

河北医科大学第一医院试剂采购项目询比公告

(招标编号: RHP-C192300761410-1)

项目所在地区: 河北省, 石家庄市

一、招标条件

本河北医科大学第一医院试剂采购项目已由项目审批/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一医院。本项目已具备招标条件, 现招标方式为其它方式。

二、项目概况和招标范围

规模: 河北医科大学第一医院试剂采购项目

范围: 本招标项目划分为 23 个标段, 本次招标为其中的:

(001)01 包; (002)02 包; (003)03 包; (004)04 包; (005)05 包; (006)06 包;
(007)07 包; (008)08 包; (009)09 包; (010)10 包; (011)11 包; (012)12 包;
(013)13 包; (014)14 包; (015)15 包; (016)16 包; (017)17 包; (018)18 包;
(019)19 包; (020)20 包; (021)21 包; (022)22 包; (023)23 包;

三、投标人资格要求

(00101 包)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) 供应商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); 供应商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及其附件、附表(适用于医疗器械投标);

4) 若供应商为代理商, 应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的针对本项目的有效授权书。(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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人, 不得参加询比。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)询比; ;

(00202 包)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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；；

(00303 包)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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；；

(00404 包)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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的

针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；；

(00505 包)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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；；

(00606 包)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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；；

(00707 包)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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；；

(00808 包)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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；

(00909 包)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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的

针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；

(01010 包)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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；

(01111 包)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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；

(01212 包)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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；

（01313 包）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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；

（01414 包）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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的

针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；

(01515 包)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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；

(01616 包)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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；

(01717 包)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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；

(01818 包)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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；

(01919 包)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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的

针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；

(02020 包)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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；

(02121 包)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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；

(02222 包)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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；

（02323 包）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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；

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 05 月 25 日 09 时 00 分到 2023 年 05 月 31 日 17 时 00 分

获取方式：满足报名条件的有意向的潜在供应商报名时需提供：企业法人营业执照副本、税务登记证、组织机构代码证（三证合一的只提供营业执照）、制造商或国内总代理的有效授权书（代理商提供）、供应商有效的医疗器械经营许可证或第二类医疗器械经营备案凭证（代理商提供）、法人授权委托书、被授权人有效身份证，以上资料的原件和加盖公章的复

印件一套及与投标产品一致的医疗器械注册证及其附件、附表加盖公章的复印件一套到瑞和安惠项目管理集团有限公司（石家庄市建设南大街 269 号河北师范大学科技园 B 座 11 层）报名并购买询比文件。

五、投标文件的递交

递交截止时间：2023 年 06 月 06 日 09 时 30 分

递交方式：河北医科大学第一医院行政楼 205 第六会议室纸质文件递交

六、开标时间及地点

开标时间：2023 年 06 月 06 日 09 时 30 分

开标地点：河北医科大学第一医院行政楼 205 第六会议室

七、其他

河北医科大学第一医院试剂采购项目

询比公告

瑞和安惠项目管理集团有限公司受河北医科大学第一医院的委托，就其本项目进行询比采购。欢迎条件合格的供应商参加询比，并提交合格的询比响应文件。

1、项目概况

1.1 项目名称：河北医科大学第一医院试剂采购项目；

1.2 交货期：详见询比文件要求；

1.3 交货地点：河北医科大学第一医院指定地点；

1.4 询比范围：01 包：（妇产学科）人乳头瘤病毒（23 分型）核酸分型检测试剂盒（荧光 PCR 法）、双重免疫荧光染色液；

02 包：（临床药学部）样本萃取液；

03 包：（检验中心）白血病相关 15 种融合基因检测试剂盒（荧光 RT-PCR 法）；

04 包：（检验中心）CD41 抗体检测试剂盒（免疫组织化学法）、调节 T 细胞检测试剂盒（流式荧光发光法）；

05 包：（检验中心）肌酸激酶/乳酸脱氢酶同工酶质控物（血清蛋白电泳检测定值质控品）；

06 包：（检验中心）髓源性抑制细胞（MDSCs）检测试剂、结核病 CD 分子检测试剂、移植抗宿主病（GVHD）细胞因子检测、B 淋巴细胞抗原 CD 分子检测试剂、淋巴细胞亚群精细分析 CD 分子检测试剂；

07 包：（检验中心）RANTES（CCL5）/MIG（CXCL9）/MCP-1（CCL2）/IP-10（CXCL10）联合检测试剂盒（流式荧光发光法）、伴随因子 TGF- α /TGF- β 1/CXCL12/VEGF/GM-CSF/G-CSF 联

合检测试剂盒（流式荧光发光法）、12项细胞因子质控品；

08包：（检验中心）免疫检查点PD1/CD28联合检测项目、免疫检查点PD1/CD28/TIM3联合检测项目；

09包：（检验中心）血小板活化检测试剂、循环内皮细胞（CEC）检测试剂；

10包：（检验中心）性激素结合球蛋白测定试剂盒（化学发光免疫分析法）、17a-羟孕酮测定试剂盒（化学发光免疫分析法）、雄烯二酮测定试剂盒（化学发光免疫分析法）、游离睾酮测定试剂盒（化学发光法）、丁型肝炎病毒IgM抗体（HDV IgM）（液体）质控品、丁型肝炎抗体阴性（液体）非定值质控品、乙型肝炎病毒表面抗体测定试剂盒（化学发光免疫分析法）、乙型肝炎病毒核心抗体测定试剂盒、抗胰岛细胞抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）、环孢霉素测定试剂盒（化学发光免疫分析法）、他克莫司测定试剂盒、肌钙蛋白T检测试剂盒；

11包：（检验中心）壳多糖酶3样蛋白1检测试剂盒（酶联免疫法）、β-胶原特殊序列测定试剂盒（化学发光免疫分析法）、抗RA33抗体检测试剂盒、总I型胶原氨基端延长肽测定试剂盒（化学发光免疫分析法）、抗α-胞衬蛋白（α-Fodrin）抗体检测试剂盒、乙型肝炎病毒核心抗体IgM检测试剂盒（化学发光免疫分析法）、人表皮生长因子受体2测定试剂盒（化学发光免疫分析法）、25-羟基维生素D测定试剂盒（磁微粒化学发光法）、凝血酶-抗凝血酶III复合物测定试剂盒（化学发光免疫分析法）、纤溶酶-α2纤溶酶抑制剂复合物测定试剂盒（化学发光免疫分析法）、血栓调节蛋白测定试剂盒（化学发光免疫分析法）、组织型纤溶酶原激活剂-抑制剂1复合物测定试剂盒（化学发光免疫分析法）、胰岛素测定试剂盒（磁微粒化学发光法）、总甲状腺素测定试剂盒（磁微粒化学发光法）、总三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒（磁微粒化学发光法）、游离甲状腺素测定试剂盒（磁微粒化学发光法）、游离三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒（磁微粒化学发光法）、促甲状腺素测定试剂盒（磁微粒化学发光法）、孕酮测定试剂盒（磁微粒化学发光法）、睾酮测定试剂盒（磁微粒化学发光法）、促黄体生成素测定试剂盒（磁微粒化学发光法）、促卵泡生成素测定试剂盒（磁微粒化学发光法）、雌二醇测定化学发光法（磁微粒化学发光法）、泌乳素测定试剂盒（磁微粒化学发光法）、总β人绒毛膜促性腺激素测定试剂盒（化学发光免疫分析法）、白介素6测定试剂盒（化学发光免疫分析法）、血清淀粉样蛋白A测定试剂盒（磁微粒化学发光法）、异常凝血酶原测定试剂盒（化学发光免疫分析法）、游离前列腺特异性抗原测定试剂盒（化学发光免疫分析法）、β2微球蛋白测定试剂盒（化学发光法）、促红细胞生成素测定试剂盒（磁微粒化学发光法）、肌钙蛋白I测定试剂盒（磁微粒化学发光法）、脂蛋白相关磷脂酶A2测定试剂盒（磁微粒化

学发光法)、氨基末端 B 型利钠肽前体测定试剂盒、抗缪勒氏管激素测定试剂盒 (化学发光免疫分析法);

12 包: (检验中心) 载脂蛋白 CII 测定试剂盒 (免疫比浊法)、载脂蛋白 CIII 测定试剂盒、载脂蛋白 AII 测定试剂盒、层粘连蛋白测定试剂盒、 α 1-抗胰蛋白酶测定试剂盒、 α 1-酸性糖蛋白测定试剂盒、丙酮酸测定试剂盒 (乳酸脱氢酶法)、透明质酸测定试剂盒;

13 包: (检验中心) 缺血修饰白蛋白检测试剂盒、特异性生长因子检测试剂盒、凝血酶激活的纤溶抑制物 (TAFI) 定量检测试剂盒 (免疫比浊法)、免疫球蛋白 G 质控品、免疫球蛋白 G 校准品、脂联素校准品、脂联素质控品、心型脂肪酸结合蛋白检测试剂盒、免疫球蛋白 G 检测试剂盒、血清基质金属蛋白酶-3、 β -羟丁酸测定试剂盒;

14 包: (检验中心) 骨碱性磷酸酶测定试剂盒 (化学发光法)、内因子抗体测定试剂盒 (化学发光法)、骨碱性磷酸酶校准品、内因子抗体质控品、内因子抗体校准品、乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂盒 (电化学发光法);

15 包: (检验中心) 人类免疫缺陷病毒抗原及抗体联合检测试剂盒 (化学发光法)、梅毒螺旋体抗体检测试剂盒 (化学发光法)、丙型肝炎病毒抗体检测试剂盒 (化学发光法)、乙型肝炎病毒表面抗原测定试剂盒 (化学发光法)、乙型肝炎病毒核心抗体测定试剂盒 (化学发光法)、乙型肝炎病毒 e 抗体测定试剂盒 (化学发光法)、乙型肝炎病毒 e 抗原测定试剂盒 (化学发光法)、乙型肝炎病毒表面抗体测定试剂盒 (化学发光法)、C 肽测定试剂盒 (化学发光法)、 α 肿瘤坏死因子测定试剂盒 (化学发光法)、白介素-10 测定试剂盒 (化学发光法)、白介素-8 测定试剂盒 (化学发光法)、白介素-6 测定试剂盒 (化学发光法)、白介素-2 受体测定试剂盒 (化学发光法)、白介素-1 β 测定试剂盒 (化学发光法);

16 包: (检验中心) 人巨细胞核酸检测试剂盒、人 ADRB1 基因多态性检测试剂盒 (荧光 PCR 法)、MTHFR C677T 基因多态化检测试剂盒、单纯疱疹病毒 1+2 型核酸检测试剂盒;

17 包: (检验中心) 六项呼吸道病原菌核酸检测试剂盒、六项呼吸道病原体核酸检测试剂盒;

18 包: (检验中心) 幽门螺杆菌 23S rRNA 基因与 gyrA 基因突变检测试剂盒 (荧光 PCR 法)、幽门螺杆菌耐药突变检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)、人 ACE 基因分型检测试剂盒 (荧光-PCR 法) 人 AGTR1 和 CYP2C9*3 基因分型检测试剂盒 (荧光-PCR 法) 人 CYP3A5 基因分型检测试剂盒 (荧光-PCR 法);

19 包: (检验中心) SHOX2/RASSF1A/PTGER4 基因甲基化检测试剂盒 (PCR-荧光探针法);

20 包: (检验中心) RNF180/Septin9 基因甲基化检测试剂盒 (PCR 荧光探针法);

21 包：（检验中心）SDC2 和 TFPI2 基因甲基化联合检测试剂盒（荧光 PCR 法）；

22 包：（检验中心）人 JAK2-V617F 基因突变检测（荧光 PCR 法）；

23 包：（检验中心）肌酸激酶同工酶检测试剂盒（免疫荧光法）、降钙素原检测试剂盒（免疫荧光法）、全量程 C 反应蛋白检测试剂盒（免疫荧光法）、心肌肌钙蛋白 I/肌酸激酶同工酶/肌红蛋白三合一检测、血清淀粉样蛋白 A 检测试剂盒（免疫荧光法）、中性粒细胞明胶酶相关脂质运载蛋白检测试剂盒（免疫荧光法）、N 末端脑钠肽前体检测试剂盒（免疫荧光法）、白细胞介素-6 检测试剂盒（免疫荧光法）、超敏心肌肌钙蛋白 I 检测试剂盒（免疫荧光法）、肌红蛋白检测试剂盒（免疫荧光法）；

具体要求详见询比文件。

注：供应商需满足所投包内全部品目。

1.5 采购编号：RHP-C192300761410-1；

2、 报名条件和要求

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) 供应商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）；供应商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及其附件、附表（适用于医疗器械投标）；

4) 若供应商为代理商，应具有制造商出具的针对本项目的有效授权书或国内总代理出具的针对本项目的有效授权书。（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) 与采购人存在利害关系可能影响公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加询比。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）询比；

3、满足报名条件的有意向的潜在供应商报名时需提供：企业法人营业执照副本、税务登记证、组织机构代码证（三证合一的只提供营业执照）、制造商或国内总代理的有效授权书

（代理商提供）、供应商有效的医疗器械经营许可证或第二类医疗器械经营备案凭证（代理商提供）、法人授权委托书、被授权人有效身份证，以上资料的原件和加盖公章的复印件一套及与投标产品一致的医疗器械注册证及其附件、附表加盖公章的复印件一套到瑞和安惠项目管理集团有限公司（石家庄市建设南大街 269 号河北师范大学科技园 B 座 11 层）报名并购买询比文件。

- 4、报名及购买询比文件时间：2023年5月25日至2023年5月31日（法定公休、节假日除外），每天上午09时00分至11时00分，下午14时30分至17时00分。
- 5、询比文件售价：人民币500元/标段（包），报名后领取询比文件，售出不退。
- 6、询比响应文件递交地点：河北医科大学第一医院行政楼205第六会议室。
- 7、询比响应文件递交截止时间：2023年6月6日上午09:30分（北京时间）
- 8、本询比公告在中国招标投标公共服务平台、河北医科大学第一医院官网予以发布，供应商因轻信其他媒介信息而带来的损失，后果自负，采购人及采购代理机构不承担任何责任。
- 9、采购人：河北医科大学第一医院

联系人：卞老师

联系电话：0311-87156348

采购代理机构：瑞和安惠项目管理集团有限公司

联系人：高俊杰、李许静

联系电话：0311-69052016

传真：0311-69052033

邮箱：rhah10@163.com

八、监督部门

本招标项目的监督部门为/。

九、联系方式

招标人：河北医科大学第一医院

地址：石家庄市东岗路89号

联系人：卞老师

电话：0311-87156348

电子邮件：/

招标代理机构：瑞和安惠项目管理集团有限公司

地址：石家庄市建设南大街269号河北师范大学科技园B座11层

联系人：高俊杰、李许静

电话：0311-69052016

电子邮件：rhah10@163.com

招标人或其招标代理机构主要负责人（项目负责人）：李许静（签名）

招标人或其招标代理机构：_____（盖章）