**采购需求**

一、采购内容及参数

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **名称** | **规格** | **单位** | **数量** | **库存数量** | **参数** | **参考价（元）** | **需求时间** | **备注** |
| 1 | HIV抗体ELISA检测试剂盒(初筛试剂) | 8\*12 | 盒 | 60 | 0 | 1.产品要求：需取得国家CFDA的批准文号，具有国食药监注册证书编号；2.功能要求：xi检测人血清或血浆中的相应的病毒抗体;3.储存条件及有效期：试剂盒于冷藏温度（2-8℃）保存时，有效期不少于9个月）；4.包装规格： 96人份/盒，实验板条位8孔/条\*12； 5.复检试剂和初筛试剂须为两个不同厂家。  |  | 全年，分批 | 复检试剂和初筛试剂须为两个不同厂家。 |
| 2 | HCV抗体ELLISA检测试剂盒（初筛试剂） | 8\*12 | 盒 | 10 | 0 |  | 2024/5/31 |
| 3 | 梅毒抗体ELLISA检测试剂盒（初筛试剂） | 8\*12 | 盒 | 10 | 0 |  | 2024/5/31 |
| 4 | HIV抗体ELLISA检测试剂盒（复检试剂） | 8\*12 | 盒 | 2 | 0 |  | 2024/5/31 |
| 5 | HCV抗体ELLISA检测试剂盒（复检试剂） | 8\*12 | 盒 | 2 | 0 |  | 2024/5/31 |
| 6 | 梅毒抗体TUAST检测试剂盒（复检试剂） | 120人份/盒 | 盒 | 2 | 0 | 1、包装规格：120人份/盒， 2、用途：本试剂采用 VDRL 抗原重悬于含有特制的甲苯胺红溶液中制成。供在白色卡片上进行试验，以检测血清或血浆中反应素用。可作为梅毒病人的诊断和疗效之参考。 |  | 2024/5/31 |  |

二、采购商务要求

（一）报价要求：供应商的报价应包括：人员费用、运输费用、设备费、管理费及税金等为完成询价文件规定全部内容所需的一切应有费用。

（二）交货地点：采购人指定地点

（三）售后服务

1.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。询价文件另有约定的从其约定。质保期从货物验收合格后算起。

2.供货要求：供应商成交以后，按相关要求、期限及业主要求供货，否则，采购人有权解除合同，由此造成的全部损失，由成交供应商全部承担。

3.报价方对提供的货物在质保期内，因产品质量而导致的缺陷，必须免费提供包换、包退服务。

（四）付款及结算方式：验收合格后，成交供应商按采购人要求凭国家正式发票及相关证明文件向采购人申请付款，采购人收到申请后在15个工作日内结清全部货款。

（五）投标供应商自愿进行踏勘项目现场以获取编制报价文件和供货、安装运输所需的一切相关材料，如投标供应商因未及时踏勘现场而导致的报价缺项漏项或成交后无法供货、服务，投标供应商自行承担一切后果。供应商在踏勘现场中获悉的项目场地和相关的周边环境情况，供应商在编制报价文件时参考，采购人不对供应商据此作出的判断和决策负责，供应商自行负责在踏勘现场中所发生的人员伤亡和财产损失，供应商在踏勘现场发生的费用自理，在现场踏勘完成后不得无故停留。

（六）验收方法及标准

按照签订的采购合同、技术要求及标准对每一环节、标准的履约情况进行验收。验收结束后，应当出具验收书，由双方共同签署。

（七）其它说明

为鼓励不同品牌的充分竞争，如某设备的某技术参数或要求属于个别品牌专有，则该技术参数及要求不具有限制性，供应商可对该参数或要求进行适当调整，但这种调整整体上要优于或相当于询价文件的相关要求，并说明调整理由，且该调整须经询价小组审核认可。成交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。原装进口的产品，如国内产品满足需求也可参与采购竞争。上述采购内容中部分参数注明了参考品牌，非特定该品牌，仅供供应商参考，供应商可对该参数或要求进行适当调整，但这种调整整体上要优于或相当于询价文件的相关要求。