

质疑函

一、质疑供应商基本信息：

质疑供应商： 广西美心华域健康管理咨询有限公司

地址： 南宁市高新大道62号工业楼第十层1017号房 邮编： 530009

联系人： 梁勇 联系电话： 13877177885

授权代表： 梁勇

联系电话： 13877177885

地址： 南宁市高新大道62号工业楼第十层1017号房 邮编： 530009

二、质疑项目基本情况：

质疑项目的名称： 梧州市疾病预防控制中心流式细胞仪采购项目

质疑项目的编号： WZZC2026-J1-990017-GXHJ

采购人名称： 梧州市疾病预防控制中心

质疑事项：

采购文件 采购文件获取日期： 2026年1月23日

采购过程

成交结果

三、质疑事项具体内容

质疑事项 1： 《采购项目需求一览表》、5.2 自动制备、采集和分析：全自动流式细胞仪，由裂解模块、采集模块（闭盖穿刺样本采集）、分析模块构成，可全自动完成样本制备（裂解）、信号采集和数据分析，无需搭配使用其他裂解仪或样本制备设备；可自动完成样本/检测试剂/溶血剂的加样、混匀和孵育；可对加样体积、孵育时间等参数进行设置。

此项技术参数要求不合理，作为核心参数具有技术唯一性以及明显的品牌倾向性、排他性，损害潜在投标人的利益，违反政府采购法相关规定。

事实依据： “无需搭配使用其他裂解仪或样本制备设备”，该需求含糊不清，此需求的核心是：是否要求流式细胞一体机只有一张注册证。如果是这样的要求，则存在技术唯一性、品牌倾向性以及排他性，仅唯公品牌一家满足；除了唯公（官网宣传全球首台见附件），目前市场上能够组合成全自动流式细胞一体机其他三个厂家品牌：棱镜泰克、中生、赛雷纳，同时具有裂解仪及流式细胞仪，两者可无缝组合成带裂解功能的流式细胞仪，该条描述形成实质性指向单一品牌并限制、排他。参看附件一。

法律依据：依据《中华人民共和国政府采购法实施条例》第二十条第(二)项：“采购人或者采购代理机构不得以不合理的条件对供应商实行差别待遇或者歧视待遇，包括……(二)设定的资格、技术、商务条件与采购项目的具体特点和实际需要不相适应或者与合同履行无关……”

依据财政部《关于促进政府采购公平竞争优化营商环境的通知》(财库〔2019〕38号)“不得要求供应商只能提供特定品牌的产品或者服务”。

依据《政府采购货物和服务招标投标管理办法》第十四条规定投标人资格要求应当与采购项目合同履行直接相关，并与采购项目特点和实际需要相适应。

依据《中华人民共和国招标投标法实施条例》第三十二条 招标人不得以不合理的条件限制、排斥潜在投标人或者投标人。招标人有下列行为之一的，属于以不合理条件限制、排斥潜在投标人或者投标人：(二)设定的资格、技术、商务条件与招标项目的具体特点和实际需要不相适应或者与合同履行无关；(五)限定或者指定特定的专利、商标、品牌、原产地或者供应商；(六)依法必须进行招标的项目非法限定潜在投标人或者投标人的所有制形式或者组织形式；(七)以其他不合理条件限制、排斥潜在投标人或者投标人。

质疑事项 2：《采购项目需求一览表》、1.3 检测器：为保证检测结果稳定一致，采用高灵敏度光电倍增管(PMT)，而非对温度敏感的雪崩式二极管(APD)。(需提供产品说明书或技术参数) 5.10 绝对计数：体积法绝对计数，同时兼容微球法绝对计数，具有同品牌的绝对计数管或绝对计数微球(提供产品注册证)

此两条技术参数要求不合理，组合在仪器具有唯一性以及明显的品牌倾向性、排他性，指向“唯公”品牌，损害潜在投标人的利益，违反政府采购法相关规定。

事实依据：采用高灵敏度光电倍增管(PMT)的流式细胞仪，市场上有“唯公”“优利特”和“棱镜泰克”三个品牌满足；而“优利特”和“棱镜泰克”厂家没有绝对计数管或绝对计数微球，我们收集了部分市场上的国产流式细胞仪彩页、说明书及国家食药局官网查询截图如附件。此两条描述组合，形成实质性指向单一品牌并限制、排他。

法律依据：依据《中华人民共和国政府采购法实施条例》第二十条第(二)项：“采购人或者采购代理机构不得以不合理的条件对供应商实行差别待遇或者歧视待遇，包括……(二)设定的资格、技术、商务条件与采购项目的具体特点和实际需要不相适应或者与合同履行无关……”

依据财政部《关于促进政府采购公平竞争优化营商环境的通知》（财库〔2019〕38号）“不得要求供应商只能提供特定品牌的产品或服务”。

依据《政府采购货物和服务招标投标管理办法》第十四条规定投标人资格要求应当与采购项目合同履行直接相关，并与采购项目特点和实际需要相适应。

依据《中华人民共和国招标投标法实施条例》第三十二条 招标人不得以不合理的条件限制、排斥潜在投标人或者投标人。 招标人有下列行为之一的，属于以不合理条件限制、排斥潜在投标人或者投标人：（二）设定的资格、技术、商务条件与招标项目的具体特点和实际需要不相适应或者与合同履行无关；（五）限定或者指定特定的专利、商标、品牌、原产地或者供应商；（六）依法必须进行招标的项目非法限定潜在投标人或者投标人的所有制形式或者组织形式；（七）以其他不合理条件限制、排斥潜在投标人或者投标人。

四、与质疑事项相关的质疑请求：

请求：为维护国家利益，社会公众利益，维护公平竞争的环境，请求贵单位依法删除采购项目需求一览表》、5.2 自动制备、采集和分析：全自动流式细胞仪，由裂解模块、采集模块（闭盖穿刺样本采集）、分析模块构成，可全自动完成样本制备（裂解）、信号采集和数据分析，无需搭配使用其他裂解仪或样本制备设备；可自动完成样本/检测试剂/溶血剂的加样、混匀和孵育；可对加样体积、孵育时间等参数进行设置。”中的“无需搭配使用其他裂解仪或样本制备设备；”该句话。

删除《采购项目需求一览表》5.10 绝对计数：体积法绝对计数，同时兼容微球法绝对计数，具有同品牌的绝对计数管或绝对计数微球（提供产品注册证）中的“同品牌”三个字；

签字（签章）：刃勇

日期：2026.1.27



附件一
唯公：



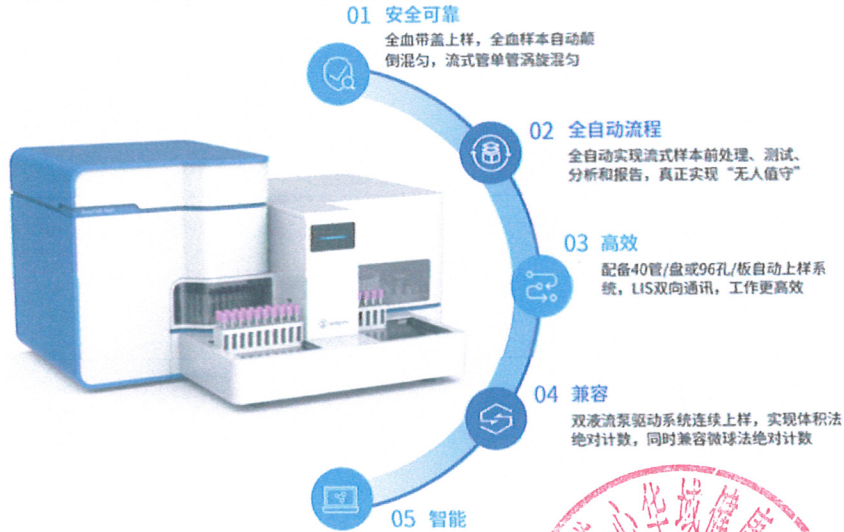
首页 关于我们 产品中心 服务支持 新闻动态



CN EN 中文

登录 注册 购物车
400-625-0789

全球首台全自动流式细胞仪



唯公官网截图

网址：

<https://www.wellgrowtec.com/#/newsDetail/%E4%BB%AA%E5%99%A8%E8%AE%BE%E5%A4%87-ba90d1a3-3111-4dd0-87ac-c0d0828fbd9b>



国家药品监督管理局
National Medical Products Administration

数据查询



国内医疗器械（注册）——“湘械注准20222220898”基本信息

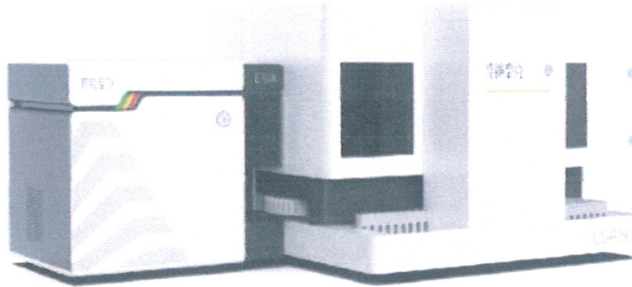
注册证编号	湘械注准20222220898
注册人名称	湖南唯公生物科技有限公司
注册人住所	湖南省津市市高新区中小企业孵化园
生产地址	湖南省津市市高新区中小企业孵化园
产品名称	流式细胞仪
管理类别	第二类
型号规格	EasyCell Auto 204B0, EasyCell Auto 204B1, EasyCell Auto 204R0, EasyCell Auto 204R1, EasyCell Auto 206B0, EasyCell Auto 206B1, EasyCell Auto 206R0, EasyCell Auto 206R1.
结构及组成/主要组成成分	由主机和外设组成。主机由光学模块、液路模块、机械模块、运动模块、控制及信号处理模块组成。外设由计算机、客户端软件(WellFlow Auto)、采血管架、试管盘、检测试剂盒组成。
适用范围/预期用途	适用于人淋巴细胞亚群的鉴定和计数，HLA-B27的检测。
产品储存条件及有效期	
附件	产品技术要求
其他内容	其他内容
备注	
审批部门	湖南省药品监督管理局
批准日期	2022-05-20
生效日期	2022-05-20
有效期至	2027-05-19
变更情况	2023-03-17 00:00:00 1、变更生产地址由“湖南省津市市高新区中小企业孵化园”变更为“湖南省长沙市浏阳经济技术开发区康平路全阳智中心22栋301号房”。 2024-08-06 00:00:00 1、变更申请人住所由“湖南省津市市高新区中小企业孵化园”变更为“湖南省长沙市浏阳经济技术开发区康平路全阳智中心22栋301号房”。

国家局注册信息

网址：<https://www.nmpa.gov.cn/datasearch/search-info.html?nmpa=aWQ9ZjZiZmQzN2JlNmY4ZDE2NWZkZGYxODRkZmEwZjA1OTQmaXRlbU1kPWZmODk4MDgxODNjYWQ3NTAwMTgzY2I2NmZlNjkwMjg1>

棱镜泰克：

03 联机模式（一键完成）



棱镜泰克有多种型号流式细胞仪

- 与棱镜泰克联机使用，可形成全自动流式检测工作站，一键出结果。
- 一键开启，从样本吸取、处理、混匀、孵育、上杆、检测、结果输出等操作，一气呵成。

棱镜泰克官网截图

网址：<https://www.legend-teck.cn/1ml/83.html>



国家药品监督管理局
National Medical Products Administration

数据查询



国内医疗器械（注册）——“川械注准20232220086”基本信息

注册证编号	川械注准20232220086
注册人名称	成都棱镜泰克生物科技有限公司
注册人住所	四川成都经济技术开发区（龙泉驿区）成龙大道二段1666号C2栋3层3、4号
生产地址	四川成都经济技术开发区（龙泉驿区）成龙大道二段1666号C2栋3层3、4号
产品名称	流式细胞仪
管理类别	第二类
型号规格	EVA0103、EVA0104、EVA0105、EVA0204、EVA0205、EVA0206
结构及组成/主要组成成分	产品由主机（含液流系统、光学系统、电子系统、机械系统）、电源适配器、鞘液废液检测模组、自动上样模组及软件（发布版本：V1）组成。
适用范围/预期用途	用于对处在液体中的细胞或者其他生物颗粒逐个进行多参数的快速定量分析。
产品储存条件及有效期	/
附件	无
其他内容	/
备注	
审批部门	四川省药品监督管理局
批准日期	2023-03-20
生效日期	2023-03-20
有效期至	2028-03-19
变更情况	

国家局注册信息——流式细胞仪

网址：<https://www.nmpa.gov.cn/datasearch/search-info.html?nmpa=aWQ9MWNiNTIOMDNhYWE4YWVmOWE1MjI2ZjVlZjkyNGFiMDQmaXR1bU1kPWZmODM4MDgxODNjYWQ3NTAwMTgzY2I2NmZlNjkwMjg1>



目境内医疗器械(备案)——基本信息

备案号	川普械备20230235
备案人名称	成都梭镜泰克生物科技有限公司
备案人注册地址	四川省成都经济技术开发区(龙泉驿区)成龙大道二段1666号C2栋3层3、4号
生产地址	四川省成都经济技术开发区(龙泉驿区)成龙大道二段1666号C2栋3层3、4号
产品名称/产品分类名称	裂解仪
型号规格/包装规格	LS450
产品描述/主要组成成分	由主机和液流系统组成。为流式细胞术制备人体样本。
预期用途	用于制备流式细胞术样本。
产品存储及有效期	5年
备注	
备案单位	成都市市场监督管理局(知识产权局)
备案日期	2023-11-06
变更情况	
注	详情

国家局注册信息——裂解仪

网址: <https://www.nmpa.gov.cn/datasearch/search-info.html?nmpa=aWQ9Njg4YzczNTN1OGQxZmJlZTlmZjNkZGE5YWI2M2NkYzUmaXR1bU1kPWZmODA4MDgxODNjYWQ3NTAwMTgzY2I2ODA3NWwMmQ3>



赛雷纳：



Skyline 全自动样本处理系统

Skyline 是既可作为 Sparrow 系列流式细胞仪的配套系统，亦可独立使用的全自动样本处理平台。

赛雷纳官网截图

网址：<https://www.celula-china.com/productinfo/3729241.html>



国家药品监督管理局
National Medical Products Administration

数据查询



首页

境内医疗器械（备案）——基本信息

备案号	川蓉械备20190150号
备案人名称	赛雷纳(中国)医疗科技有限公司
备案人注册地址	四川省成都高新区科园南路88号3栋9层902号
生产地址	四川省成都高新区科园南路88号2栋2层204号
产品名称/产品分类名称	流式细胞术样本裂解仪
型号规格/包装规格	Incubate、SkyLine
产品描述/主要组成成分	主机、电源适配器
预期用途	用于制备流式细胞术样本
产品存储及有效期	5年
备注	
备案单位	成都市市场监督管理局（知识产权局）
备案日期	2021-03-31
变更情况	
注	详情



国家局注册信息——裂解仪

网址：<https://www.nmpa.gov.cn/datasearch/search-info.html?nmpa=aWQ9NWIzZTg0YjNiYzY1NDE3ODc1YTk3ZjA1NGIxODMwMmMmaXR1bU1kPWZmODM4MDgxODNjYWQ3NTAwMTgzY2I2ODA3NWMwMmQ3>



鱼境内医疗器械（注册）——“川械注准20192220025”基本信息

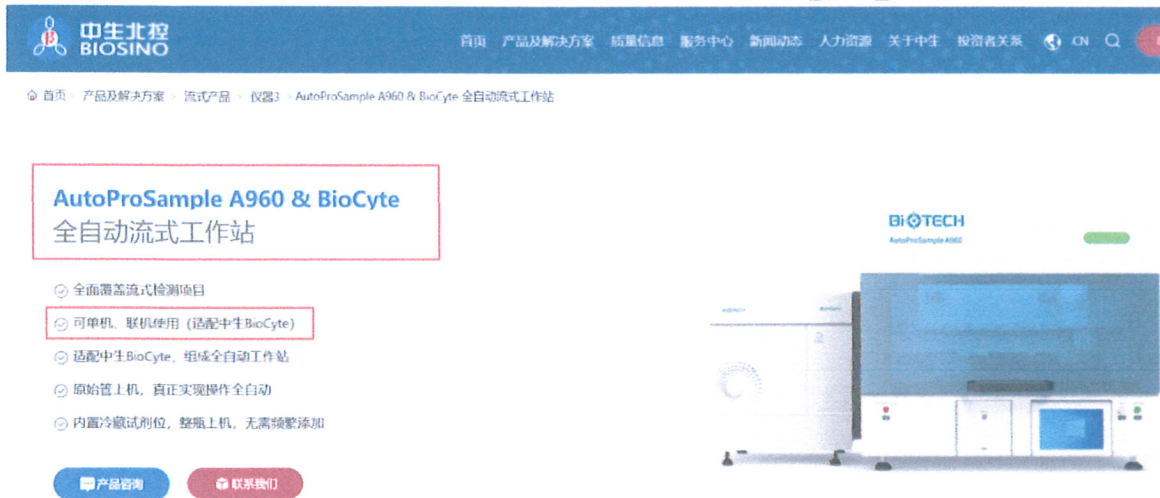
注册证编号	川械注准20192220025
注册人名称	赛灵纳（中国）医疗科技有限公司
注册人住所	四川省成都高新区科园南路88号3栋3层902号
生产地址	四川省成都高新区科园南路88号天府生命科技园A1号楼（2栋）2层204号
产品名称	流式细胞仪
管理类别	第二类
型号规格	Sparrow1030、Sparrow1040、Sparrow1050、Sparrow2040、Sparrow2050、Sparrow2060、Sparrow2080
结构及组成/主要组成成分	仪器由主机、电源适配器、自动上样模组及软件（软件发布版本为V2）组成，其中主机由液流系统、光学系统、电子系统及机械系统组成。
适用范围/预期用途	产品用于临床使用中对外在液体中的细胞或其他生物微粒逐个进行多参数的快速定量分析。
产品储存条件及有效期	/
附件	产品技术要求
其他内容	\
备注	原医疗器械注册证编号为“川械注准20192220025”。
审批部门	四川省药品监督管理局
批准日期	2023-05-30
生效日期	2024-02-14
有效期至	2029-02-13
变更情况	
注	详情



国家局注册信息——流式细胞仪

网址：<https://www.nmpa.gov.cn/datasearch/search-info.html?nmpa=aWQ9MGJlZGEODZhm2QxOGEzMGYzYzYyOTcONjRlZjhhZTkmaXR1bUlkPWZmODA4MDgxODNjYWQ3NTAwMTgzY2I2NmZlNjkwMjg1>

中生:



中生官网截图

网址: https://www.zhongsheng.com.cn/Products_details/137.html



国家局注册信息——流式细胞仪

网址: <https://www.nmpa.gov.cn/datasearch/search-info.html?nmpa=aWQ9MzQ3YTdmNWlZzDA4ZjM1Yjk2YWY3YjY4NDQ4NDE3MDkmaXR1bU1kPWZmODM4MDgxODNjYWQ3NTAwMTgzY2I2NmZlNjkwMjg1>

自境内医疗器械（备案）——基本信息

备案号	皖合械备20240254
备案人名称	中生医疗科技（合肥）有限公司
备案人注册地址	安徽省合肥市经济技术开发区宿松路3959号智能科技园二期2号楼2层西半层
生产地址	安徽省合肥市经济技术开发区宿松路3959号智能科技园二期2号楼2层西半层
产品名称/产品分类名称	全自动样品处理系统
型号规格/包装规格	AutoProSample A400、AutoProSample A960、AutoProSample A1000
产品描述/主要组成成分	由离心模块和其他必要的功能模块（振荡孵育模块、振荡移动模块、试剂混匀模块、夹持试管模块）组成。不包含临床检验分析仪最分析前试剂或样本精密加注功能。
预期用途	用于检测前/后样本的离心、分杯(分注)冷却等，进行分析前后的处理及加工。
产品存储及有效期	
备注	
备案单位	合肥市市场监督管理局
备案日期	2024-08-29
变更情况	
注	详情



国家局注册信息——裂解仪

网址：<https://www.nmpa.gov.cn/datasearch/search-info.html?nmpa=aWQ9ZDQ4NzIOMTFkNjQwNjE1ODRiNzM1MTgzMzEOMWNkNTAmXRl6U1kPWZmODA4MDgxODNjYWQ3NTAwMTgzY2I2ODA3NWwMmQ3>

中生 BioCytel 流式细胞仪为 APD 检测器的证据：

1.8 仪器技术参数

仪器型号

表 1-2 仪器型号配置表

激光器	型号	荧光通道数	备注
488nm 638nm 405nm	BioCyte-B5R3V7	3 激光 15 色	B: 表示 488nm 蓝色激光, B 后面的数字表示使用该激光器下的荧光通道数; R: 表示 638nm 红色激光, R 后面的数字表示使用该激光器下的荧光通道数; V: 表示 405nm 紫色激光, V 后面的数字表示使用该激光器下的荧光通道数。
	BioCyte-B5R3V6	3 激光 14 色	
	BioCyte-B5R3V5	3 激光 13 色	
	BioCyte-B4R3V4	3 激光 11 色	
	BioCyte-B4R3V3	3 激光 10 色	
	BioCyte-B4R3V2	3 激光 9 色	
	BioCyte-B4R2V2	3 激光 8 色	
488nm 638nm	BioCyte-B5R3	2 激光 8 色	V: 表示 405nm 紫色激光, V 后面的数字表示使用该激光器下的荧光通道数。
	BioCyte-B4R2	2 激光 6 色	
	BioCyte-B3R1	2 激光 4 色	
488nm	BioCyte-B5	1 激光 5 色	
	BioCyte-B4	1 激光 4 色	

仪器规格

表 1-3 仪器规格表

光学系统	
激光器	蓝色, 488nm, 功率: 60mW, 光束发散角: 5μrad/°C
	红色, 638nm, 功率: 80mW, 光束发散角: 5μrad/°C
	紫色, 405nm, 功率: 100mW, 光束发散角: 5μrad/°C
荧光通道数 (型号与荧光通道对应关系见表 1-1)	5 个 (488nm 激发) 3 个 (638nm 激发) 7 个 (405nm 激发)
前向探测器类型	PD (光电二极管)
侧向探测器类型	APD (雪崩光电二极管)
荧光探测器类型	APD (雪崩光电二极管)

附件二：



国家药品监督管理局
National Medical Products Administration

数据查询



首页



政务服务门户



使用提示

境内医疗器械 (注册) + 绝对计数



高级搜索

搜索结果: 境内医疗器械 (注册) 境内医疗器械 (备案)

序号	注册证编号	注册人名称	产品名称	详情
1	赣械注准20192400051	江西赛基生物技术有限公司	绝对计数微球试剂盒 (流式细胞仪法)	详情
2	津械注准20192400207	天津弘通同生生物技术有限公司	绝对计数管	详情
3	豫械注准20242400884	河南凯普瑞生物技术有限公司	绝对计数管 (流式细胞仪法)	详情
4	粤械注准20212401095	广州市微米生物科技有限公司	绝对计数管 (流式细胞仪法)	详情
5	浙械注准20242401602	浙江正野生物技术有限公司	绝对计数微球试剂盒 (流式细胞仪法)	详情
6	皖械注准20242400122	中生医疗科技 (合肥) 有限公司	绝对计数管	详情
7	京械注准20192400541	北京同生时代生物技术有限公司	绝对计数微球试剂盒 (流式细胞仪法)	详情
8	浙械注准20242401516	安捷伦生物 (杭州) 有限公司	绝对计数微球试剂盒 (流式细胞仪法)	详情
9	湘械注准20222400841	湖南唯公生物科技有限公司	绝对计数管 (流式细胞仪法)	详情
10	湘械注准20222400514	湖南源奕生物科技有限公司	绝对计数荧光微球试剂盒 (流式细胞仪法)	详情
11	津械注准20222400489	天津美瑞特医疗科技有限公司	绝对计数微球试剂盒 (流式细胞仪法)	详情

国家局注册信息

网址: <https://www.nmpa.gov.cn/datasearch/search-result.html>



附件-大邑县疾控采购项目已处理类似招标并更正公告。<https://www.ccgp-sichuan.gov.cn/maincms-web/article?type=notice&id=87e4dfef-1366-4e23-ae8b-628c08847686&planId=8a69c51e98b661f30198c11bbc08756e>



Navigation bar with buttons for: 招标公告 (2025-07-02), 采购公告 (2023-08-23), 中标公告 (2025-11-04), 更正公告 (2025-11-04), 废标公告 (2025-11-04). Below the buttons is a message: 此项目存在多个更正公告, 如需查看历史信息, 请【前往查看】.

大邑县疾病预防控制中心流式细胞仪采购项目采购更正公告 (第一次)

【信息发布时间: 四川坤阳工程管理有限公司】 【发布时间: 2025-11-04 16:17:18】 【字号: 大财办】 【打印】 【关闭】

一、项目基本情况

原公告的采购项目编号: NS101262005000184
原公告的采购项目名称: 流式细胞仪采购项目
首次公告日期: 2025年08月25日

二、更正信息:

更正事项: 采购公告
更正原因: 根据大邑县财政局下发的政府采购投诉处理决定书大财【2025】106号文要求, 本项目部分投诉成立, 重新开展采购工作。
更正内容:
原公告的获取招标文件开始日期: 2025-08-26, 更正为: 2025-11-04;
原公告的获取招标文件结束日期: 2025-09-01, 更正为: 2025-11-04;

大邑县财政局

大财发〔2025〕106号

政府采购投诉处理决定书

投诉人: 杭州亦家医疗器械有限公司
住所地: 浙江省杭州市桐庐县城南街道健康路9号1号楼1层129工位
法定代表人: 李瑞琳, 经理、董事
被投诉人1: 大邑县疾病预防控制中心
住所地: 大邑县雪山大道二段1118号
法定代表人: 金怡杰, 主任
被投诉人2: 四川坤阳工程管理有限公司
住所地: 四川省成都市锦江区金石路366号新希望中森国际2栋501号
法定代表人: 乔林晖, 执行董事, 总经理



被投诉人依法应承担举证不能的不利后果, 故本投诉处理中的上述投诉事宜成立。

3. 针对本项目采购文件中*19.为提高实验效率, 具有同品牌配套 CD3/CD4/CD8/CD45 四色预混组合检测试剂, 非单一抗体组合试剂, 可有效降低检测人员工作强度。(需提供仪器同品牌试剂注册证和四川省药品和医用耗材招采管理系统截图证明材料并加盖供应商公章) 是否存在排他性、歧视性, 指向贝克曼品牌的问题。

(1) 对于本项目实质性采购需求要求“具有同品牌配套 CD3/CD4/CD8/CD45 四色预混组合检测试剂”是否存在排他性、歧视性的问题。

本机关组织专家论证得出的结论: 本项目采购的流式细胞检测仪不一定必须与同品牌配套的 CD3/CD4/CD8/CD45 四色预混试剂配套使用。

被投诉人在投诉答复中认为“同品牌配套试剂可最大限度保证检测系统的完整性和一致性, 避免因试剂与仪器不匹配导致的检测偏差, 符合《医疗器械监督管理条例》和《体外诊断试剂注册与备案管理办法》相关要求”, 即被投诉人认为同品牌配套试剂更有利于采购目的的实现。

虽被投诉人提供的证据材料(四川省药品和医用耗材招采管理系统截图)显示, 目前市场上至少有安捷伦、迈瑞、贝克曼、唯公等产品满足“具有同品牌配套 CD3/CD4/CD8/CD45 四色预混组

合检测试剂”这一要求。但根据被投诉人的回复观点并结合专家论证的结论，本机关认为同品牌配套试剂并不是实现本采购目的的必要条件，被投诉人将上述采购需求设置为实质性要求缺乏事实与法律依据，属于《中华人民共和国政府采购法实施条例》（国务院令 658 号）第二十条第（二）项与第（八）项规定的“以不合理的条件对供应商实行差别待遇或者歧视待遇”的情形，本投诉事项中的上述投诉事宜成立。



授权委托书

致：梧州市疾病预防控制中心：

我 阳桂成 系 广西美心华域健康管理咨询有限公司 的法定代表人，现授权委托 梁勇 以我方的名义处理与 梧州市疾病预防控制中心流式细胞仪采购项目 项目（项目编号：WZZC2026-J1-990017-GXHJ）有关的质疑且不限于此的全部相关事宜，并代表我方全权办理针对上述项目的所有环节的具体事务和签署相关文件。

我方对委托代理人的签字事项负全部责任。

本授权书自签署之日起生效，在撤销授权的书面通知以前，本授权书一直有效。
委托代理人在授权书有效期内签署的所有文件不因授权的撤销而失效。

委托代理人无转委托权，特此委托。

附：法定代表人身份证明及委托代理人有效身份证正反面复印件

委托代理人（签字或签章）：梁勇 法定代表人（签字或者盖章）：阳桂成
委托代理人身份证号码：450106197805130531 邮箱：kczx@163.com

授权公司（盖公章）：广西美心华域健康管理咨询有限公司

2026 年 1 月 27 日



姓名 阳桂成
性别 男 民族 汉
出生 1975年6月2日
住址 广西临桂县临桂镇金水路
40号11室
公民身份号码 450322197506026559



中华人民共和国
居民身份证

签发机关 临桂县公安局
有效期限 2016.03.28-2036.03.28





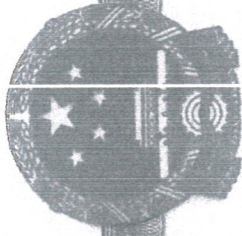
姓名 梁勇
性别 男 民族 汉
出生 1978年5月13日
住址 南宁市西乡塘区新阳路
288号北区26栋3梯37号
公民身份号码 450106197805130531



中华人民共和国
居民身份证

签发机关 南宁市公安局西乡塘分局
有效期限 2007.11.26-2027.11.26





营业执照

扫描二维码登录
“国家企业信用
信息公示系统”
了解更多登记、
备案、许可、监
管信息。



统一社会信用代码

91450100MAA7ET189D (1-1)

(副本)



名称 广西美心华城健康管理咨询有限公司

类型 有限责任公司(自然人独资)

法定代表人 阳桂成



注册资本 贰佰万圆整

成立日期 2021年12月31日

住所 南宁市高新大道62号工业楼第十层1017号房

经营范围

一般项目：信息咨询服务（不含许可类信息咨询服务）；一类医疗器械销售；二类医疗器械销售；体育用品及器材批发；文具用品批发；办公用品销售；日用百货销售；计算机软件及辅助设备批发；机械设备销售；电子产品销售；家具销售；软件销售；化妆品批发；制冷、空调设备销售；家用电器销售；消毒剂销售（不含危险化学品）；技术服务、技术开发、技术咨询、技术交流、技术转让、技术推广；会议及展览服务；建筑装饰材料销售；普通机械安装服务；专用设备修理；通用设备修理；仪器仪表销售；实验分析仪器销售；互联网数据服务；教学用模型及教具销售；互联网销售（除销售需要许可的商品）；金属制品修理；仪器仪表修理；家具安装和维修服务；护理机构服务（不含医疗服务）；康复辅助器具供应服务；电力设施器材销售；广告设计、代理；广告发布；广告制作；劳动防护用品销售；塑料制品销售；卫生洁具销售；卫生用品和一次性使用医疗用品销售；五金产品批发；消防器材销售；金属制品销售；针纺织品销售；专用化学产品销售（不含危险化学品）；装卸搬运；软件开发；办公设备及器材销售；打字复印；图文设计制作；食品销售（仅销售预包装食品）；家用电器安装服务；专业保洁、清洗、消毒服务（除依法须经批准的项目外，凭营业执照依法自主开展经营活动）
许可项目：第三类医疗器械经营（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动，具体经营项目以相关部门批准文件或许可证件为准）

登记机关

