## **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二包（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-IS1180/2
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 |
| 2 | 即用型哥伦比亚型增菌培养基 | 144.9892 | 包 | 10块/包 | 1000 | 1.用途：用于苛养和非苛养型细菌的培养，以及溶血性细菌的鉴别。2.平皿无破碎和裂纹，无明显气泡，琼脂层颜色鲜红，血均匀分布，无琼脂凝块，无一边薄一边厚；3.使用方法：拆包即可使用；4.标准微生物测试，测试平板上的菌落数应大于参照平板菌落数的50% | 否 |
| 3.5L厌氧袋 | 包 | 10片/包 | 100 | 1. 适用于7L密封培养罐；
2. 规格：10片/包；
3. 有效期：12个月以上；
4. 保存温度：室温。

5、可吸收容器中的全部O2，同时产生约21%的CO2 | 是 |
| 2.5L微需氧袋 | 包 | 10片/包 | 20 | 1、适用于2.5L密封培养罐； 2、规格：10片/包； 3、有效期：12个月以上； 4、保存温度：室温。5、氧气浓度6-12%，二氧化碳浓度5-8%。 | 是 |
| 10ul接种环 | 箱 | 10支/包\*100包/箱 | 5 | 1、容量‌：10ul；2、‌材质‌：采用高分子材料聚丙烯(PP)或高品质聚苯乙烯(PS)制造；3、‌表面处理‌：经过特殊处理后具有亲水性；4、‌灭菌方式‌：伽玛射线灭菌或EO消毒灭菌；5、‌包装方式‌：10支纸塑/包，100包/箱；高强度抗压外包装纸盒；6、‌适用范围‌：适用于微生物实验、细菌实验和细胞培养实验等。‌ | 是 |
| L型涂布棒 | 箱 | 500支/箱 | 4 | 1、长度‌：L型涂布棒的总长度为145mm；2、‌宽度‌：涂布棒的宽度为38mm‌；3、‌包装方式‌：采用单支纸塑包装，每箱500支；‌4、表面平滑，操作简单，不会在琼脂表面留下刮槽，且采用无菌包装，一次性使用，确保使用过程中的安全和高效。‌ | 否 |
| Baypure磁珠法粪便核酸提取试剂盒 | 盒 | 48测试/盒 | 80 | 1、用途：本试剂盒适用于从粪便样本、肛拭子中提取高纯度的总核酸；2、适用于我中心现有湾区生物科技NE-02-K-12全自动核酸提取纯化仪；3、规格： 12T/板，4板/盒，48T/盒；4、试剂盒组分：含有研磨管、裂解加强液、蛋白酶K、沉淀液、预分装试剂板、12联磁棒套；5、保存条件：室温保存；6、有效期：一年； | 否 |
| Baypure磁珠法细菌基因组DNA提取试剂盒 | 盒 | 48测试/盒 | 30 | 1、用途：该试剂盒用于从培养的细菌、食品、土壤、动植物组织等样本中提取细菌基因组DNA提取;2、适用于我中心现有湾区生物科技NE-02-K-12全自动核酸提取纯化仪器3、规格：12T/板，4板/盒，48T/盒；4、试剂盒组分：含有研磨管、裂解液、蛋白酶K、RNAase A、预分装试剂板、12联磁棒套；5、保存条件：室温保存；6、有效期：一年； | 否 |
| 弯曲菌药敏板 | 盒 | 10测试/盒 | 4 | 1、用途：用于食品标本中弯曲菌分离培养； 2、使用方法：双孔板滤膜检测培养； 3、有效期：3个月以上。 | 否 |
| 革兰氏阴性菌药敏检测板C1 | 盒 | 10测试/盒 | 60 | 1、用途：本产品用于革兰氏阴菌的药敏检测； 2、使用方法：标准肉汤稀释法； 3、药敏板为显色板，读取结果时阴性结果孔内为蓝色，阳性结果孔内为粉红色； 4、提供关于本产品对应的药敏分析软件； 5、抗生素的种类和抗生素浓底梯度符合2024 年国家食源性疾病监测工作； 6、有效期：12个月以上。  | 否 |
| 革兰氏阴性菌药敏检测板C2 | 盒 | 10测试/盒 | 60 | 1、用途：本产品用于革兰氏阴菌的药敏检测； 2、使用方法：标准肉汤稀释法； 3、药敏板为显色板，读取结果时阴性结果孔内为蓝色，阳性结果孔内为粉红色； 4、提供关于本产品对应的药敏分析软件； 5、抗生素的种类和抗生素浓底梯度符合2024 年国家食源性疾病监测工作； 6、有效期：12个月以上。  | 否 |
| 单核细胞增生李斯特菌药敏板 | 盒 | 10测试/盒 | 60 | 1、用途：本产品用于革兰氏阴菌的药敏检测； 2、使用方法：标准肉汤稀释法； 3、药敏板为显色板，读取结果时阴性结果孔内为蓝色，阳性结果孔内为粉红色； 4、提供关于本产品对应的药敏分析软件； 5、抗生素的种类和抗生素浓底梯度符合2024 年国家食源性疾病监测工作； 6、有效期：12个月以上。  | 否 |
| 弯曲菌增菌液 | 支 | 4ml/支 | 60 | 1. 用于弯曲菌的增菌培养；
2. 有效期3个月以上； 3、保存温度：2-8度冷藏保存。
 | 否 |
| 2.0ml冻存管 | 箱 | 8盒/箱 | 3 | 1、容量‌：2.0ml；2、‌材质‌：聚丙烯（PP）；3、‌密封方式‌：外旋密盖；4、‌颜色标识‌：可配色标，进行颜色标识；5、‌耐低温性能‌：可耐受-196℃的低温；6、‌设计特点‌：圆底、自立式设计，带有黑色刻度和较大的标记区，便于加样和识别样本‌密封性能‌：配有硅胶垫圈，确保密封；7、‌无菌处理‌：经过γ-辐照灭菌，无热原且不DNase/RNase；8、适用于多种类型细胞的冻存，并且操作简便，适合实验室使用。‌ | 否 |
| 10ul盒装灭菌滤芯枪头 | 箱 | 96支/包，5包/箱 | 3 | 1、‌容量‌：10ul；2、无菌透明，有‌滤芯‌；3、‌体积误差‌：标准误差应≤1%；4、‌低吸附表面处理‌：减少液体残留，提升排空率至>99.5%‌滤芯性能‌：0.2μm疏水滤膜阻断99.9%气溶胶污染，适配PCR/病毒检测；5、‌材质‌：天然聚丙烯；6、‌长度‌：45.6mm。 | 否 |
| 双淬灭探针 5`HEX,3`DBQ1 10OD | 支 | 10OD/支 | 5 | 1、产品应为半透明或不透明的片状或粉末状物质，无异味，易溶于水中。2、碱基缺失率低于5%、浓度误差低于10%、分子量误差低于0.05%。3、DNA修饰探针5个工作日内到货、 普通引物2个工作日内到货。4、制造厂家具备10万级洁净车间标准的DNA合成中心。具备GMP认证。5、按照实验要求提供探针验证。 | 否 |
| 双淬灭探针 5`VIC,3`DBQ1 10OD | 支 | 10OD/支 | 5 | 1、产品应为半透明或不透明的片状或粉末状物质，无异味，易溶于水中。2、碱基缺失率低于5%、浓度误差低于10%、分子量误差低于0.05%。3、DNA修饰探针5个工作日内到货、 普通引物2个工作日内到货。4、制造厂家具备10万级洁净车间标准的DNA合成中心。具备GMP认证。5、按照实验要求提供探针验证。 | 否 |
| 双淬灭探针 5`CY5,3`DBQ2 10OD | 支 | 10OD/支 | 5 | 1、产品应为半透明或不透明的片状或粉末状物质，无异味，易溶于水中。2、碱基缺失率低于5%、浓度误差低于10%、分子量误差低于0.05%。3、DNA修饰探针5个工作日内到货、 普通引物2个工作日内到货。4、制造厂家具备10万级洁净车间标准的DNA合成中心。具备GMP认证。5、按照实验要求提供探针验证。 | 否 |
| 双标记修饰 5`VIC,3`MGB 100 OD | 支 | 10OD/支 | 3 | 1、产品应为半透明或不透明的片状或粉末状物质，无异味，易溶于水中。2、碱基缺失率低于5%、浓度误差低于10%、分子量误差低于0.05%。3、DNA修饰探针5个工作日内到货、 普通引物2个工作日内到货。4、制造厂家具备10万级洁净车间标准的DNA合成中心。具备GMP认证。5、按照实验要求提供探针验证。 | 否 |
| 双标记修饰 5`HEX,3`MGB 100 OD | 支 | 10OD/支 | 15 | 1、产品应为半透明或不透明的片状或粉末状物质，无异味，易溶于水中。2、碱基缺失率低于5%、浓度误差低于10%、分子量误差低于0.05%。3、DNA修饰探针5个工作日内到货、 普通引物2个工作日内到货。4、制造厂家具备10万级洁净车间标准的DNA合成中心。具备GMP认证。5、按照实验要求提供探针验证。 | 否 |
| 双标记修饰 5`CY5,3`MGB 100 OD | 支 | 10OD/支 | 18 | 1、产品应为半透明或不透明的片状或粉末状物质，无异味，易溶于水中。2、碱基缺失率低于5%、浓度误差低于10%、分子量误差低于0.05%。3、DNA修饰探针5个工作日内到货、 普通引物2个工作日内到货。4、制造厂家具备10万级洁净车间标准的DNA合成中心。具备GMP认证。5、按照实验要求提供探针验证。 | 否 |
| 双标记修饰 5`ROX,3`MGB 100 OD | 支 | 10OD/支 | 9 | 1、产品应为半透明或不透明的片状或粉末状物质，无异味，易溶于水中。2、碱基缺失率低于5%、浓度误差低于10%、分子量误差低于0.05%。3、DNA修饰探针5个工作日内到货、 普通引物2个工作日内到货。4、制造厂家具备10万级洁净车间标准的DNA合成中心。具备GMP认证。5、按照实验要求提供探针验证。 | 否 |
| 双标记修饰 5`CY3,3`MGB 10OD | 支 | 10OD/支 | 13 | 1、产品应为半透明或不透明的片状或粉末状物质，无异味，易溶于水中。2、碱基缺失率低于5%、浓度误差低于10%、分子量误差低于0.05%。3、DNA修饰探针5个工作日内到货、 普通引物2个工作日内到货。4、制造厂家具备10万级洁净车间标准的DNA合成中心。具备GMP认证。5、按照实验要求提供探针验证。 | 否 |
| 双标记修饰 5`VIC,3`MGB 100 OD | 支 | 10OD/支 | 10 | 1、产品应为半透明或不透明的片状或粉末状物质，无异味，易溶于水中。2、碱基缺失率低于5%、浓度误差低于10%、分子量误差低于0.05%。3、DNA修饰探针5个工作日内到货、 普通引物2个工作日内到货。4、制造厂家具备10万级洁净车间标准的DNA合成中心。具备GMP认证。5、按照实验要求提供探针验证。 | 否 |
| 双标记修饰 5`6-FAM,3`MGB 100 OD | 支 | 10OD/支 | 8 | 1、产品应为半透明或不透明的片状或粉末状物质，无异味，易溶于水中。2、碱基缺失率低于5%、浓度误差低于10%、分子量误差低于0.05%。3、DNA修饰探针5个工作日内到货、 普通引物2个工作日内到货。4、制造厂家具备10万级洁净车间标准的DNA合成中心。具备GMP认证。5、按照实验要求提供探针验证。 | 否 |
| 28种食源性病原微生物多重核酸实时荧光PCR检测试剂盒 | 盒 | 50测试/盒 | 17 | 可检测诺如病毒（Norovirus GI、Norovirus GI. 1、Norovirus GII、Norovirus GII.4）、轮状病毒（Rotavirus）、星状病毒（Astrovirus）、札如病毒（Sapovirus）、阪崎肠杆菌（Enterobacter sakazakii）、弯曲杆菌（Campylobacter spp.）、空肠弯曲菌（Campylobacter jejuni）、结肠弯曲菌（Campylobacter coli）、产气单胞菌属（Aeromonas）、类志贺邻单胞菌（Plesiomonas shigelloides）、艰难梭菌（Clostridium difficile）、腺病毒（Adenovirus、Adenovirus F）、小肠结肠炎耶尔森氏菌（Yersinia enterocolitica）、假结核耶尔森菌（Yersinia pseudotuberculosis）、肠沙门氏菌（Salmonella enterica）、创伤弧菌（vibrio vulnificus）、霍乱弧菌（Vibrio cholerae）、副溶血性弧菌（Vibrio parahaemolyticus）、河流弧菌（Vibrio fluvialis）、拟态弧菌（Vibrio mimicus）、产志贺毒素大肠埃希氏菌（STEC：Shiga toxin-producing Escherichia coli）、肠聚集性大肠埃希氏菌（EAEC：enteroaggregative Escherichia coli）、肠致病性大肠埃希杆菌（EPEC：EnteropathogenicE.coli）、肠产毒性大肠埃希氏菌（ETEC：Enterotoxigenic Escherichia coli)、肠侵袭性大肠埃希氏菌（EIEC：Enteroinvasive E.coli）、志贺菌（Shigella spp.）、隐孢子虫（Cryptosporidium spp. ）、卡耶塔环孢子虫（Cyclospora cayetanensis）。 | 否 |
| DNA扩增试剂盒QIAcuity Probe PCR Kit (1mL) | 支 | 1mL/支 | 7 | 1、TaqMan探针法DNA扩增试剂盒，用于QIAGEN QIAcuity 数字PCR平台2、可支持单通道至5通道反应\*3、4倍浓缩mix，最高允许28ul模板上样量。4、内含参比通道染料，可有效识别QIAcuity微孔板中有效液滴数量5、配合使用：可提供超过1000种同品牌配套的assay\*6、可在30℃储存80小时以上，不会影响后续反应的性能7、低温下热启动酶处于非活状态，避免非特异和引物二聚体产生，95℃ 2min即可激活热启动酶，开始PCR扩增。 | 是 |
| 8孔板芯片（26K) | 盒 | 　10块/盒，内含所需贴膜。 | 8 | 1、适用于QIAGEN QIAcuity数字PCR平台的微流控纳米芯片\*2、纳米芯片式物理分隔，有效避免液滴融合或大小不均一，无需任何油相辅助试剂进行封闭\*3、封闭式芯片，加入反应体系后全流程完全封闭，降低污染风险。\*4、每块芯片提供体积校正系数，校正出厂偏差。5、最多可做8个反应，反应体积40μL，每个反应总液滴数量26000。6、有效微滴率＞95%。7、适用于稀有突变检测, 液体活检, 病原体检测等8、手工操作与qPCR类似，上样后全自动完成整个数字PCR流程。9、规格：10块，内含所需贴膜。 | 是 |
| 96孔板芯片（8.5K) | 盒 | 10块/盒，内含所需贴膜 | 5 | 1、适用于QIAGEN QIAcuity数字PCR平台的微流控纳米芯片\*2、纳米芯片式物理分隔，有效避免液滴融合或大小不均一，无需任何油相辅助试剂进行封闭\*3、封闭式芯片，加入反应体系后全流程完全封闭，降低污染风险。\*4、每块芯片提供体积校正系数，校正出厂偏差。5、最多可做96个反应，反应体积12μL，每个反应总液滴数量85006、有效微滴率＞95%。7、适用于CNV检测, NGS文库定量, 基因编辑检测等8、手工操作与qPCR类似，上样后全自动完成整个数字PCR流程。 | 是 |
| 24孔板芯片（26K） | 盒 | 10块/盒，内含所需贴膜。 | 3 | 1、适用于QIAGEN QIAcuity数字PCR平台的微流控纳米芯片\*2、纳米芯片式物理分隔，有效避免液滴融合或大小不均一，无需任何油相辅助试剂进行封闭\*3、封闭式芯片，加入反应体系后全流程完全封闭，降低污染风险。\*4、每块芯片提供体积校正系数，校正出厂偏差。5、最多可做24个反应，反应体积40μL，每个反应总液滴数量26000。6、有效微滴率＞95%。7、适用于稀有突变检测, 液体活检, 病原体检测等8、手工操作与qPCR类似，上样后全自动完成整个数字PCR流程。 | 是 |
| GN生化鉴定卡 | 盒 | 20测试/盒 | 2 | 1、预期用途‌：用于自动鉴定大多数有临床意义的发酵和非发酵革兰阴性杆菌。适用于 VITEK 2生化鉴定系统；2、检验原理‌：基于已有的生化方法和新研发的底物，检测碳源利用、酶活性和耐药性。卡片上有47个生化试验和一个阴性对照孔。最终结果可在10小时内获得‌；3、储存条件及有效期‌：在2℃～8℃的条件下封闭储存于原包装盒内，有效期为12个月‌。‌ | 是 |
| GP生化鉴定卡 | 盒　 | 20测试/盒 | 2 | 1、预期用途：用于绝大多数革兰阳性菌的自动鉴定，特别是来源于人体并经过分离培养的常见具有临床意义的革兰氏阳性菌，适用于 VITEK 2生化鉴定系统；2、检验原理：基于已建立的生化方法及新开发的底物，进行43种生化试验，包括碳源利用、酶活性和耐药性检测，最终鉴定结果约需要8小时；3、储存条件及有效期‌：在2℃～8℃的条件下封闭储存于原包装盒内，有效期为12个月‌。‌‌ | 是 |
| NH生化鉴定卡 | 盒　 | 20测试/盒 | 2 | 1. 预期用途：用于自动鉴定从临床病人样本中培养制备得到的多数有临床意义的苛养菌，包括放线杆菌属、弯曲杆菌属、嗜纤维菌属、心杆菌属、艾肯菌属、加德纳菌属、嗜血杆菌属、金菌属、莫拉菌属等在内的27种革兰氏阴性菌。适用于 VITEK 2生化鉴定系统；
2. 检验原理：基于已建立的生化方法和新开发的底物，通过检测碳源利用和酶类活性来进行鉴定。卡片包含30种生化试验，约6小时获得最终结果；

3、储存条件及有效期‌：在2℃～8℃的条件下封闭储存于原包装盒内，有效期为12个月‌。‌‌ | 是 |
| ANC生化鉴定卡 | 盒　 | 20测试/盒 | 2 | 1、预期用途：用于自动鉴定从临床病人样本中培养制备得到的多数有临床意义厌氧和棒状杆菌。适用于 VITEK 2生化鉴定系统；2、检验原理：基于已建立的生化方法和新开发的底物，通过检测碳源利用和酶类活性来进行鉴定。3、储存条件及有效期‌：在2℃～8℃的条件下封闭储存于原包装盒内，有效期为12个月 | 是 |
| BCL生化鉴定卡 | 盒　 | 20测试/盒 | 2 | 1、预期用途：用于鉴定芽孢杆菌菌属的需氧芽孢细菌；适用于 VITEK 2生化鉴定系统；2、检验原理：基于已建立的生化方法和新开发的底物，通过检测碳源利用和酶类活性来进行鉴定；3、储存条件及有效期‌：在2℃～8℃的条件下封闭储存于原包装盒内，有效期为12个月。 | 是 |
| α-氰基-4-羟基肉桂酸 | 盒　 | 10支/盒 | 5 | 1. 能有效的非竞争性单羧酸盐转运蛋白 (MCTs) 抑制剂。

2、用作基质辅助激光解吸电离-飞行时间质谱 (MALDI-TOF) 分析的基质,可以促进肽离子化。 | 是 |
| 一次性无菌试剂储液槽50ml自然色加样槽 | 箱 | 5个/包\*40包/箱 | 3 | ‌1、用途‌：适用于多通道移液器重复加样，特别适合细胞培养和免疫分析等实验；2、容量‌：50ml；3、‌材质‌：原生白色聚苯乙烯4、‌包装‌：5个/包装，无菌；‌ | 是 |
| 200ul盒装枪头带滤芯 | 箱 | 96支/盒，50盒/箱 | 2 | 1. 可适配于市面上常用移液器，包括Gilson、Eppendorf、Sartorius 等进口品牌的移液器。
2. 滤芯吸头具有超强疏水性，疏水滤芯对气溶胶形成一道坚固的屏障，防止样品与移液器交叉污染；
3. 采用进口聚丙烯材质，内壁光滑，确保精准吸液；
 | 否 |
| 5L 利器盒（立式）带盖 | 箱 | 100只/箱 | 2 | 1. 材质‌：全新聚丙烯材质；
2. 圆形，直径19.5cm x 高20cm；
3. 左右旋转顶盖上的红色旋转盘，逆时针旋转为开启，顺时针旋转为闭合；
4. 在装满容器容积的3/4时，利器盒必须封闭，放入利器盒内的物品不得取出。
 | 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