**采购需求**

**一、商务要求：**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **序号** | **商务条款名称** | **具体要求内容** |
| 1 | 付款方式 | 供货完成并经采购人验收合格后一次性付清。付款凭正式税务发票，发票需由成交供应商开具。 |
| 2 | 供货地点 | 采购人指定地点 |
| 3 | 供货期 | 根据实际工作要求分批次发货 |
| 4 | 产品有效期 | 如具有有效期要求的产品，则其供货时剩余有效期时间不得少于有效期的2/3。（如参数中有有效期要求的，按参数中要求执行） |

**二、货物需求一览表**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 名称 | 数量 | 单位 | 备注 |
| 1 | HIV确证试剂 | 360 | 人份 |  |

**技术参数要求：**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **货物名称** | **主要技术参数** | **数量** | **单位** | **备注** |
| 1 | HIV确证试剂 | ★1.检测方法：蛋白免疫印迹法（WB）；  ★2.试剂有效期≥18个月；  ★3.检测样本：适用于血清、血浆样本；样本可以水浴灭活，灭活不会影响检测结果；  4.检测带必须同时含HIV-1和HIV-2型阳性质控带，HIV-1抗体为全病毒条带；  ★5.质控血清应包含强阳性、弱阳性和阴性对照，其中强阳性对照必须包含：p17、p24、p31、gp41、p51、p55、p66、gp120、gp160及HIV-2特异性条带；  ★6.实验方法有快速法和过夜法二种，能有效处理弱阳性标本；  7.适合与客户所持有的MP全自动免疫蛋白印迹仪配套使用，同时支持手工操作；  8.适合MP全自动蛋白印迹仪检测所需的试剂反应板槽。 | 360 | 人份 | 需经国家食品药品监督管理局注册批准，在中国市场有十年以上应用经验。 |
| 说明：  1.供应商须对所投项目内所有产品和数量进行报价，否则视为无效报价。  2.供应商的响应文件必须标明所投货物的品牌与参数，保证原厂正品供货**，须提供承诺函，格式自拟。**  3.供货及时、充足，所有货物须送货上门，入库。货物必须按照该货物适宜的运输条件要求进行运输，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供方负责承担。  4.**响应文件中标★项需提供技术证明文件之一（第三方检测报告、产品技术白皮书、产品使用说明书）予以证明所提供的试剂符合以上技术要求。**  5.**响应文件中需提供HIV确证试剂的产品注册证**。  6.本项目所需要各类证明材料，成交人需在合同签订后7日历天内提供原厂证明资料并加盖原厂公章，若成交人未在竞价文件要求的期限内提供证明材料或成交人提供的证明材料不能完全符合竞价文件要求，则视为虚假响应。 | | | | | |

**三、报价要求**

供应商报价应包含产品费用、运费(多次分批量送货，含装卸力资）、税费、检验费、保险费、仓储费、包装费、售后服务等为完成本项目所必须的其他辅助工作的相关费用等所有费用。供应商应结合采购需求及自身情况合理报价，一旦成交，成交单价后期将不作任何调整。

**四、质量要求**

1.供应商提供的产品其技术标准按国家标准执行，无国家标准的，按行业标准执行，无国家和行业标准的，按企业标准执行，并且符合相关法律、法规规定的要求。

2.供应商提供的产品必须符合国家、省相关规定的质量标准以及采购人的相关要求。

3.货物质量：成交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。

4.按采购人实际需求分批供货，接到采购人供货通知后3天内发货，7天内完成供货。

**五、验收**

验收时采购人和成交供应商双方共同实施验收工作，验收合格后，结果和验收报告经双方确认后生效。