

周口市动植物疫病预防控制中心 2025 年购置动物疫病监测试剂项目

询价采购文件

项目名称：周口市动植物疫病预防控制中心 2025 年购置动物疫病监
测试剂项目

项目编号：周财询价采购-2025-225 号

2026 年 01 月

目录

- 第一章 询价邀请函
- 第二章 供应商须知
- 一、总 则
- 二、响应文件的编制
- 三、响应文件的份数、封装和递交
- 四、确定成交供应商办法
- 五、签订合同
- 六、公告、质疑
- 七、项目验收
- 八、适用法律
- 第三章 采购内容及要求
- 第四章 响应文件格式

第一章 询价邀请函

一、项目基本情况

项目编号：周财询价采购-2025-225号

项目名称：周口市动植物疫病预防控制中心2025年购置动物疫病监测试剂项目

采购方式：询价

预算金额：359900元

包号	包名称	包最高限价元
1	周口市动植物疫病预防控制中心2025年购置动物疫病监测试剂项目	359900元

采购需求：周口市动植物疫病预防控制中心2025年购置动物疫病监测试剂项目（包括但不限于标的的名称、数量、简要技术需求或服务要求等）

合同履行期限：合同签订后7日历天

是否接受进口产品：（否）

本项目是否接受联合体投标：（否）

二、申请人的资格要求：

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：促进中小企业和监狱企业发展扶持政策、政府强制采购节能产品强制采购、节能产品及环境标志产品优先采购、促进残疾人就业政府采购政策。
3. 本项目的特定资格要求：1) 根据《关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》(财库[2016]125号)和豫财购【2016】15号的规定，对列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)的“失信被执行人”、“重大税收违法案件当事人名单(重大税收违法失信主体)”和“中国政府采购”网

站(www.ccgp.gov.cn)的“政府采购严重违法失信行为记录名单”的供应商，将拒绝其参加政府采购活动。

三、获取采购文件

1. 时间：2026年01月05日至2026年01月07日，每天上午08:30至12:00，下午14:30至17:00（北京时间，法定节假日除外。）

2. 地点：周口市滨江国际酒店1901室

3. 方式：现场报名购买，供应商须提供以下资料：携带法人或委托人的身份证原件及加盖公章的复印件；授权委托书原件；企业营业执照（副本）或三证合一营业执照（副本）复印件加盖公章；本项目特定资格要求中的信用记录网站截图加盖公章；供应商认为有必要提供的其他资料；以上资料查验合格后全部留存（身份证原件除外）。

4. 售价：300元

四、响应文件提交

1. 截止时间：2026年01月08日10时00分（北京时间）

2. 地点：周口市滨江国际酒店1901室

五、响应文件开启

1. 时间：2026年01月08日10时00分（北京时间）

2. 地点：周口市滨江国际酒店1901室

六、发布公告的媒介及招标公告期限

本次招标公告在《河南省政府采购网》上发布，招标公告期限为三个工作日。

七、其他补充事宜

无

八、凡对本次招标提出询问，请按照以下方式联系

1. 采购人信息

名称：周口市动植物疫病预防控制中心

地址：周口市境内

联系人：黄威威

联系方式：15936966988

2. 采购代理机构信息（如有）

名称：河南景恒工程管理有限公司

地址：郑州市管城区站马屯路南、霞飞路东3座2单元4层405号

联系人：樊永振

联系方式：18937120780

3. 项目联系方式

联系人：黄威威

联系方式：15936966988

第二章 供应商须知

一、总则

1. 适用范围

1.1 本询价采购文件仅适用于本次询价邀请函中所述的周口市动植物疫病预防控制中心 2025 年购置动物疫病监测试剂项目

2. 定义

2.1 “采购人”是指：周口市动植物疫病预防控制中心

2.2 “报价供应商”是指：符合本询价通知书规定并参加本项目询价的供应商。

2.3 “代理机构”是指：河南景恒工程管理有限公司。

2.4 “成交供应商”是指：经询价小组评审、推荐，采购人依法确定并授予合同的报价供应商。

2.5 “货物”是指：各种形态和种类的物品，包括原材料、设备、产品等。

2.6 “响应文件”是指：报价供应商根据询价通知书要求，编制包含报价、技术和服务等所有内容的文件。

3. 供应商必须具备的基本条件

3.1 符合询价通知书“第一章 询价邀请函”第三条所规定的供应商资格要求，有能力提供本项目货物及相关服务的供应商。

4. 报价费用

无论报价和询价的过程和结果如何，供应商自行承担所有与参加报价有关活动的全部费用。

评标费用由采购人自行解决。

二、响应文件的编制

5. 响应文件编制基本要求

5.1 报价供应商应认真阅读、并充分理解询价通知书的全部内容（包括所有的补充、修改内容。对询价文件进行的澄清，澄清或修改的内容可能影响响应文件编制的，采购人、采购代理机构应当在提交响应文件截止时间至少3日前。），承诺并履行本文件中各项条款规定及要求。

5.2 响应文件必须按询价通知书的全部内容，包括所有的补充通知及附件进行编制。

5.3 如因报价供应商只填写和提供了本文件要求的部分内容和附件，而给评审造成困难，其可能导致的结果和责任由报价供应商自行承担。

6. 响应文件的组成

6.1 响应文件由以下内容组成：

- 1) 报价表；
- 2) 供货清单；
- 3) 法定代表人授权书；
- 4) 售后服务承诺；
- 5) 资格证明文件。

7. 响应文件的编制

响应文件须加盖报价供应商单位公章，并由法定代表人或经其正式授权的代表签字。如为授权代表签字，其《法定代表人授权书》应附在报价文件中。否则视为无效报价文件。

8. 计量单位

8.1 除技术要求中另有规定外，本文件所要求使用的计量单位均应采用国家法定计量单位。

9. 报价要求

- 9.1 报价供应商所提供的货物和服务均以人民币报价。
- 9.2 总报价应是本项目范围内全部内容的价格体现，包括货款、包装费、运杂费、安装测试费、技术培训费、售后服务、税金、利润等各种应有费用。
- 9.3 对于本文件中未列明，而报价供应商认为必需的费用也需列入总报价。在合同实施时，采购人将不予支付成交供应商没有列入的项目费用，并认为此项目的费用已包括在总报价中。
- 9.4 报价供应商要详细填写“报价表”和“供货清单”中的内容，由法人代表或授权代表签字确认，并加盖单位公章。
- 9.5 供应商认为采购过程、成交结果使自己的合法权益受到损害的，可以在知道或应当知道自己的权益受到损害之日起 7 个工作日内，由投标人授权代表（或法人代表）按照相关规定，向采购人提出质疑，逾期不予受理。

三、响应文件的份数、封装和递交

10、响应文件正本壹份，副本贰份，谈判响应性文件电子文档一份(U 盘存储，不得含有病毒)

封套需注明内容：

采购人名称：

谈判响应人名称：

地址：

采购编号：

(~~项目名称~~询价文件

在____年____月____日____时____分前不得开启

文件正本、所有副本、电子文档(U盘)密封在一个包装内，在封套的封口处加盖谈判响应人单位公章。

四、确定成交供应商办法

- 14.1 询价小组根据符合采购需求、质量和服务相等且报价最低的原则确定成交供应商。
- 14.2 最低报价不是成交的唯一标准。但是，在符合采购需求、质量和服务相等的情况下，报价是确定成交的关键因素。

五、签订合同

- 15.1 采购单位与成交供应商应当在成交通知书发出之日起按照要求订合同，并与合同签订之日起2日内，将政府采购合同在省级以上人民政府财政部门指定的媒体上公告。
- 15.2 成交供应商不得向他人转让成交项目，如果成交供应商向他人转让成交项目或在履行合同时发生违约行为，将按《政府采购非招标方式管理办法》的有关规定给予处罚。

六、公告、质疑

- 16.1 如果报价供应商对此次采购活动有疑问，可依据《中华人民共和国政府采购法》等相关规定，以书面形式向采购人提出质疑。质疑文件必须是报价供应商法定代表人或授权代表签字并加盖单位公章的原件。

七、项目验收

- 17.1 项目实施完毕，由采购人组织对供应商履约的验收，共同在项目验收单上签字确认。
- 17.2 验收标准：询价通知书、响应文件、政府采购合同规定的标准。

八、适用法律

18. 采购当事人的一切活动均适用于《中华人民共和国政府采购法》、
《政府采购非招标采购方式管理办法》及其相关规定。

第三章 采购内容及要求

(采购人根据项目情况设定)

附件：

2025年购置动物疫病监测试剂清单

序号	名称	规格	技术参数	数量
1	布鲁氏菌病 ELISA 抗体检测试剂盒	192T/盒	<p>1. 用途：检测布鲁氏菌血清抗体。</p> <p>2. 竞争 ELISA。</p> <p>3. 规格：192 孔/盒。</p> <p>4. 血清样本按 10 倍稀释</p> <p>5. 试剂盒组成：抗原包被板、阳性对照、阴性对照、酶标记物、20 倍浓缩洗涤液、底物显色液、终止液。</p> <p>6. 试验规定反应时间≤55 分钟。</p> <p>7. 操作步骤：(1) 取抗原包被板，每孔加入稀释好的洗涤液 300 μl，共计洗涤 2 次；(2) 先将稀释好的待检血清、阳性对照和阴性对照各取 50 μl 加入到抗原包被板中，再加入酶标记物 50 μl，置室温 (20~25°C) 反应 45 分钟；(3) 甩掉板孔中的液体，每孔加入稀释好的洗涤液 300 μl，洗涤 5 次；(4) 每孔加入底物显色液 100μl，置室温 (20~25°C) 避光显色 10 分钟；(5) 每孔加入终止液 50 μl，10 分钟内在酶标仪上测各孔 OD450nm 值</p> <p>8. 结果判定：抑制率 (PI) = (阴性对照 OD450nm - 检测样品 OD450nm) / 阴性对照 OD450nm × 100%。 抑制率 (PI) ≥50%，判为阳性； 抑制率 (PI) <50%，判为阴性。</p> <p>9. 试剂盒有效期 12 个月。</p>	10
2	新城疫病毒荧光 PCR 试剂盒	50T/盒	<p>1. 能特异性的检测新城疫病毒。</p> <p>2. 荧光 PCR 检测 (TaqMan 探针法)。</p> <p>3. 主要成分：PCR 反应液，酶液、阴性质控品、阳性质控品。</p> <p>4. 每份反应总体积不低于 25ul。</p> <p>5. 最低检出限 1000copies/ml, 特异性 100%, 批内和批间差异 <3%。</p> <p>6. 阴性质控品无 Ct 值且无典型的扩增曲线，阳性质控品有典型的扩增曲线。</p>	5

3	新城疫抗原	2ml/瓶	<p>1. 作用与用途：用于血凝抑制试验检测鸡新城疫抗体。</p> <p>2. 保存条件：2~8℃保存</p> <p>3. 主要成分与含量：抗原含有灭活的鸡新城疫病毒，血凝效价应≥1:512。阳性血清为鸡新城疫高免的 SPF 鸡血清，HI 效价应≥1:512。阴性血清为 SPF 鸡血清。</p> <p>4. 有效期 24 个月。</p>	12
4	牛结核病 ELISA 抗体检测试剂盒	192T/盒	<p>1. 用途：牛结核病的诊断。</p> <p>2. 夹心 ELISA。</p> <p>3. 规格：192 孔/盒。</p> <p>4. 血清样本不用稀释</p> <p>5. 试剂盒组成：单抗包被板、牛结核菌素、禽结核菌素、阳性对照、阴性对照、酶标记物、20 倍浓缩洗涤液、底物显色液、终止液、无菌 PBS</p> <p>6. 试验规定反应时间≤70 分钟。</p> <p>7. 操作步骤：（1）取出单抗包被板按样本布局表加入刺激后的血液培养上清样本，100 μl/孔；置 37℃温育 30 分钟；（2）甩掉板孔中的液体，每孔加入稀释好的洗涤液 300μl，重复洗涤共计 5 次；（3）每孔加入酶标记物 100 μl，置 37℃温育 30 分钟；（6）洗板 5 次，方法同（2）；（7）每孔加入底物显色液 100μl，置室温（20~25℃）避光显色 10 分钟；（8）每孔加入终止液 50μl，10 分钟内在酶标仪上测定各孔 OD_{450nm} 值。</p> <p>8. 结果判定：bPPD 血液培养上清孔 OD_{450nm} 值记作 OD_{bPPD}，aPPD 血液培养上清孔 OD_{450nm} 值记作 OD_{aPPD}，PBS 血液培养上清孔 OD_{450nm} 值记作 OD_{PBS}。计算 OD_{bPPD}、OD_{aPPD} 及 OD_{PBS} 之间的差值；OD_{bPPD}-OD_{PBS} ≥ 0.1 且 OD_{bPPD}-OD_{aPPD} ≥ 0.1 判为牛结核病阳性；其它情形均判为牛结核病阴性。</p> <p>9. 试剂盒有效期 12 个月。</p>	5

5	猪伪狂犬病病毒 gB 蛋白 ELISA 抗体检测试剂盒	192T/ 盒	<ol style="list-style-type: none"> 1. 用途：检测猪伪狂犬病 gB 蛋白抗体。 2. 阻断 ELISA。 3. 规格：192 孔/盒 4. 血清样本按 1:1 稀释 5. 试剂盒组成：抗原包被板、20 倍浓缩洗涤液、样品稀释液、酶标记物、阳性对照、阴性对照、底物显色液、终止液 6. 试验规定反应时间≤75 分钟。 7. 操作步骤（1）取抗原包被板，将稀释好的待检血清、阴性对照和阳性对照各取 100μl 加入到抗原包被板中，置 37℃温育 30 分钟；（2）甩掉板孔中的液体，每孔加入稀释好的洗涤液 300 μl，洗板 5 次；（3）每孔加入酶标记物 100 μl，置 37℃温育 30 分钟；（4）洗板 5 次，方法同（2）；（5）每孔先加入底物显色液 100μl，置室温（20–25℃）避光显色 10 分钟。（6）每孔加入终止液 50 μl，10 分钟内在酶标仪上测定各孔 OD_{630nm} 值 8. 结果判定：S 为样品 OD_{630nm} 值，N 为阴性对照 OD_{630nm} 平均值，计算 S/N 值。如果 S/N≤0.6 判为阳性；如果 S/N 比值≤0.7 但>0.6 该样品判为可疑，如果 S/N 比值>0.7，样品判为阴性。 9. 试剂盒有效期 12 个月。 	5
---	-----------------------------	------------	--	---

6	猪伪狂犬病病毒 gE 蛋白 ELISA 抗体检测试剂盒	192T/ 盒	<p>1. 用途：检测猪伪狂犬病病毒 gE 蛋白抗体。</p> <p>2. 阻断 ELISA。</p> <p>3. 规格：192 孔/盒。</p> <p>4. 血清样本按 1:1 稀释</p> <p>5. 试剂盒组成：抗原包被板、20 倍浓缩洗涤液、样品稀释液、酶标记物、阳性对照、阴性对照、底物显色液、终止液</p> <p>6. 试验规定反应时间≤95 分钟。</p> <p>7. 操作步骤：（1）取抗原包被板，将稀释好的待检血清、阴性对照和阳性对照各取 100μl 加入到抗原包被板中，待检血清设 1 孔，阳性对照和阴性对照各设 2 孔，置 37℃ 温育 60 分钟；（2）甩掉板孔中的液体，每孔加入稀释好的洗涤液 300 μl，洗板 5 次；（3）每孔加入酶标记物 100 μl，置 37℃ 温育 20 分钟；（4）洗板 5 次，方法同（2）；（5）每孔先加入底物显色液 100μl，置室温（20–25℃）避光显色 15 分钟；（6）每孔加入终止液 50μl，10 分钟内在酶标仪上测定各孔 OD630nm 值。</p> <p>8. 结果判定：S 为样品 OD630nm 值，N 为阴性对照 OD630nm 平均值，计算 S/N 值。如果样品 S/N 比值≤0.6，该样品判为阳性；如果样品 S/N 比值>0.7，该样品判为阴性；如果样品 S/N 比值≤0.7 但>0.6，该样品判为可疑，可间隔 2 周后重新采样检测。</p> <p>9. 试剂盒有效期 12 个月。</p>	5
7	猪伪狂犬病毒通用型荧光 PCR 试剂盒	50T/ 盒	<p>1. 能特异性的检测猪伪狂犬病病毒。</p> <p>2. 荧光 PCR 检测 (TaqMan 探针法)。</p> <p>3. 主要成分：PCR 反应液，酶液、阴性质控品、阳性质控品。</p> <p>4. 每份反应总体积不低于 25ul。</p> <p>5. 最低检出限 1000copies/ml, 特异性 100%，批内和批间差异<3%。</p> <p>6. 阴性质控品无 Ct 值且无典型的扩增曲线，阳性质控品有典型的扩增曲线。</p>	10
8	马传染性贫血病毒 ELISA 抗体检测试剂盒	96T/ 盒	<p>1. 样品单孔单样检测；</p> <p>2. 本试剂采用竞争 ELISA 技术，用于监测马血清中马传染性贫血病病毒抗体。</p> <p>3. 抑制率大于等于 55% 时判为阳性，反之阴性。</p>	1

9	牛结节性皮肤病荧光 PCR 检测试剂盒	50T/盒	<p>1. 能特异性的检测牛结节性皮肤病。</p> <p>2. 荧光 PCR 检测 (TaqMan 探针法)。</p> <p>3. 主要成分：PCR 反应液，酶液、阴性质控品、阳性质控品。</p> <p>4. 每份反应总体积不低于 25ul。</p> <p>5. 最低检出限 1000copies/ml, 特异性 100%, 批内和批间差异 <3%。</p> <p>6. 阴性质控品无 Ct 值且无典型的扩增曲线，阳性质控品有典型的扩增曲线。</p>	2
10	非洲猪瘟病毒荧光 PCR 检测试剂盒	50T/盒	<p>1. 能特异性的检测非洲猪瘟病毒 P72 基因。</p> <p>2. 荧光 PCR 检测 (TaqMan 探针法)。</p> <p>3. 主要成分：PCR 反应液、阴性对照、阳性对照。</p> <p>4. 每份反应总体积不低于 20ul。</p> <p>5. 最低检出限 1000copies/ml, 特异性 100%, 批内和批间差异 <3%。</p> <p>6. 阴性对照无 Ct 值且无典型的扩增曲线，阳性对照有典型的扩增曲线。</p>	50
11	猪瘟病毒 ELISA 抗体检测试剂盒	192T/盒	<p>1. 检测猪瘟病毒 E2 蛋白抗体</p> <p>2. 阻断 ELISA。</p> <p>3. 规格：192 孔/盒。</p> <p>4. 血清样本按 1:1 稀释</p> <p>5. 试剂盒组成：抗原包被板、20 倍浓缩洗涤液、样品稀释液、酶标记物、阳性对照、阴性对照、底物显色液、终止液、封板膜</p> <p>6. 试验规定反应时间≤100 分钟。</p> <p>7. 操作步骤：(1) 取抗原包被板，每孔加入稀释好的洗涤液 300 μl，重复洗板共计 2 次；(2) 将稀释好的待检血清、阴性和阳性对照各取 100 μl 加至抗原包被板中，用封板膜覆盖包被板，置 37℃温育 1 小时；(3) 甩掉板孔中的液体，每孔加入稀释好的洗涤液 300 μl 重复洗涤共计 5 次；(4) 每孔加入酶标记物 100 μl，置 37℃温育 30 分钟；(5) 洗板 5 次，方法同 (3)；(6) 每孔加入底物显色液 100 μl，置室温 (20-25℃) 避光显色 10 分钟；(7) 每孔加入终止液 50 μl，10 分钟内在酶标仪上测各孔 OD630nm 值。</p> <p>8. 结果判定：S 为样品 OD630nm 值，N 为阴性对照平均 OD630nm 值。 $\text{阻断率} = (1 - S/N) \times 100\%$ 如果阻断率 < 35% 判为阴性，如果阻断率 ≥ 35% 判为阳性。</p> <p>9. 试剂盒有效期 12 个月。</p>	5

12	猪瘟病毒 荧光 PCR 检测试剂 盒	50T/ 盒	<p>1. 能特异性的检测猪瘟病毒。</p> <p>2. 荧光 PCR 检测（TaqMan 探针法）。</p> <p>3. 主要成分：PCR 反应液、酶液、阴性对照、阳性对照。</p> <p>4. 每份反应总体积不低于 25ul。</p> <p>5. 最低检出限 1000copies/ml, 特异性 100%，批内和批间差异<3%。</p> <p>6. 阴性对照无 Ct 值且无典型的扩增曲线，阳性对照有典型的扩增曲线。</p>	20
13	口蹄疫病 毒 O 型 ELISA 抗体 检测试剂 盒	192T/ 盒	<p>1.本试剂盒用于检测猪血清、牛血清、羊血清中口蹄疫 O 型抗体。</p> <p>2.敏感性、特异性：均达到 96%以上；</p> <p>3.重复性：批内及批间差均小于 3%；</p> <p>4.试剂盒规格：96 头份/盒 480 头份/盒；</p> <p>5.保存条件及有效期：2-8℃条件下保存，有效期 12 个月；</p> <p>6.试剂盒组成：抗原包被板、阴性对照血清、阳性对照血清、样品稀释液、10 倍浓缩洗涤液、酶标抗体、底物、终止液、一次性封板膜、自封袋(干燥剂)、说明书。</p> <p>7.结果判定</p> <p>PI 值=[1- (待检样品 OD450nm 值/阴性对照血清 OD450nm 平均值)]×100</p> <p>试验有效性：阳性对照血清的 PI 值必须>60，阴性对照血清 OD450nm 的平均值应在 1.0~2.0 范围内。</p> <p>血清样品</p> <p>猪血清：</p> <p>阴性：样品的 PI 值≤25，样品猪血清中抗体阴性；</p> <p>阳性：样品的 PI 值>25，样品猪血清中抗体阳性；</p> <p>牛血清：</p> <p>阴性：样品的 PI 值≤35，样品牛血清中抗体阴性；</p> <p>阳性：样品的 PI 值>35，样品牛血清中抗体阳性；</p> <p>羊血清：</p> <p>阴性：样品的 PI 值≤55，样品羊血清中抗体阴性；</p> <p>阳性：样品的 PI 值>55，样品羊血清中抗体阳性；</p>	16
14	口蹄疫病 毒 A 型 ELISA 抗体 检测试剂 盒	192T/ 盒	<p>1.用途：检测猪、牛、羊血清中的口蹄疫病毒 A 型抗体。</p> <p>2.试剂盒主要组成：FMDV-A 竞争包被板、FMDV-A 竞争酶结合物、FMDV-A 竞争样品稀释液、FMDV-A 竞争阴性对照、FMDV-A 竞争阳性对照、显色液 A、显色液 B、终止液、固体洗液、自封袋、封板膜、说明书、加样槽、血清稀释板。</p> <p>3.一步法，反应时长 45 分钟。</p>	16

15	口蹄疫病毒通用型荧光PCR检测试剂盒	50T/盒	<p>1. 能特异性的检测 O 型口蹄疫病毒。</p> <p>2. 荧光 PCR 检测（TaqMan 探针法）。</p> <p>3. 主要成分： PCR 反应液，酶液、阴性对照、阳性对照。</p> <p>4. 每份反应总体积不低于 25ul。</p> <p>5. 最低检出限 1000copies/ml, 特异性 100%, 批内和批间差异<3%。</p> <p>6. 阴性对照无 Ct 值且无典型的扩增曲线，阳性对照有典型的扩增曲线。</p>	20
16	口蹄疫病毒 O 型 A 型双重荧光 PCR 检测试剂盒	50T/盒	<p>1. 能鉴别检验 O 型、 A 型口蹄疫病毒。</p> <p>2. 荧光 PCR 检测（TaqMan 探针法）。</p> <p>3. 主要成分： PCR 反应液，酶液、阴性对照、阳性对照。</p> <p>4. 每份反应总体积不低于 25ul。</p> <p>5. 最低检出限 1000copies/ml, 特异性 100%, 批内和批间差异<3%。</p> <p>6. 阴性对照无 Ct 值且无典型的扩增曲线，阳性对照有典型的扩增曲线。</p>	2
17	猪繁殖与呼吸障碍综合征病毒 ELISA 抗体检测试剂盒	192T/盒	<p>1. 用途：检测猪繁殖与呼吸综合征病毒抗体。</p> <p>2. 间接 ELISA。</p> <p>3. 规格：192 孔/盒。</p> <p>4. 血清样本按 40 倍稀释</p> <p>5. 试剂盒组成：抗原包被板、20 倍浓缩洗涤液、样品稀释液、酶标记物、阳性对照、阴性对照、底物显色液、终止液</p> <p>6. 试验规定反应时间≤75 分钟。</p> <p>7. 操作步骤：（1）取抗原包被板，每孔加入稀释好的洗涤液 300 μl, 重复洗板共计 2 次；（2）将稀释好的待检血清、阴性和阳性对照各取 100 μl 加至抗原包被板中，置 37℃ 温育 30 分钟；（3）甩掉板孔中的液体，每孔加入稀释好的洗涤液 300 μl 重复洗涤共计 5 次；（4）每孔加入酶标记物 100μl, 置 37℃ 温育 30 分钟；（5）重复洗涤 5 次，方法同（3）；（6）每孔加入底物显色液 100 μl, 置室温（20–25℃）避光显色 15 分钟；（7）每孔加入终止液 50μl, 10 分钟内在酶标仪上测定各孔 OD630nm 值。</p> <p>结果判定： $S/P = (\text{样品 } OD630\text{nm} \text{ 值} - \text{阴性对照 } OD630\text{nm} \text{ 平均值}) / (\text{阳性对照 } OD630\text{nm} \text{ 平均值} - \text{阴性对照 } OD630\text{nm} \text{ 平均值})$。若如果 $S/P \geq 0.4$, 判为猪繁殖与呼吸综合征病毒抗体阳性；若如果 $S/P < 0.4$, 判为猪繁殖与呼吸综合征病毒抗体阴性。</p> <p>9. 试剂盒有效期 12 个月。</p>	5

18	猪繁殖与呼吸障碍综合征病毒通用型荧光 PCR 引物探针体系	50T/盒	<p>1. 荧光 PCR 探针方法。含口蹄疫病毒特异性基因序列的引物探针，引物参考国标上下游设计。</p> <p>2. 用途：检测标本中猪繁殖与呼吸障碍综合征病毒。（可与配套的荧光 PCR 酶反应液、阳性对照搭配使用）。</p> <p>3. 纯度≥95%；无核酸外切酶、核酸内切酶、核酸残留。特异性：100%，需提供阴阳质控品。</p> <p>4. 保存条件：-20℃以下冷冻保存。</p> <p>5. 有效期不少于 12 个月。</p>	10
19	小反刍兽疫病毒 ELISA 抗体检测试剂盒	192T/盒	<p>1. 用途：检测小反刍兽疫病毒抗体。</p> <p>2. 阻断 ELISA。</p> <p>3. 规格：192 孔/盒。</p> <p>4. 血清样本按 1:1 稀释</p> <p>5. 试剂盒组成：抗原包被板、20 倍浓缩洗涤液、样品稀释液、酶标记物、阳性对照、阴性对照、底物显色液、终止液。</p> <p>6. 试验规定反应时间 100 分钟。</p> <p>7. 操作步骤：（1）取抗原包被板，每孔加入稀释好的洗涤液 300 μl，共计洗涤 1 次；（2）将稀释好的待检血清、阴性和阳性对照各取 100 μl 加至抗原包被板中，置 37℃ 温育 1 小时；（3）甩掉板孔中的液体，每孔加入稀释好的洗涤液 300 μl，重复洗涤共计 5 次；（4）每孔加入酶标记物 100 μl，置 37℃ 温育 30 分钟；（5）重复洗涤 5 次，方法同（3）；（6）每孔加入底物显色液 100μl，置室温（20~25℃）避光显色 10 分钟；（7）每孔加入终止液 50 μl，10 分钟内在酶标仪上测定各孔 OD450nm 值。</p> <p>8. 结果判定：S 为样品 OD450nm 值，N 为阴性对照平均 OD450nm 值。阻断率= $(1-S/N) \times 100\%$ 若阻断率≥50%，样品判为阳性；若阻断率<50%，判为阴性。</p> <p>9. 试剂盒有效期 12 个月。</p>	10
20	小反刍兽疫荧光 PCR 检测试剂盒	50T/盒	<p>1. 能特异性的检测小反刍兽疫病毒。</p> <p>2. 荧光 PCR 检测（TaqMan 探针法）。</p> <p>3. 主要成分：PCR 反应液，酶液、阴性对照、阳性对照。</p> <p>4. 每份反应总体积不低于 25ul。</p> <p>5. 最低检出限 1000copies/ml，特异性 100%，批内和批间差异<3%。</p> <p>6. 阴性对照无 Ct 值且无典型的扩增曲线，阳性对照有典型的扩增曲线。</p>	10
21	禽流感 H5Re-13、14 及	2ml/瓶	<p>1. 冻干粉，抗原效价≥1:128</p> <p>2. 有效期：24 个月。</p>	12

	H7Re-4 抗原			
22	禽流感病毒通用型 荧光 PCR 检测试剂盒	50T/ 盒	1. 能特异性的检测禽流感病毒。 2. 荧光 PCR 检测（TaqMan 探针法）。 3. 主要成分： PCR 反应液，酶液、阴性对照、阳性对照。 4. 每份反应总体积不低于 25ul。 5. 最低检出限 1000copies/ml，特异性 100%，批内和批间差异<3%。 6. 阴性对照无 Ct 值且无典型的扩增曲线，阳性对照有典型的扩增曲线。	5
备注：以上试剂均需为农业农村部正式批复的合规试剂				

周口市动植物疫病预防控制中心 2025 年 购置动物疫病监测试剂项目

响应文件

采购编号: _____

项目名称: _____

供应商名称（盖章）: _____

委托人姓名及电话: _____

日 期: _____年____月____日

附件一

报 价 表

采购编号: _____ 项目名称: _____

序号	名称	品牌、型号、生产厂家	数量、单位	单价	合计
项目总报价(大写):					¥:

注: 1、所有价格均用人民币表示, 单位为元, 精确到个数位 (报价不得超出预算)。

2、本项目总报价为货款、包装费、运杂费、安装测试费、技术培训费、售后服务开支、风险费、税金、利润等各种应有费用的总和。

报价供应商名称 (盖章) : _____

法定代表人或授权代表签字: _____

日期: _____ 年 _____ 月 _____ 日

附件二 法定代表人授权书

兹授权_____同志为我公司参加贵单位组织的(采购名称、项目编号)询价采购活动的代表人,全权代表我公司处理在该项目活动中的一切事宜。代理期限从____年____月____日起至____年____月日止。

授权单位(盖章): _____

法定代表人签字: _____

签发日期: _____年_____月_____日

附: 授权人工作单位: _____

职务: _____ 性别: _____

身份证号码: _____

联系电话:

被授权人《居民身份证》复印件

附件三 售后服务承诺

附件四 资格证明文件

1、工商营业执照复印件（加盖公章）；

2、中小企业声明函（货物）

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，提____供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

1. （标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），从业人员____人，营业收入为____万元，资产总额为____万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

2. （标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），从业人员____人，营业收入为____万元，资产总额为____万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；
.....

以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日期：

注：1.从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。

2.本项目如是只面向中小企业采购的应当必须提供。

3.大中小微型企业划分标准见采购文件附件。

3、其他需要提供的证明材料。

附件五 政府采购供应商诚信承诺书

我公司自愿参与政府采购活动，严格遵守《中华人民共和国政府采购法》等相关法律法规的规定，坚守公平竞争，并无条件地遵守采购活动的各项规定，我们郑重承诺：如果在政府采购招标活动中以下情形的，愿接受政府采购监管部门给予相关处罚并承担法律责任。

- (一) 提供虚假材料谋取中标；
- (二) 采取不正当手段诋毁、排挤其他供应商；
- (三) 与招标采购单位、其他投标人恶意串通；
- (四) 向招标采购单位或提供其他不正当利益；
- (五) 在招标过程中与招标采购单位进行协商谈判、不按照招标文件和投标文件订立合同，或者与采购人另立背离合同实质性内容协议；
- (六) 开标后擅自撤销投标，影响招标继续进行的或领取招标文件纳投标保证金后不投标导致废标；
- (七) 中标后无正当理由，在规定时间内不与采购单位签订合同；
- (八) 将中标项目转让给他人或非法分包他人；
- (九) 无正当理由，拒绝履行合同义务；
- (十) 无正当理由放弃中标（成交）项目；
- (十一) 故意或与采购人串通或接受采购人要求，在履约合同中通过减少货物数量，更换品牌、降低配置、技术要求、质量和服务标准等，却仍按原合同进行虚假验收或终止政府采购合同；
- (十二) 与采购人串通，对尚未履约完毕的采购项目出具虚假验收报告；
- (十三) 无不可抗力因素，拒绝提供售后服务、售后服务态度恶劣、故意提高维修配件价格（高于市场平均价）；
- (十四) 开标后对招标文件的相关内容再进行质疑；
- (十五) 恶意投诉的行为：投诉经查无实据的、捏造事实或者提供虚假投诉材料；
- (十六) 拒绝有关部门监督检查或者提供虚假情况；
- (十七) 政府采购监管部门认定的其他政府采购活动中的不诚信行为。

供应商名称：（盖章）

法人代表或授权委托人：（签字）

日期： 年 月 日