

兴安盟疾病预防控制中心发热伴出血、发热伴出疹及传染病病原监测采购项目竞争性谈判公告

招标项目编号 (2026-Z-002)

项目所在地: 内蒙古自治区,兴安盟,乌兰浩特市

一、招标条件

本兴安盟疾病预防控制中心发热伴出血、发热伴出疹及传染病病原监测采购项目已由项目审批/核准/备案机关批准,项目资金来源其他资金:750000.00元,招标人为兴安盟疾病预防控制中心。本项目已具备招标条件,招标方式为其他。

二、项目概况和范围

规模: 兴安盟疾病预防控制中心发热伴出血、发热伴出疹及传染病病原监测采购项目详见招标文件;

范围: 本招标项目划分为2个标段,本次招标为其中的:

兴安盟疾病预防控制中心发热伴出血、发热伴出疹采购项目;兴安盟疾病预防控制中心传染病病原监测采购项目

三、投标人资格要求:

【1】兴安盟疾病预防控制中心发热伴出血、发热伴出疹采购项目的投标人资格能力要求:

1.供应商应符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。2.资格审查时,供应商未被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单,相关信用情况通过“信用中国”网站、中国政府采购网等渠道查询。3.是否专门面向中小企业:专门面向中小企业,货物由中小企业制造。4.本项目的其他资质要求:供应商须具有有效的《医疗器械经营许可证》,所投产品在《医疗器械分类目录》内的按医疗器械分类属于第二类、第三类医疗器械的须提供有效的《中华人民共和国医疗器械注册证》。5.本项目兼投不兼中。;

【2】兴安盟疾病预防控制中心传染病病原监测采购项目的投标人资格能力要求:

1.供应商应符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。2.资格审查时,供应商未被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单,相关信用情况通过“信用中国”网站、中国政府采购网等渠道查询。3.是否专门面向中小企业:专门面向中小企业,货物由中小企业制造。4.本项目的其他资质要求:供应商须具有有效的《医疗器械经营许可证》,所投产品在《医疗器械分类目录》内的按医疗器械分类属于第二类、第三类医疗器械的须提供有效的《中华人民共和国医疗器械注册证》。5.本项目兼投不兼中。;

本项目是否允许联合体投标:否。

四、招标文件获取

获取时间:从2026-04-07 16:00:00到2026-04-10 17:30:00。

获取方式:现场获取。内蒙古兴安盟乌兰浩特市城郊街道办事处心悦城B区27-28#商业。

五、投标文件递交

递交截止时间:2026-04-17 09:00:00。

递交方式:电子文件上传递交,内蒙古兴安盟乌兰浩特市城郊街道办事处心悦城B区27-28#商业二楼开标室。

清单附件：一包

兴安盟疾病预防控制中心发热伴出血、发热伴出疹采购项目

序号	名称	数量	计量单位	规格型号	技术规格、参数及要求
1	全国发热伴出血症候群核酸检测试剂盒（TaqMan探针法）	8	盒	50T/盒	用于临床样本检测；开展发热伴血小板减少综合征病毒、汉滩病毒、首尔病毒、普马拉病毒、登革病毒、克里米亚刚果出血热病毒、湿地病毒、钩端螺旋体、人嗜吞噬细胞无形体、猪链球菌、鄂木斯克出血热病毒、卡萨诺尔森林病毒12种病原体检测；多病原核酸检测方法的关键技术参数需满足：检测限≤1000拷贝/毫升，特异性≥95%；参比方法使用的试剂优先选择国家药品监督管理局审批获准上市的产品
2	全国发热伴出疹症候群核酸检测试剂盒（TaqMan探针法）	9	盒	50T/盒	用于临床样本检测；常规开展肠道病毒、麻疹病毒、风疹病毒、水痘-带状疱疹病毒、人疱疹病毒6型、伤寒沙门菌、副伤寒沙门菌、A族链球菌、回归热螺旋体、伯氏疏螺旋体、普氏立克次体等11种病原体；检测限≤1000拷贝/毫升，特异性≥95%；参比方法使用的试剂优先选择国家药品监督管理局审批获准上市的产品
3	猴痘病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	2	盒	24T/盒	三证齐全，用于临床样本的检测；4种组分；包括猴痘病毒F3L基因
4	寨卡病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	2	盒	25T/盒	用于临床样本的检测
5	莫氏立克次体核酸检测试剂盒（荧光	2	盒	25T/盒	用于临床样本的检测
6	细菌病毒二合一采样管	10	盒	50支/盒	用于临床样本采集；不含影响细菌和病毒分离菌株或毒株的成分
7	一次性使用真空采血管（黄盖，带针）分离胶-促凝管	5	盘	100支/盘	三证齐全，用于临床样本采集
8	核酸提取试剂盒	5	箱	32人份/盒，20盒/箱	1. 样本类型：血清、血浆、宫颈脱落细胞、咽拭子、鼻咽分泌物、骨髓样本、尿液样本、粪便、痰等，可以提取细菌和病毒的核酸；2. 三证齐全，用于临床样本检测；3. 与达安的核酸提取仪
9	肛拭子	4	袋	100只/袋	用于发热伴出疹和发热伴出血的患者肛拭子样本采集（同时适用细菌和病毒样本采集）；用于临床样本采集，三证齐全。
10	发热伴出血症候群10种病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	2	盒	25T/盒	用于临床样本的检测；埃博拉病毒、马尔堡病毒、拉沙热病毒、马秋波病毒、鸠宁病毒、引起肺综合症的汉坦病毒、黄热病毒、裂谷热病毒、瓜纳瑞托病毒、萨比亚病毒；多病原核酸检测方法的关键技术参数需满足：检测限≤1000拷贝/毫升，特异性≥95%；参比方法使用的试剂优先选择国家药品监督管理局审批获准上市的产品
11	麻疹IgM抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）	3	盒	48T/盒	三证齐全，用于临床样本检测
12	风疹IgM抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）	3	盒	48T/盒	三证齐全，用于临床样本检测

13	登革热病毒 IgM 检测试剂盒 (ELISA)	6	盒	48T/盒	用于临床样本的检测；(加入样本后, 37℃反应30分钟, 随后加入相应抗体酶标记物, 37℃反应30分钟, 最后加入显色剂37℃反应, 最终加入中止液, 利用酶标仪查看结果。
14	登革病毒NS1抗原检测试剂盒 (胶体金)	2	盒	20T/盒	三证齐全, 用于临床样本的检测
15	发热伴血小板减少综合征病毒IgM检测试剂盒 (酶联免疫吸附)	6	盒	48T/盒	三证齐全, 用于临床样本的检测
16	汉坦病毒IgM抗体检测试剂盒 (酶联免疫)	6	盒	48T/盒	三证齐全, 用于临床样本的检测
17	医用一次性防护服	8	箱	25套/箱	尺码175及尺码170各一半
18	外隔离衣	100	包	20个/包	防护用品
19	一次性使用无菌橡胶检查手套	3	箱	50副/盒, 7.5号, 8盒/箱	1. 无菌包装, 7.5号, 分左右手, 纸袋包装, 50副/盒, 8盒/箱; 2. 无粉, 麻面, 弯型
20	一次性使用无菌橡胶检查手套	3	箱	50副/盒, 7.0号, 8盒/箱	1. 无菌包装, 7.0号, 分左右手, 纸袋包装, 50副/盒, 8盒/箱; 2. 无粉, 麻面, 弯型
21	医用颗粒物防护口罩 (N95)	10	盒	30个/盒	防护用品, 头戴式; 绿色; 用于高致病病原微生物检测佩戴; 三证齐全; 符合中国标准GB19083-2010;
22	一次性医用外科口罩	100	盒	1支/袋, 50袋/盒	防护口罩, 挂耳
23	鞋套	4	箱	21盒/箱	防护用品, 波涛鞋套机专用, 与型号SK-CL-SH银色鞋套机配套使用
24	10%兔血清的Korthof	1	瓶	250g/瓶	用于钩端螺旋体的分离培养
25	EMJH培养基	1	瓶	250g/瓶	用于钩端螺旋体的分离培养, 无血清的

26	超灵敏度带状疱疹病毒全基因组捕获试剂盒	1	盒	24T/盒	<ol style="list-style-type: none"> 1. 适用性：带状疱疹病毒样本的高通量测序建库实验； 2. 灵敏度：低至1ng核酸； 3. 试剂形式：整合试剂，涵盖带状疱疹病毒全基因组； 4. 适用机型：兼容高通量测序平台。 5. 可用于对带状疱疹病毒的进化变异研究、精细病原学检测分析； 6. 实验时间：2小时 7. 无需病毒分离培养，从提取的样本核酸中直接富集疱疹病毒核酸； 8. 支持高Ct值样本，Ct值小于33可获得全基因组高覆盖结果。 9. 样本类型：呼吸道标本包括鼻咽拭子、深咳痰液、肺泡灌洗液、肺组织活检标本等，以上标本经核酸提取后用于后续操作； 10. 实验流程：包括反应体系配置、PCR反应。 11. 捕获特异性：通过带状疱疹病毒的特异性引物设计，确保在复杂的样品中能够准确捕获目标病毒的全基因组序列，而不受其他病毒或污染物的干扰。 12. 全面的PCR反应体系，包括引物酶等，还包含了其他必要的试剂和缓冲液，确保PCR反应的稳
27	超灵敏度病毒监测全景杂交捕获建库试剂盒	2	盒	24T/盒	<ol style="list-style-type: none"> 1. 适用性：多重病原体全基因组捕获建库实验； 2. 原理：液态杂交探针捕获法； 3. 寡核苷酸杂交捕获——120bp叠瓦式寡核苷酸设计可完整覆盖每个基因组，实现WGS测序； 4. 一次实验即可获得所有病原的全基因组序列，探针捕获比非富集鸟枪宏基因组方法更具成本效益和敏感性； 5. 杂交捕获panel能够识别探针目标区域的变异，可以报告突变和密切相关的新病毒变体； 6. 捕获的区段大，均一性好，兼容高通量测序平台； 7. 适用于多种样本类型： 鼻咽（NP）、口咽（OP）、废水、表面等； 8. 杂交时间短，仅4小时就可完成杂交； 9. 覆盖人疱疹病毒6型、人类带状疱疹病毒、伤寒沙门菌、副伤寒沙门菌、回归热螺旋体、伯氏疏螺旋体、普氏立克次体、脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、B族链球菌、肠道病毒单纯疱疹病毒、乙型脑炎病毒、森林脑炎病毒、发热伴血小板减少综合征病毒、莫氏立克次体等3000种病原； 10. 设计多对DNA探针，探针稳定，不易降解”

28	超灵敏度汉坦病毒全基因组捕获试剂盒	1	盒	24T/盒	<p>1.适用于汉坦病毒全基因组捕获扩增实验，一次实验即可获得汉坦病毒全基因组序列；</p> <p>2.灵敏度：仅需少量RNA（<0.5ng）；</p> <p>3.试剂形式：整合式试剂。</p> <p>4.具有叠瓦式引物设计；</p> <p>5.适用机型：兼容常见高通量测序平台</p> <p>6.试剂盒搭配同品牌软件分析，可所提供的汉坦病毒分析软件应包含病毒序列的录入、质控和分型。</p>
----	-------------------	---	---	-------	---

注：三证是指医疗器械生产许可证、医疗器械产品注册证以及医疗器械经营许可证。

1
2
3

清单附件：二包

兴安盟疾病预防控制中心传染病病原监测采购项目

序号	名称	数量	计量单位	规格型号	技术规格、参数及要求
1	革兰氏阳性球菌（链球菌和葡萄球菌）	3	套	10份/套	用于国家致病菌识别网专用药敏检测（手工），可检测肺炎链球菌、A组链球菌、B组链球菌和金黄色葡萄球菌等
2	革兰氏阴性球菌（脑膜炎奈瑟菌）	1	套	10份/套	用于国家致病菌识别网专用药敏检测（手工），可检测脑膜炎奈瑟菌
3	革兰氏阳性杆菌（炭疽、白喉棒状杆菌）	4	套	10份/套	用于国家致病菌识别网专用药敏检测（手工），可检测炭疽芽孢杆菌、白喉棒状杆菌
4	革兰氏阴性杆菌药敏板	3	套	10份/套	用于国家致病菌识别网专用药敏检测（手工），可检测肠杆菌科等细菌
5	巧克力琼脂平板	50	包	10皿/包	1. 成分：蛋白胨、动物组织浸出物、酵母浸出物、琼脂粉、马血、万古霉素、营养添加剂和纯化水；2. 具备三证，用于临床样本细菌分离培养；3. 要求培养平板收到货无明显水滴。
6	SS琼脂平板	2	盒	90mm*20个/盒	1. 成分：琼脂、蛋白胨、乳糖、胆盐、枸橼酸钠、枸橼酸铁、硫代硫酸钠、牛肉浸粉、煌绿、中性红和纯化水；2. 具备三证，用于临床样本细菌分离培养；3. 要求培养平板收到货无明显水滴
7	一次性无菌棉签	200	包	1支/包	一次性无菌棉签：每支独立包装，棉签头光滑，遇水不掉棉絮；三证齐全
8	脱脂牛奶菌株冻存管	5	盒	50支/盒	适用于肺炎链球菌、流感嗜血杆菌等细菌的保存
9	无乳链球菌分子血清分型PCR试剂	1	盒	25T/盒	1. 用于临床样本的检测 2. 试剂为预混液，无需配置，可直接取20ul分装检测3. 能检测的血清型必须包含：Ia、Ib、II、III、IV、V、VI、VII、VIII、IX、其他
10	无乳链球菌荧光PCR核酸检测试剂盒	1	盒	25T/盒	用于临床样本的检测
11	脑膜炎奈瑟菌血清分型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	1	盒	25T/盒	1. 用于临床样本的检测2. 试剂为预混液，无需配置，可直接取20ul分装检测3. 能检测的血清型必须包含：A、B、C、W、X、Y、Z、29E、H、I、K、L、其他

12	炭疽芽孢杆菌核酸检测试剂盒	2	盒	50T/盒	1. 用于临床样本检测；2. 二重或三重基因，但必须包含pagA基因和cap基因；3. 试剂为预混液，无需配置，可直接取20ul分装检测
13	炭疽芽孢杆菌噬菌体	1	盒	10支/盒	1. 炭疽噬菌体兰AP631株；2. 三证齐全，用于临床样本检测
14	炭疽芽孢杆菌青霉素药敏纸片	2	管	50片/管	三证齐全，用于临床样本检测；专业试剂
15	肺炎克雷伯菌血清分型核酸多重荧光PCR试剂	1	盒	50T/盒	1. 用于临床样本检测；2. 试剂为预混液，无需配置，可直接取20ul分装检测；3. 能鉴定的血清型别必须包括：K1、K2、K5、K20、K54、K57
16	流感嗜血杆菌6种血清分型核酸多重实时荧光PCR试剂	1	盒	50T/盒	1. 用于临床样本检测；2. 试剂为预混液，无需配置，可直接取20ul分装检测；3. 能鉴定的血清型必须包括：a、b、c、d、e、
17	肺炎链球菌血清分型核酸多重实时荧光PCR试剂盒	1	盒	50T/盒	1. 用于临床样本检测；2. 试剂为预混液，无需配置，可直接取20ul分装检测；3. 能鉴定的血清型别必须包括：1、2、3、4、5、6B/6D、6A/6B、7F/7A、8、9V/9A、9L/9N、10A、11A/11D/11E、12F/44、14、15B/15C、17F、18C/18F/18B/18A、19A、19F、20、22F、23F、33A/33F/37 等 24 个型别
18	脑膜炎奈瑟菌通用型核酸检测试剂盒	1	盒	25T/盒	用于临床样本的检测
19	肺炎克雷伯菌荧光PCR核酸检测试剂盒	1	盒	50T/盒	三证齐全，用于临床样本的检测
20	致病菌呼吸道症候群核酸检测试剂盒（PCR熔解曲线法）	1	盒	50T/盒	1. 实验结果同时提供熔解曲线Tm值和CT值数据；2. 可检测12种病原：肺炎链球菌、流感嗜血杆菌、百日咳鲍特菌、A 族链球菌、肺炎克雷伯菌、肺炎支原体、肺炎衣原体、鹦鹉热衣原体、军团菌、隐球菌、曲霉菌、肺孢子菌；

21	DNA测序建库试剂盒 (24 samples)	2	盒	24	1. 适用性：病原微生物样本的高通量测序建库实验；2. 样本量：24；3. 灵敏度：低至1ng核酸；4. 试剂形式：预先混合的整合试剂，减少移液等手工操作；5. 建库原理：转座酶切法建库，无需任何核酸打断设备；6. 适用机型：二代测序平台适用；7. DNA片段化时间：5分钟内片段化DNA；8. 文库构建类型：涵盖小基因组、PCR扩增、质粒、微生物基因组、串联扩增子、双联cDNA和单细胞RNA-Seq等测序文库构建；9. 文库制备流程：标记基因组DNA、扩增、纯化、标准化、文库混合；10. 建库时间：2.5小时；11. 自带病原微生物样本的高通量测序序列标签；12. Index数量：24；13. 试剂盒组分齐全，包含RNA 逆转录试剂、cDNA 双链合成、纯化磁珠、特异性标签及文库制备所需的所有试剂；14. 该方案支持多种公共卫生研究应用，包括追踪病原体的进化和传播、检测变异、对病原体株系进行分类、识别微生物耐药性标志物等。15. 制造商拥有两位及以上项目经理持有PMP（项目管理专业人士）证书。16. 完善的产品可追溯体系，对生产过程中的每一步进行记录和监控，以确保每批次组分质量的一致性和可追溯性（需提供原厂试剂
22	高通量基因测序芯片 试剂盒（300 循环）	8	套	300cycles/套	1. 适用性：病原微生物样本的高通量测序实验；2. 测序原理：边合成边测序；3. 测序模式：自动化双端或自动化单端测序；4. 测序读长：2*150bp；5. Reads数：400万条；6. 适用机型：illumina的测序平台适用；7. 测序数据质量：Q30（测序准确度在99.9%以上）
23	木炭选择性琼脂平板	5	包	90mm*10 块/包	百日咳、副百日咳鲍特菌分离培养，要求采用中传所技术；用于临床样本检测

24	超灵敏度肺炎支原体全基因组捕获试剂盒(8份)	1	盒	8T/盒	<p>1.适用性：肺炎支原体全基因组的扩增捕获，产物可用于后续高通量测序的建库，通过新一代高通量测序分析，准确发现新的变异，新的毒株、追踪病毒变异情况；</p> <p>2.灵敏度：低至1ng核酸；</p> <p>3.试剂形式：整合试剂，本试剂盒覆盖肺炎支原体全基因组的所有基因片段，包括P1、P2、P3、P4、P5等区域。</p> <p>4.适用机型：兼容高通量测序平台。</p> <p>5.样本类型：呼吸道标本包括鼻咽拭子、深咳痰液、肺泡灌洗液、肺组织活检标本等，以上标本经核酸提取后用于后续操作；</p> <p>6.操作时间：≤2小时；</p> <p>7.实验操作原理：多重PCR；</p> <p>8.实验流程：包括反应体系配置、PCR反应。</p> <p>9.捕获特异性：通过肺炎支原体的特异性引物设计，确保在复杂的样品中能够准确捕获目标病毒的全基因组序列，而不受其他病毒或污染物的干扰。</p> <p>10.全面的PCR反应体系，包括引物酶等，还包含了其他必要的试剂和缓冲液，确保PCR反应的稳定性和可靠性。</p>
25	01群、0139群霍乱弧菌多价诊断血清	1	盒	1ml/瓶	用于临床样本的检测
26	非0139群霍乱弧菌诊断血清	1	盒	1ml/瓶	用于临床样本的检测
27	非01群霍乱弧菌诊断血清	1	盒	1ml/瓶	用于临床样本的检测
28	霍乱弧菌毒力基因核酸检测试剂盒	1	盒	25T/盒	用于临床样本的检测
29	产肠毒素及志贺毒素大肠埃希氏菌毒力基因荧光PCR核酸检测试剂盒	1	盒	25T/盒	用于临床样本的检测
30	志贺菌stx1、stx2毒力基因核酸检测试剂盒	1	盒	25T/盒	用于临床样本的检测
31	志贺菌血清型核酸检测试剂盒	1	盒	25T/盒	用于临床样本的检测；能检测的血清型必须包含1a、1b、1c、2a、2b、3a、3b、4a、4b、5a、5b、X、Xv、F6、Y、其他

32	白喉棒状杆菌毒力基因荧光PCR核酸检测试剂盒	1	盒	25T/盒	用于临床样本的检测
33	猪链球菌分子血清分型PCR试剂	1	盒	25T/盒	用于临床样本的检测；能检测的血清型必须包含：1、2、7、9、14、其他
34	军团菌血清分型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	1	盒	25T/盒	用于临床样本的检测；能检测的血清型必须包含：Lp1、其他
35	产毒性大肠埃希氏菌诊断血清10种	1	盒	1ml*10瓶	用于临床样本的检测

注：三证是指医疗器械生产许可证、医疗器械产品注册证以及医疗器械经营许可证。

