

宫内节育器技术要求：

1、宫内节育器产品质量：产品符合其对应的国家标准或医疗器械注册产品标准的规定。

2、宫内节育器的包装、说明和标签等除满足国家法律规定外，还应符合国家卫生健康委药具管理中心《计划生育避孕药具包装及标签要求》的相关规定。

3、外包装和消费包装必须印有须有“国家免费提供”标识和“国家基本公共卫生服务项目专供”字样。

4、宫内节育器的生产批号须满足以下要求：

① 六位数字表示，前两位数字表示年份（如 2025 年，用 25 表示年份），中间两位数字表示月份，最后两位数字表示日期或生产流水号。

② 若生产企业对宫内节育器生产批号的编制有其他信息的需求，应在上述批号规定位数后，空两个字符进行添加。

5、交货时应提供药具标注批的检测报告书。

6、药具包装箱内附药具合格证。

7、产品追溯服务要求：投标人应保证按照要求，提供中标产品准确物资流向的信息。流向信息包括产品品名、规格/参数、包装规格、数量、批号、生产日期、有效期、发货时间、发货地点等信息。

①将所有发货运单予以完整、全数留存以备查。

②保证反馈的流向信息与实际一致，且出库发货时间、发往地与发运单上有关信息全一致，与仓库进出库记录吻合。

8、抽检：成交人应配合采购人的质量抽样工作，且免费提供所需数量的抽样样品。抽检不合格的，成交人应按照采购人要求及时采取召回、补充、更换等补救措施，情节严重的，采购人可以解除合同。以上费用包含在报价总价中。

避孕药技术要求：

1、避孕药品质：产品符合其对应的《中华人民共和国药典》（最新版）或其他国家药品标准的规定。

2、避孕药的包装、说明和标签等除满足国家法律规定外，还应符合国家卫生健康委药具管理中心《计划生育避孕药具包装及标签要求》的相关规定。

3、外包装和消费包装必须印有须有“国家免费提供”标识和“国家基本公共卫生服务项目专供”字样。

4、避孕药的生产批号须满足以下要求：

① 六位数字表示，前两位数字表示年份（如 2023 年，用 23 表示年份），中间两位数字表示月份，最后两位数字表示日期或生产流水号。

② 若生产企业对避孕药生产批号的编制有其他信息的需求，应在上述批号规定位数后，空两个字符进行添加。

5、交货时应提供药具标注批的检测报告书。

6、药具包装箱内附药具合格证。

7、产品追溯服务要求：投标人应保证按照要求，提供中标产品准确物资流向的信息。流向信息包括产品品名、规格/参数、包装规格、数量、批号、生产日期、有效期、发货时间、发货地点等信息。

①将所有发货运单予以完整、全数留存以备查。

②保证反馈的流向信息与实际一致，且出库发货时间、发往地与发运单上有关信息全一致，与仓库进出库记录吻合。

8、抽检：成交人应配合采购人的质量抽样工作，且免费提供所需数量的抽样样品。抽检不合格的，成交人应按照采购人要求及时采取召回、补充、更换等补救措施，情节严重的，采购人可以解除合同。以上费用包含在报价总价中。

避孕套技术要求：

1、避孕套质量：产品符合其对应的国家标准或医疗器械注册产品标准的规定。

2、避孕套的包装、说明和标签等除满足国家法律规定外，还应符合国家卫生健康委药具管理中心《计划生育避孕药具包装及标签要求》的相关规定。

3、外包装和消费包装必须印有须有“国家免费提供”标识和“国家基本公共卫生服务项目专供”字样。

4、避孕套的生产批号须满足以下要求：

（1）避孕套的生产批号，以八位数字表示，前四位数字表示年份（年份取后两位数，如2025年，年份用25表示）和月份，第五、六位数字表示当月累计生产批的顺序号，第七、八位数字表示生产本批产品的生产线编号。

(2) 若投标人对避孕套生产批号的编制有其他信息的需求，应在上述批号规定位数后，空两个字符进行添加。

5、交货时应提供药具标注批的检测报告书。

6、药具包装箱内附药具合格证。

7、产品追溯服务要求：投标人应保证按照要求，提供中标产品准确物资流向的信息。流向信息包括产品品名、规格/参数、包装规格、数量、批号、生产日期、有效期、发货时间、发货地点等信息。

①将所有发货运单予以完整、全数留存以备查。

②保证反馈的流向信息与实际一致，且出库发货时间、发往地与发运单上有关信息全一致，与仓库进出库记录吻合。

8、抽检：成交人应配合采购人的质量抽样工作，且免费提供所需数量的抽样样品。抽检不合格的，成交人应按照采购人要求及时采取召回、补充、更换等补救措施，情节严重的，采购人可以解除合同。以上费用包含在报价总价中。

本次采购项目的其他要求：

1. 采购标的运输：

负责对所供货物送货到指定地点，并承担相关费用，且货物在交付采购人指定地点并经采购人验收合格之前所发生的一切风险由中标人承担。

2. 验收条件及标准：

①产品的合格证明文件检查。包括产品的合格证书、产品的组成、附件清单、产品的主要技术指标等。

②产品的清点及外观检查。在确认交付药品合格的基础上，检查产品的实际数量是否与交付清单相符，有没有因包装不合格造成外观质量问题。

③产品的标识检查。产品的标识检查包括药品名称、安全警示标牌、说明书等包装标识等。

④确认售后服务信息是否完善。检查相关资料，售后服务联系方式是否齐备，如总部售后服务应急联系方式如电话，邮箱等。

⑤其他内容的验收。

3、售后要求：

1、在遵守保管、使用规则的条件下,质量保证期内,产品因质量不良发生损坏或不能正常使用时,生产厂家有责任和义务及时为用户免费更换。

2、售后人员全程对货物进行实时跟踪，掌控物流状态，减少物流的中转环节，保证发货及时，确保货物质量和服务态度，做到门对门服务，如有问题及时解决。

3、乙方交付的产品包装有重大破损导致影响使用的，甲方将拒绝付款。