

云南省 2025-2026 年非免疫规划疫苗集中评审 入围项目（ZBB20240543）招标公告

项目编号：QHZX-202411KM0366

根据《云南省卫生健康委员会 云南省发展和改革委员会 云南省机关事务管理局关于印发云南省非免疫规划疫苗集中采购实施方案的通知》（云卫疾控发〔2021〕8号）的规定，云南省 2025-2026 年非免疫规划疫苗集中评审入围项目（ZBB20240543）已具备招标条件，云南谦和工程咨询有限公司受云南省疾病预防控制中心委托，对该项目进行招标，欢迎具有相应供货或完成项目能力的投标人参加。

一、招标内容：

序号	疫苗名称	规格	主要技术参数和性能要求
1	甲型肝炎灭活疫苗（人二倍体细胞）	0.5ml/支，西林瓶	每 1 次儿童用剂量 0.5ml，含甲肝病毒抗原不低于 250U 或甲肝病毒蛋白不低于 25U。
2	甲型肝炎灭活疫苗（人二倍体细胞）	0.5ml/支，预充式	每 1 次儿童用剂量 0.5ml，含甲肝病毒抗原不低于 250U 或甲肝病毒蛋白不低于 25U。
3	甲型肝炎灭活疫苗（人二倍体细胞）	1.0ml/支，西林瓶	每 1 次成人用剂量 1.0ml，含甲肝病毒抗原不低于 500U 或甲肝病毒蛋白不低于 50U。
4	甲型肝炎灭活疫苗（人二倍体细胞）	1.0ml/支，预充式	每 1 次成人用剂量 1.0ml，含甲肝病毒抗原不低于 500U 或甲肝病毒蛋白不低于 50U。
5	冻干甲型肝炎减毒活疫苗	复溶后 1.0ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 1.0ml，含甲型肝炎活病毒不低于 6.50 lg CCID50。
6	重组乙型肝炎疫苗（汉逊酵母）	10μg/支，预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml，含 HBsAg 不低于 10μg。
7	重组乙型肝炎疫苗（汉逊酵母）	20μg/支，预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml，含 HBsAg 不低于 20μg。
8	重组乙型肝炎疫苗（酿酒酵母）	10μg/支，预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml，含 HBsAg 不低于 10μg。
9	重组乙型肝炎疫苗（酿酒酵母）	20μg/支，预充式	每 1 次人用剂量 1.0ml，含 HBsAg 不低于 20μg。
10	重组乙型肝炎疫苗（酿酒酵母）	60μg/支，预充式	每 1 次人用剂量 1.0ml，含 HBsAg 不低于 60μg。
11	重组乙型肝炎疫苗（CHO 细胞）	10μg/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml，含 HBsAg 不低于 10μg。
12	重组乙型肝炎疫苗（CHO 细胞）	10μg/支，预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml，含 HBsAg 不低于 10μg。

13	重组乙型肝炎疫苗（CHO 细胞）	20μg/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 1.0ml，含 HBsAg 不低于 20μg。
14	重组乙型肝炎疫苗（CHO 细胞）	20μg/支，预充式	每 1 次人用剂量 1.0ml，含 HBsAg 不低于 20μg。
15	甲型乙型肝炎联合疫苗	0.5ml/支，预充式	每 1 次儿童用剂量 0.5ml，含灭活甲肝病毒抗原不低于 250U、HBsAg 不低于 5μg。
16	甲型乙型肝炎联合疫苗	1.0ml/支，预充式	每 1 次成人用剂量 1.0ml，含灭活甲肝病毒抗原不低于 500U、HBsAg 不低于 10μg。
17	重组戊型肝炎疫苗（大肠埃希菌）	0.5ml/支，预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml，含纯化重组戊型肝炎病毒抗原不低于 30μg。
18	冻干人用狂犬病疫苗（Vero 细胞）	复溶后 0.5ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml，含狂犬病疫苗效价不低于 2.5IU。
19	冻干人用狂犬病疫苗（Vero 细胞）	复溶后 1.0ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 1.0ml，含狂犬病疫苗效价不低于 2.5IU。
20	人用狂犬病疫苗（Vero 细胞）	1.0ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 1.0ml，含狂犬病疫苗效价不低于 2.5IU。
21	人用狂犬病疫苗（地鼠肾细胞）	1.0ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 1.0ml，含狂犬病疫苗效价不低于 2.5IU。
22	冻干人用狂犬病疫苗（人二倍体细胞）	复溶后 1.0ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 1.0ml，含狂犬病疫苗效价不低于 2.5IU。
23	冻干人用狂犬病疫苗（人二倍体细胞）	复溶后 1.0ml/支，预充式	每 1 次人用剂量 1.0ml，含狂犬病疫苗效价不低于 2.5IU。
24	乙型肝炎灭活疫苗（Vero 细胞）	0.5ml/支，预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml。
25	冻干乙型肝炎灭活疫苗（Vero 细胞）	复溶后 0.5ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml。
26	A 群 C 群脑膜炎球菌多糖结合疫苗	0.5ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml，含 A 群、C 群脑膜炎球菌结合多糖均不低于 10μg。
27	A 群 C 群脑膜炎球菌多糖结合疫苗	0.5ml/支，预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml，含 A 群、C 群脑膜炎球菌结合多糖均不低于 10μg。
28	A 群 C 群脑膜炎球菌多糖结合疫苗	复溶后 0.5ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml，含 A 群、C 群脑膜炎球菌结合多糖均不低于 10μg。
29	A 群 C 群脑膜炎球菌多糖结合疫苗	复溶后 0.5ml/支，预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml，含 A 群、C 群脑膜炎球菌结合多糖均不低于 10μg。
30	A 群 C 群脑膜炎球菌多糖结合疫苗（CRM197 载体）	复溶后 0.5ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml，含 A 群、C 群脑膜炎球菌结合多糖均不低于 10μg。
31	ACYW135 群脑膜炎球菌多糖疫苗	复溶后 0.5ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml，含 A 群、C 群、Y 群和 W135 群脑膜炎球菌多糖均不低于 50μg。
32	ACYW135 群脑膜炎球菌多糖疫苗	复溶后 0.5ml/支，预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml，含 A 群、C 群、Y 群和 W135 群脑膜炎球菌多糖均不低于 50μg。
33	ACYW135 群脑膜炎球菌多糖结合疫苗（CRM197 载体）	复溶后 0.5ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml，含脑膜炎球菌结合多糖：A 群和 C 群均不低于 10μg，Y 群和 W135

			群均不低于 5 μ g。
34	麻腮风联合减毒活疫苗	复溶后 0.5ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml，含麻疹和风疹活病毒均不低于 3.0 lg CCID50，含腮腺炎活病毒不低于 3.7 lg CCID50。
35	麻腮风联合减毒活疫苗	复溶后 0.5ml/支，预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml，含麻疹和风疹活病毒均不低于 3.0 lg CCID50，含腮腺炎活病毒不低于 3.7 lg CCID50。
36	腮腺炎减毒活疫苗	复溶后 0.5ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml，含腮腺炎活病毒不低于 3.7 lg CCID50。
37	水痘减毒活疫苗	复溶后 0.5ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml，含水痘-带状疱疹活病毒不低于 3.3 lg PFU。
38	水痘减毒活疫苗	复溶后 0.5ml/支，预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml，含水痘-带状疱疹活病毒不低于 3.3 lg PFU。
39	口服轮状病毒活疫苗	3.0ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 3.0ml，每 1.0ml 疫苗所含轮状病毒 LLR 弱毒株活病毒量不低于 5.5 lg CCID50。
40	口服三价重配轮状病毒减毒活疫苗（Vero 细胞）	2.0ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 2.0ml，含 G2、G3、G4 型人-羊轮状病毒基因重配株病毒滴度均不低于 4.5 lg CCID50/ml。
41	口服五价重配轮状病毒减毒活疫苗（Vero 细胞）	2.0ml/支	每 1 次人用剂量 2.0ml，含 5 种人-牛轮状病毒重配株效价不低于如下限值：G1：2.2 $\times 10^6$ 感染单位；G2：2.8 $\times 10^6$ 感染单位；G3：2.2 $\times 10^6$ 感染单位；G4：2.0 $\times 10^6$ 感染单位；P1A[8]：2.3 $\times 10^6$ 感染单位。
42	流感病毒裂解疫苗	0.25ml/支，西林瓶	6 个月至 3 岁儿童每 1 次人用剂量 0.25ml，含各型流感病毒株血凝素不低于 7.5 μ g。
43	流感病毒裂解疫苗	0.25ml/支，预充式	6 个月至 3 岁儿童每 1 次人用剂量 0.25ml，含各型流感病毒株血凝素不低于 7.5 μ g。
44	流感病毒裂解疫苗	0.5ml/支，西林瓶	3 岁以上人群每 1 次人用剂量 0.5ml，含各型流感病毒株血凝素不低于 15 μ g。
45	流感病毒裂解疫苗	0.5ml/支，预充式	3 岁以上人群每 1 次人用剂量 0.5ml，含各型流感病毒株血凝素不低于 15 μ g。
46	流感病毒裂解疫苗	0.5ml/支，西林瓶	6 月龄及以上人群每 1 次人用剂量 0.5ml，含各型流感病毒株血凝素不低于 15 μ g。
47	流感病毒裂解疫苗	0.5ml/支，预充式	6 月龄及以上人群每 1 次人用剂量 0.5ml，含各型流感病毒株血凝素不低于 15 μ g。
48	四价流感病毒裂解疫苗	0.25ml/支，预充式	6 个月至 3 岁儿童每 1 次人用剂量 0.25ml，含各型流感病毒株血凝素不低于 7.5 μ g。
49	四价流感病毒裂解疫苗	0.5ml/支，西林瓶	3 岁以上人群每 1 次人用剂量 0.5ml，含各型流感病毒株血凝素不低于 15 μ g。

50	四价流感病毒裂解疫苗	0.5ml/支，预充式	3 岁以上人群每 1 次人用剂量 0.5ml，含各型流感病毒株血凝素不低于 15μg。
51	四价流感病毒裂解疫苗	0.5ml/支，西林瓶	6 月龄及以上人群每 1 次人用剂量 0.5ml，含各型流感病毒株血凝素不低于 15μg。
52	四价流感病毒裂解疫苗	0.5ml/支，预充式	6 月龄及以上人群每 1 次人用剂量 0.5ml，含各型流感病毒株血凝素不低于 15μg。
53	流感病毒亚单位疫苗	0.5ml/支，预充式	3 岁以上儿童及成人每 1 次人用剂量 0.5ml，含各型流感病毒株血凝素不低于 15μg。
54	四价流感病毒亚单位疫苗	0.5ml/支，预充式	3 岁以上儿童及成人每 1 次人用剂量 0.5ml，含各型流感病毒株血凝素不低于 15μg。
55	冻干鼻喷流感减毒活疫苗	复溶后 0.2ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 0.2ml，含 A 型各型流感病毒活病毒滴度均不低于 6.9lg EID ₅₀ ，B 型各型流感病毒活病毒滴度不低于 6.4lg EID ₅₀ 。
56	b 型流感嗜血杆菌结合疫苗	0.5ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml，含 b 型流感嗜血杆菌结合多糖不低于 10μg。
57	b 型流感嗜血杆菌结合疫苗	0.5ml/支，预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml，含 b 型流感嗜血杆菌结合多糖不低于 10μg。
58	冻干 b 型流感嗜血杆菌结合疫苗	复溶后 0.5ml/支，预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml，含 b 型流感嗜血杆菌荚膜多糖不低于 10μg。
59	13 价肺炎球菌多糖结合疫苗	0.5ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml，含各型多糖：1、3、4、5、6A、7F、9V、14、18C、19A、19F 和 23F 型均不低于 2.2μg，6B 型不低于 4.4μg。
60	13 价肺炎球菌多糖结合疫苗	0.5ml/支，预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml，含各型多糖：1、3、4、5、6A、7F、9V、14、18C、19A、19F 和 23F 型均不低于 2.2μg，6B 型不低于 4.4μg。
61	13 价肺炎球菌多糖结合疫苗（破伤风类毒素/白喉类毒素）	0.5ml/支，预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml，含各型肺炎球菌多糖：1、5、6A、7F、14、19A 和 19F 型均不低于 1.2μg，3、4、9V 和 23F 型均不低于 2.1μg，18C 型不低于 3.6μg，6B 型不低于 4.4μg。
62	23 价肺炎球菌多糖疫苗	0.5ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml，含 23 种血清型肺炎球菌荚膜多糖均不低于 25μg。
63	23 价肺炎球菌多糖疫苗	0.5ml/支，预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml，含 23 种血清型肺炎球菌荚膜多糖均不低于 25μg。
64	重组 B 亚单位/菌体霍乱疫苗（肠溶胶囊）	240mg/粒	每 1 次人用剂量 240mg，含灭活霍乱弧菌 5.0×10 ¹⁰ 个，重组霍乱毒素 B 亚单位 1mg。
65	重组 B 亚单位/菌体霍乱疫苗（肠溶胶囊）	240mg/粒，儿童用	每 1 次人用剂量 240mg，含灭活霍乱弧菌 5.0×10 ¹⁰ 个，重组霍乱毒素 B 亚单位 1mg。配套抗酸剂每袋装量 3g，含枸橼酸 725mg，枸橼酸钠 3mg，碳酸钠 200mg，碳酸氢钠 1800mg。

66	无细胞百白破 b 型流感嗜血杆菌联合疫苗	预充式	每盒为两个包装材料,其一为无细胞百白破联合疫苗,每瓶 0.5ml;其二为 b 型流感嗜血杆菌结合疫苗,每支 0.5ml。两者混合后使用。 无细胞百白破联合疫苗:每 1 次人用剂量 0.5ml,含无细胞百日咳疫苗效价不低于 4.0IU;白喉疫苗效价不低于 30IU;破伤风疫苗效价不低于 40IU。b 型流感嗜血杆菌结合疫苗:每 1 次人用剂量 0.5ml,含 b 型流感嗜血杆菌荚膜多糖不低于 10µg。
67	吸附无细胞百白破灭活脊髓灰质炎和 b 型流感嗜血杆菌(结合)联合疫苗	预充式	每盒为两个包装材料,其一为百白破脊髓灰质炎疫苗,混悬液,每支 0.5ml;其二为 b 型流感嗜血杆菌结合疫苗,冻干粉。两者混合后使用。其中百白破脊髓灰质炎疫苗含:无细胞百日咳疫苗效价不低于 4.0IU;白喉疫苗效价不低于 30IU;破伤风疫苗效价不低于 40IU;1 型灭活脊髓灰质炎病毒不低于 40DU,2 型灭活脊髓灰质炎病毒不低于 8DU,3 型灭活脊髓灰质炎病毒不低于 32DU。b 型流感嗜血杆菌结合疫苗含与破伤风类毒素结合的 b 型流感嗜血杆菌多糖不低于 10µg。
68	吸附破伤风疫苗	0.5ml/支,西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml,含破伤风类毒素效价不低于 40IU。
69	吸附破伤风疫苗	0.5ml/支,预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml,含破伤风类毒素效价不低于 40IU。
70	肠道病毒 71 型灭活疫苗(人二倍体细胞)	0.5ml/支,西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml,含肠道病毒 71 型灭活疫苗中和抗体效价不低于 3.0EU。
71	肠道病毒 71 型灭活疫苗(人二倍体细胞)	0.5ml/支,预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml,含肠道病毒 71 型灭活疫苗中和抗体效价不低于 3.0EU。
72	肠道病毒 71 型灭活疫苗(Vero 细胞)	0.5ml/支,西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml,含肠道病毒 71 型灭活疫苗中和抗体效价不低于 3.0EU。
73	肠道病毒 71 型灭活疫苗(Vero 细胞)	0.5ml/支,预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml,含肠道病毒 71 型灭活疫苗中和抗体效价不低于 3.0EU。
74	双价人乳头瘤病毒疫苗(大肠杆菌)	0.5ml/支,西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml,含各型 L1 蛋白:HPV16 型和 HPV18 型均不低于 20µg。
75	双价人乳头瘤病毒疫苗(大肠杆菌)	0.5ml/支,预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml,含各型 L1 蛋白:HPV16 型和 HPV18 型均不低于 20µg。
76	双价人乳头瘤病毒疫苗(毕赤酵母)	0.5ml/支,西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml,含各型 L1 蛋白:HPV16 型不低于 40µg,HPV18 型不低于 20µg。
77	双价人乳头瘤病毒疫苗(毕赤酵母)	0.5ml/支,预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml,含各型 L1 蛋白:HPV16 型不低于 40µg,HPV18 型不低于 20µg。
78	双价人乳头瘤病毒吸附疫苗	0.5ml/支,预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml,含各型 L1 蛋白:HPV16 型和 HPV18 型均不低于 20µg。

79	四价人乳头瘤病毒疫苗（酿酒酵母）	0.5ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml，含各型 L1 蛋白：HPV6 型和 HPV18 型均不低于 20μg，HPV11 型和 HPV16 型均不低于 40μg。
80	四价人乳头瘤病毒疫苗（酿酒酵母）	0.5ml/支，预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml，含各型 L1 蛋白：HPV6 型和 HPV18 型均不低于 20μg，HPV11 型和 HPV16 型均不低于 40μg。
81	九价人乳头瘤病毒疫苗（酿酒酵母）	0.5ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml，含各型 L1 蛋白：HPV6 型不低于 30μg，HPV11 型和 HPV18 型不低于 40μg，HPV16 型不低于 60μg，HPV31 型、HPV33 型、HPV45 型、HPV52 型和 HPV58 型均不低于 20μg。
82	九价人乳头瘤病毒疫苗（酿酒酵母）	0.5ml/支，预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml，含各型 L1 蛋白：HPV6 型不低于 30μg，HPV11 型和 HPV18 型不低于 40μg，HPV16 型不低于 60μg，HPV31 型、HPV33 型、HPV45 型、HPV52 型和 HPV58 型均不低于 20μg。
83	Sabin 株脊髓灰质炎灭活疫苗（Vero 细胞）	0.5ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml，含脊髓灰质炎病毒抗原量 I 型不低于 15DU、II 型不低于 8DU、III 型不低于 32DU。
84	Sabin 株脊髓灰质炎灭活疫苗（Vero 细胞）	0.5ml/支，预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml，含脊髓灰质炎病毒抗原量 I 型不低于 15DU、II 型不低于 8DU、III 型不低于 32DU。
85	重组带状疱疹疫苗（CHO 细胞）	复溶后 0.5ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 0.5ml，含水痘-带状疱疹病毒糖蛋白 E（gE 蛋白）不低于 50μg。
86	带状疱疹减毒活疫苗	复溶后 0.5ml/支，预充式	每 1 次人用剂量 0.5ml，含水痘-带状疱疹活病毒不低于 4.3 lg PFU。
87	双价肾综合征出血热灭活疫苗（Vero 细胞）	1.0ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 1.0ml，含灭活的 I 型和 II 型肾综合征出血热病毒。
88	双价肾综合征出血热灭活疫苗（地鼠肾细胞）	1.0ml/支，西林瓶	每 1 次人用剂量 1.0ml，含灭活的 I 型和 II 型肾综合征出血热病毒。

交货地点：云南省各县（市、区）疾病预防控制中心。

注：本项目不分标段，各投标人无须整体投标，可按各品规自行选择投标。

二、投标人资格要求：

（一）共性资格要求：

- 具有独立承担民事责任的能力(提供法人或者其他组织的营业执照等证明文件)；
- 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度(提供 2021 年至今任意一年

经审计的财务报告；成立不满 1 年的，提供自成立至今经审计的审计报告或开标前一个月内银行出具的资信证明）；

3. 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力(提供证明材料)；

4. 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录(提供 2023 年 1 月至今任意 1 个月的税务局税收通用缴款书或银行电子缴税(费)凭证或税务局出具纳税情况缴税的证明，提供 2023 年 1 月至今任意 1 个月的社会保险费缴款书或银行电子缴税(费)凭证或社保管理部门出具的有效的缴款证明；成立未满 1 个月的提供成立以来的税收和社会保障资金缴纳凭证或相关情况说明；依法免税或不需要缴纳社会保障资金的应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金)；

5. 未被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体名单的供应商（以在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）查询的信用记录为准）；

6. 投标人需承诺投标人及法定代表人近三年内无行贿犯罪记录(提供承诺函原件)；

7. 投标人需携带法定代表人身份证明书或法定代表人出具的授权委托书参加本项目开标活动；

8. 本项目不接受联合体投标。

（二）本项目的特定资格要求：

1. 国内疫苗生产企业的资质要求：

(1)企业《药品生产许可证》（在有效期内）复印件；

(2)投标产品《药品注册批件》（或《药品注册证书》）、《药品再注册批件》（或《药品再注册批准通知书》）复印件，其中“药品批准文号有效期”一栏载明时间在有效期内；

(3)投标产品药品质量标准全部内容复印件（涉及生产保密的内容可遮盖相关涉密内容），必须与《药品注册批件》（或《药品注册证书》）、《药品再注册批件》（或《药品再注册批准通知书》）中“药品标准”（或“药品注册标准编号”）一栏载明标准是同一文件；

(4)药品监督管理部门批准的投标产品说明书（最新修订版）复印件。

2. 进口疫苗国内分包装生产企业的资质要求：

- (1) 企业《药品生产许可证》（在有效期内）复印件；
- (2) 投标产品《药品注册批件》（或《药品注册证书》）、《药品再注册批件》（或《药品再注册批准通知书》）复印件，其中“药品批准文号有效期”一栏载明时间在有效期内；
- (3) 投标产品关于批准在国内分包装的《药品补充申请批件》复印件（“药品批准文号有效期”一栏载明时间在有效期内），或投标产品在国内分包装备案的受理通知书及药品监督管理部门完成备案的网页截图；
- (4) 投标产品药品质量标准全部内容复印件（涉及生产保密的内容可遮盖相关涉密内容），必须与《药品注册批件》（或《药品注册证书》）、《药品再注册批件》（或《药品再注册批准通知书》）中“药品标准”（或“药品注册标准编号”）一栏载明标准是同一文件；
- (5) 药品监督管理部门批准的投标产品说明书（最新修订版）复印件。

3. 进口疫苗国内一级代理企业的资质要求：

- (1) 投标产品国外生产企业出具的证明投标人做为其进口疫苗国内一级代理企业的相关授权文件（在有效期内）复印件；
- (2) 药品监督管理部门公布的境外疫苗厂商代理机构备案信息（在有效期内）网页截图；
- (3) 投标产品《药品注册批件》（或《药品注册证书》）、《药品再注册批件》（或《药品再注册批准通知书》）复印件，其中“药品批准文号有效期”一栏载明时间在有效期内；
- (4) 投标产品药品质量标准全部内容复印件（涉及生产保密的内容可遮盖相关涉密内容），必须与《药品注册批件》（或《药品注册证书》）、《药品再注册批件》（或《药品再注册批准通知书》）中“药品标准”（或“药品注册标准编号”）一栏载明标准是同一文件；
- (5) 药品监督管理部门批准的投标产品说明书（最新修订版）复印件。

三、招标文件获取：

- 1. 获取招标文件时间：2024 年 11 月 19 日至 2024 年 11 月 25 日（国家法定

节假日除外), 每天上午 09 时 00 分至 12 时 00 分, 下午 13:30 时 00 分至 18 时 00 分(北京时间)

2.获取招标文件所需资料:

- (1) 营业执照副本(原件复印件或扫描件)
- (2) 法定代表人资格证明书和授权委托书(若法定代表人直接办理获取招标文件, 则仅需提供法定代表人资格证明书);
- (3) 采购文件出售登记表。

3.网上获取招标文件: 请在获取招标文件规定时间内(详见 1), 将获取招标文件所需资料(详见 2) 填写、扫描一并发送至云南谦和工程咨询有限公司电子邮箱 2130383470@qq.com。

- (1) 联系人: 瞿浩焱
- (2) 电话: 0871-63333561
- (3) 账户: 云南谦和工程咨询有限公司
- (4) 银行账号: 871910547310201
- (5) 开户行: 招商银行昆明分行营业部

4.现场获取招标文件: 请在获取招标文件规定时间内(详见 1), 携带获取招标文件所需资料(详见 2) 至云南谦和工程咨询有限公司(昆明市世博路 16 号世博生态城低碳中心 B 座 1 单元 11 层) 进行现场获取招标文件。

5.招标文件每份售价为 0 元(人民币)。

四、投标及开标事项

- 1. 投标文件递交时间:** 2024 年 12 月 10 日 08:30-09:00(北京时间)。
- 2. 投标文件递交地点(开标地点):** 云南省公共资源交易中心二楼 3 号开标厅(地址: 云南省昆明市科高路 799 交易大厦)。
- 3. 开标时间(投标截止时间):** 2024 年 12 月 10 日 09:00(北京时间)。

六、发布公告的媒介

本次招标公告、入围结果公告在云南省公共资源交易信息网(<https://ggzy.yn.gov.cn/#/homePage>) 发布, 若对已发布的公告进行必要澄清或变更的, 将在云南省公共资源交易信息网(<https://ggzy.yn.gov.cn/#/homePage>) 发布。

七、联系方式

1. 招标人信息

名 称：云南省疾病预防控制中心

地 址：昆明市呈贡区祥和街 1177 号

联系方式：0871-63635344

2. 招标代理机构信息

名 称：云南谦和工程咨询有限公司

地 址：昆明市盘龙区世博生态城低碳中心 B 座一单元 11 层

联系方式：0871-63333561



3. 项目联系方式

项目联系人：樊惠、邓树兰

电 话：0871-63333561

文件出售登记表

项目名称：云南省 2025-2026 年非免疫规划疫苗集中评审入围项目（ZBB20240543）

项目编号：： QHZX-202411KM0366

获取截止时间：2024 年 11 月 25 日 18:00

费用：每份 0 元

项目	内容	是否响应
单位名称		
法定代表人		
联系人		
联系手机		
邮箱		
疫苗序号 (请投标人仔细核对所填写的疫苗序号对应的疫苗名称和规格)		
确认日期		
文件获取确认 证明材料	①填写完整的《文件出售登记表》（加盖公章）。 ②汇款凭证。	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

注：“疫苗序号”为投标产品在招标文件第五章第一项“招标内容”中对应的序号