

## 二、申请人的资格要求

1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；
2. 落实政府采购政策需满足的资格要求：按财库〔2020〕46号、黔财采〔2014〕15号、财库〔2017〕141号、财库〔2014〕68号和财政部印发“关于印发节能产品、环境标志产品政府采购品名清单的通知”执行。
3. 本项目的特定资格要求：投标人须具备《医疗器械经营许可证》或第二类备案凭证或《医疗器械生产许可证》；

**注：**开标时，解密电子文件前，需对投标供应商身份进行核验，投标供应商需提供法人代表身份证或委托代理人持法人授权委托书及代理人身份证件原件(或电子身份证)；选择不见面开标的供应商不核验身份。

## 第二章 采购需求

### 第一节 采购清单

万山区新冠肺炎疫情防控应急物资储备采购清单

序号	名称	单位	规格/型号	预计月数量	5个月数量	备注
1	灭菌橡胶外科手套(双)	副	50双/盒, 8/10盒/箱	2500	12500	
2	PVC 检查手套	副	50双/盒	500	2500	
3	医用橡胶检查手套	副	50双/包, 40/20包/箱	2500	12500	
4	医用隔离衣	件		2000	10000	
5	医用连体防护服	件	40件/箱	2600	17000	
6	N95口罩	个	型号1860室实验室专用	500	2500	
7	N95口罩	个	1只/袋无菌折叠头戴式	3000	15000	
8	外科口罩	个	1只/袋, 50袋/盒, 挂耳式,	17500	87500	
9	医用一次性帽子		条纹型	2000	10000	
10	防护眼罩			500	2500	
11	隔离面罩			1500	7500	
12	防毒面罩生化防护型(个)				10	
13	一次性普通鞋套			2000	10000	
14	防护靴套			1600	8000	

15	免洗手消毒凝胶	瓶	500ML 含酒精量75%	150	750	
16	外科免洗手速干手消毒液	瓶	500ML 含酒精量75%	250	1250	
17	84消毒液	瓶	500ML	500	2500	
18	75%酒精	瓶	500ML	450	2250	
19	75%酒精喷雾	瓶	100ML	400	2000	
20	玻璃体温计				300	
21	消毒湿巾	含酒精量75%	20*20*80张/包, 20包/箱	60	300	
22	医疗废物垃圾袋	70ML		1500	7500	
23	医疗废物垃圾袋	100ML		450	2250	
24	医疗废物垃圾扎带			30	150	
25	病毒采样管		SV-01 (灭活型) 6ML/瓶100人份/盒10混1	25	125	
26			SV-01 (灭活型) 3ML/瓶50人份/盒1混1	800	4000	
27	核酸试剂	扩增试剂	(50人份) /盒	110	770	
28		提取试剂	(96人份) /盒	80	680	
29	拭子	鼻拭子(支)	ST8001-2	800	4000	
30		咽拭子(支)		500	2500	
31	8连管	条	120条/*8/盒	21	105	
32	移液嘴	1000u1个	96 支/盒	380	1900	
33		10u1 (加长)	96 支/盒	380	1900	
34		20u1 个	96 支/盒	380	1900	
35		200u1 个	96 支/盒	380	1900	
36	核酸抗原检测试剂	人/份			3000	
37	合计					

## 方舱实验室储备物资采购清单

序号	产品名称	单位	1套数量	单位	型号	备注
1	新冠核酸 PCR 试剂 (一)	测试	10000	人份	50人份/盒	
2	8联管 (连盖)	测试	20000	支	1000 支/盒	
3	新冠核酸 PCR 试剂 (二)	测试	1000	人份	96人份/盒	
4	新冠核酸提取试剂	测试	10000	人份	96人份/盒	
5	导电吸头	测试	10000	只	96人份/盒	
6	10微升吸头	测试	12000	只	96 支/盒	
7	200微升吸头	测试	2000	只	96 支/盒	
8	1000微升吸头	测试	10000	只	96 支/盒	
9	新冠核酸质控品	测试	200	人份	1000copies/ml; 0.5ml/管, 20管/盒	
10	防护服	套	100	套	连身式, 带脚套	
11	隔离衣	套	100	套	尺寸: 170cm 50套、 180cm 50套; (尺寸可 选择)	
12	靴套	双	200	双		
13	医用防护面屏	个	100	个		
14	医用防护口罩 (N95口 罩)	个	200	个	拱形	
15	一次性医用外科口罩	个	200	个	1只/袋, 50袋/盒, 20 盒:1000只/箱	
16	84消毒液	瓶	10	瓶	500ml/瓶	
17	75%酒精	瓶	10	瓶	500ml/瓶	
18	免洗手消毒液	瓶	5	瓶	500ml/瓶	
19	尼龙扎带	条	200	条	5*300mm	
20	油性标记笔	支	10	支	12支/盒	
21	双面胶	卷	1	卷	宽度≥12mm; 长度	

					≥10m	
22	一次性外科橡胶手套	双	200	双	50双/盒, 8盒/箱	
23	一次性橡胶手套	双	200	双	50双/盒, 10盒/箱	
24	一次性薄膜手套	双	200	双	50双/盒, 10盒/箱	
25	医疗废物标签纸	张	1000	张	80mm*50mm	
26	大黄袋垃圾袋	个	100	个	90*100 (2.5丝)	
27	中黄袋垃圾袋	个	200	个	70*80 (2.5丝)	
28	小黄袋垃圾袋	个	200	个	50*56 (2.5丝)	
29	条码纸	张	10000	张	40*30*800张	
30	A4打印纸	包	2	包		
31	卫生纸	提	1	提	180克/卷, 20卷/提	
32	擦手纸	包	5	包	200抽/包	
33	大喷壶	个	2	个	2L	
34	小喷壶	个	4	个	550ml	
35	剪刀	把	5	把	10CM	
36	15L 医疗废物桶	个	5	个	15L	
37	废物缸 (塑料)	个	10	个	10L	
38	磁棒套	个	105	个	10个/包, 100块/箱	
39	采样套装 (采样管, 鼻、咽拭子)	套	10000	套	50人份/盒	
40	0.2 mL 96孔无裙边 PCR 板	块	105	块	200块/箱	
41	合计					

## 万山区新冠肺炎疫情防控应急物资储备技术参数

序号	(品目)名称	规格或型号	数量	技术参数
1	一次性使用灭菌橡胶外科手套	6.5#/7#/7.5#		<p>1.【产品性能】</p> <p>1.1.拉伸性能：老化前：扯断力<math>\geq 12.5N</math>，扯断伸长率<math>\geq 700\%</math>，300%定伸ON；老化后：扯断力<math>\geq 9.5N</math>；扯断伸长率<math>\geq 550\%</math>。</p> <p>1.2.不透水性：手套应不漏水。</p> <p>1.3.表面残余粉末的限量：有粉手套<math>\leq 10mg/dm^2</math>；无粉手套<math>\leq 2.0mg/只</math>。</p> <p>1.4.无菌性：产品经钴60辐射灭菌或环氧乙烷灭菌后达到无菌。产品如经氧烷灭菌，其残留量<math>\leq 10ug/g</math>。</p> <p>2.【产品结构】产品由天然橡胶胶乳制成。</p> <p>3.【适用范围】主要用于外科操作中以保护病人和使用者，避免交叉感染。</p>
2	一次性PVC检查手套	大/中/小		1.PVC材质适合医疗机构使用。
3	医用橡胶检查手套	大/中/小		<p>1.【主要结构组成】本产品主要由天然橡胶乳胶、丁腈橡胶乳胶、氯丁橡胶乳胶、丁苯橡胶乳胶液或热塑性弹性溶液制造；或由高密度聚乙烯树脂为原料生产的手套。</p> <p>2.【主要性能】用于防止医生与患者之间的交叉感染。</p> <p>3.【适用范围】医疗检查过程中穿戴于检查者手部位的用品。</p>
4	医用隔离衣	反穿式/各型号		1.采用非织造布为主要原材料，经裁剪、缝纫制成，非无菌提供，一次性使用。
5	医用连体防护服	连身式不带鞋套/各型号		<p>1.【产品组成及主要性能】本产品由连帽上衣、裤子组成；由非织造布经缝制、粘合胶条而制成。经环氧乙烷灭菌，产品无菌。</p> <p>2.【适用范围】本产品供临床医务人员在工作时接触到的具有潜在感染性的患者血液、体液、分泌物、空气中的颗粒物提供阻隔、防护用。</p> <p>3.符合GB19082-2009《医用一次性防护服技术要求》标准。</p>
6	N95口罩	拱形/杯罩式		<p>1.符合执行标准：GB19083-2010</p> <p>2.主要性能：</p>

			<p>2.1. 鼻夹应具有可调节性。</p> <p>2.2. 口罩应覆盖佩戴者的口鼻部，应有良好的面部密合性，表面不得有破洞、污渍，不应有呼气阀。</p> <p>2.3. 口罩带应调节方便，每根口罩带与口罩体连接点的断裂强力应不小于 10N。</p> <p>2.4. 口罩的过滤效率应<math>\geq 95\%</math>。</p> <p>2.5. 口罩的吸气阻力不得超过 343.2pa (35mm H<sub>2</sub>O)。</p> <p>2.6. 将 2ml 合成血液以 10.7Kpa (80mm Hg) 压力喷向口罩，口罩内侧不应出现渗透。</p> <p>2.7. 口罩外表面沾水等级应不低于 GB/T4745 标准规定。</p> <p>2.8. 所用材料不应具有易燃性，续燃时间应不超过 5s。</p> <p>2.9. 口罩应无菌。</p> <p>2.10. 经环氧乙烷灭菌后的口罩，环氧乙烷残留量应不超过 10ug/g。</p> <p>3. [适用范围]：供医疗工作环境下，过滤空气中的颗粒物、阻隔飞沫、血液、体液、分泌物用。</p>
7	N95 口罩	无菌单独包装/折叠头戴式	<p>2. 【结构及组成】：医用防护口罩由口罩体（含鼻夹）、口罩带和调节扣组成。A 型口罩体为三层结构，依次为纺粘无纺布层、PP 熔喷布层、纺粘无纺布层，B 型口罩体为四层结构，依次为纺粘无纺布层、热风棉层、PP 熔喷布层、纺粘无纺布层。</p> <p>2. 【产品性能】：</p> <p>2.1 口罩基本要求 口罩应覆盖佩戴者的口鼻部，应有良好的面部密合性，口罩外观应整洁，形状完好，表面不得有破洞、污渍，不应有呼气阀。</p> <p>2.2 鼻夹：口罩上应配有鼻夹，鼻夹应具有可调节性。</p> <p>2.3 口罩带：1.口罩带应调节方便，应有足够强度固定口罩位置，每根口罩带与口罩体连接点的断力强力应不小 10N。</p> <p>2.4 过滤效率在气体流量为 85L / min 情况下，口罩对非油性颗粒过滤效率应符合<math>\geq 95</math></p> <p>2.5 空气阻力：在气体流量为 85L / min 情况下，口罩的吸气阻力不得超过 343.2Pa。</p> <p>2.6 合成血液穿透：将 2ml 合成血液以 10.7kPa (80mmHg) 压力喷向口罩，口罩内侧不应出现渗透</p> <p>2.7 表面抗湿性：应符合 GB 19083-2010 第 47 项的要求，</p> <p>2.8 阻燃性能：所用材料不应具有易燃性，续燃时间应不超过 5s。</p> <p>2.9. 密合性：口罩设计应提供良好的密合性，口罩总适合因素应不低于 100。</p> <p>2.10 微生物指标：包装标志上有灭菌或无菌字样的口罩应无菌。</p> <p>2.11 环氧乙烷残留量：经环氧乙烷灭菌的口罩，其环氧乙烷残留量应不超过 10ug / g</p> <p>3. 【适用范围】：供医疗工作环境下，过滤空气中的颗粒物、阻</p>

				隔飞沫、血液、体液、分泌物用。
8	医用外科口罩	无菌 10 个包装/ 耳挂式 175*95mm		1.结构组成：口罩由口罩体、鼻夹、口罩带组成，口罩体为三层结构，分为里层、外层及过滤层，里层和外层材质为非织造布，过滤层材质为熔喷非织造布，鼻夹材质为可塑性材料，口罩带材质为弹性材料。 2. 经环氧乙烷灭菌，产品应无菌。
9	医用一次性帽子	条纹型/10 个包装		符合医疗器械技术标准
10	防护眼罩	180mm*90mm/成人型		1. 【产品描述】由高分子材料制成的防护罩、泡沫条和固定装置组成。非无菌提供，一次性使用， 2. 【适用范围】用于医疗机构中检查治疗时起防护眼睛作用，阻隔体液、血液飞溅或破溅。
11	隔离面罩	头戴式		1. 【产品描述】由高分子材料制成的防护罩、海绵和松紧带组成。非无菌提供，一次性使用， 2. 【适用范围】用于医疗机构中检查治疗时起防护面部作用，阻隔体液、血液飞溅或破溅。
12	防毒面罩	生化防护型		用于防护有机蒸气、氯气、二氧化硫、二氧化氯、氯化氢、硫化氢（仅用于逃生）、氟化氢、氨气、甲胺、甲醛。
13	一次性普通鞋套	普通型		3. 结构组成：非织造布制成。
14	防护靴套	PE		1. 产品描述：采用适宜材料制成，有足够的强度和阻隔性能。非无菌提供。（该产品主要由聚乙烯材料或薄型粘合法非织造布材料制成。） 2. 用途：医务人员在医疗机构中使用，防止接触到具有潜在感染性的患者血液、体液、分泌物等，起阻隔、防护作用。
15	免洗手消毒凝胶	500ML/ 酒精含量 75%		1. 【主要有效成分及含量】本品是以乙醇为主要有效成分的消毒凝胶，乙醇含量为 $\geq 75\% \pm 7.5\%$ （v/v）。 2. 【剂型】凝胶 3. 【杀灭微生物类别】可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌及医院感染常见细菌。 4. 【适用范围】适用于外科手消毒、卫生手消毒。
16	外科免洗手速干手消毒液	500ML/ 酒精含量 75%		1. 【主要有效成分及其含量】本品是以乙醇和过氧化氢为主要有效成分的消毒液，乙醇含量为 $\geq 80\% \pm 8\%$ （V/V），过氧化氢含量为 $\geq 0.130\% \pm 0.013\%$ （W/V）。 2. 【剂型】液体 3. 【杀灭微生物类别】可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌及医院感染常见细菌，并可灭活病毒。 4. 【使用范围】适用于卫生手消毒和外科手消毒。
17	84 消毒液	500ml		4. 有效氯含量 $\geq 4.3\% \pm 0.6\%$ 5. 执行标准：Q/BCXX007-2021
18	75%酒精	500ml		1. 本品是以食品级乙醇为主要有效成分的消毒液，乙醇含量为 $\geq 75\% \pm 5\%$ （V/V）。可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见细菌。 2. 【使用范围】适用于完整皮肤和一般物体表面的消毒。

19	75%酒精喷雾	100ml	6. 主要成分及其含量：本品主要有效成分为乙醇，乙醇含量 $\geq 70\%$ -80% 7. 剂型性状：本品为无色澄明液体，有乙醇味。 8. 杀灭微生物类别：能够杀灭肠道致病菌、化脓性球菌和医院感染常见细菌 9. 适用范围：适用于一般物体表面的消毒。
20	玻璃体温计	三角形棒式	10. 适用范围：用于医疗机构和家庭测量体温
21	消毒湿巾	80片/包	1. 【主要原料】无纺布、纯化水、复合双链季铵盐、乙醇 2. 【杀菌有效成分及其含量】季铵盐总活性物成分 $\geq 0.20\% \pm 0.02\%$ (w/v)，乙醇含量为 $\geq 75\% \pm 7.5\%$ (v/v)。 3. 【杀灭微生物类别】可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见细菌。
22	医疗废物垃圾袋	70ml/76*90cm	11. 符合医疗废物垃圾回收包装袋的要求
23	医疗废物垃圾袋	100ml/90*100cm	12. 符合医疗废物垃圾回收包装袋的要求
24	医疗废物垃圾扎带	100根/包	1. 符合医疗废物垃圾回收包装扎带的要求
25	病毒采样管	10混1（灭活型6ML）	1. 采样管为10ml冻存管，配10个植绒咽拭子。 2. 内含6ml含异硫氰酸胍灭活保存液。 3. 规格：6ml*100支/盒。 4. 试管外径 $(\geq 16\pm 0.5)\text{mm}$ * $(\geq 100\pm 2)\text{mm}$ ，管帽外径 $\geq (20\pm 0.5)\text{mm}$ ，高度 $\geq (16\pm 2)\text{mm}$ 。 5. 咽拭子长度： $\geq 15 \pm 1\text{cm}$ 。 6. 管帽和管体为聚丙烯材质，螺旋口可密封，松紧适度。管体透明，可视度好。 7. 拭子折断点为3cm处，拭子柄部为abs材料。 8. 厂家提供产品的第一类医疗器械备案凭证（信息表）或第一类医疗器械生产备案凭证
26	病毒采样管	1混1（灭活型3ML）	1. 采样管为10ml冻存管，配1个植绒咽拭子。 2. 内含3ml含异硫氰酸胍灭活保存液。 3. 规格：3ml*100支/盒。 4. 试管外径 $(\geq 16\pm 0.5)\text{mm}$ * $\geq (100\pm 2)\text{mm}$ ，管帽外径 $\geq (20\pm 0.5)\text{mm}$ ，高度 $\geq (16\pm 2)\text{mm}$ 。 5. 咽拭子长度： $\geq 15 \pm 1\text{cm}$ 。 6. 管帽和管体为聚丙烯材质，螺旋口可密封，松紧适度。管体透明，可视度好。 7. 拭子折断点为3cm处，拭子柄部为abs材料。 8. 厂家提供产品的第一类医疗器械备案凭证（信息表）或第一类医疗器械生产备案凭证
27	核酸扩增试剂	50人份/盒	1. 用途：本试剂盒用于体外定性检测新型冠状病毒感染的肺炎疑似病例、疑似聚集性病例患者、其他需要进行新型冠状病毒感染诊断或鉴别诊断者的口咽拭子和痰液样本中，新型冠状病毒（2019-nCoV）ORF1ab和N基因。 2. 包装规格：50人份/盒、96人份/盒 ★3. 检验原理：荧光PCR法 ★4. 检测靶点：新型冠状病毒（2019-nCoV）ORF1ab和N基因

			<p>(诊疗方案推荐 ORF1ab、N)</p> <p>★5. 样本类型全面: 包括人口咽拭子和痰液。</p> <p>★6. 内源性内标: 产品带人源性内标检测系统, 可以监测样本采集、核酸提取及 PCR 扩增过程, 避免假阴性结果的出现。</p> <p>7. 阳性质控和阴性质控: 阴性质控品和阳性质控品均参与提取, 用于对环境进行监控和 PCR 检测试剂的质控。</p> <p>8. 适用仪器: 可适用于 ABI7500、ABIQ5/Q7, Roche480、宏石、天隆、雅睿、凯杰等荧光定量 PCR 仪器。</p> <p>9. 储存条件: 避光-20±5℃ 储存。</p> <p>10. 有效期: 稳定性好, 有效期不低于 9 个月</p> <p>11. 开盖后稳定性: 稳定性好, 开盖后不低于 90 天</p> <p>★12. 灵敏度: 最低检测限: 500copies/mL</p> <p>★13. 特异性: 特异性好, 与感染部位相同或感染症状相似的其他病原体无交叉反应 (与 SARS/MERS 等均无交叉感染)</p> <p>★14. 阴性符合率: 100%(拥有中检院及北检院权威报告认证)</p> <p>★15. 重复性 (CV): CV 均低于 5%, 最低 3.3%</p> <p>16. 加样量: 5ul</p> <p>17. 反应体系: 25ul</p> <p>18. 阳性结果判读: CT≤40, 灵敏度更高, 检出率更高</p> <p>★19. 诊疗方案推荐: 经过国家验证, 在新型冠状病毒感染的肺炎诊疗方案 (第一版和第二版) 中指定推荐的检测产品。</p> <p>20. 相关证书: ISO13485 认证. ISO9001 认证.</p>
28	核酸提取试剂	96 人份/盒	<p>13. 该试剂盒采用磁珠法原理专为提取新冠病毒 RNA 设计, 可用于血液、组织、细胞、鼻咽拭子保存液、痰液等多种样本的病毒核酸提取和纯化。</p> <p>★2. 试剂组成为无蛋白酶 K, 无 Carrier RNA 设计, 可有效简化样本前处理时的加样操作。</p> <p>3. 高质量: 独特的裂解缓冲体系, 直接添加样品, 无需添加酶, 纯化出的病毒核酸可满足荧光定量 PCR 等实验要求。</p> <p>★4. 最低检测限: ≤100copies/ml, 磁珠回收效率: &gt;99%。</p> <p>★5. 产品上样量适用 200ul、400ul、800ul, 可满足单采采样管、五合一采样管、十合一采样管、二十合一采样管要求。</p> <p>6. 产品规格: 16T/盒(预封装)或 96T/盒(预封装)。</p> <p>★7. 试剂须具备快速提取能力, 96 个样本提取时间在 10 分钟以内。</p> <p>8. 运输储存条件: 常温运输。试剂置于室温干燥条件下, 可保存 ≥12 个月。</p> <p>9. 提供该产品的第一类体外诊断试剂备案凭证。</p> <p>10. 提供厂家第一类医疗器械生产备案凭证。</p> <p>11. 提供该产品 FDA 认证证书。</p> <p>12. 还可以提供 8 次、24 次、32 次、48 次、64 次、50 次、200 次等不同的包装规格, 以第一类体外诊断试剂备案信息表为准。</p> <p>13. 厂家具有 MDSAP 体系认证证书、ISO13485 质量管理体系认证证书、ISO9001 质量管理体系认证证书、ISO45001 职业健康安全管理体系认证证书、ISO14001 环境管理体系认证证书和知识产权管理体系认证证书。</p>
29	鼻拭子		<p>1. 拭子头材质: 植绒</p> <p>2. 拭子总长度: ≥15cm±0.5cm</p> <p>3. 折断点: 鼻咽拭子折断点 8cm</p> <p>4. 鼻咽是植绒头直径 ≥2.5mm±0.2mm, 长度 ≥24mm±0.5mm</p>
30	咽拭子		<p>1. 拭子头材质: 植绒</p>

				<p>2.拭子总长度：<math>\geq 15\text{cm} \pm 0.5\text{cm}</math></p> <p>3.折断点：口咽拭子折断点 3cm，</p> <p>4.拭子柄直径<math>\geq 3\text{mm} \pm 0.1\text{mm}</math>，口咽拭子植绒头直径<math>\geq 6\text{mm} \pm 0.2\text{mm}</math>.植绒头长度<math>\geq 20\text{mm} \pm 0.5\text{mm}</math>；</p>
31	八连管			符合核酸实验室 PCR 仪的要求.
32	移液嘴	1000ul/96 支/盒		符合核酸实验室移液标本要求
33	移液嘴	10ul/96 支/盒		符合核酸实验室移液标本要求
34	移液嘴	20ul/96 支/盒		符合核酸实验室移液标本要求
35	移液嘴	200ul/96 支/盒		符合核酸实验室移液标本要求
36	核酸抗原检测试剂盒	各型号		<p>1. 检测原理：胶体金免疫层析法；</p> <p>2. 样本类型：口咽拭子、鼻拭子采样样本；</p> <p>3.主要组成成分：检测试剂、样本提取液；</p> <p>★4. 最低检出限：<math>\leq 64\text{TCID}_{50}/\text{mL}</math> 新型冠状病毒</p> <p>5★.检测时间：15min 内快速筛查新冠病毒，缩短等待时间，便于及早发现和治疗，减轻疫情定点医院的工作量。</p> <p>6.配置一次性采样拭子，分装预混液开盖即用，无需任何仪器设备，更加省时省力。</p> <p>★7 灵敏度<math>\geq 90\%</math>，特异性<math>\geq 99\%</math>，总符合率<math>\geq 95\%</math>。</p> <p>8.储存条件：2-30℃常温保存</p> <p>★9.有效期：20 个月以上</p> <p>10.操作便利，不需要仪器便可检测。</p> <p>11.生产企业质量体系完善，已通过 ISO9001 与 ISO13485 质量体系认证。</p>

## 方舱实验室储备物资技术参数

序号	(品目)名称	规格或型号	数量	技术参数
1	新冠核酸 PCR 试剂 (一)	50 人份/盒	10000 人份	<p>1. 用途: 本试剂盒用于体外定性检测新型冠状病毒感染的肺炎疑似病例、疑似聚集性病例患者、其他需要进行新型冠状病毒感染诊断或鉴别诊断者的口咽拭子和痰液样本中, 新型冠状病毒 (2019-nCoV) ORF1ab 和 N 基因。</p> <p>2. 包装规格: 50 人份/盒、96 人份/盒</p> <p>★3. 检验原理: 荧光 PCR 法</p> <p>★4. 检测靶点: 新型冠状病毒 (2019-nCoV) ORF1ab 和 N 基因 (诊疗方案推荐 ORF1ab、N)</p> <p>★5. 样本类型全面: 包括人口咽拭子和痰液。</p> <p>★6. 内源性内标: 产品带人源性内标检测系统, 可以监测样本采集、核酸提取及 PCR 扩增过程, 避免假阴性结果的出现。</p> <p>7. 阳性质控和阴性质控: 阴性质控品和阳性质控品均参与提取, 用于对环境进行监控和 PCR 检测试剂的质控。</p> <p>8. 适用仪器: 可适用于 ABI7500、ABIQ5/Q7, Roche480、宏石、天隆、雅睿、凯杰等荧光定量 PCR 仪器。</p> <p>9. 储存条件: 避光-20±5℃储存。</p> <p>10. 有效期: 稳定性好, 有效期不低于 9 个月</p> <p>11. 开盖后稳定性: 稳定性好, 开盖后不低于 90 天</p> <p>★12. 灵敏度: 最低检测限: 500copies/mL</p> <p>★13. 特异性: 特异性好, 与感染部位相同或感染症状相似的其他病原体无交叉反应 (与 SARS/MERS 等均无交叉感染)</p> <p>★14. 阴性符合率: 100%(拥有中检院及北检院权威报告认证)</p> <p>★15. 重复性 (CV): CV 均低于 5%, 最低 3.3%</p> <p>16. 加样量: 5ul</p> <p>17. 反应体系: 25ul</p> <p>18. 阳性结果判读: CT≤40, 灵敏度更高, 检出率更高</p> <p>★19. 诊疗方案推荐: 经过国家验证, 在新型冠状病毒感染的肺炎诊疗方案 (第一版和第二版) 中指定推荐的检测产品。</p> <p>20. 相关证书: ISO13485 认证. ISO9001 认证。</p>
2	8 连管 (连盖)	1000 支/盒	20000 支	符合方舱实验室 PCR 仪匹配要求
3	新冠核酸 PCR 试剂 (二)	96 人份/盒	1000 人份	<p>1、规格: 大包装, 48 反应/盒, 96 反应/盒;</p> <p>2、适用于咽拭子、痰液等呼吸道样本;</p> <p>★3、原理: PCR-荧光探针法, 一步法 RT-PCR。可对样本中新型冠状病毒 (2019-nCoV) ORF1ab 和 N 基因进行鉴别检测;</p> <p>★4、产品需带人源性内标检测系统, 可以监测样本采集、核酸提取及 PCR 扩增过程, 避免假阴性结果的出现;</p> <p>5、阴性质控品和阳性质控品均参与提取, 用于对环境进行监控和 PCR 检测试剂的质控;</p> <p>6、适用仪器包括 ABI7500、LightCycler480 等荧光定量 PCR 仪;</p> <p>★7、试剂盒的灵敏度不低于 500copies/ml;</p> <p>8、特异性好, 与感染部位相同或感染症状相似的其他病原体</p>

				无交叉反应； ★9、-20±5℃冷冻保存，有效期不低于9个月，试剂盒在37℃可保存3天；
4	新冠核酸提取试剂	96人份/盒	10000人份	1.规格：96人份； 2.适用样本：咽拭子，鼻拭子； 3.最低检测限：150 copies/mL； 4.批内稳定性：CV<5%； 5.批间稳定性：CV<10%； 6.适配机型：MGISP-960； 7.最高通量：192人份/RUN； 8.储存条件：盒1：常温盒2：2~8℃； 9.上样体积：160 μL； 10.洗脱体积：50 μL；
5	导电吸头	96人份/盒	10000支	符合方舱实验室移液标本要求
6	10微升吸头	96支/盒	12000支	符合方舱实验室移液标本要求
7	200微升吸头	96支/盒	2000支	符合方舱实验室移液标本要求
8	1000微升吸头	96支/盒	10000支	符合方舱实验室移液标本要求
9	新冠核酸质控品	1000copies/ml； 0.5ml/管，20管/盒	200人份	1.分析物包含：2019-nCoV RNA 2.样品制备：首先对新型冠状病毒假病毒（含ORF1ab、N和E基因）进行构建和培养，获得培养液。对收获的假病毒培养液进行初步定值，然后用阴性稀释液稀释至所需浓度，并进行分装。采用ddPCR法结合荧光定量PCR法进行定量检测，用目前使用量较大，试剂盒的特异性、精密度、灵敏度相对较好的3~5家检测试剂盒进行检测，确定待测标本的含量。 3.包装规格：液体，0.5ml/管，20管/盒； 4.浓度靶值：S2 中值：1.00E+04~1.00E+05 copies/ml； S1 低值：1.00E+03~1.00E+04 copies/ml； S0 临界值：1.00E+02~1.00E+03copies/ml； L1: 500 copies/ml； L2: 250 copies/ml； S3 阴性质控； 5.稳定性：2-8℃环境中，可稳定3个月；-15℃以下环境中，可稳定24个月； 6.运输条件：冰块或干冰环境中运输； 7.适用性：适用不同检测平台、不同检测方法学、适用所有

				厂家试剂盒； 8 贮存条件：(-20±5)℃环境中储存。
10	防护服	连身式，带脚套	100 套	1.【产品组成及主要性能】本产品由连帽上衣、裤子、鞋套组成；由非织造布经缝制、粘合胶条而制成。经环氧乙烷灭菌，产品无菌。 2.【适用范围】本产品供临床医务人员在工作时接触到的具有潜在感染性的患者血液、体液、分泌物、空气中的颗粒物提供阻隔、防护用。 3.符合 GB19082-2009《医用一次性防护服技术要求》标准。
11	隔离衣	尺寸：170cm 50 套、180cm 50 套； (尺寸可选择)	100 套	14. 采用非织造布为主要原材料，经裁剪、缝纫制成，非无菌提供，一次性使用。
12	靴套	PE	200 双	1. 产品描述：采用适宜材料制成，有足够的强度和阻隔性能。非无菌提供。(该产品主要由聚乙烯材料或薄型粘合法非织造布材料制成。) 2. 用途：医务人员在医疗机构中使用，防止接触到具有潜在感染性的患者血液、体液、分泌物等，起阻隔、防护作用。
13	医用防护面屏	头戴式	100 个	1.【产品描述】由高分子材料制成的防护罩、海绵和松紧带组成。非无菌提供，一次性使用， 2.【适用范围】用于医疗机构中检查治疗时起防护面部作用，阻隔体液、血液飞溅或破溅。
14	医用防护口罩 (N95 口罩)	拱形	200 个	2. 符合执行标准：GB19083-2010 2. 主要性能： 2.1. 鼻夹应具有可调节性。 2.2. 口罩应覆盖佩戴者的口鼻部，应有良好的面部密合性，表面不得有破洞、污渍，不应有呼气阀。 2.3. 口罩带应调节方便，每根口罩带与口罩体连接点的断裂强力应不小于 10N。 2.4. 口罩的过滤效率应≥95%。 2.5. 口罩的吸气阻力不得超过 343.2pa (35mm H <sub>2</sub> O)。 2.6. 将 2ml 合成血液以 10.7Kpa (80mm Hg)压力喷向口罩，口罩内侧不应出现渗透。 2.7. 口罩外表面沾水等级应不低于 GB/T4745 标准规定。 2.8. 所用材料不应具有易燃性，续燃时间应不超过 5s。 2.9. 口罩应无菌。

				<p>2. 10. 经环氧乙烷灭菌后的口罩，环氧乙烷残留量应不超过10ug/g。</p> <p>3. [适用范围]：供医疗工作环境下，过滤空气中的颗粒物、阻隔飞沫、血液、体液、分泌物用。</p>
15	一次性医用外科口罩	无菌 10 个包装/ 耳挂式 175*95mm	200 个	<p>1.结构组成：口罩由口罩体、鼻夹、口罩带组成，口罩体为三层结构，分为里层、外层及过滤层，里层和外层材质为非织造布，过滤层材质为熔喷非织造布，鼻夹材质为可塑性材料，口罩带材质为弹性材料。</p> <p>2. 经环氧乙烷灭菌，产品应无菌。</p>
16	84 消毒液	500ml/瓶	10	<p>15. 有效氯含量<math>\geq 4.3\% \pm 0.6\%</math></p> <p>16. 执行标准：Q/BCXX007-2021</p>
17	75%酒精	500ml/瓶	10	<p>1. 本品是以食品级乙醇为主要有效成分的消毒液，乙醇含量为<math>\geq 75\% \pm 5\% (V/V)</math>。可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见细菌。</p> <p>2. 【使用范围】适用于完整皮肤和一般物体表面的消毒。</p>
18	免洗手消毒液	500ml/瓶	5	<p>1. 【主要有效成分及其含量】本品是以乙醇和过氧化氢为主要有效成分的消毒液，乙醇含量为<math>\geq 80\% \pm 8\% (V/V)</math>，过氧化氢含量为<math>\geq 0.130\% \pm 0.013\% (W/V)</math>。</p> <p>2. 【剂型】液体</p> <p>3. 【杀灭微生物类别】可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌及医院感染常见细菌，并可灭活病毒。</p> <p>4. 【使用范围】适用于卫生手消毒和外科手消毒。</p>
19	尼龙扎带	5*300mm	200 包	1. 符合医疗废物垃圾回收包装扎带的要求
20	油性标记笔	12 支/盒	10 支	12 支/盒
21	双面胶	宽度 $\geq 12\text{mm}$ ；长 度 $\geq 10\text{m}$	1 卷	宽度 $\geq 12\text{mm}$ ；长度 $\geq 10\text{m}$
22	一次性外科橡胶手套	50 双/盒，8 盒/ 箱	200 双	<p>1. 【产品性能】</p> <p>1.1.拉伸性能：老化前：扯断力<math>\geq 12.5\text{N}</math>，扯断伸长率<math>\geq 700\%</math>，300%定伸 0N；老化后：扯断力<math>\geq 9.5\text{N}</math>；扯断伸长率<math>\geq 550\%</math>。</p> <p>1.2.不透水性：手套应不漏水。</p> <p>1.3. 表面残余粉末的限量：有粉手套<math>\leq 10\text{mg} / \text{d m}^2</math>；无粉手套<math>\leq 2.0\text{mg} / \text{只}</math>。</p> <p>1.4.无菌性：产品经钴 60 辐射灭菌或环氧乙烷灭菌后达到无菌。产品如经氧烷灭菌，其残留量<math>\leq 10\text{ug} / \text{g}</math>。</p> <p>2. 【产品结构】产品由天然橡胶胶乳制成。</p>

				3.【适用范围】主要用于外科操作中以保护病人和使用者，避免交叉感染。
23	一次性橡胶手套	50 双/盒，10 盒/箱	200 双	1.【主要结构组成】本产品主要由天然橡胶乳胶、丁腈橡胶乳胶、氯丁橡胶乳胶、丁苯橡胶乳胶液或热塑性弹性溶液制造；或由高密度聚乙烯树脂为原料生产的手套。 2.【主要性能】用于防止医生与患者之间的交叉感染。 3.【适用范围】医疗检查过程中穿戴于检查者手部位的用品
24	一次性薄膜手套	50 双/盒，10 盒/箱	200 双	符合医疗器械技术要求
25	医疗废物标签纸	80mm*50mm	1000 张	1.符合医疗废物垃圾回收标签纸的要求
26	大黄袋垃圾袋	90*100（2.5 丝）	100 个	1.符合医疗废物垃圾回收包装袋的要求
27	中黄袋垃圾袋	70*80（2.5 丝）	200 个	1.符合医疗废物垃圾回收包装袋的要求
28	小黄袋垃圾袋	50*56（2.5 丝）	200 个	1.符合医疗废物垃圾回收包装袋的要求
29	条码纸	40*30*800 张	10000 张	符合方舱实验室新冠核酸条码纸要求
30	A4 打印纸		2 包	A4
31	卫生纸	180 克/卷，20 卷/提	1 提	180 克/卷
32	擦手纸	200 抽/包	5 包	符合医疗器械技术要求
33	大喷壶	2L	2 个	≥2L
34	小喷壶	550ml	4 个	≥550ml
35	剪刀	10CM	5 把	≥10CM
36	15L 医疗废物桶	15L	5 个	1.符合医疗废物垃圾回收垃圾桶的要求
37	废物缸（塑料）	10L	10 个	1.符合医疗废物垃圾回收利器盒的要求
38	磁棒套	10 个/包，100 块/箱	105 块	符合方舱实验室新冠核酸设备要求
39	采样套装（采样管，鼻、咽拭子）	50 人份/盒	10000 套	符合方舱实验室新冠核酸设备要求
40	0.2 mL 96 孔无裙边 PCR 板	200 块/箱	10000 块	符合方舱实验室新冠核酸设备要求

### 第三节 商务要求

- 一、交货地点：采购人指定地点
- 二、交货时间或服务时间：合同签订后 30 日历天。
- 三、配置及参数：详见采购文件
- 四、付款方式：以签订合同为准
- 五、投标保证金：20000.00 元人民币。
- 六、质保期：验收合格之日起一年
- 七、投标文件有效期：至开标之日起 90 天（日历日）
- 八、其他未尽事宜，由中标人与采购人自行协商。
- 九、其他要求
  17. 若投标文件中有英文或其他语种时，请翻译成简体中文。
  18. 投标备选方案：本次投标不接受提供备选方案。
  19. 投标供应商的报价超过采购总预算或最高限价的，作无效投标处理。
  20. 投标供应商如为中小企业、微型企业，须提供财库[2020]46 号文件所规定的《中小企业声明函》。
  21. 评标结束后，采购人保留对投标文件的资料进一步核实的权利，若发现有弄虚作假行为的，采购人将其取消中标资格，未中标供应商将没收其投标保证金，并上报相关行政主管部门。
  22. 从采购公告发布之日起，至《中标通知书》发出之日止，任何投标供应商不得与评委、采购人及有关工作人员私下接触或联系，严禁投标供应商向采购人、评标委员会成员和与审查活动有关的其他工作人员行贿。
  23. 供应商所投报价应包含项目所有费用，即招标代理服务费、培训费、税费等。

### 三、评标方法

(一) 本次评标采用综合评分法。评标以招标文件规定的条件为依据。评分比重构成如下：

评分项目	价格评分	商务资信分	技术服务分	政策性加分
分值	30分	15分	55分	5分

#### (二) 投标文件差异修正原则

投标文件报价出现前后不一致的，按照下列规定修正：

24. 投标文件中开标一览表（报价表）内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准；
25. 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；
26. 单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表的总价为准，并修改单价；
27. 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；
28. 投标文件描述内容与原始材料引述内容不一致的，以原始材料内容为准；
29. 对不同文字文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准；
30. 评标委员会认定为表述不清晰或无法确定的报价均不予修正。

同时出现两种（含）以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。修正后的报价须经投标人确认后产生约束力，投标人确认应当以书面形式，并加盖公章，或者由法定代表人或其授权的代表签字；投标人不确认的，其投标无效。

#### (三) 投标文件的澄清

1. 对投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容，评标委员会应当书面形式要求投标人作出必要的澄清、说明或者纠正。

2. 投标人的澄清、说明或者补正应当采用书面形式，由其授权的代表签字，并不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容。

3. 评标委员会成员均应当阅读供应商的澄清，但应独立参考澄清对投标文件进行评审，整个澄清的过程不得存在排斥潜在供应商的现象。

4. 如果投标文件实质上不响应招标文件的各项要求，评标委员会将按照招标文件要求予以拒绝，不接受供应商通过修改或撤销其不符合要求的差异或保留，使之成为具有响应性的投标。

5. 除上述规定的情形之外，评标委员会在评审过程中，不得接收来自评审现场以外的任何形式的文件资料。

### 31. 评标程序

#### (一) 资格审查

1. 项目开标结束后，采购人或者代理机构应当依法对投标人的资格进行审查，出现不符合下列情形之一时，作无效投标处理。《资格审查表》如下：

序号	资格审查内容
1	满足以下所有要求：投标文件提交成功、解密成功、能正常导入电子开标系统，投标保证金完成交纳（如有）
2	一、符合《政府采购法》第二十二条所规定的条件；根据以下信息进行评审： 1. 《投标人资格声明函》及其附件；2. 评审时“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）查询的信用记录情况（对列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单的供应商，应当拒绝其参与政府采购活动，如查询结果显示“没查到您要的信息”，视为没有上述三类不良信用记录。）； 二、特殊资格：投标人须具备《医疗器械经营许可证》或第二类备案凭证或《医疗器械生产许可证》；

2. 采购人或者代理机构以“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）为查询渠道，对各供应商信用记录进行甄别，对列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单的供应商，应当拒绝其参与政府采购活动。联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。同时对信用信息查询记录和证据截图存档。

3. 资格审查环节中如采购人或者代理机构认定供应商不合格，采购人或者代理机构需签署书面意见，并当场书面或电话告知供应商，供应商可在限定的时间内以书面或语音方式进行澄清，采购人或者代理机构不再接受其他外部材料。

4. 不通过资格审查或投标无效的，不作符合性审查。

#### (二) 符合性审查

1. 评标委员会应当对符合资格的投标人的投标文件进行符合性审查,以确定其是否满足招标文件的实质性要求,出现不符合下列情形之一时,作无效投标处理。《符合性审查表》如下:

序号	符合性审查内容
1	投标报价确定且不高于最高限价
2	有盖章、签署要求的带★格式文件已按要求盖章、签署
3	未发现属无效投标的其他情形(见表末说明)
4	符合政府采购法第二十二条规定条件

**说明: 以下为属无效投标的其他情形。**

(1) 除联合体外, 法定代表人或单位负责人为同一个人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商, 同时参加本项目或同一子项目投标的;

(2) 评标期间, 投标人没有按评标委员会的要求提交法定代表人或其委托代理人签字的澄清、说明、补正或改变了投标文件的实质性内容的;

(3) 投标文件提供虚假材料的;

(4) 投标人以他人的名义投标、串通投标、以行贿手段谋取中标或者以其他弄虚作假方式投标的;

(5) 投标人对采购人、代理机构、评标委员会及其工作人员施加影响, 有碍招标公平、公正的;

(6) 投标文件含有采购人不能接受的附加条件的;

(7) 法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

2. 评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价, 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; 投标人不能证明其报价合理性的, 评标委员会应当将其作为无效投标处理。

3. 对不通过符合性审查或被认定其投标无效的, 评标委员会需签署书面意见, 并当场书面或电话告知供应商, 供应商可在限定的时间内以书面或电话方式进行澄清, 评标委员会不再接受其他外部材料。

4. 不通过资格审查、符合性审查或投标无效的, 不进入技术、商务和价格等的评分程序。

**说明: 政府采购法第二十二条规定如下:**

供应商参加政府采购活动应当具备下列条件:

- (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)参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；
- (六)法律、行政法规规定的其他条件。

### 32. 评分标准细则

#### 33. 报价分（30分）

评分内容	评分标准	满分
价格分	投标报价得分 = (评标基准价/投标报价) × 30 ①评标基准价指满足采购文件要求且投标价格最低的投标报价，投标报价指满足采购文件要求的各投标供应商的投标报价。 ②对小型、微型企业（含监狱企业）产品的价格给予6%的扣除，用扣除后的价格参与评审，但须提供中小企业声明函，严格按照财库〔2020〕46号《政府采购促进中小企业发展管理办法》执行。提供的声明函必须真实，如有虚假（按照《工信部联企业[2011]300号》），将依法承担相应责任。	30分

#### 34. 商务分（15分）

序号	评分因素	分值	评分标准
1	企业实力	9分	1. 所投产品中提供任意一家通过ISO9001、ISO14001、ISO13485认证得3分，缺一项不得分。 2. 所投产品中提供任意一家具有：国家高新技术企业书；AAA级信用企业称号得3分，缺一项不得分。 3. 所投产品中提供任意一家具有环境管理体系认证证书或质量管理体系认证证书或职业健康安全管理体系认证证书得3分，缺一项不得分。

2	投标文件的规范性	6分	投标文件制作规范，没有细微偏差情形的得6分；有一项细微偏差扣1分，直至该项分值扣完为止。
---	----------	----	--

### 3、技术分（55分）

序号	评分因素	评分项目	分值
1	产品技术参数指标	所投产品配置完全符合招标文件要求的得40分，标★部分，有一条不满足扣5分，非标★部分有一条不满足扣3分，扣完为止。	40分
2	供货方案	根据投标人提供的供货方案由评标委员会进行横向比较打分0-5分，不提供不得分。	5分
3	质量保证措施	根据投标人提供的质量保证措施由评标委员会进行横向比较打分0-4分，不提供不得分	4分
4	售后服务方案	1. 投标人提供服务方案得2分； 2. 根据投标人提供的售后服务方案由评标委员会进行横向比较打分0-4分，不提供不得分	6分

1. 价格核准：评标委员会成员对有效投标人的详细报价进行复核，看其是否有计算错误或供货范围上的错误，修正错误的原则参见本章的第三条第（二）点。

#### 2. 评标委员会成员对享受政府采购相关政策的供应商进行价格扣除：

（1）在政府采购活动中，供应商提供的货物符合下列情形的，享受本办法规定的中小企业扶持政策：在货物采购项目中，货物由中小企业制造，即货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标；在货物采购项目中，供应商提供的货物既有中小企业制造货物，也有大型企业制造货物的，不享受本办法规定的中小企业扶持政策。

以联合体形式参加政府采购活动，联合体各方均为中小企业的，联合体视同中小企业。其中，联合体各方均为小微企业的，联合体视同小微企业。

对于非专门面向中小企业采购的项目，凡符合要求的有效投标人，按照以下比例给予相应的价格扣除：

序号	情形	价格扣除比例	计算公式
1	非联合体供应商 (供应商须为小型、微型企业)	对小型和微型企业产品的价格扣除 6%	评标价 = 总投标报价 - 小型和微型企业产品的价格 × 6%
2	联合体各方均为小型、微型企业	对小型和微型企业产品的价格扣除 6% (不再享受序号 3 的价格折扣)	
3	联合体一方为小型、微型企业且小型、微型企业协议合同金额占联合体协议合同总金额 30% 以上的	对联合体总金额扣除 2%	评标价 = 总投标报价 × (1 - 2%)

(2) 监狱企业视同小微企业，监狱企业报价的提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局(含新疆生产建设兵团)出具的属于监狱企业的证明文件，不再提供《中小企业声明函》。

(3) 残疾人福利性单位视同小型、微型企业，残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。符合条件的残疾人福利性单位在参加政府采购活动时，应当提供《残疾人福利性单位声明函》。

4. 根据黔财采〔2014〕15号文件规定，对原产地在少数民族自治区和享受少数民族自治待遇的省份（新疆维吾尔自治区、西藏自治区、宁夏回族自治区、广西壮族自治区、内蒙古自治区、云南、贵州、青海）生产制造的投标主产品（不含附带产品），享受政策性加分或价格扣除，即采用综合评分法或性价比法进行评审的，在总得分基础上加 3 分；采用最低评标价法进行评审的，对其产品的价格给予 6% 的扣除，用扣除后的价格参与评审，投标主产品按照不得低于本采购项目预算金额 50% 加以确定，如实行分品目采购的，可以以品目为单位计算。

5. 根据财库〔2019〕18号及财库〔2019〕19号文件规定，所提供的投标主产品属于《节能产品政府采购品名清单》和《环境标志产品政府采购品名清单》，享受政策性加分或价格扣除，即在总得分基础上，每一项加 0.3 分，如投标产品

同时属于“节能产品清单”和“环保产品清单”两个清单中产品的，每一项加0.5分，最高不得超过2分；采用最低评标价法进行评审的，对其产品的价格给予6%的扣除。

6. 以上政府采购相关政策，投标人不重复享受，以能享受最高优惠政策（即扣除后的价格）参与评审。

#### （四）综合评分的计算

1. 综合评分=价格评分+技术服务评分+商务资信评分 +政策性加分
2. 各项得分按四舍五入原则精确到小数点后两位。将综合评分由高到低顺序排列。综合评分相同的，按评标价由低到高顺序排列；综合评分相同，且评标价相同的，按技术评分由高到低顺序排列。综合评分相同，且评标价和技术评分均相同的，名次由评标委员会抽签决定。