

(货 物 网 上 竞 采 最 低 价 评 审 方 式)

货物网上竞采文件

项目名称：忠县动物卫生监督所 2025 年下半年检测诊断

试剂、耗材采购

采购单位：忠县动物卫生监督所

二〇二五年四月

一、采购内容

项目名称	采购预算 (元)	资金来源	备注
忠县动物卫生监督所 2025 年下半 年检测诊断试剂、耗材采购	472350	财政预算 资金	

二、供应商资格条件

(一) 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定。

1. 具有独立承担民事责任的能力；
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. 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
5. 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；
6. 法律、行政法规规定的其他条件。

(二) 本项目的特定资格要求：

1. 供应商为生产厂家的须提供兽药生产许可证复印件加盖鲜章、兽药 GMP 证书。
2. 供应商为经销商的须提供兽药经营许可证复印件加盖鲜章，兽药 GMP 证书、复印件加盖生产企业鲜章。
3. 具备有效的营业执照副本；营业执照经营范围必须包含兽药

经营许可。

4、具备有效的兽药经营许可证副本；兽药经营许可证经营范围必须包含兽用生物制品许可。

5、投标人是法定代表人须提供法定代表人身份证明(格式)，法定代表人委托他人参与投标的须提供法定代表人身份证明（格式）和法定代表人授权委托书（格式）

序号	货物名称	规格	单位	单价 (元)	货物技术参数要求	数量	小计 (元)	备注
1	口蹄疫 O 型病毒竞争 ELISA 抗体检测试剂盒	192 孔/ 盒	盒	2400	1. 作用与用途：用于检测猪、牛、羊等动物血清中的口蹄疫病毒 O 型抗体。 2. 保存条件： 2~8℃ 保存 3. 试剂盒规格：(1)96 孔/盒 (2)192 孔/盒 (3)480 孔/盒 4. 试剂盒组成：FMDV A C 抗原包被板 、样品稀释液、FMDV A C 阴性血清、FMDV A C 阳性血清、20×洗涤液、酶标抗体、底物溶液 A、底物溶液 B、终止液 5. 结果判定： FMDV O C 阴性对照血清的平均 OD 值即 ODNC；FMDV O C 阳性对照血清的平均 OD 值即 ODPC；待检血清的 OD 值即为 ODS； 阈值计算：阳性对照血清抑制率即 $PIPC = (ODNC - ODPC) / ODNC \times 100\%$ 待检血清抑制率即 $PIS = (ODNC - ODS) / ODNC \times 100\%$ 试验成立条件：ODNC>0.5 且 PIPC>50%，试验结果有效；否则，重新进行试验。 判定：在试验成立的前提下，待检血清抑制率即	50	120000.00	有效期要求至 2026 年 5 月 31 日之后或者分两批发货

					PIS$\geq$50%，结果判为阳性；PIS$<$50%，结果判为阴性。” 6. 试剂盒有效期 15 个月。			
2	布病虎红平板凝集抗原	15ml/瓶	瓶	300	1.作用与用途:用于虎红平板凝集试验诊断布氏菌病 2.规格为 15mL/瓶 3.用于布鲁氏菌病的诊断 4.保存条件: 2~8℃保存; 5.有效期$\geq$12 个月; ★6. 具有兽药批准文号（提供复印件并加盖生产厂家公章）	500	150000.00	有效期要求至 2026 年 5 月 31 日之后或者分两批发货
3	羊布鲁氏菌间接 ELISA 抗体检测试剂盒	192 孔/盒	盒	2100	1. 作用与用途：用于检测羊血清中的光滑型布鲁氏菌抗体； 2. 规格：192 孔/盒； 3. 原理：间接 ELISA； 4. 试剂盒组分：抗原包被板、阳性对照血清、阴性对照血清、HRP 标记鼠抗羊 IgG 、HRP 标记鼠抗羊 IgG 稀释液、底物溶液 A、底物溶液 B、终止液、20$\times$洗涤液、样品稀释液、血清稀释板；	2	4200.00	有效期要求至 2026 年 5 月 31 日之后或者分两批发货

					5. 标准反应时间 $\leq 75\text{min}$; 6. 贮藏与保存期: $2\sim 8^{\circ}\text{C}$ 保存, 有效期为 12 个月; ★7. 产品具有兽药批准文号 (提供复印件并加盖生产厂家公章);			
4	布鲁氏菌 cELISA 抗体检测试剂盒	192 孔/盒	盒	2200	1. 采用竞争 ELISA 检测牛、羊血清和奶样中的光滑型布鲁氏菌抗体。 2. 每盒 2 板, 每板 96 孔。 3. 试剂盒组分: 布鲁氏菌抗原包被板、阳性对照、阴性对照、竞争抗体、酶标抗体、底物溶液 A、底物溶液 B、终止液、25 倍浓缩洗涤液。 4. $2\sim 8^{\circ}\text{C}$ 保存, 到货时有效期不少于 15 个月。 5. 试剂盒批内变异 $< 3\%$, 批间变异 $< 3\%$, 效期稳定性变幅 $< 8\%$; 敏感性、特异性均 $> 95\%$ 。 6. 判定标准: 抑制率 (PI) $\geq 30\%$ 判为阳性, 抑制率 (PI) $< 30\%$ 判为阴性。 ★7. 具有兽药生产批准文号。(提供复印件并加盖生产厂家公章)	5	11000.00	有效期要求至 2026 年 5 月 31 日之后或者分两批发货

5	布鲁氏菌荧光 PCR 检测试剂盒	50T/盒	盒	2100	1. 采用 TaqMan 探针法实时荧光 PCR 技术定性检测动物淋巴结、血清、乳腺组织、胎盘、腱鞘、滑液、囊尿液、粪便等样本中的布鲁氏菌（BRU）核酸，检测结果可用于 BRU 感染的辅助诊断。对仪器设备要求较低，能广泛用于实验室各种荧光 PCR 仪器。 2. 试剂盒组成：阴性对照 1 管；阳性对照 1 管；PCR 反应液 1 管；产品说明书 1 份。提供制造商或代理商开具的售后服务承诺书及产品说明书原件或彩页。 3. 试剂盒批内变异＜3%，批间变异＜3%，效期稳定性变幅＜5%；内控样本敏感性 100%、综合敏感性＞98%、特异性 100% 4. 选择 FAM 为信号采集通道，淬灭基团选择 None，染料校正选择 None。 5. 反应体系：总体系 25 μL，PCR 反应液 20 μL；样品/阴性对照/阳性对照 5 μL。 6. 试剂有效期：≥12 个月。 ★7. 具有兽药生产批准文号（提供复印件并加盖生产厂家公章）	5	10500.00	有效期要求至 2026 年 5 月 31 日之后或者分两批发货
---	------------------	-------	---	------	--	---	----------	---------------------------------

6	布鲁氏菌 A19（野毒株、疫苗株）双重荧光 PCR 引物探针体系	50T/盒	盒	3500	1. 采用 TaqMan 探针法实时荧光 PCR 技术定性检测血液、实质脏器样本及增菌液中布鲁氏菌 A19 的野毒株和疫苗株，检测结果可用于布鲁氏菌 A19 的野毒株和疫苗株的辅助诊断。对仪器设备要求较低，能广泛用于实验室各种荧光 PCR 仪器。 2. 试剂盒组成：阴性对照 1 管；A19 野毒株阳性对照 1 管；A19 疫苗株阳性对照 1 管；DNA 提取液 2 管；PCR 反应液 2 管；混合酶液 1 管；产品说明书 1 份。提供制造商或代理商开具的售后服务承诺书及产品说明书原件或彩页。 3. 试剂盒批内变异＜3%，批间变异＜3%，效期稳定性变幅＜5%；内控样本敏感性 100%、综合敏感性＞98%、特异性 100% 4. 选择 FAM/JOE 为信号采集通道，淬灭基团选择 None，染料校正选择 None。 5. 反应体系：总体系 25 μL，PCR 反应液 19.5 μL；混合酶液 0.5 μL；样品/阴性对照/阳性对照 5 μL。 6. 试剂有效期：≥12 个月。	1	3500.00	
---	----------------------------------	-------	---	------	--	---	---------	--

7	布鲁氏菌 S2（野毒株、疫苗株）双重荧光 PCR 引物探针体系	50T/盒	盒	3500	1. 采用 TaqMan 探针法实时荧光 PCR 技术定性检测血液、实质脏器样本及增菌液中布鲁氏菌 S2 的野毒株和疫苗株，检测结果可用于布鲁氏菌 S2 的野毒株和疫苗株的辅助诊断。对仪器设备要求较低，能广泛用于实验室各种荧光 PCR 仪器。 2. 体系组成：阴性对照 1 管；S2 野毒株阳性对照 1 管；S2 疫苗株阳性对照 1 管；DNA 提取液 2 管；PCR 反应液 2 管；混合酶液 1 管；产品说明书 1 份。提供制造商或代理商开具的售后服务承诺书及产品说明书原件或彩页。 3. 试剂盒批内变异＜3%，批间变异＜3%，效期稳定性变幅＜5%；内控样本敏感性 100%、综合敏感性＞98%、特异性 100% 4. 选择 FAM/JOE 为信号采集通道，淬灭基团选择 None，染料校正选择 None。 5. 反应体系：总体系 25 μL，PCR 反应液 19.5 μL；混合酶液 0.5 μL；样品/阴性对照/阳性对照 5 μL。 6. 试剂有效期：≥12 个月。	1	3500.00	
---	---------------------------------	-------	---	------	---	---	---------	--

8	口蹄疫 3ABC 抗体竞争 ELISA 抗体检测试剂盒	192 孔/盒	盒	2400	1. 作用与用途：用于鉴别口蹄疫野毒感染血清和疫苗免疫血清 2. 保存条件： 2~8℃ 保存 3. 试剂盒规格：（1）96 孔/盒 （2）192 孔/盒 （3）480 孔/盒 4. 试剂盒有效期 15 个月。 ★5. 具有兽药产品批准文号且在有效期内（提供批准文号复印件并加盖生产厂家公章）	3	7200.00	有效期要求至 2026 年 5 月 31 日之后或者分两批发货
9	小反刍兽疫阻断 ELISA 抗体检测试剂盒	192 孔/盒	盒	2400	1. 作用与用途：用于检测绵羊、山羊血清中小反刍兽疫病毒（PPRV）抗体。 2. 保存条件： 2~8℃ 保存 3. 试剂盒规格：192 孔/盒 4. 试剂盒组成：PPRV B 抗原包被板 、样品稀释液、PPRV B 阴性血清、PPRV B 阳性血清、20× 洗涤液 、酶标抗体、底物溶液、终止液 5. 试剂盒有效期 15 个月。 ★6. OIE 小反刍兽疫参考实验室技术支持证明文件。（提供证明文件并加盖生产厂家鲜章）	7	16800.00	有效期要求至 2026 年 5 月 31 日之后或者分两批发货

10	日本血吸虫抗体检测试纸条	50 条/ 盒	盒	1500	1. 作用与用途： 用于检测牛、羊血清中的日本血吸虫抗体。 2. 保存条件：室温干燥保存 3. 试剂盒规格：50 条/盒 4. 试剂盒组成：日本血吸虫抗体检测试纸条 5. 试剂盒有效期 12 个月。 ★6. 具有兽药产品批准文号且在有效期内（提供批准文号复印件并加盖生产厂家公章）	13	19500.00	有效期要求至 2026 年 6 月 30 日之后或者分两批发货
11	非洲猪瘟病毒荧光 PCR 检测试剂盒（一步法）	50T/盒	盒	2200	1. 用于各种样品的非洲猪瘟疫病病毒核酸荧光 RT-PCR 特异性检测； 2. 采用一步法 qRT-PCR，反应在同一管内连续进行； 3. 反应液和 Taq 酶已混合在一起，可直接分液使用； 4. 适用于猪病料、血液等样本中的非洲猪瘟病毒的特异性检测； 5. 规格： 50 份/盒 6. 试剂盒组成：荧光 qRT-PCR 反应液；DNA 抽提液；阴性对照；阳性对照； 7. 反应体系：总体系 20μL；	2	4400.00	有效期要求至 2026 年 5 月 31 日之后或者分两批发货

					8. 稳定性：批内及批间差异系数 $\leq 3\%$ ； 9. 特异性：100%；灵敏度：100% ★10. 有兽药产品批准文号且在有效期内（提供批准文号复印件并加盖生产厂家公章）；			
12	非洲猪瘟病毒间接 ELISA 抗体检测试剂盒	192 孔/盒	盒	2200	1. 作用与用途：用于检测猪血清样品中非洲猪瘟病毒 P30 蛋白抗体； 2. 规格：192 孔/盒； 3. 原理：间接 ELISA； 4. 试剂盒组分：抗原包被板、阴性对照、阳性对照、抗猪 IgG HRP 酶结合物、底物溶液、终止液、25 倍浓缩洗涤液、样品稀释液、封板膜； 5. 标准反应时间 $\leq 75\text{min}$ ； 6. 贮藏与有效期：2~8℃保存，有效期为 12 个月； ★7. 提供兽药批准文号（提供复印件并加盖生产厂家公章）；	3	6600.00	有效期要求至 2026 年 5 月 31 日之后或者分两批发货

13	磁珠法全自动 DNA/RNA 抽提试剂盒	20T/盒	盒	240	1. 用于病毒核酸的磁珠法提取；同时适用于 DNA 和 RNA 病毒；适用于本实验室现有天隆 NP968 系列仪器。 2. 样本适用性：鼻咽拭子、环境样本、血清、血拭子、组织、精液等多种样本； 3. 操作简便性：使用时只需加样本，无需再添加其他试剂组分如蛋白酶 K 等；磁珠和裂解液分同别位于不同孔中； 4. 单次提取时间：≤15 分钟； 5. 板内精密度：同一提取模板 16 个重复 PCR 的 CT 值重复性误差 CV≤5%，灵敏度：达到 100copies/ml 检测限 ； 6. 规格：20T/盒	20	4800.00	有效期要求至 2026 年 6 月 30 日之后或者分两批发货
14	口蹄疫病毒引物探针	50 头份/盒	盒	2200	1. 作用与用途：用于动物舌、鼻、蹄水泡皮，O-P 液、淋巴结、扁桃体、肌肉、脾脏、 肾脏、肺脏等样品中口蹄疫病毒（FMDV）核酸的检测。 2. 保存条件：-20℃ 以下冷冻保存 3. 试剂盒规格： 50 检份/盒 4. 试剂盒有效期≥12 个月。	1	2200.00	有效期要求至 2026 年 5 月 31 日之后或者分两批发货

15	猪繁殖与呼吸综合征病毒引物探针	50 头份 /盒	盒	2200	1. 作用与用途：用于猪的扁桃体、脾脏、淋巴结、肺脏、肝脏、血液、精液等样品中的 猪繁殖与呼吸综合征病毒（PRRSV）核酸的检测。 2. 保存条件：-20℃以下冷冻保存 3. 试剂盒规格： 50 检份/盒 4. 试剂盒有效期≥12 个月。	1	2200.00	有效期要求至 2026 年 5 月 31 日之后或者分两批发货
16	猪瘟病毒引物探针	50 头份 /盒	盒	2200	1. 作用与用途： 用于猪的扁桃体、脾脏、淋巴结、肾脏、肝脏、肌肉、血液、精液等样 品中的猪瘟病毒（CSFV）核酸检测。 2. 保存条件：-20℃以下冷冻保存 3. 试剂盒规格： 50 检份/盒 4. 试剂盒有效期≥12 个月。	1	2200.00	有效期要求至 2026 年 5 月 31 日之后或者分两批发货
17	牛结节性皮肤病病毒引物探针	50 头份 /盒	盒	2200	1. 作用与用途：用于牛的皮肤结节或结痂周围组织病料，唾液、口腔或鼻腔拭子、牛奶、 精液，或者抗凝全血（EDTA 抗凝）中的牛结节性皮肤病病毒（LSDV）核酸的检测。 2. 保存条件：-20℃以下冷冻保存 3. 试剂盒规格： 50 检份/盒 4. 试剂盒有效期≥12 个月。	1	2200.00	有效期要求至 2026 年 5 月 31 日之后或者分两批发货

18	小反刍兽疫病毒引物探针	50 头份 /盒	盒	2200	1. 作用与用途：用于鼻腔拭子、口腔拭子、眼拭子以及淋巴结、脾、肾、直肠、结肠、肺等组织等样品中小反刍兽疫病毒（PPRV）核酸的检测 2. 保存条件：-20℃以下冷冻保存 3. 试剂盒规格：50 次/盒 4. 试剂盒有效期≥12 个月。	1	2200.00	有效期要求至 2026 年 5 月 31 日之后或者分两批发货
19	禽流感病毒引物探针	50 头份 /盒	盒	2200	1. 作用与用途：用于禽类咽喉拭子、泄殖腔拭子、血清及组织样品中禽流感病毒(AIV) 核酸检测。 2. 保存条件：-20℃以下冷冻保存 3. 试剂盒规格：50 检份/盒 4. 试剂盒有效期≥12 个月。	1	2200.00	有效期要求至 2026 年 5 月 31 日之后或者分两批发货
20	禽流感病毒 H5 亚型血凝抑制试验抗原	2ml/瓶	瓶	220	1. 用于血凝抑制试验，禽流感抗体的定量检测； 2. 抗原灭活； 3. 抗原血凝效价不低于 7log ₂ ； 4. 规格：2mL/瓶； 5. 贮藏：-15℃以下保存； 6. 有效期：不少于 12 个月	5	1100.00	有效期要求至 2026 年 5 月 31 日之后或者分两批发货

21	禽流感病毒 H7 亚型血凝抑制试验抗原	2ml/瓶	瓶	220	1. 用于血凝抑制试验，禽流感抗体的定量检测； 2. 抗原灭活； 3. 抗原血凝效价不低于 7log2； 4. 规格：2mL/瓶； 5. 贮藏：-15℃以下保存； 6. 有效期：不少于 12 个月	5	1100.00	有效期要求至 2026 年 5 月 31 日之后或者分两批发货
22	移液器枪头（带滤芯）	96 支/盒	盒	22	1. 规格：200 μL，96 支/盒，50 盒/箱；与天隆 RBT320 布鲁氏菌病自动检测仪匹配	500	11000.00	
23	移液器枪头（带滤芯）	96 支/盒	盒	24	1. 规格：10 μL，96 支/盒，50 盒/箱	100	2400.00	
24	虎红反应板	14 个/包	包	45	与天隆 RBT320 布鲁氏菌病自动检测仪匹配	1800	81000.00	
25	医疗废弃物收集袋	100 只/把	把	55	1. 版面设计规范，印有医疗专用图案 2. 材质：全新聚乙烯 PE 3. 规格：70*80cm	10	550.00	
合 计						3028	472350	

四、质量保证及售后服务要求

（一）供应商所供产品名称、规格、数量、质量要求、生产企业与竞采文件要求相符。

（二）自验收之日起，产品质量保证期不低于 1 年。

（三）产品属于国家规定“三包”范围的，其产品质量保证期不得低于“三包”规定。

（四）成交供应商须免费提供现场技术培训与技术支持。

（五）用户遇到使用及技术问题，电话咨询不能解决的，成交供应商或制造商应在 2 小时内采取相应响应措施；无法在 2 小时内解决的，应在 24 小时内派出专业技术人员进行技术支持。

五、交货期限及地点

（一）交货时间

公示期后签订合同,签订合同后 20 个工作日内交货并完成培训。

（二）交货地点

采购人指定地点。

六、验货方式

（一）货物全部到达现场后，采购人请相关专业人员组织验收。成交供应商应在使用单位人员在场情况下当面开箱，共同清点、检查外观，作出开箱记录，双方签字确认。

（二）成交供应商应保证货物到达采购人所在地完好无损，如有缺漏、损坏，由供应商负责调换、补齐或赔偿。

（三）成交供应商应提供完备的技术资料、装箱单和合格证等，并派遣专业技术人员进行现场指导。验收合格条件如下：

- 1、产品技术参数与采购合同一致，性能指标达到规定的标准。
- 2、货物技术资料、装箱单、合格证等资料齐全。
- 3、在规定时间内完成交货并验收，并经采购人确认。
- 4、采购人随机抽取的样品检测结果为合格。

（四）产品在用户掌握使用技术要领，使用符合要求后，才作为最终验收。

七、报价要求

（一）报价开始时间、报价截止时间、有效报价家数均以公告内容为准。

（二）本次报价为人民币报价，包含：货物费、运输费、安装调试费、装卸费、培训费、保险费、税费（含关税）等所有费用。

八、供应商响应文件要求

供应商必须在平台上按要求上传响应文件，未按要求提供的视为无效供应商。

（一）响应文件内容

1. 盖鲜章的《报价函》《明细报价表》各 1 份。
2. 盖鲜章的《法定代表人身份证明书》1 份，其中应包含法定代表人身份证复印件。若法定代表人委托他人投标，需提供盖鲜章的《法定代表人授权委托书》1 份，其中应包含法定代表人及被授权人身份证复印件各 1 份。
3. 盖鲜章的基本资格条件承诺函。
4. 其他应提供的资料。

（二）提交文件的要求

1. 供应商线上报名、报价时需上传盖鲜章后的电子文档一份。
2. 供应商在系统中的报价与响应文件中的报价不一致时，采购人将以系统中供应商的报价作为评判依据。
3. 供应商只能以自己单位名义提交响应文件。
4. 供应商制作的响应文件电子文档，须按照要求制作，规定签字、盖章的地方必须按规定签字、盖章，上传的文件需字迹清晰，未按要求制作响应文件的作废标处理。

（三）无效响应

供应商发生以下条款情况之一者，视为无效响应，其响应文件将被拒绝：

- 1、供应商不符合资格要求的；
- 2、供应商未按照竞采通知书的要求缴纳保证金的；
- 3、供应商所提交的响应文件不按规定签字、盖章的；
- 4、供应商的报价超过采购预算（若有采购预算单价，则含采购预算单价）的；
- 5、供应商响应文件附有采购人无法接受的条件的；
- 6、供应商串通投标的；
- 7、供应商组成联合体投标的；
- 8、法律、法规和竞采通知书规定的其他无效情形。

（四）废标条款

出现下列情形之一的，采购人或者采购代理机构应当终止竞采

采购活动，发布项目终止公告并说明原因，重新开展采购活动：

- 1、因情况变化，不再符合规定的竞采采购方式适用情形的；
- 2、出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- 3、在采购过程中符合竞争要求的供应商或者报价未超过采购预算的供应商不足 2 家的。

废标后，除采购任务取消情形外，应当重新组织采购。

九、成交规则

在符合项目采购要求、质量和服务的前提下，手动确认报价最低的成为成交供应商；如出现两个以上相同最低报价的，由采购人自行选择产品配置参数优越者为成交供应商。

十、付款方式

1、签订合同前，中标供应商交纳中标金额的 10%履约保证金到甲方指定对公帐户，如果中标供应商所投产品虚假应标，不满足招标参数及商务条款，将失去成交资格并没收履约保证金。

2、采购项目验收合格后，乙方向甲方开具税务部门监制的本单位正式发票，甲方按照政府采购合同和验收书及乙方的等额有效发票进行支付。

十一、联系方式

采购单位：忠县动物卫生监督所

联系人：胡老师

电话：135944444456

地址：重庆市忠县忠州街道州屏环路 57 号

十二、其它有关规定

（一）凡有意参加此项目的供应商，请于公告发布之日起至报价截止时间之前，在重庆市政府采购云平台网上竞采下载查看本项目竞采文件，无论供应商下载查看与否，均视为已知晓所有实质性要求内容。

（二）供应商应于报价开始前完成政府采购网账号注册、政采云账号关联等操作，提前学习网上竞采操作手册并检查账号是否可用，遇到操作问题请及时咨询手册中的客服电话，如因账号注册关联、操作不熟练等原因导致供应商未成功报价，责任由供应商自行承担。

《网上竞采自行采购操作手册（供应商）》、《单点登录账号绑定操作手册》详见<https://xj.ccgp-chongqing.gov.cn/ge/content/yptczzn/list>。

（三）无论竞采结果如何，供应商参与本项目的费用均自行承担。

（四）其他未尽事宜由双方在采购合同中详细约定。

供应商编制响应文件要求

一、报价

(一) 报价函

报 价 函

_____（采购单位名称）：

我方收到_____（项目名称）的竞采文件，
经详细研究，决定参加该项目。

1. 愿意按照竞采文件中的一切要求，提供本项目的商品、及服务，报价为人民币大写：_____元整；人民币小写_____元。

2. 我方现提交的响应文件为：响应文件正本壹份。

3. 我方承诺：本次报价的有效期为 90 天。

4. 我方完全理解和接受竞采文件的一切规定、要求和评审办法。

5. 在整个采购过程中，我方若有违规行为，愿意接受重庆市政府采购云平台相关管理方的处罚。

6. 我方若中选，将按照竞采结果签订合同，并且严格履行合同义务。本承诺函将成为合同不可分割的一部分，与合同具有同等的法律效力。

7. 我方理解，最低报价不是成交的唯一条件。

供应商名称（公章）：

年 月 日

(二) 明细报价表

明细报价表

项目名称：

序号	产品名称	数量	单位	品牌及产地	制造商名称	规格型号	单价(元)	合计(元)
合计 (元)								

填写要求：

- 1.供应商应完整填写本表，并逐页盖章。
- 2.该表内容不可扩展、不可变更。

供应商名称（公章）：

年 月 日

（三）技术（质量）条款差异表

采购项目名称：

序号	招标要求	投标应答	差异说明

投标供应商：

法定代表人或法定代表人授权

代表：

（投标供应商公章）

（签字或盖章）

注：

1. 本表即为对本项目“第二篇 项目技术规格、数量及质量要求”中所列项目技术需求进行比较和响应；
2. 该表必须按照询价通知书要求逐条如实填写，根据投标情况在“差异说明”项填写正偏离或负偏离及原因，完全符合的填写“无差异”；
3. 该表可扩展；
4. 可附相关技术支撑材料。（格式自定）

二、法定代表人身份证明书（格式）/法定代表人授权委托书（格式）（二选一）

法定代表人身份证明书

致_____（采购单位名称）：

_____（法定代表人名称及身份证代码）是
（供应商名称）的法定代表人，电话_____，代表我单位全
权办理上述项目的竞采报价、签约等具体工作，并签署全部有关
文件、协议及合同。签字负全部责任。

法定代表人（签字或盖章）：

供应商名称（公章）

年 月 日

（附：法定代表人身份证正反面复印件）

法定代表人授权委托书

致_____（采购单位名称）：

_____（法定代表人名称）是（供应商名称）
的法定代表人，特授权_____（被授权人姓名
及身份证代码）电话_____，代表我单位全权办理上述项目
的竞采报价、签约等具体工作，并签署全部有关文件、协议及合
同。

我单位对被授权人的签字负全部责任。

在撤消授权的书面通知以前，本授权书一直有效。被授权人
在授权书有效期内签署的所有文件不因授权的撤消而失效。

被授权人：

（签字或盖章）

法定代表人：

（签字或盖章）

（附：被授权人、法定代表人身份证正反面复印件）

供应商名称（公章）

年 月 日

三、基本资格条件承诺函

基本资格条件承诺函

致_____（采购单位名称）：

_____（供应商名称）郑重承诺：

1. 我方具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度，具有履行合同所必需的设备和专业技术能力，具有依法缴纳税收和社会保障金的良好记录，参加本项目采购活动前三年内无重大违法活动记录。

2. 我方未列入在信用中国网站（www.creditchina.gov.cn）“失信被执行人”、“重大税收违法案件当事人名单”中，也未列入中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）“政府采购严重违法失信行为记录名单”中。

3. 我方在项目评审环节结束后，随时接受采购人检查验证，配合提供相关证明材料，证明符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的供应商基本资格条件。

我方对以上承诺负全部法律责任。

特此承诺。

供应商名称（公章）

年 月 日

四、特定资格条件证书或证明文件

(结束)

