

供货合同

合同编号: ZFCG-NB-20260829

买方: 宁波国际旅行卫生保健中心(宁波海关口岸门诊部)

卖方: 北京生物制品研究所有限责任公司

为了保护买卖双方合法权益,根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典(合同编)》、《中华人民共和国疫苗管理法》等相关法律法规,并严格遵守《2026年海关总署黄热病疫苗采购项目》采购文件和《2026年海关总署2026年黄热病疫苗采购项目承诺书》中的相关规定,签订本合同,并共同遵守。

一、采购产品、数量及合同总价

产品名称	规格	剂型	包装	原产地	单价 (元)	数量	总价
黄热减毒 活疫苗	0.5ml/支	冻干粉针剂	1 瓶 / 盒 (附稀释 剂 1 支)	中国	160	2400	384000 元
合计: 人民币叁拾捌万肆仟元整							384000 元

注:

- ① 产品规格、剂型、包装、配置、要求等均应与响应文件保持一致,符合采购文件的规定;
- ② 投标产品的最终成交价格不高于该产品的投标单价;各海关单位所在地省级疾控中心自国务院令 第 668 号施行以来已实施采购的产品,投标产品最终成交价格应同时不高于其在该省 2026 年的中标价格(如 2026 年未采购,以 2025 年的中标价格为准);
- ③ 所检验批次的产品数量不得包含在供货数量内,所需费用由卖方承担。
- ④ 合同总价包括产品到达各海关单位并能正常使用所需的一切费用,除此之外,买方无须向卖方支付任何其他费用。
- ⑤ 本招标数量为暂估数量,实际成交金额按照最终实际采购数量据实结算。

二、付款条件和方式

2.1 本合同采购产品所需资金来源为: 预算内 ☐ 预算外 ☐ 自筹 ☐

2.2 本合同货款支付方式为: 财政集中支付 ☐ 各海关单位支付 ☐

2.3 付款方式为: 转账支票 ☐ 银行汇兑 ☐

2.4 卖方账户信息

2.5 付款条件:

2.5.1 货到交付地点且验收合格。

2.5.2 卖方提交符合要求的发票、单据及合同规定的其他义务已经履行的证明材料。

2.6 付款期限:

2.6.1 买方根据实际需求向卖方下达订单,最终结算按照实际采购数量及中

标单价核算确定。

2.6.2 每批货物到达买方指定地点后 90 日内，买方需全额支付该订货单的全部货款。

三、交货时间、交货地点及供货数量

3.1 交货时间：卖方应在接到买方发货通知后 120 小时内将产品运送至交货地点。特殊情况双方另行协商。

3.2 交货地点：浙江省宁波市海曙区柳汀街 318 号，具体地点及数量以买方通知为准。

3.3 在买方提出供货次数不高于当地同级疾控中心供货频次的前提下，卖方必须保证按时按需供货至买方指定地点，卖方不得将最低配送量作为特别约定条款，不得以供货数量低为理由拒绝供货。

3.4 因传染病暴发等突发状况导致的紧急采购，不受文件规定的最高供货频次的限制。

四、包装

4.1 卖方应在货物发运前对其进行满足远距离运输要求的冷藏、防潮、防震和防破损等包装，以保证货物安全运达买方指定地点。

4.2 疫苗产品的包装及标识执行国家标准，标识中应标明产品名称、药品批准文号（国药准字 S）、批号、药品追溯码、成分、浓度、剂量、储存温度、有效期以及生产厂家名称、地址、联系电话等信息。

4.3 疫苗产品包装应具有良好的密封性和防潮性。破损率不得超过国家规定标准。包装易拆分，便于临床操作使用。

4.4 使用说明书、质量检验证明书、随配附件和工具以及清单一并附于包装内。

五、配送

5.1 卖方负责将疫苗运送至买方指定地点，并向买方提供相应运输记录；卖方应当遵守疫苗储存、运输管理规范，保证疫苗质量。

5.2 疫苗储存、运输的全过程应当始终处于规定的温度环境，不得脱离冷链，并定时监测、记录温度；对于冷链运输时间长、配送至偏远地区的疫苗，须加贴温度控制标签。

5.3 每批次产品需配备自动温度记录器，并随货提供运送清单、冷链记录、每个供货批次批签发报告和合格的检验报告（复印件并加盖企业印章）。

5.4 装运通知

货物备妥准备运输的 24 小时之内，卖方应将合同号、货名、数量、运输工具名称及装运日期等相关信息，以电子邮件或传真方式通知买方。因通知延误或错误造成的损失由卖方承担。

5.5 伴随服务

卖方可能被要求提供下列服务中的一项或全部服务：

- 1) 疫苗的现场搬运或入库；
- 2) 提供疫苗开箱或分装的用具；
- 3) 随疫苗提供不少于疫苗数量的制式知情同意书；
- 4) 对破损、标识不清或无标识、有絮状物或其他质量问题的疫苗按国家相关规定处置并及时补发；
- 5) 对近效期疫苗及时更换（具体见本合同 8.7 要求）；
- 6) 在买方指定地点为所供疫苗的使用进行现场讲解或培训；

7) 其他卖方应提供的相关服务项目。

六、保险

6.1 如有必要, 卖方应为本合同项下的货物投保财产险及运输责任险, 并承担相应的保险费用。

七、验收

7.1 卖方应在交货时提供同批号的生物制品批签发合格证和检验报告书(复印件加盖企业公章)、疫苗存储、运输全过程的温度监测记录(须提供自疫苗出厂之日起的温度检测记录, 温度检测记录须明确采集温度的时间间隔), 进口疫苗还需提供进口药品通关单(复印件加盖企业公章)。

7.2 买方在接收疫苗时, 将对疫苗品种、剂型、批准文号、数量、规格、批号、有效期、疫苗资质、运输全程温度监测记录、供货单位与生产厂商资质、质量状况等内容进行验收, 并进行记录。

7.3 疫苗到货数量以买方验收的数量为准, 到货数量不足的, 卖方应在规定时间内补足, 补货部分按逾期交货处理。

7.4 买方对接收的疫苗产品如无异议, 应在产品验收单上签字、盖章; 如有异议, 买方有权拒绝接收, 并书面通知卖方, 卖方须按买方要求及时更换不符合合同约定或质量要求的疫苗, 并承担所有费用。

7.5 买方保留第三方检验的权利。

八、质量保证及检验

8.1 合同交付的疫苗应完全符合国家药品监督管理部门规定的标准, 与投标时质量承诺一致, 满足合同约定的要求, 确保使用安全有效。

8.2 卖方保证所提供的产品是全新的、未使用过的, 其最小外包装上须标明(疫苗/注射器)监管码。

8.3 有效期: 运送至买方指定地点时疫苗产品的有效期应在 14 个月(含)以上。

8.4 疫苗交付后, 买方有权在产品有效期内要求国家药检部门对产品实施检验, 并书面通知卖方, 检验费用由卖方承担; 检验在交货地进行; 若对产品质量出现争议, 则中国食品药品检定研究院的检验报告具有约束力。

8.5 如卖方发现产品存在任何产品质量问题或可能引起任何缺陷时, 须及时书面通知买方, 实施补偿措施, 更换问题疫苗, 具体更换问题疫苗的时间及更换要求以买方为准。

8.6 在使用过程中发现外包装破损、无标签、标识不清、药液变性及其他质量问题时, 按《中华人民共和国疫苗管理法》和国务院药品监督管理部门、卫生健康主管部门、生态环境主管部门的有关规定处置。卖方应负责补发相应疫苗, 并承担所有费用和由此造成的损失及相关责任。买方保留选择替代疫苗的权利。

8.7 疫苗交付后, 卖方应负责对有效期不足 6 个月的疫苗进行回收, 免费如数更换新批号疫苗、并承担运费。买方应在疫苗有效期结束前 6 个月通知卖方。

九、售后服务

9.1 卖方应协助买方处理疑似预防接种异常反应, 并提供处理措施方案。(同时接种 2 种或 2 种以上疫苗, 如出现接种异常反应, 在不能明确由哪种疫苗引起的情况下, 所属疫苗卖方应共同承担相关责任。)

9.2 卖方应具有良好的售后服务能力和网点, 应保证产品的及时供应, 有专职人员动态监测产品销售、运输情况。卖方应提供有关其售后服务的信息, 包括名称、建立时间、技术人员数量、联系人和联系方式情况, 以及买方能在本项

目下得到的有效的售后服务计划和承诺。

9.3 中标产品的更换

在本项目有效期内,如果出现中标疫苗产品停产或更新换代,可申请取消原投标疫苗或将原投标疫苗一对一替换为新产品。新产品的质量、效用、安全性应高于原产品,价格不得高于中标价格。中标供应商应向海关总署(卫生检疫司)提交以下证明:

- 1) 加盖公章的申请书(说明停产的原因。如果申请更换新的产品,应承诺新产品的价格不高于原产品的价格、新产品的质量、效用、安全性高于原产品);
- 2) 价格、质量、效用、安全性和技术参数比较表(逐项说明);
- 3) 新产品的注册证书、批签发证书、检验报告;
- 4) 新产品说明书。

更换申请须经海关总署(卫生检疫司)批准。

十、违约责任

10.1 卖方逾期交货的,卖方按应该逾期贷款金额的每日 0.5%向买方支付违约金,累计不超过 20%。逾期超过 30 日的,买方有权解除合同。

10.2 如因卖方逾期交货或其他违约行为导致买方解除合同,卖方应向买方支付合同总价 5%的违约金,并对由此造成的买方损失承担赔偿责任(包括但不限于律师费用、案件受理费、财产保全费用、保全保险费、执行费用、第三方索赔费用等)。

10.3 如果卖方交付疫苗的质量、规格、数量等与合同不符,或在质量保证期内证实货物是有缺陷的,包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料,且卖方拒绝更换或补货的,买方有权根据有资质的质检机构的检验结果向卖方提出退货,并解除合同。由此发生的一切损失和费用,包括但不限于运费、保险费、检验费、仓储费、律师费以及所需的其它必要费用等均由卖方承担,买方有权自行向第三方机构采购相应产品,因此产生的费用亦由卖方承担。

10.4 任何一方无故解除合同或有其他违约行为,应向另一方支付合同金额 5%违约金,赔偿损失并承担违约责任。

10.5 若买方已经在疫苗有效期结束前 6 个月通知卖方,但卖方未能对有效期不足 6 个月的疫苗进行回收且免费如数更换新批号疫苗,卖方须在 14 个工作日内退回相应货值金额给买方,逾期退回的,每逾期一日应按照逾期退回金额的千分之五向买方支付违约金。

十一、不可抗力

11.1 如果发生法定的不可抗力情形,可相应延长履行合同的期限。如因不可抗力造成合同履行的不必要,则任何一方有权要求解除合同,并部分或全部免除相关方的违约责任。

11.2 受事件影响的一方应在不可抗力事件发生后尽快以书面形式通知另一方,并在事件发生后 10 天内,将有关部门出具的证明送达另一方。

11.3 不可抗力事件延续 120 天以上,双方应通过友好协商,确定是否继续履行合同。

十二、解决合同纠纷方式

12.1 双方因本合同发生的任何争议,可本着公平的原则协商解决。不愿协商或协商不成的,双方同意争议由买方住所地有管辖权的人民法院管辖。

十三、知识产权

13.1 卖方同意并保证尊重任何其他第三方的知识产权及其他合法权益,承

诺对其所提供的产品、服务均拥有完全的合法的权利，不会侵犯其他第三方的知识产权及其他合法权益。若因本合同所提供的产品、服务或因履行本合同导致侵犯其他第三方的知识产权及其他合法权益，所引起的全部责任由卖方承担；如因此而造成买方损失时，亦由卖方负责赔偿。

十四、合同生效及其他

14.1 采购文件、投标文件和评标过程中的澄清文件是本合同不可分割的组成部分，本合同未尽事宜从其规定。

14.2 本合同以下附件为合同的组成部分：

附件1 产品详细技术说明

附件2 分项价格一览表

附件3 黄热病疫苗采购货物验收单

14.3 本合同经买卖双方签字、盖章后生效。合同内容如遇国家法律、法规及政策另有规定的，从其规定并双方签订补充协议予以确认。

14.4 本合同一式三份，买卖双方各一份，海关总署一份。

14.5 本合同服务周期为合同签订之日起1年内有效。

14.6 凡有关本合同的通知、请求或其他通讯往来，须以书面形式为准，并采用挂号邮寄或专人送达或传真、电传、电子邮件等任一方式按照本合同签章处所列对方通讯信息进行发送。除有相反证据证明，任一方在发出该书面信函七个自然日后视为函件已经送达。通讯信息如发生变更，变更方应在三个自然日内及时通知其他方，否则该通讯信息仍视为有效通讯信息。

(本页以下无正文)

买方（签字/盖章）

卖方（签字/盖章）

地址：浙江省宁波市海曙区柳汀街318号
电话：0574-89096931

地址：北京市北京经济技术开发区博兴二路6、9号
电话：010-60963333

传真：无

传真：010-60963311

合同签订日期：2026年9月14日

合同签订日期：2026年9月11日

附件1 产品详细技术说明

附件2 分项价格一览表

附件3 黄热病疫苗采购货物验收单

附件1 产品详细技术说明

项目	应答内容	备注
产品名称	黄热减毒活疫苗	无
商品名称	无	无
批准文号/注册证号/批准日期	国药准字 S10820022/0002851/2003 年 7 月 1 日	无
分包装批准文号	无	无
生产单位及地址	北京生物制品研究所有限责任公司 北京市北京经济技术开发区博兴二路 9 号院 4 号楼 2 层 205 室	无
规格	按标示量复溶后每瓶 0.5mL。每 1 次人用剂量为 0.5mL，含黄热活病毒应不低于 4.2LgPFU，根据国家参考品换算 IU 值，含黄热活病毒应不低于 4.1LgIU。 1 瓶/盒。（附稀释剂 1 支）。	无
剂型	冻干粉针剂（附疫苗稀释剂）	无
包装规格	西林瓶，卤化丁基橡胶塞。1 瓶/盒（附稀释剂 1 支）。本品另附疫苗稀释剂为氯化钠注射液，安瓶，0.5ml/支	无
产品有效期	自生产之日起，有效期为 24 个月	无
成分、效价	含黄热活病毒应不低于 4.2LgPFU，根据国家参考品换算 IU 值，含黄热活病毒应不低于 4.1LgIU	无
生产原理/工艺	本疫苗系用黄热病毒 17D 减毒株接种鸡胚，经培养、收获组织、研磨、离心收获病毒上清液后加入稳定剂并除菌过滤后冻干制成。为白色疏松体，复溶后为微浊澄明液体。 有效成分：减毒黄热活病毒。 辅料：山梨醇、乳糖、氨基酸、明胶。 疫苗稀释剂：氯化钠注射液。	无
出入境预防接种适用性说明	黄热病主要流行于中南美洲和非洲的热带地区，全球仍有 47 个国家有黄热病流行，近年来，由于我国对外经贸的发展，与非洲和美洲等国家的投资合作不断深化，交通和人员往来频繁，输入我国风险持续存在。绝大多数人对黄热病没有免疫力，接种黄热病疫苗是有效预防黄热病的重要手段。	无
产品国际认证	已并轨 WHO	无
产品注册、验收标准（企业标准）	☒ 有/ ☐ 无 ☐ 低于国家标准 ☒ 符合国家标准 ☐ 高于国家标准	无
IV 期临床研究情况	黄热疫苗 17D 疫苗预防接种的效果评价	无
近 2 年异常反应发生率	近 3 年异常反应发生率为 0。	无
其他须说明的内容	详见产品说明书	无

附件 2 分项价格一览表

序号	名 称	规格	剂型	原产地和制 造商名称	单价（元人民币）
1	疫苗	0.5ml/ 支	冻干粉 针剂	中国/北京生 物制品研究 所有限责任 公司	160
2	运输、保险费				0
3	检验费				0
4	技术服务				0
5	其他				0
合计（货到项目现场完税价）					160 元

有
用章
39808
020303