

河北医科大学第四医院2023试剂采购项目（六）（第一批）单一来源采购公告  
（招标编号：HBZJ-2023N1543）

项目所在地区：河北省

### 一、招标条件

本河北医科大学第四医院2023试剂采购项目（六）已由项目审批/核准/备案机关批准，项目资金来源为其他资金/，招标人为河北医科大学第四医院。本项目已具备招标条件，现招标方式为公开招标。

### 二、项目概况和招标范围

规模：河北医科大学第四医院2023试剂采购项目（六）

范围：本招标项目划分为19个标段，本次招标为其中的：

(001)01包：具体内容详见公告附件；

(002)02包：具体内容详见公告附件； (004)04包：具体内容详见公告附件；

(005)05包：具体内容详见公告附件； (006)06包：具体内容详见公告附件；

(007)07包：具体内容详见公告附件； (008)08包：具体内容详见公告附件；

(009)09包：具体内容详见公告附件； (010)10包：具体内容详见公告附件；

(011)11包：具体内容详见公告附件； (012)12包：具体内容详见公告附件；

(013)13包：具体内容详见公告附件； (014)14包：具体内容详见公告附件；

(045)45包：具体内容详见公告附件； (046)46包：具体内容详见公告附件；

(047)47包：具体内容详见公告附件； (048)48包：具体内容详见公告附件；

(049)49包：具体内容详见公告附件； (050)50包：具体内容详见公告附件；

### 三、投标人资格要求

(001)01包：具体内容详见公告附件)的投标人资格能力要求：1)具有独立法人资格和合法的经营范围，并具有本项目的生产或供应能力；

2) 投标人销售二类医疗器械的，须具备有效的第二类医疗器械经营备案凭证（或医疗器械经营许可证）；投标人销售三类医疗器械的，须具备有效的医疗器械经营许可证。（适用于代理商）；

- 3) 提供与投标产品一致的医疗器械注册证（适用于医疗器械投标）；
  - 4) 如果投标人提供的货物不是投标人自己制造的，投标人应得到货物制造商或该制造商在国内的总代理同意其在本次投标中提供该货物的正式专项授权书。  
（同一制造商产品，若制造商参加投标，则不能再授权代理商参加投标；若代理商参加投标，则同一制造商只能出具一个授权函）；
  - 5) 本项目不接受联合体投标；
  - 6) 与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加同一标段（包）投标；
  - 7) 评标时，投标人未被列入国家信息中心“信用中国”网站“失信被执行人”、“企业经营异常名录”、“重大税收违法案件当事人名单”，且未被列入中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为记录名单”；
- ；

(00202包：具体内容详见公告附件)的投标人资格能力要求：1) 具有独立法人资格和合法的经营范围，并具有本项目的生产或供应能力；

2) 投标人销售二类医疗器械的，须具备有效的第二类医疗器械经营备案凭证（或医疗器械经营许可证）；投标人销售三类医疗器械的，须具备有效的医疗器械经营许可证。（适用于代理商）；

- 3) 提供与投标产品一致的医疗器械注册证（适用于医疗器械投标）；
- 4) 如果投标人提供的货物不是投标人自己制造的，投标人应得到货物制造商或该制造商在国内的总代理同意其在本次投标中提供该货物的正式专项授权书。  
（同一制造商产品，若制造商参加投标，则不能再授权代理商参加投标；若代理商参加投标，则同一制造商只能出具一个授权函）；
- 5) 本项目不接受联合体投标；
- 6) 与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加同一标段（包）投标；
- 7) 评标时，投标人未被列入国家信息中心“信用中国”网站“失信被执行人”

、“企业经营异常名录”、“重大税收违法案件当事人名单”，且未被列入中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为记录名单”；

；

(00404包：具体内容详见公告附件)的投标人资格能力要求：1) 具有独立法人资格和合法的经营范围，并具有本项目的生产或供应能力；

2) 投标人销售二类医疗器械的，须具备有效的第二类医疗器械经营备案凭证（或医疗器械经营许可证）；投标人销售三类医疗器械的，须具备有效的医疗器械经营许可证。（适用于代理商）；

3) 提供与投标产品一致的医疗器械注册证（适用于医疗器械投标）；

4) 如果投标人提供的货物不是投标人自己制造的，投标人应得到货物制造商或该制造商在国内的总代理同意其在本次投标中提供该货物的正式专项授权书。

（同一制造商产品，若制造商参加投标，则不能再授权代理商参加投标；若代理商参加投标，则同一制造商只能出具一个授权函）；

5) 本项目不接受联合体投标；

6) 与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加同一标段（包）投标；

7) 评标时，投标人未被列入国家信息中心“信用中国”网站“失信被执行人”、“企业经营异常名录”、“重大税收违法案件当事人名单”，且未被列入中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为记录名单”；

；

(00505包：具体内容详见公告附件)的投标人资格能力要求：1) 具有独立法人资格和合法的经营范围，并具有本项目的生产或供应能力；

2) 投标人销售二类医疗器械的，须具备有效的第二类医疗器械经营备案凭证（或医疗器械经营许可证）；投标人销售三类医疗器械的，须具备有效的医疗器械经营许可证。（适用于代理商）；

3) 提供与投标产品一致的医疗器械注册证（适用于医疗器械投标）；

4) 如果投标人提供的货物不是投标人自己制造的，投标人应得到货物制造商或该制造商在国内的总代理同意其在本次投标中提供该货物的正式专项授权书。

（同一制造商产品，若制造商参加投标，则不能再授权代理商参加投标；若代理商参加投标，则同一制造商只能出具一个授权函）；

5) 本项目不接受联合体投标；

6) 与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加同一标段（包）投标；

7) 评标时，投标人未被列入国家信息中心“信用中国”网站“失信被执行人”、“企业经营异常名录”、“重大税收违法案件当事人名单”，且未被列入中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为记录名单”；

；

(00606包：具体内容详见公告附件)的投标人资格能力要求：1) 具有独立法人资格和合法的经营范围，并具有本项目的生产或供应能力；

2) 投标人销售二类医疗器械的，须具备有效的第二类医疗器械经营备案凭证（或医疗器械经营许可证）；投标人销售三类医疗器械的，须具备有效的医疗器械经营许可证。（适用于代理商）；

3) 提供与投标产品一致的医疗器械注册证（适用于医疗器械投标）；

4) 如果投标人提供的货物不是投标人自己制造的，投标人应得到货物制造商或该制造商在国内的总代理同意其在本次投标中提供该货物的正式专项授权书。

（同一制造商产品，若制造商参加投标，则不能再授权代理商参加投标；若代理商参加投标，则同一制造商只能出具一个授权函）；

5) 本项目不接受联合体投标；

6) 与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加同一标段（包）投标；

7) 评标时，投标人未被列入国家信息中心“信用中国”网站“失信被执行人”、“企业经营异常名录”、“重大税收违法案件当事人名单”，且未被列入中

国政府采购网“政府采购严重违法失信行为记录名单”；

；

(00707包：具体内容详见公告附件)的投标人资格能力要求：1) 具有独立法人资格和合法的经营范围，并具有本项目的生产或供应能力；

2) 投标人销售二类医疗器械的，须具备有效的第二类医疗器械经营备案凭证（或医疗器械经营许可证）；投标人销售三类医疗器械的，须具备有效的医疗器械经营许可证。（适用于代理商）；

3) 提供与投标产品一致的医疗器械注册证（适用于医疗器械投标）；

4) 如果投标人提供的货物不是投标人自己制造的，投标人应得到货物制造商或该制造商在国内的总代理同意其在本次投标中提供该货物的正式专项授权书。

（同一制造商产品，若制造商参加投标，则不能再授权代理商参加投标；若代理商参加投标，则同一制造商只能出具一个授权函）；

5) 本项目不接受联合体投标；

6) 与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加同一标段（包）投标；

7) 评标时，投标人未被列入国家信息中心“信用中国”网站“失信被执行人”、“企业经营异常名录”、“重大税收违法案件当事人名单”，且未被列入中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为记录名单”；

；

(00808包：具体内容详见公告附件)的投标人资格能力要求：1) 具有独立法人资格和合法的经营范围，并具有本项目的生产或供应能力；

2) 投标人销售二类医疗器械的，须具备有效的第二类医疗器械经营备案凭证（或医疗器械经营许可证）；投标人销售三类医疗器械的，须具备有效的医疗器械经营许可证。（适用于代理商）；

3) 提供与投标产品一致的医疗器械注册证（适用于医疗器械投标）；

4) 如果投标人提供的货物不是投标人自己制造的，投标人应得到货物制造商或

该制造商在国内的总代理同意其在本次投标中提供该货物的正式专项授权书。

（同一制造商产品，若制造商参加投标，则不能再授权代理商参加投标；若代理商参加投标，则同一制造商只能出具一个授权函）；

5) 本项目不接受联合体投标；

6) 与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加同一标段（包）投标；

7) 评标时，投标人未被列入国家信息中心“信用中国”网站“失信被执行人”、“企业经营异常名录”、“重大税收违法案件当事人名单”，且未被列入中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为记录名单”；

；

(00909包：具体内容详见公告附件)的投标人资格能力要求：1) 具有独立法人资格和合法的经营范围，并具有本项目的生产或供应能力；

2) 投标人销售二类医疗器械的，须具备有效的第二类医疗器械经营备案凭证（或医疗器械经营许可证）；投标人销售三类医疗器械的，须具备有效的医疗器械经营许可证。（适用于代理商）；

3) 提供与投标产品一致的医疗器械注册证（适用于医疗器械投标）；

4) 如果投标人提供的货物不是投标人自己制造的，投标人应得到货物制造商或该制造商在国内的总代理同意其在本次投标中提供该货物的正式专项授权书。

（同一制造商产品，若制造商参加投标，则不能再授权代理商参加投标；若代理商参加投标，则同一制造商只能出具一个授权函）；

5) 本项目不接受联合体投标；

6) 与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加同一标段（包）投标；

7) 评标时，投标人未被列入国家信息中心“信用中国”网站“失信被执行人”、“企业经营异常名录”、“重大税收违法案件当事人名单”，且未被列入中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为记录名单”；

；

(01010包：具体内容详见公告附件)的投标人资格能力要求：1) 具有独立法人资格和合法的经营范围，并具有本项目的生产或供应能力；

2) 投标人销售二类医疗器械的，须具备有效的第二类医疗器械经营备案凭证（或医疗器械经营许可证）；投标人销售三类医疗器械的，须具备有效的医疗器械经营许可证。（适用于代理商）；

3) 提供与投标产品一致的医疗器械注册证（适用于医疗器械投标）；

4) 如果投标人提供的货物不是投标人自己制造的，投标人应得到货物制造商或该制造商在国内的总代理同意其在本次投标中提供该货物的正式专项授权书。

（同一制造商产品，若制造商参加投标，则不能再授权代理商参加投标；若代理商参加投标，则同一制造商只能出具一个授权函）；

5) 本项目不接受联合体投标；

6) 与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加同一标段（包）投标；

7) 评标时，投标人未被列入国家信息中心“信用中国”网站“失信被执行人”、“企业经营异常名录”、“重大税收违法案件当事人名单”，且未被列入中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为记录名单”；

；

(01111包：具体内容详见公告附件)的投标人资格能力要求：1) 具有独立法人资格和合法的经营范围，并具有本项目的生产或供应能力；

2) 投标人销售二类医疗器械的，须具备有效的第二类医疗器械经营备案凭证（或医疗器械经营许可证）；投标人销售三类医疗器械的，须具备有效的医疗器械经营许可证。（适用于代理商）；

3) 提供与投标产品一致的医疗器械注册证（适用于医疗器械投标）；

4) 如果投标人提供的货物不是投标人自己制造的，投标人应得到货物制造商或该制造商在国内的总代理同意其在本次投标中提供该货物的正式专项授权书。

（同一制造商产品，若制造商参加投标，则不能再授权代理商参加投标；若代理商参加投标，则同一制造商只能出具一个授权函）；

5) 本项目不接受联合体投标；

6) 与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加同一标段（包）投标；

7) 评标时，投标人未被列入国家信息中心“信用中国”网站“失信被执行人”、“企业经营异常名录”、“重大税收违法案件当事人名单”，且未被列入中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为记录名单”；

；

(01212包：具体内容详见公告附件)的投标人资格能力要求：1) 具有独立法人资格和合法的经营范围，并具有本项目的生产或供应能力；

2) 投标人销售二类医疗器械的，须具备有效的第二类医疗器械经营备案凭证（或医疗器械经营许可证）；投标人销售三类医疗器械的，须具备有效的医疗器械经营许可证。（适用于代理商）；

3) 提供与投标产品一致的医疗器械注册证（适用于医疗器械投标）；

4) 如果投标人提供的货物不是投标人自己制造的，投标人应得到货物制造商或该制造商在国内的总代理同意其在本次投标中提供该货物的正式专项授权书。

（同一制造商产品，若制造商参加投标，则不能再授权代理商参加投标；若代理商参加投标，则同一制造商只能出具一个授权函）；

5) 本项目不接受联合体投标；

6) 与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加同一标段（包）投标；

7) 评标时，投标人未被列入国家信息中心“信用中国”网站“失信被执行人”、“企业经营异常名录”、“重大税收违法案件当事人名单”，且未被列入中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为记录名单”；

；

(01313包：具体内容详见公告附件)的投标人资格能力要求：1) 具有独立法人资格和合法的经营范围，并具有本项目的生产或供应能力；

2) 投标人销售二类医疗器械的，须具备有效的第二类医疗器械经营备案凭证（或医疗器械经营许可证）；投标人销售三类医疗器械的，须具备有效的医疗器械经营许可证。（适用于代理商）；

3) 提供与投标产品一致的医疗器械注册证（适用于医疗器械投标）；

4) 如果投标人提供的货物不是投标人自己制造的，投标人应得到货物制造商或该制造商在国内的总代理同意其在本次投标中提供该货物的正式专项授权书。  
（同一制造商产品，若制造商参加投标，则不能再授权代理商参加投标；若代理商参加投标，则同一制造商只能出具一个授权函）；

5) 本项目不接受联合体投标；

6) 与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加同一标段（包）投标；

7) 评标时，投标人未被列入国家信息中心“信用中国”网站“失信被执行人”、“企业经营异常名录”、“重大税收违法案件当事人名单”，且未被列入中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为记录名单”；

；

(01414包：具体内容详见公告附件)的投标人资格能力要求：1) 具有独立法人资格和合法的经营范围，并具有本项目的生产或供应能力；

2) 投标人销售二类医疗器械的，须具备有效的第二类医疗器械经营备案凭证（或医疗器械经营许可证）；投标人销售三类医疗器械的，须具备有效的医疗器械经营许可证。（适用于代理商）；

3) 提供与投标产品一致的医疗器械注册证（适用于医疗器械投标）；

4) 如果投标人提供的货物不是投标人自己制造的，投标人应得到货物制造商或该制造商在国内的总代理同意其在本次投标中提供该货物的正式专项授权书。  
（同一制造商产品，若制造商参加投标，则不能再授权代理商参加投标；若代

理商参加投标，则同一制造商只能出具一个授权函）；

5) 本项目不接受联合体投标；

6) 与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加同一标段（包）投标；

7) 评标时，投标人未被列入国家信息中心“信用中国”网站“失信被执行人”、“企业经营异常名录”、“重大税收违法案件当事人名单”，且未被列入中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为记录名单”；

；

(04545包：具体内容详见公告附件)的投标人资格能力要求：1) 具有独立法人资格和合法的经营范围，并具有本项目的生产或供应能力；

2) 投标人销售二类医疗器械的，须具备有效的第二类医疗器械经营备案凭证（或医疗器械经营许可证）；投标人销售三类医疗器械的，须具备有效的医疗器械经营许可证。（适用于代理商）；

3) 提供与投标产品一致的医疗器械注册证（适用于医疗器械投标）；

4) 如果投标人提供的货物不是投标人自己制造的，投标人应得到货物制造商或该制造商在国内的总代理同意其在本次投标中提供该货物的正式专项授权书。

（同一制造商产品，若制造商参加投标，则不能再授权代理商参加投标；若代理商参加投标，则同一制造商只能出具一个授权函）；

5) 本项目不接受联合体投标；

6) 与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加同一标段（包）投标；

7) 评标时，投标人未被列入国家信息中心“信用中国”网站“失信被执行人”、“企业经营异常名录”、“重大税收违法案件当事人名单”，且未被列入中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为记录名单”；

；

(04646包：具体内容详见公告附件)的投标人资格能力要求：1) 具有独立法人资格和合法的经营范围，并具有本项目的生产或供应能力；

2) 投标人销售二类医疗器械的，须具备有效的第二类医疗器械经营备案凭证（或医疗器械经营许可证）；投标人销售三类医疗器械的，须具备有效的医疗器械经营许可证。（适用于代理商）；

3) 提供与投标产品一致的医疗器械注册证（适用于医疗器械投标）；

4) 如果投标人提供的货物不是投标人自己制造的，投标人应得到货物制造商或该制造商在国内的总代理同意其在本次投标中提供该货物的正式专项授权书。（同一制造商产品，若制造商参加投标，则不能再授权代理商参加投标；若代理商参加投标，则同一制造商只能出具一个授权函）；

5) 本项目不接受联合体投标；

6) 与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加同一标段（包）投标；

7) 评标时，投标人未被列入国家信息中心“信用中国”网站“失信被执行人”、“企业经营异常名录”、“重大税收违法案件当事人名单”，且未被列入中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为记录名单”；

；

(04747包：具体内容详见公告附件)的投标人资格能力要求：1) 具有独立法人资格和合法的经营范围，并具有本项目的生产或供应能力；

2) 投标人销售二类医疗器械的，须具备有效的第二类医疗器械经营备案凭证（或医疗器械经营许可证）；投标人销售三类医疗器械的，须具备有效的医疗器械经营许可证。（适用于代理商）；

3) 提供与投标产品一致的医疗器械注册证（适用于医疗器械投标）；

4) 如果投标人提供的货物不是投标人自己制造的，投标人应得到货物制造商或该制造商在国内的总代理同意其在本次投标中提供该货物的正式专项授权书。（同一制造商产品，若制造商参加投标，则不能再授权代理商参加投标；若代理商参加投标，则同一制造商只能出具一个授权函）；

- 5) 本项目不接受联合体投标;
  - 6) 与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人, 不得参加投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位, 不得参加同一标段(包) 投标;
  - 7) 评标时, 投标人未被列入国家信息中心“信用中国”网站“失信被执行人”、“企业经营异常名录”、“重大税收违法案件当事人名单”, 且未被列入中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为记录名单”;
- ;

(04848包: 具体内容详见公告附件)的投标人资格能力要求: 1) 具有独立法人资格和合法的经营范围, 并具有本项目的生产或供应能力;

2) 投标人销售二类医疗器械的, 须具备有效的第二类医疗器械经营备案凭证(或医疗器械经营许可证); 投标人销售三类医疗器械的, 须具备有效的医疗器械经营许可证。(适用于代理商);

3) 提供与投标产品一致的医疗器械注册证(适用于医疗器械投标);

4) 如果投标人提供的货物不是投标人自己制造的, 投标人应得到货物制造商或该制造商在国内的总代理同意其在本次投标中提供该货物的正式专项授权书。

(同一制造商产品, 若制造商参加投标, 则不能再授权代理商参加投标; 若代理商参加投标, 则同一制造商只能出具一个授权函);

- 5) 本项目不接受联合体投标;
  - 6) 与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人, 不得参加投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位, 不得参加同一标段(包) 投标;
  - 7) 评标时, 投标人未被列入国家信息中心“信用中国”网站“失信被执行人”、“企业经营异常名录”、“重大税收违法案件当事人名单”, 且未被列入中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为记录名单”;
- ;

(04949包: 具体内容详见公告附件)的投标人资格能力要求: 1) 具有独立法人

资格和合法的经营范围，并具有本项目的生产或供应能力；

2) 投标人销售二类医疗器械的，须具备有效的第二类医疗器械经营备案凭证（或医疗器械经营许可证）；投标人销售三类医疗器械的，须具备有效的医疗器械经营许可证。（适用于代理商）；

3) 提供与投标产品一致的医疗器械注册证（适用于医疗器械投标）；

4) 如果投标人提供的货物不是投标人自己制造的，投标人应得到货物制造商或该制造商在国内的总代理同意其在本次投标中提供该货物的正式专项授权书。

（同一制造商产品，若制造商参加投标，则不能再授权代理商参加投标；若代理商参加投标，则同一制造商只能出具一个授权函）；

5) 本项目不接受联合体投标；

6) 与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加同一标段（包）投标；

7) 评标时，投标人未被列入国家信息中心“信用中国”网站“失信被执行人”、“企业经营异常名录”、“重大税收违法案件当事人名单”，且未被列入中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为记录名单”；

；

(05050包：具体内容详见公告附件)的投标人资格能力要求：1) 具有独立法人资格和合法的经营范围，并具有本项目的生产或供应能力；

2) 投标人销售二类医疗器械的，须具备有效的第二类医疗器械经营备案凭证（或医疗器械经营许可证）；投标人销售三类医疗器械的，须具备有效的医疗器械经营许可证。（适用于代理商）；

3) 提供与投标产品一致的医疗器械注册证（适用于医疗器械投标）；

4) 如果投标人提供的货物不是投标人自己制造的，投标人应得到货物制造商或该制造商在国内的总代理同意其在本次投标中提供该货物的正式专项授权书。

（同一制造商产品，若制造商参加投标，则不能再授权代理商参加投标；若代理商参加投标，则同一制造商只能出具一个授权函）；

5) 本项目不接受联合体投标；

6) 与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加同一标段（包）投标；

7) 评标时，投标人未被列入国家信息中心“信用中国”网站“失信被执行人”、“企业经营异常名录”、“重大税收违法案件当事人名单”，且未被列入中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为记录名单”；

；

本项目 **不允许** 联合体投标。

#### 四、招标文件的获取

获取时间：从2023年12月11日 09时00分到2023年12月14日 17时00分

获取方式：获取单一来源采购文件地点：石家庄市跃进路3号天元商务大厦1208（跃进路与体育大街交叉口东行150米路北）

#### 五、投标文件的递交

递交截止时间：2023年12月15日 10时00分

递交方式：石家庄市跃进路3号天元商务大厦12楼1210会议室（跃进路与体育大街交叉口东行150米路北）纸质文件递交

#### 六、开标时间及地点

开标时间：2023年12月15日 10时00分

开标地点：石家庄市跃进路3号天元商务大厦12楼1210会议室（跃进路与体育大街交叉口东行150米路北）

#### 七、其他

1) 本项目于2023年11月27日在中国招标投标公共服务平台发布公开招标公告，至获取采购文件截止时间，各包获取了采购文件的供应商均不足三家；后于2023年12月04日在中国招标投标公共服务平台发布二次公开招标公告，至获取采购文件截止时间：

01包仅有河北朋尚生物科技有限公司一家供应商获取了采购文件、

02包仅有北京神州远见科技有限公司一家供应商获取了采购文件、

04包仅有华润河北益生医药有限公司一家供应商获取了采购文件、

05包仅有河北润青医疗器械科技有限公司一家供应商获取了采购文件、

06包仅有国药集团河北医疗器械有限公司一家供应商获取了采购文件、

07包仅有石家庄泰德医疗设备有限公司一家供应商获取了采购文件、  
08包仅有石家庄泰德医疗设备有限公司一家供应商获取了采购文件、  
09包仅有河北泽方医药有限公司一家供应商获取了采购文件、  
10包仅有河北正皓医疗器械有限公司一家供应商获取了采购文件、  
11包仅有石药集团河北中诚医药有限公司一家供应商获取了采购文件、  
12包仅有北京博众恒兴科技有限公司一家供应商获取了采购文件、  
13包仅有河北恩博佑科技有限公司一家供应商获取了采购文件、  
14包仅有石家庄鼎泰康圣医疗器械有限公司一家供应商获取了采购文件、  
45包仅有河北优尼酷科技有限公司一家供应商获取了采购文件、  
46包仅有厦门艾德生物医药科技股份有限公司一家供应商获取了采购文件、  
47包仅有北京神州远见科技有限公司一家供应商获取了采购文件、  
48包仅有河北喆佰科技有限公司一家供应商获取了采购文件、  
49包仅有北京安必平生物科技有限公司一家供应商获取了采购文件、  
50包仅有北京博众恒兴科技有限公司一家供应商获取了采购文件。

## 八、监督部门

本招标项目的监督部门为/。

## 九、联系方式

招 标 人：河北医科大学第四医院

地 址：石家庄市健康路12号

联 系 人：张老师

电 话：0311-86095258

电子邮件：/

招标代理机构：河北中机咨询有限公司

地 址：河北省石家庄市跃进路3号

联 系 人：霍海东、尹国芳

电 话：0311-86063928-812

电子邮件：hbzj86063928816@163.com

招标人或其招标代理机构主要负责人（项目负责人）：\_\_\_\_\_（签名）

招标人或其招标代理机构：\_\_\_\_\_（盖章）

01包(癌检中心):人乳头状瘤病毒检测试剂盒(捕获杂交法),人乳头状瘤病毒16/18/45基因型检测试剂盒(捕获杂交法);

02包(癌检中心):抗P16(E6H4)/Ki67(274-11AC3)单克隆抗体试剂盒(免疫细胞化学法)/P16/Ki67检测试剂盒(免疫细胞化学法);

04包(癌检中心):细胞保存液,硫瑾染色液;

05包(检验科东):总蛋白测定试剂盒(双缩脲法),脂类&免疫类多项质控品,脂类&免疫类多项质控品,腺苷脱氨酶质控品,腺苷脱氨酶质控品,生化复合校准品,腺苷脱氨酶校准品;

06包(检验科东):乙型肝炎病毒表面抗体测定试剂盒(化学发光免疫分析法),乙型肝炎病毒表面抗原测定试剂盒(化学发光免疫分析法);

07包(检验科东):抗核抗体谱检测试剂盒(免疫印迹法),自身免疫性肝病抗体谱检测试剂盒(免疫印迹法),自身免疫性糖尿病抗体谱检测试剂盒(免疫印迹法),自身免疫性血管炎抗体谱检测试剂盒(免疫印迹法);

08包(检验科东):样本采集管,冲洗液,样本稀释液,浓缩清洗液,便隐血(FOB)检测试剂盒(胶体金法),转铁蛋白(TF)检测试剂盒(胶体金法),血红蛋白&转铁蛋白(FOB&TF)检测试剂盒(胶体金法),粪便形态学质控品,血红蛋白&转铁蛋白(FOB&TF)非定值复合质控品;

09包(急诊科):血清淀粉样蛋白(SAA)/血清淀粉样蛋白A检测试剂盒(量子点荧光免疫法),C反应蛋白(CRP)/全量程C反应蛋白检测试剂盒(量子点荧光免疫法),降钙素原(PCT)/降钙素原检测试剂盒(量子点荧光免疫法),白介素(IL6)/白介素6检测试剂盒(量子点荧光免疫法),中性粒细胞明胶酶相关脂质运载蛋白(NGAL)/中性粒细胞明胶酶相关脂质运载蛋白检测试剂盒(量子点荧光免疫层析法);

10包(输血科):样本稀释液,洗针液,非定值质控品1,非定值质控品2,血型分析用稀释液;

11包(输血科):凝血和血小板功能诊断试剂盒(粘弹性检测法);

12包(输血科):ABO血型定型红细胞试剂(人红细胞),不规则抗体筛选红细胞试剂;

13包(生殖医学科):培养基添加剂;

14包(肾内科):血气测定试剂盒(电极法),血气测定试剂盒(电极法),血气测定试剂盒(电极法),血气质控物水平1,血气质控物水平2,血气质控物水平3;

45包(病理科):人EGFR/ALK/BRAF/KRAS基因突变联合检测试剂盒/人EGFR/ALK/BRAF/KRAS基因突变联合检测试剂盒(可逆末端终止测序法),病理分析前处理试剂;

46包(病理科):人类10基因突变联合检测试剂盒(可逆末端终止测序法),人类BRCA1基因和BRCA2基因突变检测试剂盒(可逆末端终止测序法),人类PIK3CA基因突变检测试剂盒;

47包(病理科):抗广谱TRK(EPR17341)兔单克隆抗体/抗广谱TRK(EPR17341)兔单克隆抗体(免疫组织化学法), PDL1(22C3)/PD-L1检测试剂盒(免疫组织化学法)PD-L1 IHC 22C3 pharmDx, PDL1(SP263)/抗PD-L1抗体检测试剂(免疫组织化学法)Ventana PD-L1(SP263);

48包(病理科):12号/D13S25基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法), 骨髓增生异常综合征染色体及基因异常探针检测试剂盒(原位杂交法), 骨髓增生异常综合征染色体及基因异常探针检测试剂盒(原位杂交法), 骨髓增生异常综合征染色体及基因异常探针检测试剂盒(原位杂交法), MYC(8q24)基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), 1q21基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), ATM基因缺失探针试剂(原位杂交法), BCL2(18q21)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), BCL6/MYC/[CCND1/IGH]/[BCL2/IGH]基因探针试剂(荧光原位杂交法), MYC(8q24)/BCL6(3q27)/BCL2(18q21)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), BRAF(7q34)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), [IGH/CCND1]/[IGH/MAF]/[IGH/MAFB]/[IGH/FGFR3]融合基因探针试剂(荧光原位杂交法), [MAFB/IGH]/[CCND3/IGH]/[MYC/IGH]融合基因探针试剂(荧光原位杂交法), ABL1/ABL2/PDGFRB/CRLF2/JAK2基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), [IGH/CCND1]/[IGH/MAF]/[IGH/MAFB]/[IGH/FGFR3]融合基因探针试剂(荧光原位杂交法), BCL6/MYC/IGH/[BCL2/IGH]基因探针试剂(荧光原位杂交法), ABL1/ABL2/PDGFRB/CRLF2/JAK2基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), [IGH/CCND1]/[IGH/MAF]/[IGH/MAFB]/[IGH/FGFR3]融合基因探针试剂(荧光原位杂交法), [IGH/CCND1]/[IGH/MAF]/[IGH/MAFB]/[IGH/FGFR3]融合基因探针试剂(荧光原位杂交法), [MAFB/IGH]/[CCND3/IGH]/[MYC/IGH]融合基因探针试剂(荧光原位杂交法), MYC(8q24)/BCL6(3q27)/BCL2(18q21)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), NTRK1/NTRK2/NTRK3基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), 慢性淋巴细胞白血病染色体及基因异常探针检测试剂盒(原位杂交法), ABL1/ABL2/PDGFRB/CRLF2/JAK2基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), TERT(5p15)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), BCR/ABL融合基因检测试剂盒(荧光原位杂交法), AML1/ETO融合基因检测试剂盒(荧光原位杂交法), TERC基因扩增探针检测试剂盒(原位杂交法), TOP2A基因扩增探针检测试剂盒(原位杂交法), 1q基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), CCND2(12p13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), NUP98(11p15)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), MLAA-34(13q14)基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), EPOR(19p13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), D13S319基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法);

49包(病理科):BCOR(Xp11.4)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), BCOR/CCNB3融合基因inv(X)(p11.4;p11.22)探针试剂(荧光原位杂交法), CAMTA1(1p36)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), COL1A1/PDGFB融合基因t

(17;22)探针试剂(荧光原位杂交法), CSF1(1p13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), CTNNA1(3p22)基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法), EP400(12q24)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), EWSR1/ATF1融合基因t(12;22)探针试剂(荧光原位杂交法), EWSR1/CREB1融合基因t(2;22)探针试剂(荧光原位杂交法), EWSR1/FLI1融合基因t(11;22)探针

试剂(荧光原位杂交法), EWSR1/WT1融合基因t(11;22)探针试剂(荧光原位杂交法), FOS(14q24)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), FOSB(19q13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), FRS2(12q15)基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), HMGA2(12q14)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), MGEA5(10q24)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), NCOA2(8q13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), PAX3(2q36)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), PLAG1(8q12)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), PRCC/TFE3融合基因t(X;1)探针试剂(荧光原位杂交法), SMARCB1(22q11)基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法), TGFBR3/MGEA5融合基因t

(1;10)探针试剂(荧光原位杂交法), USP6(17p13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), WT1(11p13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), WWTR1(3q25)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), WWTR1/CAMTA1融合基因t

(1;3)探针试剂(荧光原位杂交法), C11ORF95(11q13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), C11ORF95/RELA融合基因t(11;11)探针试剂(荧光原位杂交法), C19MC(19q13.42)基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), CIC(19q13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), FOXR2(Xp11)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), MN1(22q12)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), RELA(11q13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), 11q23.3/11q24.3基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法), 16q22/16q23基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法), 19p13.3基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法), 6q27(MLLT4)基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法), BCL6/IGH融合基因t(3;14)

探针试剂(荧光原位杂交法), BEND2(Xp22)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), CDK6(7q21)基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), CHD1(5q15-  
q21)基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法), CRTCL1(19p13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), DLBCL探针芯片(原位杂交法), ESR1(6q25)基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), ETV1(7p21)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), ETV4(17q21)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), ETV6/NTRK3融合基因t(12;15)探针试剂(荧光原位杂交法), FGFR2(10q26)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), GLI1(12q13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), hWAPL(10q23)基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), IRF4(6p25)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), ITK/SYK融合基因t(5;9)

探针试剂(荧光原位杂交法), JAZF1(7p15)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), MALAT1(11q13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), MAML2(11q21)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), NONO/TFE3融合基因t(X;X)探针试剂(荧光原位杂

交法), NUT(15q14)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), PAX5/IGH融合基因t(9;14)探针试剂(荧光原位杂交法), PD-L1(9p24)/ABL1(9q34)基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), PD-L1(9p24)/CSP9基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), PD-L1(9p24)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), PD-L2(9p24)基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), PPAR $\gamma$ (3p25)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), SOX2(3q26)基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), SRD(1p36)基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法), TFEB(6p21)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), TNFAIP3(6q23)基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法), TP63(3q28)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), WT1(11p13)基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法), BCOR(Xp11.4)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), BCOR/CCNB3融合基因inv(X)(p11.4;p11.22)探针试剂(荧光原位杂交法), CAMTA1(1p36)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), COL1A1/PDGFB融合基因t(17;22)探针试剂(荧光原位杂交法), CSF1(1p13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), CTNNA1(3p22)基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法), EP400(12q24)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), EWSR1/ATF1融合基因t(12;22)探针试剂(荧光原位杂交法), EWSR1/CREB1融合基因t(2;22)探针试剂(荧光原位杂交法), EWSR1/FLI1融合基因t(11;22)探针试剂(荧光原位杂交法), EWSR1/WT1融合基因t(11;22)探针试剂(荧光原位杂交法), FOS(14q24)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), FOSB(19q13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), FRS2(12q15)基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), HMG2(12q14)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), MGEA5(10q24)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), NCOA2(8q13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), PAX3(2q36)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), PLAG1(8q12)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), PRCC/TFE3融合基因t(X;1)探针试剂(荧光原位杂交法), SMARCB1(22q11)基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法), TGFBR3/MGEA5融合基因t(1;10)探针试剂(荧光原位杂交法), USP6(17p13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), WT1(11p13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), WWTR1(3q25)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), WWTR1/CAMTA1融合基因t(1;3)探针试剂(荧光原位杂交法), C11ORF95(11q13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), C11ORF95/RELA融合基因t(11;11)探针试剂(荧光原位杂交法), C19MC(19q13.42)基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), CIC(19q13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), FOXR2(Xp11)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), MN1(2q24)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), RELA(11q13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), 11q23.3/11q24.3基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法), 16q22/16q23基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法), 19p13.3基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法), 6q27(MLLT4)基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法), BCL6/IGH融合基

因 t(3; 14)

探针试剂(荧光原位杂交法), BEND2(Xp22)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), CDK6(7q21)基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), CHD1(5q15-q21)基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法), CRTC1(19p13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), DLBCL探针芯片(原位杂交法), ESR1(6q25)基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), ETV1(7p21)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), ETV4(17q21)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), ETV6/NTRK3融合基因t(12;15)探针试剂(荧光原位杂交法), FGFR2(10q26)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), GLI1(12q13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), hWAPL(10q23)基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), IRF4(6p25)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), ITK/SYK融合基因t(5;9)

探针试剂(荧光原位杂交法), JAZF1(7p15)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), MALAT1(11q13)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), MAML2(11q21)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), NONO/TFE3融合基因t(X;X)探针试剂(荧光原位杂交法), NUT(15q14)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), PAX5/IGH融合基因t(9;14)探针试剂(荧光原位杂交法), PD-

L1(9p24)/ABL1(9q34)基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), PD-L1(9p24)/CSP9基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), PD-

L1(9p24)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), PD-

L2(9p24)基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), PPAR $\gamma$ (3p25)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), SOX2(3q26)基因扩增探针试剂(荧光原位杂交法), SRD(1p36)基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法), TFEB(6p21)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), TNFAIP3(6q23)基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法), TP63(3q28)基因断裂探针试剂(荧光原位杂交法), WT1(11p13)基因缺失探针试剂(荧光原位杂交法);

50包(病理科):阿利辛蓝染色液, 阿利辛黄染色液, 刚果红染色液, 吉姆萨染色液, 革兰染色液, 六胺银染色液, 铁染色液, 琼斯苏木素伊红染色液, 琼斯亮绿染色液, 粘蛋白胭脂红染色液, 染色前处理液, 阿利辛蓝-

过碘酸雪夫氏染色液, 亮绿-

过碘酸雪夫氏染色液, 网状纤维染色液, 斯坦氏染色液, Masson三色染色液Green for Trichrome, Masson三色染色液Trichrome Staining

kit, 特殊染色附加清洗液, 特殊染色清洗液;