酶免初、复检八种试剂

采购合同

项目编号: __2024zfcg02159_

合同备案号: 2025HTBA00143

甲方: 甘肃省华安宁血液中

乙方: 英科新伊(展现公司 成股份有限公司

0 3 0 6 1 0 0 3 6 3 7 6

酶免初、复检八种试剂

采购合同

项目编号: __2024zfcg02159_

甲方: ___甘肃省红土元师农史心

2081002631



采购合同

合	同	号:	
签	订日	期:	
答	此工	占.	

依据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国政府采购法实施条例》、《中华人民共和国民法典》,<u>甘肃省红十字血液中心</u>(甲方)为一方和<u>英科新创(厦门)科</u> 技股份有限公司 (乙方)为另一方同意按下述条款和条件签署本合同。

- 1、招标文件、投标文件均为合同的组成部分,组成合同的各项文件应互相解释。
 - 1.1 合同协议书:
 - 1、4 合同条款;
 - 1.5 合同附件;

附件 1-开标一览表;

附件 2-分项报价表;

附件 3-商务条款偏离表;

附件 4-技术规格偏离表:

附件 5-售后服务相关内容;

附件6-中标通知书。

- 1.6 其他合同文件。
- 2、货物明细: <u>乙型肝炎病毒表面抗原诊断试剂盒(酶联免疫法)、人类免疫缺</u>陷病毒 抗原抗体诊断试剂盒(酶联免疫法)、梅毒试剂盒(酶联免疫法)
 - 3、合同金额

根据上述文件要求,合同的总价(含税价)为 43.92 万元人民币,

(大写 肆拾叁万玖仟贰佰元整)。

- 4、交货方式: 乙方按甲方需要进行分批供货,具体供货时间、供货明细由甲方确定并提前15天通知乙方,2025年12月31日前完成所有供货。
 - 5、质量保证期:自验收合格之日起1年(12个月)。
 - 5、交货地点: 甘肃省红十字血液中心指定地点
 - 6、付款方式
 - 乙方完成每批次供货并经甲方验收合格后,支付响应批次的货款。



合同条款

1、定义

- 1.1 本合同下列词语应解释为:
- (I) "合同"系指甲方和乙方(以下简称合同双方)已达成的协议,即由双方签订的合同格式中的文件,包括所有的附件、附录和组成合同部分的所有参考文件。
- (2) "合同价格"系指根据合同规定,在乙方全面正确地履行合同义务时应支付给乙方的价格。
- (3) "货物" 系指乙方按合同要求须向甲方提供的一切产品及备件、工具、手册及其它技术资料和其它材料。
- (4) "服务"系指合同规定乙方需承担的运输、保险、安装、试验、调试、技术协助、校准、培训以及其它类似的义务。
 - (5) "甲方"系指买货物的单位。即采购人。
 - (6) "乙方"系指提供合同货物和服务的成交人。
 - (7) "项目现场"系指将要进行货物交付的地点。
 - (8) "天"指日历天数。

2、原产地

2.1 原产地系指货物的开采、生产地,或提供辅助服务的来源地。

3、技术规格和标准

3.1 本合同项下所供货物的技术规格应与招标文件技术总则及技术规格中规定的标准相一致。若技术总则及技术规格中无相应规定,货物则应符合其原产地有关部门最新颁布的相应的正式标准。

4、专利权

4.1 乙方须保障甲方在使用该货物、服务及其任何部分不受到第三方关于侵犯专利权、商标权、知识产权或工业设计权等的指控。任何第三方如果提出侵权指控,乙方须与第三方交涉并承担可能发生的一切法律和费用责任。

5、货物的运输和保存

5.1 乙方负责安排到站前内陆运输。乙方应在其所提供的货物在运达合同规定的交付地点前,向甲方提供即将运达的货物的详细清单一式三份,包括但不限于以下内容:货物名称、数量、包装件数、总毛重、总体积(立方米)和备妥待运日期、货物运达日期等信息,并告知甲方货物在运输和仓储中的特殊要求和注意事项。



- 5.2 货物运达交付地点后,由买、卖双方共同负责清点核对,在安装调试、试运行前,由乙方负责货物的存放保管,如果需要甲方提供存放场所的,乙方应提前向甲方提出所需,并告知甲方货物仓储的特殊要求和注意事项。
 - 5.3 乙方提供的货物若超过合同规定的数量或重量时,一切后果均由乙方承担。

6. 货物的包装

- 6.1 乙方提供的全部货物须采用相应的国家规定标准的保护措施进行包装。这类包装应适于长途运输,并有良好的防潮、防震、防锈和防野蛮装卸等保护措施,以确保货物安全运抵现场。乙方应承担由于其包装不妥而引起货物锈蚀、损坏和丢失的货任。每件包装箱内应附有一份详细装箱单、设备配置信息表、质量证书等。
 - 6.2 包装标记

乙方应在每一包装箱邻接的四个侧面用不易褪色的油漆以醒目的中文印刷字样标明以下各项:

- (1)项目名称:
- (2)合同号:
- (3) 收货人:
- (4)到站:
- (5) 货物的名称、包号、箱号:
- (6) 毛重/净重(公斤):
- (7)尺寸(长×宽×高,以厘米计):
- (8) 发货单位:

凡重达两吨或两吨以上的包装,乙方应在每件包装箱的两侧用中文和适当的运输标记,标明"重心"和"吊装点",并根据货物的特点和运输的不同要求,以清晰字样在包装箱上注明"小心轻放"、"勿倒置"、"防潮"等适当的标志,以便装卸和搬运。

7、保险

7.1 乙方按合同提供的设备、工器具等,从乙方装运地点至合同规定的货物交付地点的运输保险,由乙方负责投保并承担全额保险费。保险应以人民币按照发票金额的 110%办理"一切险"。

8、付款

8.1 本合同以人民币付款。



8.2 甲方将按合同规定的付款条件安排付款。

9、伴随服务

- 9.1 乙方还应提供以下服务:
- (1) 承担在质量保证期内的所有义务:
- (2)负责对甲方人员进行技术培训。
- (3) 根据项目的进度情况,乙方还应及时派技术人员到现场负责保证后期服务工作。
 - 9.2 伴随服务的费用应含在合同价中,不单独支付。

10、质量保证

- 10.1 乙方应保证所供货物是全新的、未使用过的和用一流工艺生产的,并完全符合合同规定的质量、规格和性能要求。乙方应保证其货物在正确使用的条件下,在其使用期内应具有满意的性能。在质量保证期内由于乙方所提供货物的缺陷而发生的任何不足或事故负责,其费用由乙方承担。
- 10.2 在项目实施过程中直至质量保证期内,如果货物的数量、质量、规格与合同不符,或证实货物是有缺陷的,包括潜在的缺陷或使用了不符合要求的材料等,甲方应尽快以书面形式向乙方提出本保证下的索赔。
 - 10.3 乙方在收到通知后十四天内应免费维更换有缺陷的货物。
- 10.4 如果乙方在收到通知后十四天内没有弥补缺陷。甲方可采取必要的补救措施,但其风险和费用将由乙方承担。甲方根据合同规定对乙方行使的其他权力不受影响。

11、履约验收

- 11.1 在乙方完成合同约定的所有工作或项目竣工后,由甲方根据采购项目的具体情况和特点确定验收时间并成立验收工作小组对采购项目依法进行验收。对技术复杂、社会影响较大的项目,甲方可以邀请参加本项目的其他投标人或第三方专业机构及专家参与验收,相关验收意见作为验收书的参考资料。甲方委托采购代理机构组织验收的,由甲方对验收结果进行书面确认,履约验收的各项资料存档备查。
- 11.2 甲方和使用单位分离的采购项目,由甲方邀请实际使用单位的人员参与验收;向社会公众提供的公共服务项目,验收时由甲方邀请服务对象参与验收并出具意见,验收结果应当向社会公告;工程类项目按照行业管理部门规定的标准、方法和内容进行验收。



- 11.3 验收工作小组可以由招标采购管理部门人员、实际使用单位人员、财务、审计部门人员以及熟悉该项目技术、服务、安全标准的相关专业人员组成。验收工作小组设置小组负责人,负责整个采购项目验收工作的组织领导。直接参与该采购项目评审的人员不得作为负责人。
- 11.4 在验收时,验收工作小组按照采购合同的约定对每一项技术、服务、安全标准的履约情况进行确认,有国家强制性技术标准要求的货物必需符合国家强制性技术标准。验收结束后,由验收小组出具验收书,列明各项标准的验收情况及项目总体评价,由验收双方共同签署。
- 11、5 如果在项目实施过程中或验收过程中,经过检查、检验发现货物的质量或规格与合同规定不符,或证明货物有缺陷,包括潜在的缺陷或使用不合适的材料,由甲方根据第12条规定向乙方提出索赔。

12、索赔

- 12.1 如果乙方对货物与合同要求不符负有责任,并且甲方已于规定的项目实施过程中、验收过程中以及质量保证期内提出索赔,乙方应按甲方要求同意下述一种或多种方法解决索赔事宜。
- (1) 乙方同意甲方拒收货物并把被拒收货物的金额以合同规定的同类货币付给甲方, 乙方负担发生的一切损失和费用,包括利息、银行费用、运输和保险费、检验费、仓储和装卸费以及保管和保护被拒绝货物所需要的其它必要费用。
- (2) 根据货物的低劣和受损程度以及甲方遭受损失的金额,经双方同意降低货物价格。
- (3)更换有缺陷的货物,以达到合同规定的规格、质量和性能,乙方承担一切费用和风险并负担甲方遭受的一切直接费用。同时乙方应相应延长更换货物的质量保证期。
- 12.2 如果甲方提出索赔通知后 10 个日历日内乙方未能予以答复,该索赔应视为已被乙方接受。若乙方未能在甲方提出索赔通知的 10 天内或甲方同意延长时间,按甲方要求的上述任何一种方式处理索赔事宜,同时甲方将从付款中扣回索赔金额。

13、延期交货

- 13.1 乙方应按照合同中甲方规定的时间交货和提供服务。
- 13.2 除乙方因不可抗力外而拖延交货将受到以下制裁:按14.1条加收误期赔偿。



14、误期赔偿

14.1 除合同第 15 条规定外,如果乙方没有按照合同规定的时间交货和提供服务,甲方应从贷款中扣除误期赔偿费而不影响合同项下的其它补救方法,赔偿费按合同总价款每天 0.1%计收。但违约损失赔偿的最高限额为迟交货物或未提供服务的合同价的 30%。如果达到最高限额,甲方有权终止合同。

15、不可抗力

- 15.1 签约双方任一方由于受诸如战争、严重火灾、洪水、台风、地震等不可抗力事故的影响而不能执行合同时,履行合同的期限应予以延长,则延长的期限应相当于事故所影响的时间。不可抗力事故系指买卖双方在缔结合同时所不能预见的,并且它的发生及其后果是无法避免和无法克服的。
- 15.2 受阻一方应在不可抗力事故发生后尽快通知对方,并将有关证明提供给对方,待对方确认。一旦不可抗力事故的影响持续120天以上,双方应通过友好协商在合理的时间内达成进一步履行合同的协议。

16、税费

16.1 乙方应承担根据现行税法缴纳与履行本合同有关的一切税费。

17、争端的解决

- 17.1 在执行本合同中发生的或与本合同有关的争端,双方应通过友好协商解决,经协商不能达成协议时,双方均可向甲方所在地人民法院提起诉讼。
 - 17.2 在诉讼期间,除正在进行诉讼部分外,合同其它部分继续执行。

18、违约终止合同

- 18.1 出现下列情况之一的,甲方可向乙方发出书面通知书,提出终止部分或全部 合同。
- (1)如果乙方未能在合同规定的限期内或甲方同意延长的限期内完成交付合同规定的货物;
 - (2) 如果乙方未能履行合同规定的其它相关义务;
 - (3) 如果甲方认为乙方在本合同的竞争或实施中有不正当行为。
- 18.2 如果甲方根据上述第18.1条规定,终止了全部或部分合同,甲方可以依其 认为适当的条件和方法购买与未交货物类似的产品,乙方应承担甲方购买类似货物所 超出的部分费用。但是乙方应继续执行合同中未终止的部分。

19、转让与分包



19.1 除甲方书面同意外,乙方不得部分转让或全部转让其应履行的合同项下的义务。

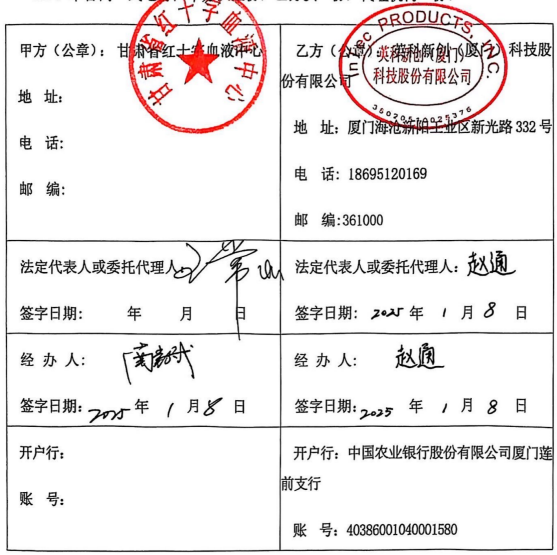
20、通知

20、1 本合同任何一方给另一方的通知都应以书面的形式发送,该通知发送到本合 同所确认的通讯地址即视为送达。

21、合同生效及其它

- 21.1 本合同经买、卖双方授权代表签字并加盗公章后生效。
- 21.2 如需修改合同内容,双方应签署书面修改或补充协议,该修改协议作为本合同的一个组成部分。
- 21.3 招标采购合同的履行、违约责任和解决争议的方法等适用《中华人民共和国民法典》。

21.4 本合同一式七份、甲五执五份,乙方执一份,代理机构一份。



开标一览表

投标人名称:英科新创(厦门)科技股份有限公司

项目名称:酶免初、复检八种试剂

招标文件编号: 2024zcg02159

包号:第三包

序号	投标人名称	总价(万元)	交货地点	交路时间
1	英科新创(圆针云和核粉的有限公司	43.92	采购人指定地点	采购人協定时间
	(A)			

投标人(公章):英科新创水(置气) 科技股份有限公司法定代表人或授权代表(选学或盖章):(在一个人)

日 期: 2024年12月19日

;;

1. 报价应是设备主机及时件货款、运输费、运输用险费、装卸费、安装调试费及其他应有的费用。投标人所报价格为货到现场安装调试完成的最 终优惠价格。

2."开标一览表"必须签字或盖章,否则为无效投标,可以逐页签字或盖章也可以在落款处签字或盖章。

3."开标一览表"按包分别填写。

报价明细表

投标人名称:英科新创(厦门)科技股份有限公司

顷目名称:确免初、复检八种试剂

招标文件编号: 2024zcg02159

包号:第三包

单位: 万元

备注	产地: 福建 . 厦 门	产地: 福 建.厦 门	产地:福建・厦门
股价 (元)	88888	278199	102689
单(元)	59	309	114
画碗	986 \$\$	996	寧
单位	高	自	盒
规格	96人份/ 盒	96人份/ 含	96人份/ 盒
数留	InTec 英科新 创	/ InTec 英科斯 创	InTec 英科新 创
货物名称	乙型肝炎病毒表面抗原诊断试剂盒 (酶联免疫法) 国产961/盒	人类免疫缺陷病毒抗原抗体诊断试剂盒(酶联免疫法)国产961/ 盒四代试剂	梅毒试剂盒(酶联免疫法) 国产961/盒
陈帅	1	2	3

投标人(公章):英科新创(厦门)科技股份有限公司(#18648889)

投術人(公早)・ ストロップ (盗字或盖章) (佐子代) | 画旗| 法定代表人或授权代表 (签字或盖章) (佐子代) | 回復| 日舎

日 期: 2024年12月19日

1. 报价明细表中应列明开标一览表中每个分项内容。

2. 如国产产品,产地精确到省级行政区域;如进口产品,产地精确到国家。

商务响应表

(十)商务响应表 商务响应表

项目	项目名称:酶免初、复检八种试剂					
招标	招标文件编号: 2024zcg02159 S					
包	(三) 科林的松布现众员 (5)					
	Lacron marchia					
序号	采购要求	应答	偏离说 明	备注		
	(一) 报价要求					
1	投标报价以人民币填列。	我司投标报价以人民币填列。	无偏离			
2	投标人的报价应包括: 设备主机 及附件货款、运输费、运输保险 费、装卸费、安装调试费及其他 应有的费用。投标人所报价格为 货到现场安装调试完 成的最终 优惠价格。	我司报价包括:设备主机及附件货款、运输费、运输保险费、装卸费、安装调试费及其他应有的费用。我司所报价格为货到现场安装调试完成的最终优惠价格	无偏离	详见售 后服务 方案		
3	验收及相关费用由投标人负责。	验收及相关费用由我司负责。	无偏离			
		(二)服务要求				
1	提供所投产品1年的免费上门保修,终身维修。保修期内免费更换零配件,免费线上线下技术支持服务,在接到正式通知后2小时内响应,48小时内到达现场进行检修,解决问题时间不超过72小时。保修期自验收合格之日起计算。	我司提供所投产品1年的免费上门保修,终身维修。保修期内免费更换零配件,免费线上线下技术支持服务,在接到正式通知后2小时内响应,48小时内到达现场进行检修,解决问题时间不超过72小时。保修期自验收合格之日起计算。	正偏离	详见告 后服务 方案		
2	提供所投产品制造商服务机构情况,包括地址、联系方式及技术 人员数量等。	提供所投产品制造商服务机构情况,包括地址、联系方式及技术人员数量等。	无偏离	详见售 后服务 方案		
3	提供原厂标准的易耗品、消耗材 3、我司提供原厂标准的易耗品、 详见售					
4	免费提供2天以上,最终用户3人 次专业技术人员的培训,直至对 方专业 技术人员能够独立操作。	4、我司免费提供2天以上,最终用户3人次专业技术人员的培训,直至对方专业技术人员能够独立操作。	无偏离	详见培 训方案		
	(三) 交货要求					
1	交货期: 采购人指定时间	交货期: 采购人指定时间	无偏离	详见售		



2	交货地点、采购人指定地点。	交货地点,甘肃省红十字血液中心 指定地点。	无偏离	后服务 方案
3	提供制造商完整的随机资料,包 括完整的使用和维修手册等。	我司提供完整的随机资料,包括完 整的使用和维修手册等。	无偏离	
4	特别要求:交货时要求投标人就所投产品提供产品说明书,同时采购人有权要求投标人对产品的合法供货渠道进行说明,经核实如投标人提供非法渠 道的商品,视为欺诈,为维护采购人合法权益,投标人要承担商品价值双倍的赔偿;同时,依据现行的国家法律法规追究其他责任,并连带追究所投产品制 造商的责任。	交货时我司就所投产品提供产品说明书,同时采购人有权要求我司对产品的合法供货渠道进行说明,经核实如提供非法渠道的商品,视为欺诈,为维护采购人合法权益,我司承担商品价值双倍的赔偿:同时,依据现行的国家法律法规追究其他责任,并连带追究所投产品制造商的责任。	无偏离	
		(四)付款方式		
1	乙方完成每批次供货并经甲方验 收合格后,支付相应批次的货款。	我司完成每批次供货并经采购人验收合格后,支付相应批次的货款。	无偏离	详见售 后服务 方案
	(五)履约保证金		
1	不收取 PRODUCTS	招标文件注明不收取,无需支付	无偏离	详见售 后服务 方案
	(income in in)	:) 验收方法及标准		
1	按照采购合同的约定和现行国家标准、行业标准以及企业标准的股企和现行国家标准以及企标准的股约,是一大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大大	按照采购合同的约定和现行国家标准、行业标准以及企业标准对每一技术、服务、安全标准的履约情况进行确认。采购人有权根据需要设置出厂检验、到货检验等多重验收环节。必要时采购人有权邀请参加本项目的其他投标人或者第三方机构参与验收。参与验收的竞见作为验收。对专为资料一并存档。验收有权场,的验收情况及项目总体评价,由验收双方共同签署。	无偏离	详见售 后服务 方案

- 1. 不提供此表视为无效响应。 2. 不如实填写偏离情况的视为虚假材料。

3. 条款号指项目需求书中的序号或者编号,项目需求书中标注"●"的条 款,也必须在"条 款号"中标注"●"。

4. 偏离说明指招标要求与投标应答之间的不同之处,如:正偏离、负偏 离、无偏离。

5. 投标人在《商务响应表》的投标应答中必须列出具体数值或内容。如投标人未应答或只注 明"符合"、"满足"等类似无具体内容的表述,将被视为不符合招标文件要求。投标人自行 承担由此造成的一切后果。

> 新创(厦门)科技股份有限公司 赵通

日 期: 2024 年12 月19 日

法定代表人或授权代表(签字或盖章):_

技术参数

(六) 技术响应表

技术响应表

包 号: 第三包

包号: 第三包				
项目锅求书所有条款的应答				
条飲号	担你要求	投标应答	何 说明	
	1) 采用双抗体夹心路联免疫法:	1) 我可投标产品采用双抗体夹心彻联免疫法: (详见说明书)	无偏两	
	2) 试剂盒外包装完好无损、印剧清晰, 字班无重叠, 信息准确无误, 各组分完 整、标签正确、液体组分澄润无絮状物 或沉淀;	2) 我可产品试剂盒外包装完好无损,印刷 情晰,字迹无觅叠,伯息准确无误,各组分 完整、标签正确、液体组分资清无絮状物或 沉淀; (详见售后服务方案、检验报告)	无伯离	
	3) 阴性参考品符合率: 采用国家参考品 进行检定: 阴性参考品符合率应为20/20 , 迎采用经国家参考品标化的参考品检 定, 应符合要求;	3) 阴性参考品符合率: 我可产品采用国家 参考品进行检定, 阴性参考品符合率应为 20/20, 或采用经国家参考品标化的参考品 检定,符合要求: (详见检验报告)	无偏离	
1 7 形虹	4) 阳性参考品符合率,采用图家参考品 进行检定,阳性参考品符合率应为3/3, 或采用经国家参考品标化的参考品检定 ,应符合买求;	4) 阳性参考品符合率, 现可产品采用因家 参考品进行检定, 阳性参考品符合率应为 3/3, 或采用经国家参考品标化的参考品检 定,符合要求; (详见检验报告)	无俏鸾	
1、乙型形 炎病抗原 斯氏 大病 大病 大病 大病 大病 大病 大病 大病 大病 大病 大病 大病 大病	5) 最低检出量: 采用国家参考品进行检定,adr亚型最低检出量应≤0.11U/mL、adw 亚型最低检出量应≤0.11U/mL、ay 亚型最低检出量应≤0.21U/mL,或采用 经国家参考品标化的参考品检定,应符合要求;	5) 最低桧出量,我司产品采用国家参考品进行检定,adr亚型最低检出量≤0.1IU/mL、ndw亚型最低检出量≤0.1IU/mL、ny 亚型最低检出量≤0.21U/mL,或采用经国家参考品标化的参考品检定,符合要求; (详见检验报告)	无偏肉	
	6) 精密性,采用国家参考品检定则经国家参考品标化的参考品检定,CV应不高于15%(n=10);	6) 粉密性,我司产品采用国家参考品检定 或经国家参考品标化的参考品检定,CV≤ 15% (n=10); (详见检验报告)	无偏离	
	7) 稳定性: 试剂各组分于37℃放置6天 , 应符合上述要求;	7) 稳定性:我司产品试剂各组分于37℃放 置6天,符合上述要求: (详见检验报告)	无偏离	
	8) 符合新版药典规定的解育时间模式。 60分-30分-30分. 反应模式两步法:	8) 我司产品符合新版药典规定的解育时间 模式: 60分-30分-30分,反应模式两步法; (详见产品标准)	无偏离	
	9) 试剂批内重复性CV值应小于15%, 试 剂批问重复性CV值应小于20%;	9) 试剂批内重复性CV值小于15%, 试剂批同 重复性值应小于20%; (详见检验报告、关于酶联产品最低检出限 及CV值范围的说明)	无偏离	
	10) 试剂盘所配96孔微板必须符合标准 ,适合全自动融免系统、附标仪和洗板 机的使用。	10) 我司产品试剂盒所配96孔微板符合标准 ,适合全自动酵免系统、商标仪和洗板机的 使用。(详见说明书)	无偏离	
2、人类免 疫缺陷病	1)采用双抗尿夹心和双抗体夹心郁联免 疫法;	1) 我司投标产品采用双抗原夹心和双抗体夹心酶联免疫法: (详见说明书)	无偏离	
母抗原抗	2) 试剂盒外包装完好无损,印刷消晰,	2) 我司产品试剂盒外包装完好无损,印刷	无偏离	



II. VA VC V D	之外工事者 从自来放工地 及如八 点	THE ASTRA CRUMETIC AUTO	
体诊断试	字迹无重叠,俯息准确无误,各组分完	清晰,字迹无重叠,信息准确无误,各组分	
剂盒(稱联	整、标签正确、液体组分沒 清 无积状物	完整、标签正确、液体组分澄带无恕状物成	
免疫法) 国	或沉淀:	沉淀: (详见售后服务方案、检验报告)	
产96T/盒	3) HIV抗原抗休阴性参考品符合字: 采		
四代试剂	用国家参考品进行检定、抗休阴性参考	3) HIV抗原抗体阴性参考品符合率; 我可产	
	品符合率应≥18/20, 抗原阴性参考品符	品采用国家参考品进行检定, 抗体 们性 参考	无俯肉
	合字应≥20/20,或采用经国家参考品标	品符合串应≥18/20, 抗原阴性参考品符合	3 -343463
	化的参考品进行检定、15份阴性参考品	串应≥20/20(详见检验报告)	
	(N1~N15) 的符合字应为15/15t		
	4) HIV抗原阳性参考品符合率: 采用国		
	家参考品进行检定, 阳性参考品符合串	4) HIV抗原阳性参考品符合率: 我司产品采	
	应为 10/10, 或采用经国家参考品标化	用国家参考品进行检定,阳性参考品符合串	无偏腐
	的参考品进行检定,5 份阳性参考品(P	应为10/10 (详见检验报告)	
	1~P5) 的符合率应为5/5;		
	5) HIV抗原最低检出量: 采用国家参考	8 2 2 3	
	品进行检定,最低检出量不得高于	5)HIV抗原最低检出量,我司产品采用国家	
	2.5IU/ml 且稀释基质为阴性反应,或采	参考品进行检定,最低检出量不得高于	无偏离
	用经国家参考品标化的参考品进行检定	2.5IU/m1且稀释基质为阴性反应(详见检验	小时间内
	,5份参考品(S1~S5)中至少检出3份	报告)	
	, 且基质血清 (S5) 为阴性反应;		
	6) HIV 抗原精密性 CV (%): 采用国家	6) HIV 抗原特密性CV (%): 我司产品采用	
	参考品或经国 家参考品标化的参考品	国家参考品或经国家参考品标化的参考品	无偏肉
	进行检定, CV (%) 应不高于 15% (n=10	进行检定, CV (%) 应不高于15% (n=10):	儿相似
PROD	JICTO .	(详见检验报告)	
		7) HIV抗体阳性参考品符合率: 我司产品采	
日本の本は、日本のまは、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本には、日本の本は、日本には、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本の本は、日本には、日本の本は、日本には、日本には、日本には、日本には、日本には、日本には、日本には、日本	记到这种时代多考而符音学:宋州國 第2016年的进行检定,HIV-1抗休阳性多考 1100年的共享 (1110年)	用国家参考品进行检定,HIV-1抗体阳性参	
1 TATALOG IS	品符合某应为18/18,IIV-2抗体阳性参	考品符合率应为18/18, HIV-2抗体阳性参考	无偏离
30 CEC.	主流符合率应为2/2,或采用经国家参考	品符合率应为2/2	JU INITA
	品标化的参考品进行检定,5份阳性参考	(详见检验报告)	
	品 (P6~P10) 的符合率应为5/5:	(开光位数)(日)	
	8) HIV抗体最低检出量: 采用国家参考		
	品进行检定,阳性反应不得少于3份(≥	8) HIV抗体最低检出量: 我司产品采用国家	
	3/6) 且稀释基质为阴性反应,或采用经	参考品进行检定,阳性反应不得少于3份(无偏离
	国家参考品标化的参考品进行检定,5	≥3/6) 且稀释基质为阴性反应(详见检验	儿阴凶
	份参考品(S6~S10)中至少检出3份,	报告)	
	且基质血清 (S10) 为阴性反应:		
	9) HIV抗体精密性CV(%): 采用国家参	9) HIV抗体精密性CV(%): 我司产品采用	
	考品或经国 家参考品标化的参考品进	国家参考品或经国家参考品标化的参考品	无偏离
	行检定,CV(%)应不高于15%(n=10)	进行检定,CV(%)不高于15%(n=10);	儿娲凶
	:	(详见产品标准)	
	10) 稳定性: 试剂各组分于37℃放置6	10) 稳定性: 我司产品试剂各组分于37℃放	无偏离
	天,应符合上述要求:	置6天,符合上述要求; (详见检验报告)	NO HAIM
	11) 符合新版药典规定的解育时间模式	11)我司产品符合新版药典规定的解育时间	
	:60分-30分-30分,反应模式两步法:	模式: 60分-30分-30分, 反应模式两步法;	无偏离
	: 00万-30万-30万,及巡探私内少征:	(详见说明书)	
		12) 试剂批内重复性CV值应小于15%, 试剂批	
	12) 试剂批内重复性CV值应小于15%,试	问重复性CV值应小于20%: (详见检验报告	无偏离
	剂批间重复性CV值应小于20%:	、关于酶联产品最低检出限及CV值范围的说	/LIMIN
		明)	
	13) 试剂盒所配 96 孔微板必须符合标	13)我司产品试剂盒所配96孔微板符合标准	无偏离



	准、适合全自动附免系统、附标仪和洗 板机的使用。	,适合全自动附免系统、附标仪和洗板机的 使用。(详见说明书)	
	1) 采用双抗原夾心商喉免疫法:	1) 我可投标产品采用双抗原夹心确联免疫 法: (详见说明书)	无偏离
	2) 试剂盒外包被充好无损、印刷消晰, 字迹无重叠, 伯息准确无误, 各组分完 整、标签正确、液体组分澄消无架状物 成沉淀;	2) 我可产品试剂盒外包装完好无损,印阅 清晰,字迹无重叠,信息准确无误,各组分 完整、标签正确、液体组分澄清无絮状物或 沉淀, (详见售后服务方案、检验报告)	无偏离
	3) 阴性容书品符合率,20支TP抗休阴性	3) 阴性多考品符合率: 20支TP抗体阴性参 考品应全部为阴性反应, 阴性符合率应为 20/20; (详见检验报告)	无偏腐
	4) 阳性容书品符合率: 10支TP抗体阳性	4) 阳性参考品符合率: 10支TP抗休阳性参 考品应全部为阳性反应, 阳性符合率应为 10/10: (详见检验报告)	无俏店
3、梅毒甙 剂盒(祸哌	5) 最低枪出限: 4文最低枪出量参考品 、L1应枪出阴性, L2应枪出阳性, L3可 枪出阳性或阴性, L4应检出阴性;	5) 最低检测限:4支最低检出量参考品,L1 应检出阳性,L2应检出阳性,L3可检出阳性 或阴性,L4应检出阴性;(详见检验报告)	无偏肉
免疫法) 国 产96T/盆	6) 特密性: 采用国家参考品检定或经国 家参考品标化的参考品检定,平行检阅 10孔,变异系数(CV值)应≤15%:	6) 精密性: 我司产品采用国家参考品检定 或经国家参考品标化的参考品检定,平行检 对10孔,变异系数(CV值)应≤15%; (详见检验报告)	无偏离
	7) 稳定性: 试剂各组分于37℃放置6天 , 应符合上述要求:	7) 稳定性:试剂各组分于37℃放置6天,我司产品符合上述要求: (详见检验报告)	无偏离
	8) 符合新版哲典规定的解育时间模式: 60分-30分-30分,反应模式两步法:	8) 我司产品符合新版药典规定的解育时间 模式: 60分-30分-30分,反应模式两步法; (详见产品标准)	无偏离
部株交 (2) 全级技样	UCTS 设成剂和内重复性CV值应小于15%,试剂 相相何应到性CV值应小于20%;	9) 试剂批内重复性CV值应小于15%,试剂批 何重复性CV值应小于20%; (详见检验报告、关于酶联产品最低检出限 及CV值范围的说明)	无偏离
	100 试剂盒所配96孔微板必须符合标准 ,适合全自动酶免系统、酶标仪和洗板 机的使用。	10)我司产品试剂盒所配96孔微板符合标准 ,适合全自动酵免系统、酶标仪和洗板机的 使用。(详见说明书)	无偏离
各注	1. 各检测项目试剂需提供最新试剂批导 生物削品批签发证明。	1. 我司检测项目试剂提供最新试剂批号生物制品批签发证明。 (详见售后服务方案、检验报告)	无偏肉
备注	2. 投标方中标后,运输需调足试剂冷链 要 求。甲方收货后若试剂有渗漏、酶标板 涨 袋等现象,投标方无条件更换,若造成 损 失的,由投标方负责生物安全和相关损 失。	2. 我司中标后,运输满足试剂冷链要求。甲方收货后若试剂有渗润、商标板涨袋等现象,我司无条件更换,若造成损失的,由投标方负责生物安全和相关损失。(详见售后服务方案)	无偏离

注: 1. 不如实填写偏离情况的电子投标文件将视为虚假材料。

- 2. 条款号指项目需求书中的序号或者编号,项目需求书中标注"●"的条款,也必须在"条款号"中标注"●"。
- 3. 偏离说明指招标要求与投标应答之间的不同之处,如,正偏离、负偏离、无偏离。
- 4. 投标人在《技术响应表》的投标应答中必须列出具体数值或内容。如投标人未应答或只注明"符合"、"满足"等类似无具体内容的表述,将被视为不符合招标文件要求。投标人自行承担由此选成的一切后果。

5. 技术响应表的投标应答内容应提供技术支撑位置。

投标人 (最近) (最近) (最近) 科技服务有限公司 (最近) 科技服务有限公司 (最近) 科技服务有限公司

赵通

法定代表人或授权代表(签字或盖章):_

日 切: 2024 年 12 月 19 日

售后服务方案

售后服务方案

英科新创(厦门)科技股份有限公司创建于1989年,是专业从事体外诊断产品研发和生产 销售的国家级高新技术企业。作为一家注重科研的医用体外诊断试剂生产、营销企业,自成立 至今已35年,稳健发展,不断创新,现在已经是国内著名的体外诊断试剂生产厂家之一,酶免 产品在血站系统市场占有率连续数年居全国第一。销售机构及用户遍布全国。

- ▶ 新创宗旨: 卓越品质, 诚信服务
- ▶ 新创使命:以创造客户价值为主导,为社会提供高性能价格比的医疗诊断产品和服务,提高人类健康水平:发展企业、培养人才、贡献社会、为中国的强大做贡献。
- 产品方向: 酶联免疫诊断试剂、金标快速检测试剂、临床生化检测试剂、血型检测试剂、 即时检测系统。

为保证您的合法权益, 我司将对所提供的产品做如下承诺:

一、产品质量保证

- ◆ 我公司提供的产品经过国家或省药品监督管理局注册审批并获得相应批准文号:
- ◆ 我司提供的产品将严格按照《药品生产质量管理规范》、《医疗器械生产质量管理规范》、《 医疗器械生产质量管理规范附录体外诊断试剂》、《YY / T 0287-2017 / ISO 13485: 2016 医 疗器械质量管理体系用于法规的要求》的相关要求组织生产、检验,产品质量符合质量标 准要求:
- ◆ 我公司提供的产品符合国家标准或行业标准,国家规定批批检的项目,我司将按要求提供由中国生物制品检定研究院出具的《生物制品批签发证明》;
- ◆ 我司拥有1000平方米的物流冷库,冷藏产品在2-8℃保存,货物运输符合试剂产品相应的规定,以保证试剂质量:
- ◆ 我公司保证所提供的产品是全新、未使用过的,其包装、标识、标签、说明书等符合国家相关法规要求,产品外包装符合货物运输标准,具有良好的防湿、防锈、防潮、防雨、防腐及防碰撞的措施;产品试剂盒外包装完好无损,印刷消晰,字迹无重叠,信息准确无误,各组分完整、标签正确、液体组分澄清无絮状物或沉淀;
- ◆ 质保期限: 1年,为投标试剂产品有效期内,所提供的产品到达客户单位后,有效期不少于 8个月:
- ◆ 由于产品质量问题及在运输过程中导致的产品缺陷或劣变,我方负责在5个日历日内更换。



承诺内容	供应商承诺
无条件破损退换	承 诺(↓)
定期陷访	承 诺 (↓)
投供相应技术服务和学术支持	承 诺(↓)

二、售后服务内容及方式

- ◆ 货物配送服务: 我公司成立专门的客户服务部门,保证客户对产品需求的订单能够及时处 理;合同签定后在接到采购人的供货要求后,按照采购人要求数量送货上门到指定地点;
- ◆ 货物配送保证:保证在供货周期内,具备合理的组织方案及充足的人力资源安排:
- ◆ 问题产品无理由退换:对于所提供的产品在使用有效期内出现任何质量问题,第一时间赶到现场解决问题;若无法解决,我司给予办理换货;
- ◆ 定期回访: 我公司在甘肃省配备售后服务人员,公司总部有专门的技术服务部,为客户提供完善的服务:
- ◆ 应急措施:在甘肃省设有服务点,能及时接收客户需求,快速有效的解决客户的。 应急预案)
- ◆ 备品备库: 我司拥有1000平方米的物流冷库,能保证货物供应;(附:成品冷库图片)
- ◆ 售后问题响应时间:立即电话响应,在接到通知后24小时内派项目技术人员到达现场解决问题:提供所投产品1年的免费上门保修,终身维修。保修期内免费更换问题产品,免费线上线下技术支持服务,在接到正式通知后立即响应,48小时内到达现场进行检修,解决问题时间不超过72小时。保修期自验收合格之日起计算。
- ◆ 培训保证:免费提供2天以上,最终用户3人次专业技术人员的培训,直至对方专业技术人员能够独立操作:
- ◆ 800免费电话由专业的技术工程师为您提供及时、优质的服务,接受咨询,快速、及时解 决您的问题(附表:服务团队情况):

◆ 报价说明

- 1、我司投标报价以人民币填列。
- 2、我司报价包括:设备主机及附件货款、运输贵、运输保险货、装卸货、安装调试费及其他应有的费用。投标人所报价格为货到现场安装调试完成的最终优惠价格。
- 3、验收及相关费用由我司负责。

◆ 服务说明

1、我司提供所投产品1年的免费上门保修,终身维修。保修期内免费更换零配件,免费线



上线下技术支持服务,在接到正式通知后2小时内响应,48小时内到达现场进行檢修,解决问题时间不超过72小时。保修朋自验收合格之日起计算。

- 2、提供所投产品制造商服务机构情况、包括地址、联系方式及技术人员数量等。
- 3、提供原厂标准的易耗品、消耗材料价格消单及折扣率,保修期后设备维修的价格清单及 折扣率。
- 4、免费提供2天以上,最终用户3人次专业技术人员的培训,直至对方专业技术人员能够独立操作。

◆ 交货说明

- 1、交货期: 采购人指定时间
- 2、交货地点:甘肃省红十字血液中心指定地点。
- 3、我司提供完整的随机资料,包括完整的使用和维修手册等,
- 4、交货时我司就所投产品提供产品说明书,同时采购人有权要求我司对产品的合法供货渠 道进行说明,经核实如提供非法渠道的商品,视为欺诈,为维护采购人合法权益,我司承 担商品价值双倍的赔偿:同时,依据现行的国家法律法规追究其他责任,并连带追究所投 产品制造商的责任。

(以前) 得場状

- ◆ 付款方式: 我司完成每批次供货并经采购人验收合格后,支付相应批次的
- ◆ 履约保证金:不收取
- ◆ 验收方法及标准:按照采购合同的约定和现行国家标准、行业标准以及企业标准对每一技术、服务、安全标准的履约情况进行确认。采购人有权根据需要设置出厂检验、到货检验、安装调试检验、配套服务检验等多重验收环节。必要时采购人有权邀请参加本项目的其他投标人或者第三方机构参与验收。参与验收的投标人或者第三方机构的意见作为验收书的参考资料一并存档。验收结束后,应当出具验收书,列明各项标准的验收情况及项目总体评价,由验收双方共同签署。

◆ 其他说明:

- 1、我司所投项目试剂提供最新试剂批号生物制品批签发证明。
- 2、我司中标后,运输满足试剂冷链要求。采购方收货后若试剂有渗漏、酶标板涨袋等现象, 我司无条件更换,若造成损失的,由我司负责生物安全和相关损失。

三、售后服务联系方式:

◆ 客户服务中心: 福建厦门海沧新阳工业区新光路332号 全国服务热线: 800-858-2980、800-858-2394



◆ 甘肃省服务人员; 赵通 18695120169、马伟刚 18693058393

◆ 本地化服务地址: 甘肃省兰州市城关区雁南路18号创新大厦A区20层2006、2007室

法定代表人或授权代表(签字或盖章):_

日期: 2024年12月19日



中标通知书

中标编号: D01-12620000224333349J-20241126-052917-5/003

英科斯创(厦门)科技股份有限公司:

你单位于2024年12月19日所递交的陶免初、复检八种试剂的投标文件侵评标委员会评定,确定贵单位中标,请于收到本中标通知书后30日内与采购人签订合同。 具体中标内容如下:

货物名称及数量 (與要描述)	复检试剂。(1)乙型肝炎病毒衰而抗原诊断试剂盒 (商联免疫法)900盒(2)人类免疫缺陷病毒抗原抗 体诊断试剂盒(酶联免疫法)900盒(3)梅毒试剂盒 (酶联免疫法)900盒		
中标价 (大写人民币)	439200.00元 肆拾叁万玖仟贰佰元整		
项目业主单位 (益部) 负责人: 2024年 12 月 23 日	知标 负责人 2014年 12月 23日	甘肃省公共资源交易中心 (益章) (益章) 文	

- 9 伊体验改干效
- 3. 钟招此办理有关手法。





