## **北京市疾病预防控制中心公共卫生危害因素监测与干预项目试剂耗材采购项目第六包（第二次）公开招标公告**

## 一、项目基本情况

1. 项目编号/包号：2504-HXTC-IS1180/6
2. 项目名称：北京市疾病预防控制中心公共卫生危害因素监测与干预项目试剂耗材采购项目
3. 项目预算金额：799.029183万元、项目最高限价（如有）： / 万元
4. 采购需求：

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 包号 | 标的名称 | 采购包预算金额（万元） | 单位 | 规格 | 数量 | 简要技术需求或服务要求 | 是否接受进口产品 |
| 6 | R2A检测异养菌 | 107.7448 | 盒 | 100个/盒 | 2 | 有证标准物质，符合国家标准，不接受临期产品 | 是 |
| 9厘米培养皿 | 箱 | 10个/包， 50包/箱 | 2 | 无菌、直径9cm、透明塑料制品 | 否 |
| 医疗废物袋 | 箱 | 50只/扎，20扎/箱 | 3 | HJ421-2008《医疗废物专用包装袋、容器和警示标志标准》；≥90cm×100cm/只 | 否 |
| 复合醇手消毒液 | 瓶 | 300ML/瓶 | 40 | 1.符合GB27950-2020《手消毒剂通用要求》；#2.在《全国消毒产品网上备案信息服务平台》完成备案； | 否 |
| BCYE平板培养基 | 盒 | 20皿/盒 | 60 | 1、GBT 18204.3-2013 公共场所卫生检验方法 第3部分：空气微生物 GBT 18204.5-2013 公共场所卫生检验方法 第5部分：集中空调通风系统2、产品采用进口原料；3、产品采用9cm培养皿无菌灌装；4、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| BCYE无半胱氨酸平板培养基 | 盒 | 20皿/盒 | 30 | 1、GBT 18204.3-2013 公共场所卫生检验方法 第3部分：空气微生物 GBT 18204.5-2013 公共场所卫生检验方法 第5部分：集中空调通风系统2、产品采用进口原料；3、产品采用9cm培养皿无菌灌装；4、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| Baird-Parker氏培养基平板 | 盒 | 20皿/盒 | 12 | 1、符合GBT 18204.4-2013 公共场所卫生检验方法 第4部分：公共用品用具微生物 GB 7918.5-1987 化妆品微生物标准检验方法 金黄色葡萄球菌2、产品采用9cm培养皿无菌灌装；3、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| GVPC平板培养基 | 盒 | 20皿/盒 | 60 | 1、GBT 18204.3-2013 公共场所卫生检验方法 第3部分：空气微生物 GBT 18204.5-2013 公共场所卫生检验方法 第5部分：集中空调通风系统2、产品采用进口原料；3、产品采用9cm培养皿无菌灌装；4、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 军团菌采样吸收液1 GVPC | 盒 | 25支/盒 | 1 | 1、符合GBT 18204.3-2013 公共场所卫生检验方法 第3部分：空气微生物 GBT 18204.5-2013 公共场所卫生检验方法 第5部分：集中空调通风系统2、产品采用进口原料；3、产品为大口离心管无菌灌装；4、产品装量为20mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 军团菌采样吸收液2 酵母吸收液 | 盒 | 25支/盒 | 1 | 1、符合GBT 18204.3-2013 公共场所卫生检验方法 第3部分：空气微生物 GBT 18204.5-2013 公共场所卫生检验方法 第5部分：集中空调通风系统2、产品为大口离心管无菌灌装；3、产品装量为20mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 军团菌酸处理液 | 盒 | 50支/盒 | 4 | 1、符合GBT 18204.3-2013 公共场所卫生检验方法 第3部分：空气微生物 GBT 18204.5-2013 公共场所卫生检验方法 第5部分：集中空调通风系统\*2、易开合管盖，可单手开合，单手开合时不触及管口；3、产品装量为5mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 异养菌菌数测定培养基 | 盒 | 8瓶/盒 | 1 | 1、符合HG\_T-4207-2011-工业循环冷却水异养菌菌数测定-平皿计数法2、产品采用250mLPC瓶无菌灌装；3、产品装量为200mL/瓶；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 1000ul盒装灭菌滤芯枪头 | 箱 | 100支/盒，10盒/大盒，5大盒/箱 | 1 | 1、滤芯防气溶胶吸头；2、适合DNA扩增和微生物学应用；3、聚乙烯滤芯均不含DNA抑制剂，采用自动操作方式插入吸头，避免核酸酶污染，底部密封吸头盒包装，防止污染；4、不含RNase/DNase；5、无热原；6、无菌 | 是 |
| 无菌过滤膜  | 盒　 | 150片/盒 | 2 | 0.45孔径、单张、无菌、有网格、适用于膜分选器 | 是 |
| 干斑式1型嗜肺军团菌胶乳凝集试剂盒 | 盒 | 60次/盒 | 5 | 1、用途：用于鉴定在疑似军团病患者或环境来源的平板培养基上生长的军团菌种类；2、单独鉴定嗜肺军团菌血清群1型； 3、有效期：6个月以上。 | 是 |
| 干斑式2-14型嗜肺军团菌胶乳凝集试剂盒 | 盒 | 60次/盒 | 5 | 1、用途：用于鉴定在疑似军团病患者或环境来源的平板培养基上生长的军团菌种类；2、单独鉴定嗜肺军团菌血清群2-14型；3、有效期：6个月以上。 | 是 |
| 干斑式其它军团菌胶乳凝集试剂盒 | 盒 | 60次/盒 | 1 | 1、用途：用于鉴定在疑似军团病患者或环境来源的平板培养基上生长的军团菌种类；2、鉴定嗜肺军团菌属； 3、有效期：6个月以上。 | 是 |
| 哥伦比亚血平板 | 包 | 10块/包  | 60 | 1、用于细菌陪养。2、90mm\*10块/包。3、有效期60天以上 | 否 |
| L型涂布棒 | 箱 | 1000个/箱 | 1 | 1、原料采用100%聚苯乙烯；2、EO灭菌； | 否 |
| 擦手纸 | 箱 | 200抽/包， 20包/箱 | 2 | 1.强效快干技术；2.吸水力强；3.≥220mmx225mm/张；4.原生木浆 | 否 |
| 涂抹棒（环境）蛋白胨水 | 盒 | 10支/盒 | 22 | 1、适用标准：GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法 第12部分：微生物指标、HJ 1000-2018 水质 细菌总数的测定 平皿计数法、水和废水监测方法（第四版）、CJ/T 221-2005 城市污水处理厂污泥检验方法、GB/T 18204.9-2000 游泳池水微生物检验方法 细菌总数测定； 2、参考值:102~104CFU/mL; 3、有效期6个月以上。 | 否 |
| 0.5-10ul盒装灭菌透明滤芯吸头 | 箱 | 96支/盒，10盒/大盒，5大盒/箱 | 2 | 1、不含RNase/DNase； 2、无热原、无菌、透明； 3、加长滤芯，盒装； 4、可适配艾本德、瑞宁、吉尔森等品牌加样枪； | 否 |
| 单通道可调量程移液器 | 个 | 个 | 5 | 1、可实现单手操作2、适合所有手型#3、有量程锁防止意外的调节失误4、可设定量程，移液与褪除吸头，操作无需换手5、可在狭窄容器内移液6、易校准，无需工具7、量程范围：100-1000ul | 是 |
| 单通可调量程道移液器 | 个 | 个 | 5 | 1、可单手操作2、适合所有手型#3、有量程锁防止意外的调节失误4、可设定量程，移液与褪除吸头，操作无需换手5、可在狭窄容器内移液6、易校准，无需工具7、量程范围：20-200ul | 是 |
| 冻存管 | 箱 | 50个/包，10包/箱 | 2 | 1、自立式设计，2ml圆底，内旋盖；2、带有刻度和较大的标记区；3、可耐受-196℃的低温；4、配有硅胶垫圈；5、经过γ-辐照灭菌；6、经认证无热原且不含DNase/RNase；7、可单手操作 | 否 |
| 无菌过滤膜 | 盒 | 150/盒 | 2 | 0.45孔径，内径1.02mm,与我中心现有QC8500 S2型流动注射分析仪适用 | 是 |
| 取样瓶含硫代硫酸钠 | 箱 | 200瓶/箱 | 3 | 1、100ml带刻度取样瓶2、内含硫代硫酸钠 3、规格：120ml/瓶4、有效期：6个月以上 | 是 |
| 酶底物法试剂盒 | 盒 | 200个/盒 | 1 | 1、用途：利用转隶技术固定底物技术酶底物法（DST），同时检测总大肠菌群和大肠埃希氏菌； 2、24 小时内可得到结果； 3、培养基独立包装，无需准备培养基； 4、手工操作时间不超过 1 分钟；5、无需确认实验；6、无需清洗玻璃器皿，无需菌落计数； 7、可检测每个样品中1个总大肠菌群、大肠埃希氏菌或粪大肠菌群； 8、有期效：10个月以上。 | 是 |
| 一次性无菌培养皿 | 箱 | 10块/包，50包/箱 | 2 | 1、环氧乙烷灭菌； 2、规格：90mm；3、高度：16mm； 4、有效期：2年以上 | 否 |
| 丁腈手套 | 盒 | 100只/盒 | 20 | M号，不含有机硅，优质的防撕裂丁腈材质 | 否 |
| 丁腈手套 | 盒 | 100只/盒 | 1 | S号，不含有机硅，优质的防撕裂丁腈材质 | 否 |
| 丁腈手套 | 盒 | 100只/盒 | 1 | L号，不含有机硅，优质的防撕裂丁腈材质 | 否 |
| 500mL取样瓶含硫代硫酸钠 | 箱 | 50个/箱 | 4 | 1、500ml带刻度取样瓶； 2、内含硫代硫酸钠； 3、有效期：6个月以上： | 否 |
| 1%TTC 溶液 | 盒 | 5支/盒 | 1 | 1、用途：用于肠球菌的滤膜法计数2、有效期：1年 | 否 |
| 液体石蜡 | 箱 | 100个/箱 | 1 | 1、无菌，螺口独立包装； 2、规格：290ml | 否 |
| 肠球菌肉汤（单料） | 盒 | 50支/盒 | 1 | 1、符合GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法微生物指标 用于肠球菌的MPN法测定、增菌培养\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；3、产品装量为10mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 缓冲动力-硝酸盐培养基 | 盒 | 20支/盒 | 1 | 1、符合GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法2、用途：用于微生物动力实验。 | 否 |
| 甘露醇卵黄多粘菌素B琼脂平板（MYP） | 盒 | 10皿/包，2包/盒 | 2 | 1、用途：用于蜡样芽孢杆菌的选择性分离2、有效期：3个月 | 否 |
| 卵黄琼脂基础 | 瓶 | 250g/瓶 | 1 | 1、用途：用于唐菖蒲伯克霍尔德氏菌的确证实验； 2、有效期：2年以上。 | 否 |
| 胰蛋白胨 | 瓶 | 250g/瓶 | 1 | 1、用途：培养基原材料，提供细菌生长氮源，含色氨酸； 2、有效期：2年以上。 | 否 |
| 乳糖-明胶培养基 | 盒 | 50支/盒 | 1 | 1、符合GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；3、产品装量为5mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| MHB培养基 | 瓶 | 250g/瓶 | 1 | 符合GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法微生物指标 用于大肠埃希菌增菌培养 | 否 |
| BHIB培养基 | 瓶 | 250g/瓶 | 1 | 符合GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法微生物指标 用于大肠埃希菌增菌培养 | 否 |
| 马铃薯葡萄糖琼脂培养基 | 瓶 | 250g/瓶 | 1 | 用于霉菌和酵母菌的计数；  | 否 |
| 孟加拉红培养基(颗粒剂型) | 瓶 | 250g/瓶 | 1 | 用于霉菌和酵母菌的计数；  | 否 |
| 营养琼脂 | 瓶 | 250g/瓶 | 3 | 1.包装瓶含有内盖及防盗环；2.配置溶液的颜色正常，澄清透明，灭菌后无絮或颗粒等杂质；3.pH值：培养基灭菌后冷却至25 ℃时，pH应在标准pH±0.2范围内；4.水分应控制在6.0%以下；5.微生物技术指标：依据GB4789.28-2013«培养基及试剂质量控制» 进行微生物指标的质量控制；6.按批次实施严格质控，并出具质检报告,产品按照批次送检第三方检测机构，具有CNAS出具的检测报告； | 否 |
| 沙氏琼脂 | 瓶 | 250g/瓶 | 1 | 1.包装瓶含有内盖及防盗环；2.配置溶液的颜色正常，澄清透明，灭菌后无絮或颗粒等杂质；3.pH值：培养基灭菌后冷却至25 ℃时，pH应在标准pH±0.2范围内；4.水分应控制在6.0%以下；5.微生物技术指标：依据GB4789.28-2013«培养基及试剂质量控制» 进行微生物指标的质量控制；6.按批次实施严格质控，并出具质检报告；7.用于商业无菌检查中真菌培养 (GB4789.26-2013)； | 否 |
| 胰蛋白胨大豆肉汤 | 瓶 | 250g/瓶 | 1 | 用于金黄色葡萄球菌MPN法测定的增菌培养，NaCl 浓度可根据需要而调整 (FDA BAM、SN标准)；用于 β溶血性链球菌的增菌培养(GB标准)；也用于一般细菌的培养； | 否 |
| 乳糖胆盐发酵培养基 | 瓶 | 250g/瓶 | 1 | 用于大肠菌群、粪大肠菌群的测定（GB标准）1.包装瓶含有内盖及防盗环；2.配置溶液的颜色正常，澄清透明，灭菌后无絮或颗粒等杂质。3.pH值：培养基灭菌后冷却至25 ℃时，pH应在标准pH±0.2范围内；4.水分应控制在6.0%以下；5.微生物技术指标：依据GB4789.28-2013«培养基及试剂质量控制» 进行微生物指标的质量控制；6.按批次实施严格质控，并出具 质检报告； | 否 |
| 沙氏葡萄糖液体培养基 | 瓶 | 250g/瓶 | 1 | 用于药品中白色念珠菌的增菌培养（药典），按批次实施严格质 控，并出具质检报告。 | 否 |
| 伊红美蓝琼脂 | 瓶 | 250g/瓶 | 1 | 1.包装瓶含有内盖及防盗环；2.配置溶液的颜色正常，澄清透明，灭菌后无絮或颗粒等杂质。3.pH值：培养基灭菌后冷却至25 ℃时，pH应在标准pH±0.2范围内；4.水分应控制在6.0%以下；5.微生物技术指标：依据GB4789.28-2013«培养基及试剂质量控制» 进行微生物指标的质量控制。6.按批次实施严格质控，并出具质检报告,产品按照批次送检第三 方检测机构，具有CNAS出具的检测报告； | 否 |
| 营养肉汤 | 瓶 | 250g/瓶 | 1 | 用于一般营养不苛求细菌的培养；1.包装瓶含有内盖及防盗环；2.配置溶液的颜色正常，澄清透明，灭菌后无絮或颗粒等杂质。3.pH值：培养基灭菌后冷却至25 ℃时，pH应在标准pH±0.2范围内；4.水分应控制在6.0%以下5.微生物技术指标：依据GB4789.28-2013«培养基及试剂质量控制»进行微生物指标的质量控制6.按批次实施严格质控，并出具质检报告； | 否 |
| SCDLP液体培养基 | 瓶 | 250g/瓶 | 1 | 1.包装瓶含有内盖及防盗环；2.配置溶液的颜色正常，澄清透明，灭菌后无絮或颗粒等杂质；3.pH值：培养基灭菌后冷却至25℃时，pH应在标准pH±0.2范围内；4.水分应控制在6.0%以下；5.按批次实施严格质控，并出具质检报告； | 否 |
| 明胶培养基 | 瓶 | 250g/瓶 | 1 | 1.包装瓶含有内盖及防盗环；2.配置溶液的颜色正常，澄清透明，灭菌后无絮或颗粒等杂质；3.pH值：培养基灭菌后冷却至25 ℃时，pH应在标准pH±0.2范围内；4.水分应控制在6.0%以下；5.按批次实施严格质控，并出具质检报告； | 否 |
| 硝酸盐胨水培养基 | 瓶 | 250g/瓶 | 1 | 1.包装瓶含有内盖及防盗环；2.配置溶液的颜色正常，澄清透明，灭菌后无絮或颗粒等杂质；3.pH值：培养基灭菌后冷却至25 ℃时，pH应在标准pH±0.2范围内；4.水分应控制在6.0%以下；5.按批次实施严格质控，并出具质检报告； | 否 |
| 甘露醇发酵培养基 | 瓶 | 250g/瓶 | 1 | 1.包装瓶含有内盖及防盗环；2.配置溶液的颜色正常，澄清透明，灭菌后无絮或颗粒等杂质；3.pH值：培养基灭菌后冷却至25 ℃时，pH应在标准pH±0.2范围内；4.水分应控制在6.0%以下；5.按批次实施严格质控，并出具质检报告； | 否 |
| 绿脓菌素测定培养基 | 瓶 | 250g/瓶 | 1 | 1.包装瓶含有内盖及防盗环；2.配置溶液的颜色正常，澄清透明，灭菌后无絮或颗粒等杂质；3.pH值：培养基灭菌后冷却至25 ℃时，pH应在标准pH±0.2范围内；4、水分应控制在6.0%以下；5、按批次实施严格质控，并出具质检报告； | 否 |
| 胰蛋白胨大豆琼脂 | 瓶 | 250g/瓶 | 1 | 1.包装瓶含有内盖及防盗环；2.配置溶液的颜色正常，澄清透明，灭菌后无絮或颗粒等杂质；3.pH值：培养基灭菌后冷却至25 ℃时，pH应在标准pH±0.2范围内；4.水分应控制在6.0%以下；5.按批次实施严格质控，并出具质检报告； | 否 |
| ESBL显色培养基 | 盒 | 20块/盒 | 1 | 1、适用标准：GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法 第12部分：微生物指标 大肠埃希菌； 2、有效期6个月以上。 | 否 |
| 1000µl盒装灭菌吸头 | 箱 | 50盒/箱 | 2 | 1、滤芯防气溶胶吸头；2、适合DNA扩增和微生物学应用；3、聚乙烯滤芯均不含DNA抑制剂，采用自动操作方式插入吸头，以避免核酸酶污染，底部密封吸头盒包装，以防止污染；4、不含RNase/DNase；5、无热原；6、无菌 | 是 |
| 200ul 盒装灭菌透明滤芯吸头 | 箱 | 50盒/箱 | 2 | 1、滤芯防气溶胶吸头；2、适合DNA扩增和微生物学应用；3、聚乙烯滤芯均不含DNA抑制剂，采用自动操作方式插入吸头，以避免核酸酶污染，底部密封吸头盒包装，以防止污染；4、不含RNase/DNase；5、无热原；6、无菌 | 是 |
| 1.5ml离心管 | 箱 | 250/盒， 10盒/箱 | 2 | 1、离心管均具有便于标记的磨砂盖表面以及便于书写的侧面磨砂标记区，且管盖中心带有穿孔口。2、可承受的最大RCF为14,000xg3、弹簧锁盖可确保有效密封4、不含RNase/DNase，无热原 | 是 |
| 15 mL离心管（不含支架） | 箱 | 50个/包，10包/箱 | 4 | 1、盖子具有防漏功能#2、最大RCF不小于12,500 xg；#3、温度范围为-80℃至120℃，或更大范围；4、刻度清晰且准确；5、可在管体进行书写标记；6、不含RNA和DNA酶；#7、色母料不含重金属；8、材质：医用级聚丙烯；9、无热原、无菌 | 是 |
| 15ml离心管（含支架） | 箱 | 50个/包，10包/箱 | 3 | 1、有平顶，带有宽大压纹和滚边。盖子具有的防漏功能；内含支架#2、最大RCF为12,500 xg；#3、温度范围为-80℃至120℃；4、刻度清晰且准确；5、大块白色标记区；6、不含RNase/DNase；#7、色母料不含重金属；8、医用级聚丙烯；9、无热原、无菌 | 是 |
| 50 mL离心管（不含支架） | 箱 | 25个/包，20包/箱 | 4 | 1、螺口锥底；#2、最大离心力17,000 xg；#3、温度范围-80-120℃；4、易开合管盖，防漏设计；5、具有白色标记区；6、不含RNase/DNase，无热原；7、无菌 | 是 |
| 50ml离心管（含支架） | 箱 | 25个/包，20包/箱 | 3 | 1、螺口锥底；内含支架#2、最大离心力17,000 xg；#3、温度范围-80-120℃；4、易开合管盖，防漏设计；5、具有白色标记区；6、不含RNase/DNase，无热原；7、无菌 | 是 |
| 冻存管 | 箱 | 50个/包，10包/箱 | 6 | 1、自立式设计，2ml圆底，外旋盖；2、带有刻度和较大的标记区；3、可耐受-196℃的低温；4、配有硅胶垫圈；5、经过γ-辐照灭菌；6、经认证无热原不含DNase/RNase；7、可单手操作 | 是 |
| 医用脱脂纱布 | 箱 | 70卷/箱 | 2 | 1、医用脱脂纱布；2、规格：84cm\*1000cm；3、材质：脱脂棉纱材质 | 否 |
| 500ml一次性无菌采样瓶（不含硫代硫酸钠） | 箱　 | 6个/箱 | 10 | 1、无菌，螺口独立包装； 2、有效期：2年以上。 | 否 |
| 亚硫酸铋琼脂平板(BS) | 盒 | 20皿/盒 | 2 | 1、符合GB 18466-2005 医疗机构水污染物排放标准2、产品采用9cm培养皿无菌灌装；3、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 营养琼脂 | 盒 | 20块/盒 | 30 | 符合生活饮用水GB/T5750要求 | 否 |
| 乳糖蛋白胨培养液（单料） | 盒 | 50支/盒 | 2 | 1、符合GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法微生物指标 \*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；\*3、产品底部中心有透视集气窗，透视集气窗观察面为双平面，产气清晰可见；\*4、产气后倾斜到一定角度可排气；\*5、满足50支产品同时排气；6、产品装量为10mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 伊红美蓝平板培养基 | 盒 | 20皿/盒 | 2 | 1、符合GB 15982-2012 医院消毒卫生标准 GB15979－2002 一次性使用卫生用品卫生标准 GBT 18204.4-2013 公共场所卫生检验方法 第4部分：公共用品用具微生物 2、产品采用9cm培养皿无菌灌装；3、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 品红亚硫酸钠培养基 | 盒 | 20皿/盒 | 2 | 1、符合GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法微生物指标2、产品采用9cm培养皿无菌灌装；3、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| MFC琼脂平板 | 盒 | 20皿/盒 | 2 | 1、符合GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法微生物指标2、产品采用9cm培养皿无菌灌装；3、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 肠球菌琼脂培养基 | 盒 | 20皿/盒 | 2 | 1、符合GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法微生物指标2、产品采用9cm培养皿无菌灌装；3、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 胆汁七叶苷琼脂平板（BEA） | 盒 | 20皿/盒 | 2 | 1、符合GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法微生物指标2、产品采用9cm培养皿无菌灌装；3、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 含6.5%氯化钠脑心浸液肉汤 | 盒 | 50支/盒 | 1 | 1、符合GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法微生物指标\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口，保证操作时手与管口无接触；3、产品装量为10mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| BHIB培养基 | 盒 | 50支/盒 | 2 | 1、符合GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法微生物指标\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；3、产品装量为10mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| CATC琼脂平板 | 盒 | 20皿/盒 | 2 | 1、符合GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法微生物指标2、产品采用9cm培养皿无菌灌装；3、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 缓冲蛋白胨水（BPW）均质袋 | 盒 | 10袋/盒 | 1 | 1、符合GB 4789.4-2016 食品安全国家标准 食品微生物学检验 沙门氏菌检验 符合GB 4789.30-2016 食品安全国家标准 食品微生物学检验 单核细胞增生李斯特氏菌检验\*2、均质袋为PE材质的可立透明袋；\*3、袋口采用双股条密封，确保液体无渗漏；\*4、均质袋上有激光打码及色卡标识，可对不同产品进行明显区分；5、产品装量为≥225mL/袋；6、产品为进口原料配制； | 否 |
| 亚硫酸盐-多黏菌素-磺胺嘧啶琼脂平板（SPS） | 盒 | 20皿/盒 | 2 | 1、符合GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法微生物指标2、产品采用9cm培养皿无菌灌装；3、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 液体硫乙醇酸盐FT培养基 | 盒 | 50支/盒 | 1 | 1、符合GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法微生物指标\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；3、产品装量为10mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 亮绿乳糖胆盐培养液 | 盒 | 50支/盒 | 1 | 1、符合GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；3、产品装量为5mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 卵黄琼脂平板 | 盒 | 20皿/盒 | 2 | 1、GB 4789.12-2023 食品安全国家标准 食品微生物学检验 肉毒梭菌及肉毒毒素检验 GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法 GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法微生物指标2、产品采用9cm培养皿无菌灌装；3、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 脑心浸萃琼脂平板培养基 | 盒 | 20皿/盒 | 2 | 1、符合GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法微生物指标2、产品采用9cm培养皿无菌灌装；3、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 磷酸盐缓冲液均质袋 | 盒 | 10袋/盒 | 1 | 1、符合GB 4789.2-2016 食品安全国家标准 食品微生物学检验 菌落总数测定 用于菌落总数、大肠菌群、金黄色葡萄球菌、霉菌等样品制备\*2、均质袋为PE材质的可立透明袋；\*3、袋口采用双股条密封，确保液体无渗漏；\*4、均质袋上有激光打码及色卡标识，可对不同产品进行明显区分；5、产品装量为≥225mL/袋； | 否 |
| 过氧化氢酶 | 盒 | 100T/盒 | 1 | 1、触酶有色鉴定试剂2、用途：参与氧化还原反应,促进许多生物体的代谢过程,如糖类代谢、脂质代谢、氨基酸代谢等。 | 否 |
| 胆汁液态培养基管 | 盒 | 50支/盒 | 1 | 1、符合GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；3、产品采用进口原料；4、产品装量为10mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 假单胞菌琼脂基础培养基/ CN 琼脂平板 | 盒 | 20皿/盒 | 2 | 1、符合GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法2、产品采用9cm培养皿无菌灌装；3、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 金氏B培养基 | 盒 | 50支/盒 | 1 | 1、符合GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；3、产品装量为5mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 胰胨-亚硫酸盐-环丝氨酸琼脂平板（TSC） | 盒 | 20皿/盒 | 2 | 1、符合GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法2、产品采用9cm培养皿无菌灌装；3、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| M-H 琼脂培养基 | 盒 | 20块/盒 | 1 | 1、适用标准：GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法 第12部分：微生物指标 大肠埃希菌； 2、有效期6个月以上。 | 否 |
| 营养肉汤 | 盒 | 50支/盒 | 1 | 1、符合GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法微生物指标 用于大肠埃希菌增菌培养\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；3、产品装量为10mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 肠道菌增菌肉汤 | 盒 | 50支/盒 | 1 | 1、符合GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法微生物指标 用于大肠埃希菌增菌培养\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；3、产品装量为10mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| LB 液体培养基 | 盒 | 50支/盒 | 1 | 1、符合GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法微生物指标 用于大肠埃希菌增菌培养\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；3、产品装量为10mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 7.5%氯化钠肉汤增菌液 | 盒 | 50支/盒 | 5 | 1、符合GB/T 18204.4-2013 公共场所卫生检验方法 第4部分：公共用品用具微生物\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；3、产品装量为10mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| EC肉汤管 | 盒 | 50支/盒 | 1 | 1、符合 GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法 微生物指标 \*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；\*3、产品底部中心有透视集气窗，透视集气窗观察面为双平面，产气清晰可见；每批产品需提供定性定量质控报告；\*4、产气后倾斜到一定角度可排气；\*5、满足50支产品同时排气。6、产品装量为10mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| GN增菌液 | 盒 | 50支/盒 | 1 | 1、符合GB 18466-2005 医疗机构水污染物排放标准\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；3、产品装量为9mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| HE琼脂平板 | 盒 | 20皿/盒 | 2 | 1、符合GB15982-2012消毒技术规范 GB 4789.4-2016 食品安全国家标准 食品微生物学检验 沙门氏菌检验2、产品采用9cm培养皿无菌灌装；3、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| KF粪链球菌琼脂 | 盒 | 20皿/盒 | 2 | 1、符合GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法2、产品采用9cm培养皿无菌灌装；3、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| SS琼脂 | 盒 | 20皿/盒 | 2 | 1、符合GB 18466-2005 医疗机构水污染物排放标准2、产品采用进口原料；3、产品采用9cm培养皿无菌灌装；4、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 含铁牛奶培养基 | 盒 | 50支/盒 | 1 | 1、符合GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；3、产品装量为10mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 绿脓菌素测定 | 盒 | 100支/盒 | 1 | 1、符合GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法\*2、产品为无菌斜面灌装，斜面3cm,便于接种后观察结果；3、产品装量为3.5mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 纳氏试剂 | 盒 | 5ML\*2/盒 | 1 | 1、符合GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法2、用途：加入乙酰胺肉汤中，作为添加剂使用。用于绿脓杆菌的确诊试验，由橙黄色变为砖红色沉淀。 | 否 |
| 乳糖胆盐发酵管（单料） | 盒 | 50支/盒 | 3 | 1、符合GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法 GB 7918.3-1987 化妆品微生物标准检验方法 粪大肠菌群 GB 15982-2012 医院消毒卫生标准 \*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；\*3、产品底部中心有透视集气窗，透视集气窗观察面为双平面，产气清晰可见；\*4、产气后倾斜一定角度可排气；\*5、满足50支产品同时排气；6、产品装量为10mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 乳糖胆盐发酵管（三料） | 盒 | 50支/盒 | 3 | 1、符合GB/T\_18204.10-2000\_游泳池水微生物检验方法\_大肠菌群测定\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；\*3、产品底部中心有透视集气窗，透视集气窗观察面为双平面，产气清晰可见；\*4、产气后倾斜一定角度可排气；\*5、满足50支产品同时排气；6、产品装量为10mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 乳糖胆盐发酵管（双料） | 盒 | 50支/盒 | 6 | 1、符合GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法 GB 7918.3-1987 化妆品微生物标准检验方法 粪大肠菌群 GBT 18204.4-2013 公共场所卫生检验方法 第4部分：公共用品用具微生物\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；\*3、产品底部中心有透视集气窗，透视集气窗观察面为双平面，产气清晰可见；\*4、产气后倾斜一定角度可排气；\*5、满足50支产品同时排气；6、产品装量为10mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 乳糖蛋白胨培养基 | 盒 | 50支/盒 | 1 | 1、符合GB/T 5750.12-2006 生活饮用水标准检验方法微生物指标 GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；\*3、产品底部中心有透视集气窗，透视集气窗观察面为双平面，产气清晰可见；\*4、产气后倾斜一定角度可排气；\*5、满足50支产品同时排气；6、产品装量为10mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 乳糖蛋白胨培养液（双料） | 盒 | 50支/盒 | 1 | 1、符合GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法微生物指标 \*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；\*3、产品底部中心有透视集气窗，透视集气窗观察面为双平面，产气清晰可见；\*4、产气后倾斜一定角度可排气；\*5、满足50支产品同时排气；6、产品装量为10mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 三糖铁琼脂培养基 | 盒 | 100支/盒 | 1 | 1、符合GB 15982-2012 医院消毒卫生标准 SNT2206.1-2008化妆品微生物检验方法 第1部分：沙门氏菌 GB 4789.4-2016 食品安全国家标准 食品微生物学检验 沙门氏菌检验2、产品采用进口原料；\*3、产品为无菌斜面灌装，斜面3cm,便于接种后观察结果；4、产品装量为3.5mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 沙氏平板 | 盒 | 20皿/盒 | 35 | 1、符合GB/T 18204.4-2013 公共场所卫生检验方法 第4部分：公共用品用具微生物 GBT 18204.3-2013 公共场所卫生检验方法 第3部分：空气微生物 GB 15982-2012 医院消毒卫生标准2、产品采用9cm培养皿无菌灌装；3、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 沙氏葡萄糖肉汤增菌液 | 盒 | 50支/盒 | 1 | 1、符合2020 中国药典 无菌检测法\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；3、产品装量为10mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 亚硫酸盐酰胺酸增菌（SC)液 | 盒 | 50支/盒 | 1 | 1、符合GB15982-2012消毒技术规范 GB 4789.4-2016 食品安全国家标准 食品微生物学检验 沙门氏菌检验\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；3、产品装量为10mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 胰蛋白胨大豆肉汤 | 盒 | 50支/盒 | 1 | 1、符合GB 15982-2012 医院消毒卫生标准\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；3、产品装量为10mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 乙酰胺平板 | 盒 | 20皿/盒 | 2 | 1、符合GB 7918.4-1987 化妆品微生物标准检验方法 绿脓杆菌 2、产品采用9cm培养皿无菌灌装；3、每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 乙酰胺肉汤 | 盒 | 50支/盒 | 1 | 1、符合GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法\*2、易开合管盖，可单手操作，可单手开合，单手开合时不触及管口；3、产品装量为5mL/支；每批产品需提供定性定量质控报告； | 否 |
| 硝酸盐还原试剂 | 盒 | 10ML\*2/盒 | 1 | 1、符合GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法2、用途：用于产气荚膜梭菌的动力和硝酸盐还原试验。 | 否 |
| 水合茚三酮 | 盒 | 0.35g/盒 | 1 | 有效期6个月以上、含实验用辅助试剂 | 否 |
| 马尿酸钠 | 盒 | 20测试／盒 | 1 | 有效期6个月以上、含实验用辅助试剂 | 否 |
| 一次性接种环，1 μ l | 箱 | 1支/包， 500包/箱 | 3 | 1.用于菌种挑取实验；2.独立包装，无菌； | 否 |
| 一次性接种环，10 μ l | 箱 | 1支/包， 500包/箱 | 2 | 1.用于菌种挑取实验；2.独立包装，无菌； | 否 |
| 10ML盒装灭菌滤芯枪头 | 箱 | 100支/盒，10盒/大盒，5大盒/箱 | 2 | 1、滤芯防气溶胶吸头；2、适合DNA扩增和微生物学应用；3、聚乙烯滤芯均不含DNA抑制剂，采用自动操作方式插入吸头，以避免核酸酶污染，底部密封吸头盒包装，以防止污染；4、不含RNase/DNase；5、无热原；6、无菌 | 是 |
| 革兰氏染色液 | 盒 | 50ml/只4只/盒 | 1 | 1、用于区分革兰氏阳性细菌和阴性菌，尤其适用于鉴别细菌和非细 菌的蓝色微颗粒状物质（如钙盐）；2、通过优化改进配方，使用苏木素和铁苏木素碘液加强染色； | 否 |
| 10358-HQB生孢梭菌定量标准菌株 | 盒 | 2支/盒 | 1 | 1、适用标准：GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法 第12部分：微生物指标 产气荚膜梭菌阴性对照； 2、参考值：10~100 CFU/100 mL； 3、有效期6个月以上。4、需提供厂家盖章的菌株证明。 | 否 |
| 22949-HQB产气荚膜梭状芽孢杆菌定量标准菌株 | 盒 | 　1支/盒 | 1 | 1、标准物质包含GB/T18883-2022中方法要求的参数；有效期两年；2、距离购买至临期至少一年；3、需提供厂家盖章的菌株证明。 | 否 |
| 23658-HQA粪肠球菌定量标准菌株 | 盒 | 2支/盒 | 1 | 1、适用标准：GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法 第12部分：微生物指标 肠球菌 滤膜法； 2、参考值：10~100 CFU/100 mL； 3、有效期6个月以上。4、需提供厂家盖章的菌株证明。 | 否 |
| 23658-HQB粪肠球菌定量标准菌株 | 盒 | 2支/盒 | 1 | 1、适用标准：GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法 第12部分：微生物指标 肠球菌 多管发酵法； 2、参考值：10~100 CFU/100 mL； 3、有效期6个月以上。4、需提供厂家盖章的菌株证明。 | 否 |
| 23658-HQC粪肠球菌定量标准菌株 | 盒 | 2支/盒 | 1 | 1、适用标准：GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法 第12部分：微生物指标 肠球菌 多管发酵法； 2、参考值：100~1000 CFU/100 mL； 3、有效期6个月以上。4、需提供厂家盖章的菌株证明。 | 否 |
| 24176-HQG大肠埃希氏菌定量标准菌株 | 盒 | 2支/盒 | 1 | 1、适用标准：GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法 第12部分：微生物指标 肠球菌 滤膜法； 2、参考值：10~100 CFU/100 mL； 3、有效期6个月以上。4、需提供厂家盖章的菌株证明。 | 否 |
| 24176-HQH大肠埃希氏菌定量标准菌株 | 盒 | 2支/盒 | 1 | 1、适用标准：GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法 第12部分：微生物指标 肠球菌 多管发酵法； 2、参考值：1000~5000 CFU/ mL； 3、有效期6个月以上。4、需提供厂家盖章的菌株证明。 | 否 |
| 24176-HQI大肠埃希氏菌定量标准菌株 | 盒 | 2支/盒 | 1 | 1、适用标准：GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法 第12部分：微生物指标； 2、参考值：10~100 CFU/100 mL； 3、有效期6个月以上。4、需提供厂家盖章的菌株证明。 | 否 |
| FTQC-75-01菌落总数质控样品 | 盒 | 2支/盒 | 1 | 1、适用标准：GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法 第12部分：微生物指标； 2、参考值:10~200 MPN/100mL； 3、有效期6个月以上。4、需提供厂家盖章的质控样品证书。 | 否 |
| FTQC-75-05酶底物法质控样品 | 盒 | 2支/盒 | 1 | 1、适用标准：GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法 第12部分：微生物指标； 2、参考值:10~1000 MPN/100mL； 3、有效期6个月以上。4、需提供厂家盖章的质控样品证书。 | 否 |
| FTQC-75-09肠球菌质控样品 | 盒 | 2支/盒 | 1 | 1、适用标准：GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法 第12部分：微生物指标； 2、参考值:20~200 CFU/100mL； 3、有效期6个月以上。4、需提供厂家盖章的质控样品证书。 | 否 |
| FTQC-75-10肠球菌质控样品 | 盒 | 2支/盒 | 1 | 1、适用标准：GB/T 5750.12-2023 生活饮用水标准检验方法 第12部分：微生物指标； 2、参考值:20~200 CFU/100mL； 3、有效期6个月以上。4、需提供厂家盖章的质控样品证书。 | 否 |
| FTQC-75-11产气荚膜梭菌质控样品 | 盒 | 2支/盒 | 1 | 1、适用标准：GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法； 2、参考值：20~2000 MPN/100mL； 3、有效期：6个月以上。4、需提供厂家盖章的质控样品证书。 | 否 |
| FTQC-85-01大肠菌群质控样品 | 盒 | 2支/盒 | 1 | 1、适用标准：GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法； 2、参考值：20~200 CFU/250mL； 3、有效期：6个月以上。4、需提供厂家盖章的质控样品证书。 | 否 |
| FTQC-85-02粪链球菌质控样品 | 盒 | 2支/盒 | 1 | 1、适用标准：GB 8538-2022 食品安全国家标准饮用天然矿泉水检验方法； 2、参考值：20~200 CFU/250mL； 3、有效期：6个月以上。4、需提供厂家盖章的质控样品证书。 | 否 |
| FTQC-85-03铜绿假单胞菌质控样品 | 盒 | 2支/盒 | 1 | 1、适用标准：GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法； 2、20~200 CFU/50mL； 3、有效期：6个月以上；4、需提供厂家盖章的质控样品证书。 | 否 |
| FTQC-85-04产气荚膜梭菌质控样品 | 盒 | 2支/盒 | 1 | 1、适用标准：GB 8538-2022 食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法； 2、20~200 CFU/50mL； 3、有效期：6个月以上；4、需提供厂家盖章的质控样品证书。 | 否 |
| 产气荚膜梭菌CICC22949 | 支 | 斜面1支 | 1 | 1、菌种来源于国家级菌种保存中心； 2、菌号：CICC22949 3、新鲜培养物储备液1份； 4、冻干菌株1份； 5、冻干菌种为O代菌株； 6、需提供厂家盖章的供菌种证明； 7、干粉有效期1年以上。 | 否 |
| 产气荚膜梭菌CICC25011 | 支 | 斜面1支 | 1 | 1、菌种来源于国家级菌种保存中心； 2、菌号：CICC25011 3、新鲜培养物储备液1份； 4、冻干菌株1份； 5、冻干菌种为O代菌株； 6、需提供厂家盖章的供菌种证明； 7、干粉有效期1年以上。 | 否 |
| 艰难梭菌CICC25028 | 支 | 斜面1支 | 1 | 1、菌种来源于国家级菌种保存中心； 2、菌号：CICC25028； 3、新鲜培养物储备液1份； 4、冻干菌株1份； 5、冻干菌种为O代菌株； 6、需提供厂家盖章的供菌种证明； 7、干粉有效期1年以上。 | 否 |
| 艰难梭菌CICC25028 | 支 | 干粉1支 | 1 | 1、菌种来源于国家级菌种保存中心； 2、菌号：CICC25028； 3、新鲜培养物储备液1份； 4、冻干菌株1份； 5、冻干菌种为O代菌株； 6、需提供厂家盖章的供菌种证明； 7、干粉有效期1年以上。 | 否 |
| 酿脓链球菌 | 支 | 干粉1支 | 1 | 1、菌种来源于国家级菌种保存中心； 2、菌号：CICC10373； 3、新鲜培养物储备液1份； 4、冻干菌株1份； 5、冻干菌种为O代菌株； 6、需提供厂家盖章的供菌种证明； 7、干粉有效期1年以上。 | 否 |
| 酿脓链球菌 | 支 | 斜面1支 | 1 | 1、菌种来源于国家级菌种保存中心； 2、菌号：CICC10373； 3、新鲜培养物储备液1份； 4、冻干菌株1份； 5、冻干菌种为O代菌株； 6、需提供厂家盖章的供菌种证明； 7、干粉有效期1年以上。 | 否 |
| 生孢梭菌CICC10385 | 支 | 干粉1支 | 1 | 1、菌种来源于国家级菌种保存中心； 2、菌号：CICC10385； 3、新鲜培养物储备液1份； 4、冻干菌株1份； 5、冻干菌种为O代菌株； 6、需提供厂家盖章的供菌种证明； 7、干粉有效期1年以上。 | 否 |
| 生孢梭菌CICC10385 | 支 | 斜面1支 | 1 | 1、菌种来源于国家级菌种保存中心； 2、菌号：CICC10385； 3、新鲜培养物储备液1份； 4、冻干菌株1份； 5、冻干菌种为O代菌株； 6、需提供厂家盖章的供菌种证明； 7、干粉有效期1年以上。 | 否 |
| API 20E 肠杆菌科G-杆菌鉴定试剂盒（套装，需包含所有配套试剂） | 盒 | 10测试／盒 | 1 | 1、用途：用于肠杆菌科G-杆菌鉴定； 2、保存温度：2-8度 3、有效期：6个月以上4、需提供厂家盖章的产品使用说明书及质检报告。 | 是 |
| API 20NE非发酵G-杆菌鉴定试剂盒（套装，需包含所有配套试剂） | 盒 | 10测试／盒 | 1 | 1、用途：非发酵G杆菌鉴定； 2、保存温度：2-8度 3、有效期：6个月以上4、需提供厂家盖章的产品使用说明书及质检报告。 | 是 |
| API Staph葡萄球菌和微球菌鉴定试剂盒（套装，需包含所有配套试剂） | 盒 | 10测试／盒 | 1 | 1、用途：用于非发酵G-杆菌鉴定； 2、保存温度：2-8度 3、有效期：6个月以上4、需提供厂家盖章的产品使用说明书及质检报告。 | 是 |
| API 50CHB G+芽胞杆菌鉴定试剂盒（套装，需包含所有配套试剂） | 盒 | 10测试／盒 | 1 | 1、用途：用于G+芽胞杆菌鉴定； 2、保存温度：2-8度 3、有效期：6个月以上4、需提供厂家盖章的产品使用说明书及质检报告。 | 是 |
| API Strep+API GP链球菌及相关微生物鉴定试剂条（套装，需包含所有配套试剂） | 盒 | 25测试／盒 | 1 | 1、用途：用于链球菌及相关微生物鉴定； 2、保存温度：2-8度 3、有效期：6个月以上4、需提供厂家盖章的产品使用说明书及质检报告。 | 是 |
| 酵母菌鉴定试剂条盒(25测试)（套装，需包含所有配套试剂） | 盒 | 25测试／盒 | 1 | 1、用途：用于酵母菌鉴定； 2、保存温度：2-8度 3、有效期：6个月以上4、需提供厂家盖章的产品使用说明书及质检报告。 | 是 |
| 20A厌氧菌鉴定试剂盒（套装，需包含所有配套试剂） | 盒 | 25测试／盒 | 1 | 1、用途：用于厌氧菌鉴定； 2、保存温度：2-8度 3、有效期：6个月以上4、需提供厂家盖章的产品使用说明书及质检报告。 | 是 |
| ATB ID 32 GN非肠道革兰阴性杆菌鉴定试剂盒（套装，需包含所有配套试剂） | 盒 | 25测试／盒 | 1 | 1、用途：用于GN非肠道革兰阴性杆菌鉴定； 2、保存温度：2-8度 3、有效期：6个月以上4、需提供厂家盖章的产品使用说明书及质检报告。 | 是 |
| ATB ID 32 C酵母菌鉴定试剂盒（套装，需包含所有配套试剂） | 盒 | 25测试／盒 | 1 | 1、用途：用于酵母菌鉴定； 2、保存温度：2-8度 3、有效期：6个月以上4、需提供厂家盖章的产品使用说明书及质检报告。 | 是 |
| ATB Rapid ID 32 A厌氧菌鉴定试剂盒（套装，需包含所有配套试剂） | 盒 | 25测试／盒 | 1 | 1、用途：用于厌氧菌鉴定； 2、保存温度：2-8度 3、有效期：6个月以上4、需提供厂家盖章的产品使用说明书及质检报告。 | 是 |
| ID32E 肠杆菌科和其它非苛养革兰氏阴性杆菌鉴定试剂条（套装，需包含所有配套试剂） | 盒 | 25测试／盒 | 1 | 1、用途：用于肠杆菌科和其它非苛养革兰氏阴性杆菌鉴定； 2、保存温度：2-8度 3、有效期：6个月以上4、需提供厂家盖章的产品使用说明书及质检报告。 | 是 |
| ATB ID 32 STAPH 葡萄球菌属鉴定试剂盒（套装，需包含所有配套试剂） | 盒 | 25测试／盒 | 1 | 1、用途：用于葡萄球菌属鉴定； 2、保存温度：2-8度 3、有效期：6个月以上4、需提供厂家盖章的产品使用说明书及质检报告。 | 是 |
| 38种病原体核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒 | 盒 | 25T/盒 | 12 | 适用于公共场所气溶胶监测项目，同时完成细菌病毒等38种病原体的分析。 | 否 |
| 军团菌尿抗原检测卡 | 盒 | 25人份/盒 | 1 | 适用于嗜肺军团菌尿抗原快速检测 | 是 |
| Minicon-B15静置浓缩器 | 包 | 40支/包 | 1 | 1、用途：可用于浓缩尿液和脑脊液，以在进行电泳或免疫电泳分析之前，加强那些显示异常或病理状态的蛋白。2、B15装置有8个小室，可以容纳5 mL/支样品。 | 是 |
| Legionella one 军团菌现场检测试剂盒 | 盒 | 1支/盒 | 10 | 1、采用免疫层析技术和胶体金标记物2、检出限100CFU/L3、符合DB/T 485-2020的检测要求 | 是 |
| Legionella PRO 军团菌现场快检试剂盒 | 盒 | 1支/盒 | 10 | 1、采用免疫层析技术和胶体金标记物2、检出限100CFU/L3、符合DB/T 485-2020的检测要求4、检测范围覆盖血清型1-15型 | 是 |
| 无菌收集瓶 | 箱 | 10支/箱 | 10 | 适配我中心现有气旋式空气微粒采样系统 | 是 |
| 无菌收集液 | 盒 | 50支/盒 | 2 | 适配我中心现有气旋式空气微粒采样系统 | 是 |
| 样品保存液 | 盒 | 12支/盒 | 16 | 适配我中心现有空气气溶胶采样仪器 | 否 |
| 军团菌诊断血清 | 套 | 2ml\*19支/套 | 1 | 1、用途：用于军团菌的血清分型和诊断 2、使用方法：玻片凝集法； 3、有效期：12个月以上。4、套装中须含有以下19种血清型，嗜肺军团菌1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14、15群、和博兹曼、杜莫夫、戈尔曼、米克戴德。5、每支血清包装需为单一型别。 | 是 |
| 志贺诊断血清 | 盒 | 1ml\*54瓶/盒 | 1 | 1、用于志贺氏菌属血清分型； 2、使用方法：玻片凝集法； 3、有效期12个月以上。 | 否 |
| 沙门诊断血清 | 套 | 1ml\*60支/套 | 1 | 1、用于沙门氏菌型的血清分型；2、快速玻片凝集10秒钟读取结果； 3、有效期：1年以上。  | 是 |
| 菌种保藏管 | 盒 | 80管/盒 | 2 | 1、用途：用于细菌的长久保存；2、使用方法：低温冷冻保存； 3、菌株保藏管内含特制的小珠（20-25颗）和特殊溶液，只需将培养好的菌株接入溶液中，摇匀成菌悬液，细胞即吸附于小珠上，然后吸出溶液，将保藏管置-70℃可保存10年以上；  | 是 |
| 病毒DNA/RNA提取试剂 | 盒 | 64T/盒 | 10 | 1.用途‌：适用于从拭子洗液等多种液体样品中快速提取病毒DNA和病毒RNA，提取的病毒DNA和病毒RNA纯度高、质量稳定，可广泛应用于各种常规操作，包括酶切、PCR、文库构建、Southern杂交等实验。2.‌检测原理‌：利用磁珠吸附原理，通过磁棒吸附、转移和释放磁珠，实现磁珠/核酸的转移，自动完成核酸的提取‌3.‌试剂盒组成‌：预封装试剂、蛋白酶K等‌4.‌储存条件及有效期‌：室温保存，有效期一年‌ | 否 |
| 100格冻存管盒 | 个 | 100孔/个 | 49 | 聚丙烯聚碳酸酯；用于实验室样品管-80°冰箱贮存；耐酸耐碱；可在液氮环境使用 | 否 |
| PBS | 　瓶 | 500ml/瓶 | 5 | 1、添加剂：无钙、无镁；2、分类：无动物来源；3、稀释：1X；4、溶液类型：磷酸盐缓冲盐水；5、适用于：解离前洗涤细胞；稀释细胞进行计数和制备试剂；运输细胞或组织；6、渗透压范围：280 - 315 mOsm/kg；7、pH：7.4；8、酚红指示剂：无酚红；9、无菌；10、储存温度范围：15-30°C；11、用途：PBS（磷酸盐缓冲液）为平衡盐溶液，适用于各种细胞培养应用 | 是 |
| 81孔冻存盒5ml | 箱 | 　24个/箱 | 1 | 聚丙烯聚碳酸酯；用于实验室样品管-80°冰箱贮存；耐酸耐碱；可在液氮环境使用 | 否 |
| 诺如病毒GI/GII型和轮状病毒A组核酸检测试剂盒 | 盒 | 50人份/盒 | 1 | 1.即开即用,用户只需要提供样品 DNA 模板,操作简单,定量准确快速。2. 引物经过优化,特异性强，灵敏性高，分析灵敏度可以达到 100 拷贝/反应3. PCR mix 中含上样染料,PCR 后可以直接上样电泳。4. 提供阳性对照,便于分析试验结果。 | 否 |
| 诺如病毒GI/GII型核酸检测试剂盒 | 盒 | 50人份/盒 | 1 | 1.结果准确‌：与国家参考品阳性符合率与阴性符合率均为100%‌。2.‌内标质控‌：拥有人源性RNase P内标，对样本检测全程进行监控，避免检测结果的假阴性。3.‌全自动化‌：可搭配全自动化核酸提取系统，实现自动化检测‌ | 否 |
| 大肠杆菌O157：H7双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 盒 | 25人份/盒 | 1 | 1.特异性：所有产品使用的引物均经过详尽的生物信息学分析，经过GenBank及自建庞大数据库的比对，确保所用的每一条引物均为种属或血清型特异的基因序列区段，可实现对细菌种属及血清型的特异检测，特异性均达到100%。 2.重现性：该系列所有产品均经过大量实验菌株的验证，重现性为100%。3.灵敏性：该系列产品可实现对检测菌的高灵敏检测，当样品中细菌的浓度达到103cfu/ml时，可实现对其的直接检测，无需繁琐的增菌过程。 | 否 |
| 五种致泻性大肠杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 盒 | 25人份/盒 | 1 | 1. 灵敏度高：可检测低至10个拷贝的DNA片段，灵敏度比常规PCR提高100倍以上。2. 特异性好：采用多重荧光PCR技术，可同时检测五种致泻性大肠埃希氏菌，避免假阳性结果。3. 操作简便：试剂盒采用一体化设计，无需繁琐的配液和加样步骤，操作简单方便。4. 安全可靠：采用荧光PCR法，无需放射性同位素标记，对环境和人体无害。 | 否 |
| 去RNA酶水 | 包 | 1 ml × 10 支/包 | 20 | 经DEPC（diethylpyrocarbonate，焦碳酸二乙酯）处理过并高温高压灭菌的超纯水，经检测不含RNase、DNase和proteinase。可用于RNA沉淀的溶解、RNA提取、反转录、siRNA的退火等，以及其它要求无RNase、DNase和proteinase的反应体系。 | 是 |
| PCR封板膜 透明 盒装 | 盒 | 50片/盒 | 6 | 1、聚乙烯，无菌，粘合剂可在孔上方提供紧密密封，以防止泄漏和蒸发。2、易于应用和去除。 | 否 |
| 0.1mL 96孔PCR板 | 箱 | 10块/盒，5盒/箱 | 5 | 1、包括条形码；经认证不含 DNA/RNase；96孔；磨砂；2、 筛查后去除自动荧光反应板3、隔绝环境空气，确保孔间温度均一性4、每块反应板均包括唯一的序列化、用户和设备均可读的 8 字符编号标签（条形码）以防止跟踪误差。 | 否 |
| 0.2mL 96孔PCR板 | 箱 | 10块/盒，5盒/箱 | 6 | 1、包括条形码；经认证不含 DNA/RNase；96孔；磨砂；2、筛查后去除了自动荧光反应板3、隔绝环境空气，确保孔间温度均一性4、每块反应板均包括唯一的序列化、用户和设备均可读的 8 字符编号标签（条形码）以防止跟踪误差。 | 否 |
| 1.5ml EP管 | 箱 | 　500支/包 ， 10包/箱 | 1 | 透明；样品制备、样品保存；聚丙烯；–80˚C 至 120˚C | 是 |
| 2ml EP管 | 箱 | 　500支/包, 10包/箱 | 1 | 透明；样品制备、样品保存；聚丙烯；–80˚C 至 120˚C | 是 |
| 利器盒 | 箱 | 50个/箱 | 4 | PP环保，耐高温，防摔，8L，方形 | 否 |
| 尼龙扎带 | 包 | 200个/包 | 4 | 5\*300mm，尼龙， -60度至125度 | 否 |
| 锡纸96板封口膜 | 盒 | 100张/盒 | 5 | 1：铝箔材质，可从板上直接截取，无残留；2：适用温度范围：-70℃至130℃；3：经鉴定无人类DNA、DNase、RNase和PCR抑制剂污；4：对DMSO惰性，对水惰性；5：容易穿破，适用于全自动系统；6：适用于微孔板加热密封，尤其适用于少量反应体积 | 否 |
| 0.5-10ul加样 12通道排枪 | 个 | 个 | 1 | 1、0.5-10ul，12道2、大尺寸中央移液控制按钮，独立吸头脱卸按钮。3、单手操作，可单手设定移液体积。4、量程锁，防止无意的量程改变。5、整支移液器可于 121˚C (2 bar)高压湿热灭菌，依照DIN EN 285标准。6、四位数字显示清晰可辨、保证度。7、易于校准，无需借助特殊工具。改变出厂设置外部清晰可见。8、移液按钮行程12.5mm，防止肌肉损伤（RSI）。9、活塞仓与FKM材质密封圈及阶梯式退吸头，减少装载、退卸吸头的用力。10、每一道的活塞仓和密封圈易于旋开退卸，方便清洗、更换。11、防腐蚀活塞与吸头脱卸仓。 | 是 |
| 20-200ul 12通道加样枪 | 个 | 个 | 1 | 1、20-200ul，12道，有滤芯2、大尺寸中央移液控制按钮，独立的吸头脱卸按钮。3、单手操作，可单手设定移液体积。4、量程锁，防止无意的量程改变。5、整支移液器可于 121˚C (2 bar)高压湿热灭菌，依照DIN EN 285标准。6、四位数字显示清晰可辨、保证度。7、易于校准，无需借助特殊工具。改变出厂设置外部清晰可见。8、移液按钮行程12.5mm，有效防止肌肉损伤（RSI）。9、活塞仓与FKM材质密封圈及阶梯式退吸头，减少装载、退卸吸头的用力。10、每一道的活塞仓和密封圈易于旋开退卸，方便清洗、更换。11、防腐蚀活塞与吸头脱卸仓。 | 是 |
| 10-100ul 12通道加样枪 | 个 | 1个 | 1 | 1、0-100ul，12道，有滤芯2、大尺寸中央移液控制按钮，独立的吸头脱卸按钮。3、单手操作，可单手设定移液体积。4、量程锁，防止无意的量程改变。5、整支移液器可于 121˚C (2 bar)高压湿热灭菌，依照DIN EN 285标准。6、四位数字显示清晰可辨、保证度。7、易于校准，无需借助特殊工具。改变出厂设置外部清晰可见。8、移液按钮行程12.5mm，有效防止肌肉损伤（RSI）。9、活塞仓与FKM材质密封圈及阶梯式退吸头，减少装载、退卸吸头的用力。10、每一道的活塞仓和密封圈易于旋开退卸，方便清洗、更换。11、防腐蚀活塞与吸头脱卸仓。 | 是 |
| 肠道病毒通用型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 盒 | 50人份 | 10 | 1.用于对人粪便和咽拭子样本中的通用型肠道病毒核酸RNA进行体外定性检测；2.用于咽拭子样本中肠道病毒71型、柯萨奇病毒A9、A16、B2、B5，埃可病毒30型等肠道病毒的定性检测‌；3.对粪便、咽拭子、疱疹液样本中可引起手足口病的肠道病毒的核酸进行定性检测‌。 | 否 |
| PGE-8000 | 瓶 | 1kg/瓶 | 1 | 1.分子量‌：平均分子量约为8000‌；2.‌外观‌：白色蜡状或片状‌1。‌溶解性‌：溶于水以及许多极性溶剂如丙酮、乙醇和氯化溶剂等‌；3.‌储存条件‌：室温（RT），需尽量避免暴露在空气和/或高温环境中‌。 | 否 |
| 氯化钠 | 瓶 | 500g/瓶 | 2 | 纯度‌：氯化钠的纯度通常要求≥99.0%‌ | 否 |
| 封膜刮板 | 盒 | 个/盒 | 1 | 1.‌尺寸‌：100×70mm2.‌材质‌：高密度聚乙烯（HDPE）材料制成3.‌用途‌：用于封板膜的刮平操作，减少对封板膜表面的影响，确保封板膜的平整度和密封性‌。 | 是 |
| 0.5-10ul单通道加样枪 | 支 | 　支 | 5 | 1、0.5-10ul，单通道2、大尺寸中央移液控制按钮，独立的吸头脱卸按钮。3、单手操作，可单手设定移液体积。4、量程锁，防止无意的量程改变。5、整支移液器可于 121˚C (2 bar)高压湿热灭菌，依照DIN EN 285标准。6、四位数字显示清晰可辨、保证度。7、易于校准，无需借助特殊工具。改变出厂设置外部清晰可见。8、移液按钮行程12.5mm，有效防止肌肉损伤（RSI）。9、活塞仓与FKM材质密封圈及阶梯式退吸头，减少装载、退卸吸头的用力。10、每一道的活塞仓和密封圈易于旋开退卸，方便清洗、更换。11、防腐蚀活塞与吸头脱卸仓。 | 是 |
| 10-100ul单通道加样枪 | 支 | 　支 | 5 | 1、10-100ul，单通道2、大尺寸中央移液控制按钮，独立的吸头脱卸按钮。3、单手操作，可单手设定移液体积。4、量程锁，防止无意的量程改变。5、整支移液器可于 121˚C (2 bar)高压湿热灭菌，依照DIN EN 285标准。6、四位数字显示清晰可辨、保证度。7、易于校准，无需借助特殊工具。改变出厂设置外部清晰可见。8、移液按钮行程12.5mm，有效防止肌肉损伤（RSI）。9、活塞仓与FKM材质密封圈及阶梯式退吸头，减少装载、退卸吸头的用力。10、每一道的活塞仓和密封圈易于旋开退卸，方便清洗、更换。11、防腐蚀活塞与吸头脱卸仓。 | 是 |
| 无菌过滤膜 | 盒 | 150/盒 | 2 | 混合纤维素膜，孔径为0.22μm，每片采用独立无菌包装，带蓝色隔纸。 | 是 |
| 污水病毒浓缩富集试剂盒 （磁珠法） | 盒 | 24次/盒 | 17 | 1、处理样本量：8000uL/次2、磁珠回收率>98% 3、不需添加蛋白酶K、直接接入样本就上机提取，可单样本上机4、试剂独立预分装，可常温运输5、储存条件：室温（4-25℃）保存12个月。 | 否 |
| 超滤浓缩管0.01μm | 根 | 根 | 50 | 1.孔径‌：0.01μm2.‌截留分子量‌：2K型设计，适用于精细分子分离3.‌适用范围‌：适用于生物制药、食品工业及科学研究等领域，能够截留大分子物质如蛋白质、病毒、多糖等，同时允许小分子溶剂（如水）和离子透过‌。 | 否 |
| 大肠杆菌uidA基因检测试剂盒(荧光PCR法) | 盒 | 96人份/盒 | 3 | 1.准确可靠，临床双盲对照试验＞1000例，结果与金标准测序法比对，结果一致性大于99%。2.高灵敏：可检测低至10ng的人基因组DNA。3.快速4.简便：试剂盒提供预混好的试剂，使体系配置操作简便。5.防污染6.高特异性：双重特异性组成，保证检测结果的特异性和准确性引物与DNA互补链结合必需\*配对，才能延伸。探针特异性与所检测基因的PCR产物配对，在延伸中产生荧光。 | 否 |
| 大肠埃希氏菌酶底物法51孔定量盘 | 箱 | 箱 | 3 | 1.封装与灭菌：51孔定量盘经过环氧乙烷灭菌处理，确保无菌状态。2.检测范围：无需稀释可检测≤200MPN/100mL总大肠菌群和大肠埃希氏菌或粪大肠菌群。3.高精度设计：51孔定量盘采用精密模具制造，确保每个孔的体积一致，从而提高了检测的准确性和重复性。4.大容量检测：单盘包含51个检测孔，可同时处理多个水样，提高检测效率。5.易于操作：配合程控定量封口机使用，可快速完成定量盘的封口操作，减少人为误差。 | 否 |
| 厌氧袋 | 包 | 10个/包 | 5 | 1、厌氧袋操作简便，无需加水或催化剂，只需将产气袋放入容器内并密封即可形成适宜的厌氧环境。2、适用范围广泛，不会产生压差或高温，且废弃物处理方便，不污染环境‌ | 是 |
| 病原微生物DNA/RNA提取试剂盒(酶法) | 盒 | 96人份/盒 | 12 | 1、试剂采用酶法破壁，可高效裂解细胞壁较厚的细菌或真菌样本2、试剂组成为预分装好的，撕膜即可进行实验室3、适用样本类型多，如肺泡灌洗液、血液、痰液、脑脊液、拭子等4、96个样本提取时间不超过1小时5、试剂盒包装组成: 96孔磁套，5块深孔板 | 否 |

1. 合同履行期限：自合同签订之日起至合同项下全部义务履行完毕。
2. 本项目是否接受联合体投标：□是 ■否。

## 二、申请人的资格要求（须同时满足）

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：
	1. 中小企业政策

■ 本项目不专门面向中小企业预留采购份额。

□ 本项目专门面向 □中小 □小微 企业 采购。即：提供的货物全部由符合政策要求的中小/小微企业制造、服务全部由符合政策要求的中小/小微企业承接。

□ 本项目预留部分采购项目预算专门面向中小企业采购。对于预留份额，提供的货物由符合政策要求的中小企业制造、服务由符合政策要求的中小企业承接。预留份额通过以下措施进行：\_\_。

* 1. 其它落实政府采购政策的资格要求（如有）：无
1. 本项目的特定资格要求：
	1. 本项目是否属于政府购买服务：

■否

□是，公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织，不得作为承接主体；

* 1. 本项目是否接受分支机构参与投标：□是 ■否；
	2. 其他特定资格要求（如有）：投标产品属于医疗器械的，投标人如为代理商，投标人应具有合法的医疗器械经营资格；投标人如为制造商，使用自身生产的产品投标时，投标人应具有合法的医疗器械生产资格。

## 三、获取招标文件

1. 时间：2025年\_7\_月\_11日至2025年\_7 月\_18 日，每天上午9:00至11:30，下午13:30至16:30（北京时间，法定节假日除外）。
2. 地点：北京市政府采购电子交易平台
3. 方式：供应商持CA数字认证证书登录北京市政府采购电子交易平台（http://zbcg-bjzc.zhongcy.com/bjczj-portal-site/index.html#/home）获取电子版招标文件。
4. 售价：0元。

## 四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

投标截止时间、开标时间：2025年\_8\_月\_1\_日09点30分（北京时间）。

地点：北京市海淀区复兴路乙12号中国铝业大厦十一层1111会议室。

## 五、公告期限

自本公告发布之日起5个工作日。

## 六、其他补充事宜

1. 本项目需要落实的政府采购政策：《中华人民共和国政府采购法》（主席令第68号）、《关于中国环境标志产品政府采购实施的意见》（财库[2006]90号）、《国务院办公厅关于建立政府强制采购节能产品制度的通知》（国办发【2007】51号）、《关于开展政府采购信用担保试点工作的通知》（财库【2011】124号）、《关于印发《政府采购促进中小企业发展管理办法》的通知》（财库【2020】46号）、《财政部、司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库【2014】68号、《三部门联合发布关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）等。
2. 本项目的采购年限为年、预算金额为万元、当年安排数为万元。**（本项目不适用）**
3. 其他事项：

3.1本项目采用全流程电子化采购方式，请供应商认真学习北京市政府采购电子交易平台发布的相关操作手册（供应商可在交易平台下载相关手册），办理 CA数字证书或电子营业执照、进行北京市政府采购电子交易平台注册绑定，并认真核实 CA数字证书或电子营业执照情况确认是否符合本项目电子化采购流程要求。**（本项目不适用）**

CA数字证书服务热线 010-58511086

电子营业执照服务热线 400-699-7000

技术支持服务热线 010-86483801

3.1.1办理 CA数字证书或电子营业执照

供应商登录北京市政府采购电子交易平台查阅 “用户指南”—“操作指南”—“市场主体 CA办理操作流程指引”/“电子营业执照使用指南”，按照程序要求办理。

3.1.2注册

供应商登录北京市政府采购电子交易平台 “用户指南 ”—“操作指南 ”—“市场主体注册入库操作流程指引”进行自助注册绑定。

3.1.3驱动、客户端下载

供应商登录北京市政府采购电子交易平台“用户指南”—“工具下载”—“招标采购系统文件驱动安装包”下载相关驱动。

供应商登录北京市政府采购电子交易平台 “用户指南 ”—“工具下载 ”—“投标文件编制工具”下载相关客户端。

3.1.4获取电子招标文件

供应商使用 CA数字证书或电子营业执照登录北京市政府采购电子交易平台获取电子招标文件。

供应商如计划参与多个采购包的投标，应在登录北京市政府采购电子交易平台后，在【我的项目】栏目依次选择对应采购包，进入项目工作台招标 /采购文件环节分别按采购包下载招标文件电子版。未在规定期限内按上述操作获取文件的采购包，供应商无法提交相应包的电子投标文件。

3.1.5编制电子投标文件

供应商应使用电子投标客户端编制电子投标文件并进行线上投标，供应商电子投标文件需要加密并加盖电子签章，如无法按照要求在电子投标文件中加盖电子签章和加密，请及时通过技术支持服务热线联系技术人员。

3.1.6提交电子投标文件

供应商应于投标截止时间前在北京市政府采购电子交易平台提交电子投标文件，上传电子投标文件过程中请保持与互联网的连接畅通。

3.1.7电子开标

供应商在开标地点使用 CA数字证书或电子营业执照登录北京市政府采购电子交易平台进行电子开标。

* 1. 采用线上获取招标文件，线下递交纸质投标文件的方式**（本项目适用）**

3.2.1办理CA认证证书

供应商登录北京市政府采购电子交易平台查阅 “用户指南”—“操作指南”—“市场主体CA办理操作流程指引”，按照程序要求办理。

3.2.2注册

供应商登录北京市政府采购电子交易平台“用户指南”—“操作指南”—“市场主体注册入库操作流程指引”进行自助注册绑定。

3.2.3驱动、客户端下载

供应商登录北京市政府采购电子交易平台“用户指南”—“工具下载”—“招标采购系统文件驱动安装包”下载相关驱动。

3.2.4获取电子招标文件

供应商持CA数字认证证书登录北京市政府采购电子交易平台获取电子招标文件。未在规定期限内通过北京市政府采购电子交易平台获取招标文件的**投标按资格审查无效处理**。

## 七、对本次招标提出询问，请按以下方式联系。

1. **采购人信息**

名 称：北京市疾病预防控制中心

地 址：北京市东城区和平里中街16号

联系方式：郝冲，010-64407307

1. **采购代理机构信息**

名称：北京宏信天诚国际招标有限公司

地址：北京市海淀区复兴路乙12号中国铝业大厦11层1110室

联系方式：修海龙、彭怡、成歌，010-63974645、010-63961210

1. **项目联系方式**

项目联系人：修海龙、成歌、吉国侠、吴众为、彭怡、陈博维、赵洁、姬小雪、闫文娟、孙银英、王思晨、刘京、杨晓楠、王东衍、郝路、刘海英

电话：010-63974645、010-63961210