

2025年呼吸道传染病和手足口检测试剂及耗材采购
项目（二次）

采
购
需
求
公
示

项目编号:KLDX-2025-A012

采 购 人: 黔东南苗族侗族自治州疾病预防控制中心

招标代理机构: 黔东南州东信商品贸易经纪有限公司

2025年呼吸道传染病和手足口检测试剂及耗材采购项目

（二次）A包

采购需求公示

一、项目基本信息

项目名称：2025年呼吸道传染病和手足口检测试剂及耗材采购项目（二次）

项目编号：KLDX-2025-A012

采购预算：A包采购预算为：639600元

二、公示期限（不少于2个工作日）：

时间：2025年07月15日至2025年07月17日

三、其他补充事宜

采购预算确定依据：黔东南苗族侗族自治州本级政府采购计划书

四、项目联系人（公示期限内，优先反馈意见给代理机构）

1、采购人信息

采购单位名称：黔东南苗族侗族自治州疾病预防控制中心

项目联系人：龙昭武

联系电话：0855-8277023

2、代理机构

代理全称：黔东南州东信商品贸易经纪有限公司

联系人：王顾翔

联系方式：0855-8255711

黔东南州东信商品贸易经纪有限公司

（一）一般资格要求：

1、符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的资格条件要求；

2、具有有效的企业营业执照、组织机构代码证、税务登记证或多证合一的营业执照；

3、根据财政部文件 财库【2016】125号通知，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且还在执行期的供应商，拒绝其参加本次采购活动。信用记录查询渠道为“信用中国网站”（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购（www.ccgp.gov.cn），查询时间为获取谈判文件之日起至开标前的任意时间；

4、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供经会计师事务所出具的2023年度或2024年度财务审计报告或提供基本开户银行出具的资信证明）；

5、具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录（依法缴纳税收2024年至今任意3个月的纳税证明或完税证明）和社会保障资金（2024年至今任意3个月的社保缴纳证明）的相关材料；

6、投标人为制造商的须提供医疗器械生产许可证和经营许可证，投标人为代理商的须提供医疗器械经营许可证。

（二）商务要求：

详见招标文件

（三）评标办法：

一、评标方法和评分标准

1、评标方法：综合评分法（评分计算结果保留 2 位小数，百分比亦取 2 位小数，第三位小数四舍五入）。

综合评分法，是指在最大限度地满足招标文件实质性要求前提下，按照招标文件中规定的各项因素进行综合评审后，以评标总得分最高的投标人作为中标候选供应商或者中标供应商的评标方法。

综合评分的主要因素是：报价及产品品质、实施方案和技术服务要求、安装及售后服务、相关业绩、企业信誉等内容。评标时，评标委员会各成员独立对每个有效投标人的标书进行评价、打分，然后汇总每个投标人各项评分因素的得分。

2、评分依据：《招标文件》、《投标文件》和《评分标准》

二、评标定标

1、评标委员会首先对各投标供应商的投标文件响应性进行初审，判定投标供应商是否响应了招标项目的基本要求，然后按评分标准对各投标供应商进行评分，并按各供应商最终得分的高低排序，向采购人推荐得分最高的前 3 名为成交候选人，得分最高的为第一成交候选人，依次类推为第二、第三成交候选人，如出现得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列；得分且投标报价相同的，按技术指标优劣顺序排列。排名第一的成交候选人因不可抗力、自身原因不能履行合同或者经查实弄虚作假的，采购人可以与第二成交候选供应商签订政府采购合同，以此类推。

2、评标委员会将对实质上响应招标文件的投标文件进行评价和比

较。

3、评标委员会按评分标准各项因素综合评价每份投标文件，确定中标优选方案。

4、任何最低报价和任何单项因素的最优均不作为中标的保证。

注一：扶持中小企业政策：根据《政府采购促进中小企业发展暂行办法》（财库【2020】46号），投标人被认定为中小型、微型企业、监狱企业（以投标文件提供的符合规定的有关证明材料为准）且所投产品为小型、微型企业所生产的或残疾人福利性单位（须提供《残疾人福利性单位声明函》附件），对小型微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位投标价给予10%的扣除，即：评标报价=属于小微企业货物部分投标总价×（1-10%）+其它部分货物投标总价。。

注二：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的投标主产品（不含附带产品），享受政策性加分，在经专家综合评审后的总得分基础上，加上 3 分（以供应商自身提供的证明材料进行确认）。

如有以上均相同的：

优先考虑《黔东南州鼓励采购工业企业产品推荐目录（第一批）》中工业企业为中标候选人；

注三：当评标委员会一致认为某投标人报价明显不合理或者低于成本，有可能影响商品质量和影响诚信履约的，或有恶意竞标嫌疑的，可以要求其在规定时间内提供成本分析报告等书面文件予以解释说明，并提交相关证明材料，评标委员会根据其提供的报告及材料进行判定其报价是否合理，当最终的判定其报价属不合理竞标时可取消其中标候选资格。

注四：当中标供应商因不可抗力或者自身原因不能履行政府采购合同的，采购人可以与排位在中标供应商之后第一位的中标候选人签订政府采购合同，以此类推。

（四）采购内容：

A包采购内容

1、多病原包部分

编号	名称	数量（人份）	备注
1	呼吸道15种病原体核酸检测试剂盒	1200	1. 用于检测咽拭子、鼻拭子和鼻咽拭子等样本中，新型冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、偏肺病毒、副流感病毒、普通冠状病毒、博卡病毒、鼻病毒、肠道病毒、肺炎支原体、A 族链球菌、百日咳杆菌、肺炎链球菌和流感嗜血杆菌核酸的定性检测。 ★2. 试剂规格：可根据客户提供预混液12T/25T/50T规格的试剂或提供预分装12T/24T规格的试剂。 ★3. 试剂配制：采用预分装模式或1管预混液模式，无需配制体系即可完成多种病原体基因型的定性检测。 4. 储存条件及有效期：避光-20±5℃保存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃保存，对有效期没有影响；冰袋低温运输，温度不超过 4℃；反复冻融 5次对效期没有影响。 5. 探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6. 病毒核酸检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5。 7. 最低检测限不高于：500 copies/mL。 8. 线性检测范围覆盖： $2 \times 10^3 \sim 1 \times 10^8$ copies/ml。 9. 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%。 ★10. PCR全流程最快反应时长≤70mins。 11. 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、肺炎克雷伯菌、耶氏肺孢子菌、结核分枝杆菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。 12. 可提供试剂盒同品牌的多病原核酸检测结果判读软件，无需人工根据荧光通道判读结果，一键即可完成多种病原体的结果判读，判读界面应直观体现，阳性病原体名称、CT值、内标情况、灰区情况、扩增曲线等；软件可兼容ABI、宏石、伯乐等常见PCR仪的导出数据。（提供多病原核酸判读结果软件截图证明）

			13. 适用仪器：ABI 7500 、 QuantStudio™ 5 、 QuantStudio™ 7 、 Roche LightCycler®480 II、Bio-Rad CFX96™、上海宏石 SLAN-96P/S 荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。 ★14. 此项目试剂盒生厂商需要与呼吸道多病原监测试剂盒1不一致。
2	呼吸道合胞病毒A/B分型核酸检测试剂盒	200	1. 本试剂盒用于咽拭子、鼻拭子和鼻咽拭子等样本中，呼吸道合胞病毒 A 型和 B 型核酸的定性检测。 2. 规格：12 反应/盒，25 反应/盒，50 反应/盒。 3. 试剂配制：采用1管全预混模式，无需配制反应体系即可完成多种病原体基因型的定性检测； 4. 储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5. 探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6. 病毒核酸检测通道：FAM、VIC、ROX。 7. 最低检测限：500 copies/ml 8. 线性检测范围： $2 \times 10^3 \sim 1 \times 10^8$ copies/ml； 9. 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%； 10. ★反应全流程最快时长≤65mins； 11. 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（甲型流感病毒、乙型流感病毒、副流感病毒、腺病毒、偏肺病毒、博卡病毒、鼻病毒、肺炎支原体、肺炎衣原体、肺炎链球菌、肺炎克雷伯菌、军团菌、金黄色葡萄球菌、结核分枝杆菌、流感嗜血杆菌、鲍曼不动杆菌）以及人的总核酸无交叉反应。 12. qPCR分析软件：可提供试剂盒同品牌的多病原核酸检测结果判读软件，无需人工根据荧光通道判读结果，一键即可完成多种病原体的结果判读，判读界面应直观体现，阳性病原体名称、CT值、内标情况、灰区情况、扩增曲线等；软件可兼容ABI、宏石、伯乐等常见PCR仪的导出数据，判读的试剂盒种类应覆盖≥500种常见病原微生物的核酸检测试剂盒。（须提供多病原核酸判读结果软件截图证明） 13. 生产企业具有医疗器械生产企业许可证。 14. 技术奖项：所投产品生产企业取得“多重PCR技术平台”省级及以上科学技术奖，可以提供证明文件。 15. 提供省级及以上相关部门出具的性能评估报告。 16. 适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、 Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。

3	人副流感病毒（1、2、3、4型）四重核酸检测试剂盒	200	1. 本试剂盒用于咽拭子等样本中，副流感病毒核酸分型的定性检测。 2. 规格：12 反应/盒，25 反应/盒，50 反应/盒。 3. 试剂配制：采用1管全预混模式，无需配制反应体系即可完成多种病原体基因型的定性检测； 4. 储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5. 探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6. 病毒核酸检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7. 最低检测限：500 copies/ml 8. 线性检测范围： $2 \times 10^3 \sim 1 \times 10^8$ copies/ml； 9. 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%； 10. ★反应全流程最快时长≤65mins； 11. 特异性： 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（流感病毒、呼吸道合胞病毒、博卡病毒、偏肺病毒、肺炎支原体、肺炎衣原体、副百日咳杆菌、金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、肺炎克雷伯杆菌）以及人的总核酸无交叉反应。 12. qPCR分析软件： 可提供试剂盒同品牌的多病原核酸检测结果判读软件，无需人工根据荧光通道判读结果，一键即可完成多种病原体的结果判读，判读界面应直观体现，阳性病原体名称、CT值、内标情况、灰区情况、扩增曲线等；软件可兼容ABI、宏石、伯乐等常见PCR仪的导出数据，判读的试剂盒种类应覆盖≥500种常见病原微生物的核酸检测试剂盒。（须提供多病原核酸判读结果软件截图证明） 13. 生产企业具有医疗器械生产企业许可证。 14. 技术奖项： 所投产品生产企业取得“多重PCR技术平台”省级及以上科学技术奖，可以提供证明文件。 15. 提供省级及以上相关部门出具的性能评估报告。 16. 适用仪器： ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、 Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。
---	---------------------------	-----	---

4	人冠状病毒 OC43/HKU1/NL63/229E 型核酸检测试剂盒	150	1. 本试剂盒用于咽拭子等样本中，人感染冠状病毒OC43/HKU1/NL63/229E型核酸的定性检测。 2. 规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 3. 注意组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、冠状病毒OC43/HKU1/NL63/229E型检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照） 4. 储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5. 探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6. 病毒核酸检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7. 最低检测限：500 copies/ml 8. 线性检测范围： $2 \times 10^3 \sim 1 \times 10^8$ copies/ml； 9. 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%； 10. ★反应全流程最快时长≤80mins； 11. 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（甲型流感病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、冠状病毒 MERS、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人的总核酸无交叉反应。 12. qPCR分析软件：可提供试剂盒同品牌的多病原核酸检测结果判读软件，无需人工根据荧光通道判读结果，一键即可完成多种病原体的结果判读，判读界面应直观体现，阳性病原体名称、CT值、内标情况、灰区情况、扩增曲线等；软件可兼容ABI、宏石、伯乐等常见PCR仪的导出数据，判读的试剂盒种类应覆盖≥500种常见病原微生物的核酸检测试剂盒。（须提供多病原核酸判读结果软件截图证明） 13. 生产企业具有医疗器械生产企业许可证。 14. 技术奖项：所投产品生产企业取得“多重PCR技术平台”省级及以上科学技术奖，可以提供证明文件。 15. 提供省级及以上相关部门出具的性能评估报告。 16. 适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量PCR仪，提供说明书或检验报告等证明材料。
---	---	-----	--

5	呼吸道腺病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	100	1. 本试剂盒用于咽拭子样本中，腺病毒的病毒核酸的定性检测。 2. 规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 3. 注意组成成分：核酸扩增反应液、腺病毒检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照） 4. 储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5. 探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6. 病毒核酸检测通道：FAM、VIC 7. 最低检测限：500 copies/ml 8. 线性检测范围： $2 \times 10^3 \sim 1 \times 10^8$ copies/ml； 9. 精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%； 10. ★反应全流程最快时长≤70mins； 11. 特异性： 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（甲型流感病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人的总核酸无交叉反应。 12. qPCR分析软件：可提供试剂盒同品牌的多病原核酸检测结果判读软件，无需人工根据荧光通道判读结果，一键即可完成多种病原体的结果判读，判读界面应直观体现，阳性病原体名称、CT值、内标情况、灰区情况、扩增曲线等；软件可兼容ABI、宏石、伯乐等常见PCR仪的导出数据，判读的试剂盒种类应覆盖≥500种常见病原微生物的核酸检测试剂盒。（须提供多病原核酸判读结果软件截图证明） 13. 生产企业具有医疗器械生产企业许可证。 14. 技术奖项：所投产品生产企业取得“多重PCR技术平台”省级及以上科学技术奖，可以提供证明文件。 15. 提供省级及以上相关部门出具的性能评估报告。 16. 适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7 、 Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪，提供说明书或检验报告等证明材料。
	合计		

2、流感手足口包部分

编号	名称	数量（人份）	备注
1	甲、乙流感病毒双通道核酸检测试剂盒	1300	★
2	甲型流感病毒核酸检测	210	

	试剂盒		
3	乙型流感病毒Yamagata和Victoria谱系核酸检测试剂盒	200	
4	甲型H1N1流感病毒RNA核酸检测试剂盒	200	★
5	季节性流感病毒H3N2亚型核酸检测试剂盒	200	
6	SARS病毒核酸测定试剂盒	50	
7	中东呼吸综合征冠状病毒核酸检测试剂盒	50	
8	肠道病毒通用型核酸检测试剂盒	700	★
9	EV71型核酸检测试剂盒	50	★
10	柯萨奇CA16核酸检测试剂盒	50	★
11	EV71/CA16双通道核酸检测试剂盒	300	★
12	柯萨奇病毒A6/A10核酸检测试剂盒	300	★
13	欧亚类禽猪流感病毒H1N1亚型核酸检测试剂盒	250	
14	H1亚型流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	
15	H2亚型流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	
16	H4亚型流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	
17	H6亚型流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	
18	H8亚型流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	
19	H11亚型流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	
20	H12亚型流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	
21	H13亚型流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	
22	H14亚型流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂	25	

	盒		
23	H15亚型流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	
24	H16亚型流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	
25	H3亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	
26	H5亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	50	
27	H7亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	50	
28	H9亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	50	
29	H10亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	
30	N1亚型流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	
31	N2亚型流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	
32	N3亚型流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	
33	N4亚型流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	
34	N5亚型流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	
35	N6亚型流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	
36	N7亚型流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	
37	N8亚型流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	
38	N9亚型流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	25	

39	H3N8亚型禽流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	50	
40	H5N1亚型禽流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	100	
41	H5N2亚型禽流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	25	
42	H5N6亚型禽流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	100	
43	H5N8亚型禽流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	25	
44	H7N2亚型禽流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	25	
45	H7N4亚型禽流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	25	
46	H7N9亚型禽流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	250	★
47	H9N2亚型禽流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	250	
48	H10N3亚型禽流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	25	
49	H10N5亚型禽流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	25	
50	H10N8亚型禽流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	25	
51	猴痘病毒核酸检测试剂盒	50	
	合计		
带“★”标识的试剂需提供所列商品名称中至少提供四个及以上的医疗器械注册证原件扫描件或加盖投标人鲜章的复印件扫描件及厂家授权书原件扫描件。			