

# 供货合同

需方：河南省动物疫病预防控制中心

供方：武汉华腾济康生物科技有限公司

根据《中华人民共和国民法典》、《中华人民共和国政府采购法》的规定，经供需双方友好协商，于2023年7月19日共同签署以下条款，以期共同遵守。

1. 本合同中的词语和术语的含义与合同条款中定义的相同。

2. 下述文件作为合同签订的基础，是构成本合同的主要组成部分，并与本合同一起阅读和解释：

(1) 合同条款

(2) 合同条款资料表

(3) 合同条款附件

(4) 招标文件

(5) 中标通知书

### 3. 产品、规格、单价

包号	序号	试剂盒名称	参数	规格	单价(元)
包 11: 猪细小病毒、猪腹泻、赤羽病、牛传染性鼻气管炎、牛流行热病原检测试剂盒	41	猪细小病毒实时荧光 PCR 检测试剂盒	1. 能特异性的检测猪细小病毒核酸； 2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针； 3. 主要成分：PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等； 4. 每份反应总体积不低于 20uL； 5. 灵敏度≤10 个拷贝，特异性 99% 以上，批间、批内差异≤3%； 6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线；阳性对照出现特征性曲线； 7. 有效期不低于 6 个月； 8. 无需提供核酸提取试剂。	50 反应/盒	1300
	42	猪传染性胃肠炎/猪流行性腹泻/猪轮状病毒三重实时荧光 RT-PCR 检测试剂盒	1. 通过一个反应能特异性的分别检测猪传染性胃肠炎、猪流行性腹泻和猪轮状病毒核酸； 2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针； 3. 主要成分：RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等； 4. 每份反应总体积不低于 20uL； 5. 灵敏度≤10 个拷贝，特异性 99% 以上，批间、批内差异≤3%； 6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩	50 反应/盒	2500

		增曲线；阳性对照出现特征性曲线； 7. 有效期不低于 6 个月； 8. 无需提供核酸提取试剂。		
43	猪流行性腹泻病毒/猪 $\sigma$ 冠状病毒/猪急性腹泻综合征冠状病毒三重实时荧光 RT-PCR 检测试剂盒	1. 通过一个反应能特异性的分别检测猪流行性腹泻病毒、猪 $\sigma$ 冠状病毒和猪急性腹泻综合征冠状病毒核酸； 2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针； 3. 主要成分：RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等； 4. 每份反应总体积不低于 20 $\mu$ L； 5. 灵敏性 $\leq$ 10 个拷贝，特异性 99%以上，批间、批内差异 $\leq$ 3%； 6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线；阳性对照出现特征性曲线； 7. 有效期不低于 6 个月； 8. 无需提供核酸提取试剂。	50 反应/盒	2500
44	赤羽病/牛传染性鼻气管炎/牛流行热三重荧光 PCR 检测试剂盒	1. 通过一个反应能特异性的分别检测赤羽病、牛传染性鼻气管炎、牛流行热病毒核酸； 2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针； 3. 主要成分：RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等； 4. 每份反应总体积不低于 20 $\mu$ L； 5. 灵敏性 $\leq$ 10 个拷贝，特异性 99%以上，批间、批内差异 $\leq$ 3%； 6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线；阳性对照出现特征性曲线； 7. 有效期不低于 6 个月； 8. 无需提供核酸提取试剂； 9. 试剂盒生产企业需具备兽医分子生物学诊断制品 GMP 车间。	50 反应/盒	2500
包 12: 非洲猪瘟疫、牛病毒性腹泻、肠道病毒、牛轮状病毒病原检测试剂盒	45 非洲猪瘟疫病毒流行毒株和基因缺失株鉴别三重实时荧光 PCR 检测试剂盒	1. 通过一个反应能特异性的分别检测非洲猪瘟疫病毒核酸 P72、CD2v、MGF360-505R 基因； 2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针； 3. 主要成分：PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等； 4. 每份反应总体积不低于 20 $\mu$ L； 5. 灵敏性 $\leq$ 10 个拷贝，特异性 99%以上，批间、批内差异 $\leq$ 3%； 6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线；阳性对照出现特征性曲线； 7. 有效期不低于 6 个月； 8. 无需提供核酸提取试剂； 9. 试剂盒生产企业需具备兽医分子生物学诊断制品 GMP 车间； 10. 非洲猪瘟疫检测试剂需符合农业农村部相关规定（按照农业农村部公告第 342 号（兽医诊断制品注册分类及注册	50 反应/盒	1900

			资料要求)正在申报新兽药证书或兽药产品批准文号的产品,可以先取得供货资格,待产品取得新兽药注册证书或兽药生产批准文号后方可供货)。		
46	非洲猪瘟病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	<p>1. 能特异性的检测非洲猪瘟病毒核酸;</p> <p>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针;</p> <p>3. 主要成分: PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等;</p> <p>4. 每份反应总体积不低于 20ul.;</p> <p>5. 灵敏度<math>\leq</math>10 个拷贝, 特异性 99%以上, 批间、批内差异<math>\leq</math>3%;</p> <p>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线; 阳性对照出现特征性曲线;</p> <p>7. 有效期不低于 6 个月;</p> <p>8. 无需提供核酸提取试剂;</p> <p>9. 试剂盒生产企业需具备兽医分子生物学诊断制品 GMP 车间;</p> <p>10. 非洲猪瘟检测试剂需符合农业农村部相关规定(按照农业农村部公告第 342 号(兽医诊断制品注册分类及注册资料要求)正在申报新兽药证书或兽药产品批准文号的产品,可以先取得供货资格,待产品取得新兽药注册证书或兽药生产批准文号后方可供货)。</p>	50 反应/盒	630	
47	非洲猪瘟病毒 I177L 缺失株实时荧光 PCR 检测试剂盒	<p>1. 通过一个反应能特异性的检测非洲猪瘟病毒 I177L 缺失株核酸基因;</p> <p>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针;</p> <p>3. 主要成分: PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等;</p> <p>4. 每份反应总体积不低于 20uL;</p> <p>5. 灵敏度<math>\leq</math>10 个拷贝, 特异性 99%以上, 批间、批内差异<math>\leq</math>3%;</p> <p>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线; 阳性对照出现特征性曲线;</p> <p>7. 有效期不低于 6 个月;</p> <p>8. 无需提供核酸提取试剂;</p> <p>9. 试剂盒生产企业需具备兽医分子生物学诊断制品 GMP 车间;</p> <p>10. 非洲猪瘟检测试剂需符合农业农村部相关规定(按照农业农村部公告第 342 号(兽医诊断制品注册分类及注册资料要求)正在申报新兽药证书或兽药产品批准文号的产品,可以先取得供货资格,待产品取得新兽药注册证书或兽药生产批准文号后方可供货)。</p>	50 反应/盒	1300	
48	牛病毒性腹泻/肠道病毒/轮状病毒三重荧光 PCR 试剂盒	<p>1. 通过一个反应能特异性的分别检测牛病毒性腹泻、肠道病毒和轮状病毒核酸;</p> <p>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针;</p> <p>3. 主要成分: RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等;</p> <p>4. 每份反应总体积不低于 20uL;</p> <p>5. 灵敏度<math>\leq</math>10 个拷贝, 特异性 99%以上, 批间、批内差异<math>\leq</math>3%;</p>	50 反应/盒	2500	



			<p>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线；阳性对照出现特征性曲线；</p> <p>7. 有效期不低于 6 个月；</p> <p>8. 无需提供核酸提取试剂；</p> <p>9. 试剂盒生产企业需具备兽医分子生物学诊断制品 GMP 车间。</p>		
包 13: 非洲猪瘟疫、猪瘟疫、猪伪狂犬多重检测试剂盒	49	非洲猪瘟/猪瘟疫(野毒株)病毒核酸二重实时荧光 PCR 检测试剂盒	<p>1. 通过一个反应能特异性的分别检测非洲猪瘟病毒和猪瘟疫(野毒株)病毒核酸或者检测非洲猪瘟病毒和猪伪狂犬(野毒株)病毒核酸；</p> <p>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针；</p> <p>3. 主要成分: RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等；</p> <p>4. 每份反应总体积不低于 20uL；</p> <p>5. 灵敏度≤10 个拷贝, 特异性 99%以上, 批间、批内差异≤3%；</p> <p>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线；阳性对照出现特征性曲线；</p> <p>7. 有效期不低于 6 个月；</p> <p>8. 无需提供核酸提取试剂；</p> <p>9. 试剂盒生产企业需具备兽医分子生物学诊断制品 GMP 车间；</p> <p>10. 非洲猪瘟检测试剂需符合农业农村部相关规定(按照农业农村部公告第 342 号(兽医诊断制品注册分类及注册资料要求)正在申报新兽药证书或兽药产品批准文号的产品, 可以先取得供货资格, 待产品取得新兽药注册证书或兽药生产批准文号后方可供货)。</p>	50 反应/盒	1800
	50	非洲猪瘟/猪瘟疫(野毒株)/猪伪狂犬(野毒株)病毒三重荧光 PCR 检测试剂盒	<p>1. 通过一个反应能特异性的分别检测非洲猪瘟病毒、猪瘟疫(野毒株)病毒和猪伪狂犬(野毒株)病毒核酸；</p> <p>2. 使用 TaqMan 或 TaqMan-MGB 标记荧光探针；</p> <p>3. 主要成分: RT-PCR 反应液、酶制剂、荧光探针、阴性质控品、阳性质控品等；</p> <p>4. 每份反应总体积不低于 20uL；</p> <p>5. 灵敏度≤10 个拷贝, 特异性 99%以上, 批间、批内差异≤3%；</p> <p>6. 阴性或空白对照无 Ct 值且无特定扩增曲线；阳性对照出现特征性曲线；</p> <p>7. 有效期不低于 6 个月；</p> <p>8. 无需提供核酸提取试剂；</p> <p>9. 试剂盒生产企业需具备兽医分子生物学诊断制品 GMP 车间；</p> <p>10. 非洲猪瘟检测试剂需符合农业农村部相关规定(按照农业农村部公告第 342 号(兽医诊断制品注册分类及注册资料要求)正在申报新兽药证书或兽药产品批准文号的产品, 可以先取得供货资格, 待产品取得新兽药注册证书或兽药生产批准文号后方可供货)。</p>	50 反应/盒	2300

4. 本合同为供货合同, 本包所有供方共同取得了该包产品和伴随服务的供应资格。需方可根据实际需求, 从取得供货资格的所有供方中选取所需产品种类和

数量。

5. 供方按照需方要求分批供货，供货时间由需方根据实际情况确定。

6. 供货单价为供方所投产品单价。

7. 采购的产品品种和数量与实际需求出现不完全一致时，供方在供货过程中应根据需方的实际需求，在等价对换的原则下对货物品种、品牌、参数、规格和数量做调整，调整的产品中标供应商也可按本地市场同期均价供货，并冲抵合同总金额。

8. 根据需方需求，供方每年为需方在全省范围内开展两次以上技术培训，所需费用由供方承担。

9. 如果供方提供的产品质量不稳定，不能满足需方正常检测的需要，需方有权终止合同。

10. 如果供方连续两次不按时供货，影响需方工作进度，需方有权终止合同，并追究供方相应责任。

11. 货到验收合格后，供方提供的票据材料经需方审核无误后，需方于 10 个工作日内支付供方本批次货物价款。

12. 本合同经供需双方签订、盖章后生效，本合同一式肆份，甲、乙双方各执贰份，具有同等法律效力。

需方：(盖章)

供方：(盖章)

法定代表人或其委托代理人：

法定代表人或其委托代理人：

(签字)

(签字)

地址：郑东新区象辰路与明霞街交叉口

地址：武汉市东湖新技术开发区

高新二路 388 号 C7 栋 3 层

开户银行：农行郑州阳光新城支行

开户银行：中国建设银行股份有限公司

武汉金融港支行

账 号： 16048101040003170

账 号： 42050110083500000386

签订时间：2023. 7. 19

签订时间：2023. 7. 19

