用帽 | 个 | 3000 |
|  | 护目镜 | 个 | 800 |
|  | 高帮鞋套 | 双 | 3000 |
|  | 正压呼吸面罩配套预过滤棉 | 包 | 200 |
|  | 一次性手术衣（大号） | 件 | 2900 |
| 02包 | | | |
| 编号 | 产品名称 | 单位 | 数量 |
|  | 核酸/文库定量 | 台 | 1 |
|  | 数据分析服务器 | 台 | 1 |
|  | SuperScript™ VILO™ cDNA Synthesis Kit | 人份 | 50 |
|  | Ion AmpliSeq™ Library Kit Plus | 人份 | 96 |
|  | Ion Xpress™ Barcode Adapters 1–16 Kit | 人份 | 160 |
|  | Agencourt® AMPure® XP Kit （Qubit定量） | 人份 | 1 |
|  | Ion 520™ & 530™ Kit–OT2 | 人份 | 8 |
|  | Ion 520™ Chip Kit (2×4-pack) | 人份 | 8 |
|  | Ion 530™ Chip Kit (2×4-pack) | 人份 | 8 |
|  | Dynabeads™MyOne™ Streptavidin C1 Magnetic Beads | 人份 | 20 |
|  | Qubit ds DNA HS Assay Kit | 人份 | 500 |
|  | Qubit Assay Tube | 人份 | 500 |
|  | Capillary Array | 人份 | 1 |
|  | POP-7™ Polymer | 人份 | 384 |
|  | Anode Buffer Container (ABC) | 人份 | 4 |
|  | Cathode Buffer Container (CBC) | 人份 | 4 |
|  | Conditioning Reagent | 人份 | 1 |
|  | Hi-Di™ Formamide | 人份 | 1 |
|  | 96-Well retainer & base set (Fast) | 人份 | 4 |
|  | 96-well retainer & base set (Standard) | 人份 | 4 |
|  | 96-Well Septa | 人份 | 20 |
|  | BigDye XTerminator®; Purification Kit | 人份 | 1 |
|  | EXOSAP-IT 100 REACTIONS | 人份 | 1 |
|  | BigDye® Terminator v3.1 Cycle Sequencing Kit | 人份 | 100 |
|  | BigDye® Terminator v3.1 Cycle Sequencing Kit | 人份 | 24 |
|  | AMPLITAQ GOLD 360 MASTER MIX | 人份 | 1 |
|  | MICROAMP 96-WELL RXN PLATE - | 人份 | 10 |
|  | OPTICAL ADHESIVE COVERS | 人份 | 25 |

（2）技术要求：

01包：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 产品名称 | | 技术、服务要求 | 单位 | 数量 | 备注 |
| 1 | 医用防护口罩(N95) | 1、杯型，用于提供呼吸防护。本产品的过滤材料对非油性颗粒物，具有至少95%的过滤效率，同时还具有液体阻隔性能。用于降低使用者对某些粒径在0.1至>10.0微米的空气悬浮颗粒物的暴露水平。具有对血液和其它传染性液体物质的阻隔性能，在与防护眼镜一起正确使用的条件下，符合OSHA制订的“血液携带病原体标准”的要求。对使用者产生的微生物具有>99% BFE2。 | 个 | 3000 | 允许采购进口产品 |
| 2 | 一次性医用外科口罩 | 符合国家标准,10个/包，提供投标产品检测报告。 | 个 | 24000 |  |
| 3 | 一次性防护服 | 大号。100%的高密度聚乙烯制成。柔软、质轻（克重：41克/米2）。透气防水、防静电、低脱屑、耐用。 | 件 | 500 | 允许采购进口产品 |
| 4 | 一次性防护服 | 中号。100%的高密度聚乙烯制成。柔软、质轻（克重：41克/米2）。透气防水、防静电、低脱屑、耐用。 | 件 | 2000 | 允许采购进口产品 |
| 5 | 防化雨靴 | 耐酸碱 耐腐蚀雨靴防水耐油，筒高370mm，均码。 | 双 | 40 |  |
| 6 | 橡胶外科手套(无粉) | 7.5号。手套经特殊工艺处理，表面无粉、弯型减压。50双/盒。 | 双 | 200 |  |
| 7 | 橡胶外科手套(无粉) | 7号。手套经特殊工艺处理，表面无粉、弯型减压。50双/盒。 | 双 | 2000 |  |
| 8 | 橡胶外科手套(无粉) | 6号。手套经特殊工艺处理，表面无粉、弯型减压。50双/盒。 | 双 | 200 |  |
| 9 | 一次性使用医用帽 | 符合国家标准。5个/包。 | 个 | 3000 |  |
| 10 | 护目镜 | 聚碳酸酯镜片，防高速粒子冲击，柔软的面框和鼻垫。可调节头带长度。镜片防雾和耐刮擦涂层。间接通风口设计，有效减少粉尘进入和液体飞溅。镜片有效吸收99%UV. | 个 | 800 | 允许采购进口产品 |
| 11 | 高帮鞋套 | 防雨防水，符合国家标准。 | 双 | 3000 |  |
| 12 | 预过滤棉 | 配套正压呼吸面罩专用预过滤棉，10片/包。 | 包 | 200 | 允许采购进口产品 |
| 13 | 一次性手术衣 | 符合国家标准。大号。 | 件 | 2900 |  |

02包：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 编号 | 产品名称 | 技术、服务要求 | 单位 | 数量 | 备注 |
| 1 | 核酸/文库定量 | ★1.MolecularProbes荧光染料，只与特定分子结合才发荧光，可专一性地定量dsDNA，ssDNA，RNA，microRNA和蛋白质。（提供彩页原件或制造厂家参数确认书证明）  ★2、高敏感度线性检测最低达到：dsDNA0.01ng/ul,ssDNA0.05ng/ul,RNA0.25ng/ul,蛋白质12.5ng/μl。（提供彩页原件或制造厂家参数确认书证明）  ★3、可用于测定RNAIQ检测，测量RNA的完整性和质量。（提供彩页原件或制造厂家参数确认书证明）  4、简单，精确，特异定量dsDNA,Oligos,RNA,microRNA和Protein。5.7英寸彩色LCD触摸屏，反应灵敏，操作方便。工作温度10-40°湿度20-80%。工作电压100-240VAV,电流1.0/1.2A。光源：蓝光，红光，绿光LED光源。激发滤光片：蓝光430-495nm，红光600-645nm。发散滤光片：绿光510-580nm红光665–720nm  ★5、双核处理器，5秒内计算浓度，最多储存1000个样品数据。（提供彩页原件或制造厂家参数确认书证明）  6、USB闪存或USB电脑连接存取数据，更灵活有效管理实验结果。  ★7、上样量范围1-20ul，适合稀有样品以及低丰度样品。（提供彩页原件或制造厂家参数确认书证明）  ★8、测量速度：≤5秒/样品。（提供彩页原件或制造厂家参数确认书证明）  9、存储量：不低于4G。 | 台 | 1 | 允许采购进口产品 |
| 2 | 数据分析服务器 | 1、是一个生物信息学数据分析平台，主要针对测序系统产生的NGS数据。提供基于网页的可视化操作界面，简单直观；平台的分析工具可进行定制，具有良好的拓展性。提供了多种微生物NGS数据分析工具，包括：宏基因组分析工具ion-meta，序列比对工具blast-nt，新冠病毒分析工具covid-19analysis，流感病毒分析工具flu-analysis，多序列比对及进化树构建工具msa-tree，16SV34融合引物法测序数据分析流程meta-16s。  2、工作温度:15-30℃。工作湿度:10－80％。电源:220V±10%,50/60Hz。1200W典型功耗下的发热量：4,094BTU/hr。  3、预装Ubuntu18.04系统。  4、预装IonBuffalo分析系统。可实现数据上传、分析基于网页的可视化操作界面。  5、预装ion-meta分析工具。基于snakemake开发的宏基因组测序数据快速分析流程，针对样本中的潜在病原微生物，能够自动化生成病原微生物检测报告，简化并加快从样本到报告的整个测序流程。ion-meta内置了近17000种病原微生物的数据库，该数据库涵盖了NCBI收录的细菌、病毒、古细菌、真菌和原生动物完整基因组序列，还包括了新冠病毒的参考基因组序列。可完美匹配iontorrent测序仪，其以高质量的下机BAM文件为输入，去除人源宿主序列，在与病原微生物数据库的参考序列进行比对和分类后，，可进一步对分类结果进行过滤、复比对和参数统计，最终在报告页面输出疑似致病微生物的比对序列数、相对丰度、基因组覆盖度和测序深度等信息。  6、预装meta-16S分析工具。针对S5EXT16SV34融合引物建库测序的数据分析流程，核心程序调用权威软件QIMME2，对样本的多样性及物质组成进行分析，并比较不同样本间差异，可以获得Alpha多样性、Beta多样性、稀释曲线、物种组成表格、物种相对丰度图、PCA分析、差异热图分析、Euclidean聚类结果。  7、预装blast-nt分析工具。主要用于简单鉴定样本中的物种组成，先去除样本中的人源宿主序列，将剩余序列和NT库或NT微生物库进行比对，辨别比对上的物种信息及丰度比例。  8、预装covid-19analysis分析工具。基于docker开发的新型冠状病毒全基因组测序数据快速分析流程。适用于IonAmpliSeq™SARS-Cov-2ResearchPanel,此Panel是针对新型冠状病毒全基因组测序的多重PCRPanel，该Panel融入了中国疾病预防控制中心推荐的新型冠状病毒特异性引物（ORF1ab和N），可覆盖99%以上的病毒基因组，可以同时满足病毒鉴定和基因组组装的需求。新型冠状病毒为单链RNA病毒，监测其变异信息对于新型冠状病毒的鉴定、病毒毒力、耐药性、传播力的研究具有重要的作用。covid-19analysis可以完美匹配IonTorrent测序仪。针对测序样本，在TS上进行数据质控和比对参考基因组后，使用FileRsync将BAM文件上传到IonBuffalo后，通过covid-19analysis能够自动化的进行病毒鉴定、变异检测及注释、获得基因组组装结果和一致性序列信息，并评估组装结果和一致性结果的完整度，最后进行进化树分析。  9、预装flu-analysis分析工具。能调用针对流感分析的模块，主要应用于AmpliseqFluABpanel的分析。flu-analysis可匹配IonTorrent测序仪，其以高质量下机BAM文件为输入，可快速准确的得到病毒8个节段的结果，并可给出HxNx的病毒分型结果。  10、预装msa-tree分析工具。主要针对微生物或基因组较小的物种进行多序列比对和进化树分析。首先利用MATTF软件进行多序列比对，然后将多序列比对结果作为输入文件导入MEGA软件进行进化树计算。分别输出比对后的fasta文件和进化树nwk文件。当序列条数较少时（序列数<=30），网页端展示进化树图。  11、硬件配置及软件（不低于）：服务器配置：DellPowerEdgeT640服务器；CPU：英特尔至强，一颗，12核；内存：64G；硬盘：4\*8T。预装分析系统，并预装6种微生物分析软件。 | 台 | 1 | 允许采购进口产品 |
| 3 | SuperScript™ VILO™ cDNA Synthesis Kit | 新冠病毒RNA 提取与定量，二代测序试剂盒适用于采购人现有赛默飞ABI S5设备。 | 人份 | 50 | 允许采购进口产品 |
| 4 | Ion AmpliSeq™ Library Kit Plus | 文库构建（A35907），二代测序试剂盒适用于采购人现有赛默飞ABI S5设备。 | 人份 | 96 | 允许采购进口产品 |
| 5 | Ion Xpress™ Barcode Adapters 1–16 Kit | 文库构建4471250，二代测序试剂盒适用于采购人现有赛默飞ABI S5设备。 | 人份 | 160 | 允许采购进口产品 |
| 6 | Agencourt® AMPure® XP Kit （Qubit定量） | 核酸/文库纯化（A63881），二代测序试剂盒适用于采购人现有赛默飞ABI S5设备。 | 人份 | 1 | 允许采购进口产品 |
| 7 | Ion 520™ & 530™ Kit–OT2 | 模板制备与测序（4-6/15-20），二代测序试剂盒适用于采购人现有赛默飞ABI S5设备。 | 人份 | 8 | 允许采购进口产品 |
| 8 | Ion 520™ Chip Kit (2×4-pack) | 测序（4-6个样本），二代测序试剂盒适用于采购人现有赛默飞ABI S5设备。 | 人份 | 8 | 允许采购进口产品 |
| 9 | Ion 530™ Chip Kit (2×4-pack) | 测序（15-20样本）二代测序试剂盒适用于采购人现有赛默飞ABI S5设备。 | 人份 | 8 | 允许采购进口产品 |
| 10 | Dynabeads™MyOne™ Streptavidin C1 Magnetic Beads | 模板制备（4-6/15-20）二代测序试剂盒适用于采购人现有赛默飞ABI S5设备。 | 人份 | 20 | 允许采购进口产品 |
| 11 | Qubit ds DNA HS Assay Kit | 文库定量，二代测序试剂盒适用于采购人现有赛默飞ABI S5设备。 | 人份 | 500 | 允许采购进口产品 |
| 12 | Qubit Assay Tube | 文库定量，二代测序试剂盒适用于采购人现有赛默飞ABI S5设备。 | 人份 | 500 | 允许采购进口产品 |
| 13 | Capillary Array | 50cm。4404684，内部无涂层的50厘米毛细管，每个阵列有8个毛细管，内置框架便于安装。内置有射频识别（RFID）标签。为毛细管电泳提供分离的通道，以及形成所需的电场力。适用于采购人现有Applied Biosystems 3500 Dx系列基因分析仪。 | 人份 | 1 | 允许采购进口产品 |
| 14 | POP-7™ Polymer | 384样本/袋，4393709，由聚丙烯酰胺聚合物溶液组成，适用于现有3500Dx和3500xL Dx基因分析仪上，以分离已知大小范围的DNA片段。 | 人份 | 384 | 允许采购进口产品 |
| 15 | Anode Buffer Container (ABC) | 阳极缓冲液槽，4393925，50个反应/槽×4个槽，与电泳仪配合使用，为电泳提供缓冲环境。适用于Applied Biosystems 3500 Dx系列基因分析仪。 | 人份 | 4 | 允许采购进口产品 |
| 16 | Cathode Buffer Container (CBC) | 缓冲液槽（阴极缓冲液槽），4408258，50个反应/槽×4个槽，与电泳仪配合使用，为电泳提供缓冲环境。适用于Applied Biosystems 3500 Dx系列基因分析仪。 | 人份 | 4 | 允许采购进口产品 |
| 17 | Conditioning Reagent | 调节试剂，4409543，为毛细管电泳提供清洗作用。适用于Applied Biosystems 3500 Dx系列基因分析仪。 | 人份 | 1 | 允许采购进口产品 |
| 18 | Hi-Di™ Formamide | 甲酰胺进样溶剂，25ml。4311320，用于检测样本时的进样溶剂 | 人份 | 1 | 允许采购进口产品 |
| 19 | 96-Well retainer & base set (Fast) | 4410229，适用于Applied Biosystems 3500 Dx系列基因分析仪。 | 人份 | 4 | 允许采购进口产品 |
| 20 | 96-well retainer & base set (Standard) | 4410227，适用于Applied Biosystems 3500 Dx系列基因分析仪。 | 人份 | 4 | 允许采购进口产品 |
| 21 | 96-Well Septa | 4410700，适用于Applied Biosystems 3500 Dx系列基因分析仪。 | 人份 | 20 | 允许采购进口产品 |
| 22 | BigDye XTerminator®; Purification Kit | 测序产物纯化试剂，2 mL (~100 - 20 uL reactions)。4376486，快速简单的DNA 测序反应纯化方法，能去除未掺入的BigDye 染料和盐，适用于Applied Biosystems 3500 Dx系列基因分析仪。 | 人份 | 1 | 允许采购进口产品 |
| 23 | EXOSAP-IT 100 REACTIONS | PCR产物纯化试剂，100次/盒，78200.200.UL，用于 PCR 扩增产物的酶纯化法。该试剂能在单一步骤中水解过量的引物和核苷酸，适用于Applied Biosystems 3500 Dx系列基因分析仪。 | 人份 | 1 | 允许采购进口产品 |
| 24 | BigDye® Terminator v3.1 Cycle Sequencing Kit | BDT3.1循环测序试剂盒，4337455，含有四种荧光标记的A\T\C\G碱基及测序反应预混液。 | 人份 | 100 | 允许采购进口产品 |
| 25 | BigDye® Terminator v3.1 Cycle Sequencing Kit | BDT3.1循环测序试剂盒，4337454，含有四种荧光标记的A\T\C\G碱基及测序反应预混液。 | 人份 | 24 | 允许采购进口产品 |
| 26 | AMPLITAQ GOLD 360 MASTER MIX | 360Taq 金牌酶预混液，4398876，适用于多种靶基因—从普通基因到难以扩增的靶基因；利用增强剂可对富含GC的序列进行稳定扩增；测序数据质量最高；简单易用的预混液。 | 人份 | 1 | 允许采购进口产品 |
| 27 | MICROAMP 96-WELL RXN PLATE - | 标准0.2ml 定量96孔板，N8010560，磨砂表面，在实时荧光定量PCR应用中使热循环加热基座的干扰荧光最小化；筛选后去除了自发荧光反应板；设计隔绝周围空气，帮助保证孔与孔之间的温度均一性；适用于 Applied Biosystems® 96孔实时荧光定量PCR系统和热循环仪。 | 人份 | 10 | 允许采购进口产品 |
| 28 | OPTICAL ADHESIVE COVERS | 定量实验用高透关封板膜，4360954，用于微孔板时，可降低孔间污染和样品蒸发的几率；压力敏感的粘性盖膜对每个孔均提供了密封； 不影响样品读数； 按压密封：对准反应板后按压密封； 简单易用——不会粘在手套上。 | 人份 | 25 | 允许采购进口产品 |

# 第五章 谈判程序

**1、谈判小组及专家组成**

根据项目特点组建谈判小组，谈判小组由采购人的代表和有关方面的专家三人以上的单数组成（若谈判项目预算达到公开招标限额标准的，谈判小组为五人以上单数组成），其中专家人数不少于成员总数的三分之二，负责本次采购项目的竞争性谈判和评审工作。

**2、谈判组织**

谈判工作由采购代理机构组织，具体谈判事务由依法组建的谈判小组负责。

**3、谈判程序**

3.1 响应文件的资格审查。在供应商递交响应文件截止时间结束后，采购代理机构组织谈判小组对递交响应文件的供应商进行资格审查。

确定参加谈判的供应商数量采用合格数量制，即谈判小组对各供应商资格审查后，凡符合本竞争性谈判文件规定资格条件的，均进入谈判。

谈判小组资格审查结束后，向采购代理机构出具资格审查报告，确定参加谈判的供应商名单。没有通过资格审查的供应商，谈判小组应在资格审查报告中说明原因。

采购代理机构收到谈判小组出具的资格审查报告后，当场向所有递交响应文件的供应商宣布通过及未通过资格审查的供应商名单，并在谈判结果公示中向社会公布。

3.2 通过资格审查的供应商不足一家的，本次竞争性谈判采购活动终止。

3.3 采购代理机构组织谈判小组成员按谈判文件规定集中与通过资格审查的供应商分别进行谈判，谈判的顺序以现场抽签的方式确定。

3.4 谈判过程中，谈判小组对所有响应文件的有效性、完整性和响应程度进行审查（符合性审查），审查中发现供应商响应文件属于下列情况之一的，应按照无效响应文件处理：

（1）响应文件正副本数量不足的；

（2）响应文件组成明显不符合招标文件的规定要求，影响谈判小组评判的

（3）响应文件的语言、计量单位、报价货币、知识产权、响应有效期等不符合采购文件的规定，影响谈判小组评判的；

（4）最后报价超过采购文件规定的采购预算（或最高限价）或者相关报价不符合采购文件其他的报价规定的；

（5）经最终谈判后，供应商的响应文件仍不能完全响应采购文件的实质性要求的；

(6) 谈判小组认为供应商报价明显低于成本价，在谈判小组发出质询函后供应商未能提供合理的成本分析和价格构成的或对质函询的解释未被谈判小组采信的。

但谈判小组对响应文件密封、签署、盖章等进行审查过程中，有下列情形的，谈判小组应当评定为不影响整个响应文件有效性和采购活动公平竞争，并通过响应文件的有效性审查：

（1）响应文件密封时未加盖、少加盖公章或者密封章，但是密封完好、完整标明了供应商名称且得到供应商（法定代表人/单位负责人或者授权代理人）现场认可的；

（2）响应文件正副本数量齐全、密封完好，只是未按照采购文件要求进行分装或者统装的；

（3）响应文件存在个别地方（总数不能超过2个）没有法定代表人/单位负责人签字，但有法定代表人/单位负责人的私人印章或者有效授权代理人签字的；

（4）响应文件除采购文件明确要求加盖单位(法人)公章的以外，其他地方以相关专用章加盖的；

（5）以骑缝章的形式代替响应文件内容逐页盖章的（但是骑缝章模糊不清，印章名称无法辨认的除外）。

谈判小组在对响应文件的有效性、完整性和响应程度进行审查时，可以要求供应商对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等作出必要的澄清、说明或者更正。供应商的澄清、说明或者更正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。（注：谈判小组要求供应商澄清、说明或者更正响应文件应当以书面形式作出。供应商的澄清、说明或者更正应当由法定代表人/单位负责人或其授权代表签字或者加盖公章。由授权代表签字的，应当附法定代表人/单位负责人授权书。供应商为自然人的，应当由本人签字并附身份证明。）

谈判小组符合性审查结束后，向采购代理机构出具符合性审查报告，确定继续谈判的供应商名单。没有通过符合性审查的供应商，谈判小组应在符合性审查报告中说明原因。

3.5 通过符合性审查的供应商不足一家的，本次竞争性谈判采购活动终止。

3.6 谈判过程中，谈判小组可以根据谈判情况调整谈判轮次。谈判小组经采购人代表确认后，可以根据谈判情况实质性变动采购需求中的技术、服务要求以及合同草案条款，并将变更的内容及时以书面形式通知所有参加谈判的供应商，变动通知为本次谈判文件的有效组成部分。供应商可以根据谈判情况变更其响应文件，并将变更内容形成书面材料送谈判小组。变更内容应作为响应文件的一部分。

供应商书面材料应当签字确认，否则无效。供应商为法人的，应当由其法定代表人/单位负责人或者代理人签字确认。

3.7 谈判达到供应商响应文件符合采购需求、质量和服务相等的前提下，谈判小组应要求供应商进行最后报价。

供应商响应文件满足或者高于谈判文件规定的采购项目最低要求时，即视同供应商响应文件符合采购需求、质量和服务相等。

3.8 谈判小组经过三轮及以上谈判后，供应商响应文件仍然不能满足谈判文件规定的采购项目最低要求的，或者谈判过程中，谈判小组发现或者知晓供应商存在违法、违纪行为的，谈判小组应当将该供应商淘汰，不允许其参加最后报价。

谈判小组淘汰供应商的，应当书面通知该供应商，并说明理由。

3.9 供应商进行最后报价，应当在谈判室外填写报价单，密封递交采购代理机构工作人员，由采购代理机构工作人员收齐后集中递交谈判小组。采购代理机构工作人员不能拆封供应商报价单。

供应商报价单应当由法定代表人/单位负责人或者其代理人签字确认，否则无效。

供应商两轮（响应文件中的报价算一轮）以上报价的，供应商在未提高响应文件中承诺的产品及其服务的情况下，其最后报价不得高于对该项目之前的报价，否则评审委员会应当对其响应文件按无效处理，并书面告知供应商，说明理由。

3.10 最后报价经谈判小组确认后，由谈判小组采用最低评标价法对供应商的最后报价进行评审。

在评审过程中，供应商报价低于采购预算50%或者低于其他有效供应商报价算术平均价40%，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，谈判小组应当要求其在评审现场合理的时间内提供成本构成书面说明，并提交相关证明材料。供应商书面说明应当按照国家财务会计制度的规定要求，逐项就供应商提供的货物、工程和服务的主营业务成本（应根据供应商企业类型予以区别）、税金及附加、销售费用、管理费用、财务费用等成本构成事项详细陈述。

供应商书面说明应当签字确认或者加盖公章，否则无效。书面说明的签字确认，供应商为法人的，由其法定代表人/单位负责人或者代理人签字确认；供应商为其他组织的，由其主要负责人或者代理人签字确认；供应商为自然人的，由其本人或者代理人签字确认。

供应商提供书面说明后，谈判小组应当结合采购项目采购需求、专业实际情况、供应商财务状况报告、与其他供应商比较情况等就供应商书面说明进行审查评价。供应商拒绝或者变相拒绝提供有效书面说明或者书面说明不能证明其报价合理性的，谈判小组应当将其响应文件作为无效处理。

3.11 谈判结束后，部分供应商响应文件优于谈判文件要求的，不能以此作为高价成交的依据，谈判小组也不能接受其高价成交。

3.12 谈判过程中，有下列情形之一的，谈判失败：

（一）通过资格审查的供应商不足一家的；

（二）参加谈判的供应商被淘汰，最后报价的供应商不足一家的；

（三）供应商最后报价均超过采购预算或者本次采购项目最高限价，且采购人不能支付的；

（四）其他无法继续开展谈判或者无法成交的情形。

**4、确定成交供应商的标准**

4.1 本次谈判活动遵循公平、公正、科学、择优的原则进行。谈判小组根据符合采购需求、质量和服务相等且报价最低的原则，按报价从低到高确定成交供应商候选人。

4.2 供应商报价结束后，谈判小组按照供应商的报价由低到高排序，推荐成交候选供应商。谈判小组按照供应商的报价由低到高排序，推荐三名以上成交候选供应商。供应商报价相同的，成交候选供应商并列。

4.3 谈判小组推荐成交候选供应商后，应当向采购代理机构出具评审报告。

4.4 对于违反谈判纪律的将可能被取消成交供应商资格或视为无效响应。

# 第六章 合同草案条款（参考文本）

**合同草案条款**

一、针对本章所包含的全部内容，在谈判过程中，谈判小组在获得采购人代表确认的前提下，可以根据谈判情况实质性变动相关内容。谈判小组对谈判文件作出的实质性变动是谈判文件的有效组成部分，谈判小组会及时以书面形式通知所有参加谈判的供应商。

二、合同草案条款如下：

(以下简称“甲方”)为一方和 (以下简称“乙方”)为另一方同意按下述条款和条件签署本合同(以下简称“合同”)：

**一、合同货物**

**二、合同总价**

合同总价为人民币大写： 元；该合同总价已包括货物设计、材料、制造、包装、运输、安装、调试、检测、验收合格交付使用之前及保修期内保修服务与备用物件等所有其他有关各项的含税费用。运输、安装调试过程中的人身财产等一切安全责任事项由乙方承担，甲方不承担任何费用及责任。本合同执行期间合同总价不变，甲方无须另向乙方支付本合同规定之外的其他任何费用。

**三、质量要求**

1.乙方须提供全新的货物（含零部件、配件等），表面无划伤、无碰撞痕迹，且权属清楚，不得侵害他人的知识产权。

2.货物必须符合或优于国家（行业）质量标准，以及本项目谈判文件的质量要求和技术指标与出厂标准。

3.货物制造质量出现问题，乙方应负责三包（包修、包换、包退），费用由乙方负担，甲方有权到乙方生产场地检查货物质量和生产进度。

4.货物到现场后由于甲方保管不当造成的质量问题，乙方亦应负责修理，但费用由甲方负担。

5、质保期：验收合格后1年（国家或行业规定高于1年的，以国家或行业的规定为准）。

**四、交货及验收**

1.乙方交货期限为合同签订生效后的 日内，在合同签订生效之日起 天内交货到甲方指定地点，随即在 日内全部完成安装调试验收合格交付使用 (如由于采购人的原因造成合同延迟签订或验收的，时间顺延)。

2.验收由甲方组织，乙方配合进行：

(1) 货物在乙方通知安装调试完毕后7日内初步验收。初步验收合格后，进入60天试用期；试用期间发生一般性质量问题，修复后试用期相应顺延；试用期结束后7日内完成最终验收，如质量验收合格，双方签署《质量验收合格证明书》。

(2) 验收标准：按国家有关规定以及甲方谈判文件的质量要求和技术指标、乙方的投标文件及承诺与本合同约定标准进行验收；甲乙双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项，由甲方在谈判文件及响应文件中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项的约定标准进行验收；

(3) 验收时如发现所交付的货物有短装、次品、损坏或其它不符合标准及本合同规定之情形者，甲方应做出详尽的现场记录，或由甲乙双方签署备忘录，此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据，由此产生的时间延误与有关费用由乙方承担，验收期限相应顺延。

(4)如质量验收合格，双方签署质量验收报告。

3.乙方应将所提供货物的装箱清单、配件、随机工具、用户使用手册、原厂保修卡等资料交付给甲方；乙方不能完整交付货物及本款规定的单证和工具的，必须负责补齐，否则视为未按合同约定交货。

4.如货物经乙方3次维修仍不能达到合同约定的质量标准，甲方有权退货，并视作乙方不能交付货物且须支付违约赔偿金给甲方，甲方还可依法追究乙方的违约责任。

**五、付款方式**

1.甲方在本合同签订生效之日起接到乙方通知和票据凭证资料以及乙方交给甲方的合同服务履约保证金（履约保证金为合同总价的百分之 ，即￥ 元，人民币大写： ）后的3日内支付合同金额百分之 的价款，即￥ 元，人民币大写： 。

2.全部货物安装调试完毕并验收合格之日起，甲方接到乙方通知与票据凭证资料以后的3日内，向乙方支付合同总价的百分之 款项：￥ 元，人民币大写 ；剩余合同总价的百分之 款项作为质保金：￥ 元，人民币大写 ，质保期内无质量问题后3天无息支付给乙方。

3.乙方须向甲方出具合法有效完整的完税发票及凭证资料进行支付结算。

4.服务履约保证金：在货物验收合格满后，甲方接到乙方通知和支付凭证资料文件，以及由甲方确认本合同货物质量与服务等约定事项已经履行完毕的正式书面文件后的10日内，向乙方退还履约保证金。

**六、售后服务**

1.质保期为验收合格后一年，质保期内出现质量问题，乙方在接到通知后24小时内响应到场，48小时内完成维修或更换，并承担修理调换的费用；如货物经乙方3次维修仍不能达到本合同约定的质量标准，视作乙方未能按时交货，甲方有权退货并追究乙方的违约责任。货到现场后由于甲方保管不当造成的问题，乙方亦应负责修复，但费用由甲方负担。

2.乙方须指派专人负责与甲方联系售后服务事宜。

**七、违约责任**

1.乙方违约责任

（1）乙方交付的货物质量不符合合同规定的，乙方应向甲方支付合同总价的百分之十的违约金，并须在合同规定的交货时间内更换合格的货物给甲方，否则，视作乙方不能交付货物而违约，按本条本款下述第“（2）”项规定由乙方偿付违约赔偿金给甲方。

（2）乙方不能交付货物或逾期交付货物而违约的，除应及时交足货物外，应向甲方偿付逾期交货部分货款总额的万分之三/天的违约金；逾期交货超过30天，甲方有权终止合同，乙方则应按合同总价的百分之十的款额向甲方偿付赔偿金，并须全额退还甲方已经付给乙方的货款及其利息。

（3）乙方货物经甲方送交具有法定资格条件的质量技术监督机构检测后，如检测结果认定货物质量不符合本合同规定标准的，则视为乙方没有按时交货而违约，乙方须在15天内无条件更换合格的货物，如逾期不能更换合格的货物，甲方有权终止本合同，乙方应另付合同总价的百分之十的赔偿金给甲方。

（4）乙方保证本合同货物的权利无瑕疵，包括货物所有权及知识产权等权利无瑕疵。如任何第三方经法院（或仲裁机构）裁决有权对上述货物主张权利或国家机关依法对货物进行没收查处的，乙方除应向甲方返还已收款项外，还应另按合同总价的百分之十向甲方支付违约金并赔偿因此给甲方造成的损失。

（5）乙方偿付的违约金不足以弥补甲方损失的，还应按甲方损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给甲方。

**八、争议解决办法**

1.因货物的质量问题发生争议，由质量技术监督部门或其指定的质量鉴定机构进行质量鉴定。货物符合标准的，鉴定费由甲方承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由乙方承担。

2.合同履行期间,若双方发生争议，可协商或由有关部门调解解决，协商或调解不成的，任何一方均有权向甲方所在地人民法院依法提起诉讼。

**九、其他**

1.如有未尽事宜，由双方依法订立补充合同。

2.本合同双方应加盖骑缝章。

3.本合同一式四份，自双方签章后生效。甲方执三份，乙方执一份。

**备注：最终以甲方提供的合同文本为准。**

甲方： （盖章） 乙方： （盖章）

法定代表人/单位负责人（负责人或被授权代表）： 法定代表人/单位负责人（负责人或被授权代表）：

地 址： 地 址：

开户银行： 开户银行：

账号： 账号：

电 话： 电 话：

传 真： 传 真：

签约日期：XX年XX月XX日 签约日期：XX年XX月XX日

# 第七章 响应文件（格式）

**XX项目**

**响 应 文 件**

**（封面）**

**项目名称：**

**采购编号：**

**（正本/副本）**

**供应商名称 ：**

**法定代表人/单位负责人姓名：**

**地址： 邮编：**

**电话： 传真：**

**网址：**

**电子邮箱：**

**响应代表： 签字：**

**手机： 日期 ：201 年 月 日**

**响应文件（格式）**

**一、供应商的资格证明文件**

**附件1－1**

**法定代表人/单位负责人授权书**

致：

（供应商全称）法定代表人/单位负责人 授权 （响应代表姓名）为响应代表，代表本单位参加贵司组织的 项目（谈判编号 ）谈判活动，全权代表本单位处理响应过程的一切事宜，包括但不限于：响应、谈判、签约等。响应代表在响应过程中所签署的一切文件和处理与之有关的一切事务，本单位均予以认可并对此承担责任。响应代表无转委托权。

特此授权！本授权书自出具之日起生效。

法定代表人/单位负责人： 性别： 证件号：

响应代表： 性别： 证件号：

单位： 部门： 职务：

详细通讯地址： 邮政编码: 电话：

1. 附：法定代表人/单位负责人和被授权人(响应代表)有效身份证明材料复印件。

|  |  |
| --- | --- |
| 法定代表人/单位负责人身份证明材料粘贴处 | 被授权人(响应代表)身份证明材料粘贴处 |

供应商（全称并盖章）：

法定代表人/单位负责人（签字或加盖个人名章）：

日 期：

注：

1、提供“法定代表人授权书”。

2、应附法定代表人/单位负责人身份证明材料复印件和授权代表身份证明材料复印件。

3、身份证明材料包括居民身份证或户口本或军官证或外籍人员的护照等。

4、身份证明材料应同时提供其在有效期的材料，如居民身份证正反面复印件。

**附件1－2**

**资质证明**

致：

现附上由 （签发机关名称）签发的我方法人营业执照副本复印件，该执照真实有效。

现附上由 （签发机关名称）签发的我方税务登记证副本复印件，该证件真实有效。

现附上由 （签发机关名称）签发的我方组织代码证复印件，该证件真实有效。

供应商（全称并盖章）：

法定代表人或授权代表（签字或加盖个人名章）：

日 期：

**附件1-3**

**承诺函**

致 ：

本单位 （供应商名称）参加 （项目名称）的谈判活动，现承诺：

我单位满足谈判文件的资格要求：

（一）具有独立承担民事责任的能力；

（二）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；

（三）具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；

（四）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；

（五）参加本次采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录，遵守相关的法律和法规；

同时也满足本项目法律法规规章规定关于供应商的其他资格性条件，未参与本采购项目前期咨询论证，不属于禁止参加谈判的供应商。

如违反以上承诺，本单位愿承担一切法律责任。

供应商（全称并盖章）：

法定代表人/单位负责人或授权代表（签字或加盖个人名章）：

日 期：

注：

1.本承诺函可自行提供具有有效签字或盖章的格式。

2.重大违法记录中的较大数额罚款的具体金额标准是：若采购项目所属行业行政主管部门对较大数额罚款金额标准有明文规定的，以所属行业行政主管部门规定的较大数额罚款金额标准；若采购项目所属行业行政主管部门对较大数额罚款金额标准未明文规定的，以四川省人民政府规定的行政处罚罚款听证标准金额。

3.供应商在参加本次采购活动前，被纳入法院、工商行政管理部门、税务部门、银行认定的失信名单且在有效期内，或者在前三年采购合同履约过程中及其他经营活动履约过程中未依法履约被有关部门处罚（处理）的，不能认定为具有良好的商业信誉。

**附件1-4**

**供应商的承诺函（实质性要求）**

致四川国际招标有限责任公司：

本单位 （供应商名称）参加 （项目名称）的谈判活动，现本单位做出如下承诺：

（一）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本次采购活动。

（二）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。

（三）本单位在谈判截止日前被财政部门记入诚信档案的且在有效期内的失信行为的有 次。

（四）本单位在谈判截止日前被工商部门、税务部门、审判机关及其他有关部门单位认定且处于有效期内的失信行为的有 次。

如违反以上承诺，本单位愿承担一切法律责任。

供应商名称： （盖章）

法定代表人/单位负责人或授权代表（签字或加盖个人名章）：

日期:

注：

## 1.供应商的失信行为受到行政处罚或司法惩处的，评审时不再对其以价格加成进行惩戒。

## 2.此承诺函为参考格式，供应商可根据自身情况调整。

3.填写失信行为的次数时，建议使用大写数字，如零、壹、贰、叁、肆等。

**附件1-5**

谈判文件要求提供的其他证明文件。

**二、响 应 函**

致： （采购代理机构）

根据贵方 项目，编号为 的谈判邀请，正式授权的下述签字人 (姓名和职务)代表供应商 (供应商的名称)，提交响应文件正本1份，副本 份。

据此函，签字人兹宣布同意如下：

(1) 我们根据谈判文件的规定，承担完成合同的责任和义务。

(2) 我们已详细审核全部谈判文件，包括谈判文件修改书(如果有的话)，参考资料及有关附件，我们完全理解并放弃提出含糊不清或误解的问题的权利。

(3) 本报价有效期为自谈判之日起90个日历日。报价有效期满之前均具有约束力。

(4) 同意按谈判须知中关于不予退还谈判保证金的规定。

(5) 同意向贵方提供贵方可能要求的与本报价有关任何证据或资料。

(6) 我们完全理解贵方不一定要接受最低报价的报价或收到的任何报价。

与本报价有关的正式通讯地址为：

供应商名称：

地址：

电话：

传真：

邮政编码：

法定代表人/单位负责人或授权代表（签字或加盖个人名章）：

公章：

日期： 年 月 日

**三、技术响应/偏离表**

**供应商名称： 谈判编号：**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 谈判文件条目号 | 谈判文件要求 | 谈判响应文件响应说明 | 响应/偏离 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

供应商名称： （盖章）

法定代表人/单位负责人或授权代表（签字或加盖个人名章）：

报价日期:

注：

供应商必须据实填写，不得虚假应答，否则将取消其报价或成交资格。如与谈判文件所列技术相关条款无偏离（包括正偏离和负偏离），则无须逐条应答。如有偏离条款，请将偏离条款逐条应答。未明确偏离的条款，视为默认接受，供应商不得籍未作应答而拒不接受。

若谈判文件中有要求提供证明材料的技术条款应当在此表中列出并应答。

**四、商务要求响应/偏离表**

**谈判供应商名称： 谈判编号：**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 谈判文件条目号 | 谈判文件商务条款 | 谈判响应文件商务条款 | 响应/偏离 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

本表只填写响应文件中与谈判文件有偏离（包括正偏离和负偏离）的内容，响应文件中商务响应与谈判文件要求完全一致的，不用在此表中列出。

供应商名称： （盖章）

法定代表人/单位负责人或授权代表（签字或加盖个人名章）：

报价日期:

**五、质量保证和售后服务承诺**

致：

我方参与谈判编号为 的 （项目名称）的服务提供以下质量保证和售后服务承诺：

。。。

供应商名称：（全称并盖章）

法定代表人/单位负责人或授权代表（签字或加盖个人名章）：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

日期：

**六、服务计划及承诺**

项目名称：

采购编号：

供应商名称： (盖章)

法定代表人/单位负责人或授权代表： （签字或加盖个人名章）

日期： 年 月 日

**七、报价函**

格式自拟

**附件：递交响应文件签收表**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **递交响应文件签收表** | | | | | |
| **项目名称：** |  | | | **采购编号：** |  |
| **采购时间：** |  |  |  | **采购地点：** |  |
| **包号** | **供应商** | **制造商** | **递交时间** | **联系人** | **联系方式** |
|  |  |  | 年 月 日  时 分 |  | 电话： |
| 传真： |
| 手机： |
|  |
| 签收人： |  | | | | |
| 备注：本递交表一式两份，接收人签字后生效，由递交人和接收人各执一份。请以正楷字填写，各项目内容，“递交时间”、“联系人”请在现场签收时填写。 | | | | | |