**关于我院检验试剂项目的询价公告**

我院欲对检验试剂进行采购，欢迎具有合格资质、有合作意向的单位报名参与，相关说明如下：

1. **项目名称：**

1.需氧菌阴道炎/细菌性阴道病五项联合定性检测试剂盒/50人份/盒

2.尿液碘测定试剂盒（过氧乙酸四甲基联苯胺氧化显色法）/20人份/盒

3.ADP AP1:3\*50ADP2/AP3：100水750uL

4.肝素酶包被试剂盒（凝固法）/20套

5.活化凝血检测是结合（凝固法）/25瓶

6.ADP&AA/F50ULADPAA各100uL水750ul

7.微量移液器/20套/盒

8.AA AP1：2X50μLAAP3：100μ水750μL

9.ADP AP1:2X50μLADP2:100μL水750uL

10.链球菌（A族、B族）鉴定卡（层析法）20人份/盒

11.丙型肝炎病毒核心抗原检测试剂盒（化学发光法）96人份/盒

12.脂蛋白相关磷脂酶A2测定试剂盒/40人份/盒

13.前列腺小体外泄蛋白检测试剂盒（酶联免疫法）42人份/盒

14.新型冠状病毒（2019-nCoV）IgG抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）100人份/盒

15.新型冠状病毒（2019-nCoV）IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法） 100人份/盒

16.新型冠状病毒核酸（2019-nCoV RNA）（液体）质控物 S3 0.5ML/支，10支/盒

17.免疫多项质控品 4X3.0ml

18.尿核基质蛋白22（NMP）检测试剂盒（胶体金法） 24人份/盒

**二、报名要求：**

报名单位必须具备《政府采购法》第22条所规定的条件外，还须具备如下条件：

1.在国内工商管理部门注册，具有独立的企业法人资格；

2.本次招标采购项目内容在其经许可的经营范围内；

3.必须是产品的制造商或取得制造商的授权许可；

4.必须具有相应的医疗器械经营许可证或第二类医疗器械经营备案凭证，医疗器械生产许可证、医疗器械生产产品登记表或第一类医疗器械生产备案凭证，医疗器械注册证及附件或第一类医疗器械备案凭证、第一类医疗器械备案信息表，且在有效期内；

5.具有2016年以来三甲医院同类项目业绩；

6.本项目不接受联合体投标。

7.所投产品及配送商均需在省市医保平台招采目录内

**三、报名时间、地点：**

请有意参加的单位于2020年7月1日下午17:00前到江苏省中西医结合医院采购中心（中试楼四楼）报名。

**四、报名需携带材料：**

1.企业营业执照、医疗器械经营许可证或备案证、生产企业营业执照、生产企业医疗器械生产许可证。

2.法定代表人直接参与报名的，需提供法定代表人身份证原件，同时提供复印件。委托代理人参与报名的，需提供法定代表人授权委托书、委托代理人身份证原件，同时提供法定代表人以及委托代理人身份证复印件。

3.授权代理商需提供所投产品厂家出具的授权委托书。

4.产品注册证及附件、相关资质证书的复印件。

5.同类项目业绩，需提供合同复印件。

6.公司简介及产品介绍彩页（含产品名称、型号、规格、技术参数、图片等）。

以上报名材料请加盖企业公章（概不退还）。

**五、联系方式：**

联系人：徐老师

联系电话：025-85608673

江苏省中西医结合医院

采购中心

2019年6月24日