

医用耗材采购项目

公开招标文件

采购单位名称：锡林郭勒盟蒙医医院

采购代理机构名称：内蒙古茂元招标代理有限公司

项目编号：**152500-NMG-MY-GK-20250001**

2025年06月

目录

第一章 投标邀请

第二章 投标人须知

第三章 招标内容与技术要求

第四章 投标人应当提交的资格、资信证明文件

第五章 评标

第六章 合同与验收

第七章 投标文件格式与要求

第一章 投标邀请

内蒙古茂元招标代理服务有限公司 受 锡林郭勒盟蒙医医院 委托，采用公开招标方式组织采购 医用耗材采购项目 。欢迎符合资格条件的投标人参加投标。

一.项目概述

1.名称与编号

项目名称： 医用耗材采购项目

项目编号： 152500-NMG-MY-GK-20250001

采购计划备案号： 锡政采计划[2025]00858

2.内容及划分采购包情况

采购包1：

采购包预算金额（元）： 3,020,318.00

采购包最高限价（元）： 3,020,318.00

报价形式： 总价

序号	标的名称	数量	标的金额 (元)	计量 单位	所属 行业	是否核心 产品	是否允许进 口产品	是否属于节 能产品	是否属于环境标 志产品
1	骨科耗材	1.00	3,020,318.00	批	工业	是	否	否	否

采购包2：

采购包预算金额（元）： 3,217,844.30

采购包最高限价（元）： 3,217,844.30

报价形式： 总价

序号	标的名称	数量	标的金额 (元)	计量 单位	所属 行业	是否核心 产品	是否允许进 口产品	是否属于节 能产品	是否属于环境标 志产品
1	普通耗材	1.00	3,217,844.30	批	工业	是	否	否	否

采购包3：

采购包预算金额（元）： 2,916,210.73

采购包最高限价（元）： 2,916,210.73

报价形式： 总价

序号	标的名称	数量	标的金额 (元)	计量 单位	所属 行业	是否核心 产品	是否允许进 口产品	是否属于节 能产品	是否属于环境标 志产品
1	治疗类耗材	1.00	2,916,210.73	批	工业	是	否	否	否

采购包4：

采购包预算金额（元）： 809,731.00

采购包最高限价（元）： 809,731.00

报价形式：总价

序号	标的名称	数量	标的金额 (元)	计量 单位	所属 行业	是否核心 产品	是否允许进 口产品	是否属于节 能产品	是否属于环境标 志产品
1	灌流器类耗材	1.00	809,731.00	批	工业	是	否	否	否

采购包5:

采购包预算金额(元): 2,873,854.90

采购包最高限价(元): 2,873,854.90

报价形式：总价

序号	标的名称	数量	标的金额 (元)	计量 单位	所属 行业	是否核心 产品	是否允许进 口产品	是否属于节 能产品	是否属于环境标 志产品
1	外科耗材	1.00	2,873,854.90	批	工业	是	否	否	否

采购包6:

采购包预算金额(元): 579,177.00

采购包最高限价(元): 579,177.00

报价形式：总价

序号	标的名称	数量	标的金额 (元)	计量 单位	所属 行业	是否核心 产品	是否允许进 口产品	是否属于节 能产品	是否属于环境标 志产品
1	心内介入类 耗材	1.00	579,177.00	批	工业	是	否	否	否

采购包7:

采购包预算金额(元): 3,442,043.00

采购包最高限价(元): 3,442,043.00

报价形式：总价

序号	标的名称	数量	标的金额 (元)	计量 单位	所属 行业	是否核心 产品	是否允许进 口产品	是否属于节 能产品	是否属于环境标 志产品
1	血管介入类 耗材	1.00	3,442,043.00	批	工业	是	否	否	否

采购包8:

采购包预算金额(元): 280,774.00

采购包最高限价(元): 280,774.00

报价形式：总价

序号	标的名称	数量	标的金额 (元)	计量 单位	所属 行业	是否核心 产品	是否允许进 口产品	是否属于节 能产品	是否属于环境标 志产品
1	口腔义齿类 耗材	1.00	280,774.00	批	工业	是	否	否	否

采购包9:

采购包预算金额（元）：1,879,569.80

采购包最高限价（元）：1,879,569.80

报价形式：总价

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否核心产品	是否允许进口产品	是否属于节能产品	是否属于环境标志产品
1	试剂类耗材	1.00	1,879,569.80	批	工业	是	否	否	否

采购包10：

采购包预算金额（元）：619,380.20

采购包最高限价（元）：619,380.20

报价形式：总价

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否核心产品	是否允许进口产品	是否属于节能产品	是否属于环境标志产品
1	普通消毒类耗材	1.00	619,380.20	批	工业	是	否	否	否

采购包11：

采购包预算金额（元）：1,956,257.70

采购包最高限价（元）：1,956,257.70

报价形式：总价

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否核心产品	是否允许进口产品	是否属于节能产品	是否属于环境标志产品
1	消毒供应室耗材	1.00	1,956,257.70	批	工业	是	否	否	否

采购包12：

采购包预算金额（元）：788,748.48

采购包最高限价（元）：788,748.48

报价形式：总价

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否核心产品	是否允许进口产品	是否属于节能产品	是否属于环境标志产品
1	非阳采类耗材	1.00	788,748.48	批	工业	是	否	否	否

二.投标人的资格要求

1.投标人应符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。

2.开标后资格审查时，投标人未被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、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.落实政府采购政策需满足的资格要求：如属于专门面向中小企业采购的项目,提供货物、工程或者服务的供应商应符合享受中小企业扶持政策，并提供《中小企业声明函》。监狱企业、残疾人福利性单位视同小型、微型企业。

4.本项目的特定资格要求：

采购包1:

1、特定资格要求：（1）投标人如为生产制造商，须具备《医疗器械生产许可证》，且证书在有效期内；投标人如为代理商，须提供《医疗器械经营许可证》，且证书在有效期内；如属二类医疗器械，则须提供《第二类医疗器械经营备案凭证》，且证书在有效期内。（2）投标人必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。

采购包2:

1、特定资格要求：（1）投标人如为生产制造商，须具备《医疗器械生产许可证》，且证书在有效期内；投标人如为代理商，须提供《医疗器械经营许可证》，且证书在有效期内；如属二类医疗器械，则须提供《第二类医疗器械经营备案凭证》，且证书在有效期内。（2）投标人必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。

采购包3:

1、特定资格要求：（1）投标人如为生产制造商，须具备《医疗器械生产许可证》，且证书在有效期内；投标人如为代理商，须提供《医疗器械经营许可证》，且证书在有效期内；如属二类医疗器械，则须提供《第二类医疗器械经营备案凭证》，且证书在有效期内。（2）投标人必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。

采购包4:

1、特定资格要求：（1）投标人如为生产制造商，须具备《医疗器械生产许可证》，且证书在有效期内；投标人如为代理商，须提供《医疗器械经营许可证》，且证书在有效期内；如属二类医疗器械，则须提供《第二类医疗器械经营备案凭证》，且证书在有效期内。（2）投标人必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。

采购包5:

1、特定资格要求：（1）投标人如为生产制造商，须具备《医疗器械生产许可证》，且证书在有效期内；投标人如为代理商，须提供《医疗器械经营许可证》，且证书在有效期内；如属二类医疗器械，则须提供《第二类医疗器械经营备案凭证》，且证书在有效期内。（2）投标人必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。

采购包6:

1、特定资格要求：（1）投标人如为生产制造商，须具备《医疗器械生产许可证》，且证书在有效期内；投标人如为代理商，须提供《医疗器械经营许可证》，且证书在有效期内；如属二类医疗器械，则须提供《第二类医疗器械经营备案凭证》，且证书在有效期内。（2）投标人必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。

采购包7:

1、特定资格要求：（1）投标人如为生产制造商，须具备《医疗器械生产许可证》，且证书在有效期内；投标人如为代理商，须提供《医疗器械经营许可证》，且证书在有效期内；如属二类医疗器械，则须提供《第二类医疗器械经营备案凭证》，且证书在有效期内。（2）投标人必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。

采购包8:

1、特定资格要求：（1）投标人如为生产制造商，须具备《医疗器械生产许可证》，且证书在有效期内；投标人如为代理商，须提供《医疗器械经营许可证》，且证书在有效期内；如属二类医疗器械，则须提供《第二类医疗器械经营备案凭证》，且证书在有效期内。（2）投标人必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。

采购包9:

1、特定资格要求：（1）投标人如为生产制造商，须具备《医疗器械生产许可证》，且证书在有效期内； 投标人如为代理商，须提供《医疗器械经营许可证》，且证书在有效期内； 如属二类医疗器械，则须提供《第二类医疗器械经营备案凭证》，且证书在有效期内。（2）包供货商医疗器械经营许可证和备案凭证复印件个1份（试剂类供应商应内需包含6840（诊断试剂需低温冷藏运输贮存）（3）包试剂类供应商提供冷链物流运输证明，保证试剂质量，所供试剂必须符合国家或行业标准。（4）投标人必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。

采购包10:

1、特定资格要求：《消毒产品卫生安全评价报告备案登记表》

采购包11:

1、特定资格要求：《消毒产品卫生安全评价报告备案登记表》

采购包12:

无

三.获取招标文件的时间、地点、方式

详见招标公告

其他要求:

无

四.招标文件售价

本次招标文件的售价为0元人民币。

五.提交投标文件截止时间、开标时间和地点

详见招标公告

六.联系方式

采购代理机构名称： 内蒙古茂元招标代理有限公司

地址： 内蒙古自治区呼和浩特市新城区呼和浩特市新城区大学生创业园区9号楼3楼308室

邮编： 010010

联系人： 赵健

联系电话： 0471-5616259

采购单位名称： 锡林郭勒盟蒙医医院

地址： 锡林浩特市那达慕西街187号

邮编： 026000

联系人： 张鹏

联系电话： 16604798325

第二章 投标人须知

一.前附表

序号	条款名称	内容及要求
1	划分采购包情况	共 12 包
2	采购方式	公开招标
3	开标方式	远程开标
4	评标方式	现场网上评标
5	评标方法	采购包1：综合评分法 采购包2：综合评分法 采购包3：综合评分法 采购包4：综合评分法 采购包5：综合评分法 采购包6：综合评分法 采购包7：综合评分法 采购包8：综合评分法 采购包9：综合评分法 采购包10：综合评分法 采购包11：综合评分法 采购包12：综合评分法
6	获取招标文件时间	详见招标公告
7	保证金缴纳截止时间（同投标文件提交截止时间）	详见招标公告
8	电子投标文件递交	加密的电子投标文件1份，电子投标文件在投标截止时间前上传至内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台。技术支持电话：400-0471-010转2键
9	投标文件数量	（1）加密的电子投标文件1份（需在投标截止时间前上传至“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”） （2）若现场无法使用系统进行电子开评标的，投标人须开标现场递交非加密电子版投标文件U盘（或光盘）0份。 （3）纸质投标文件（正本）0份；纸质投标文件（副本）0份。
10	中标人确定	甲方授权评标委员会（非招标采购，如谈判、磋商、协商、询价小组）按照采购文件规定的方式确定中标（成交）供应商。

11	联合体投标	采购包1：不接受 采购包2：不接受 采购包3：不接受 采购包4：不接受 采购包5：不接受 采购包6：不接受 采购包7：不接受 采购包8：不接受 采购包9：不接受 采购包10：不接受 采购包11：不接受 采购包12：不接受
12	采购代理机构代理费用	本项目收取代理服务费 代理服务费用收取对象：中标/成交供应商 代理服务收费标准：本项目收取代理服务费。 代理服务费用收取对象：中标/成交供应商。 代理服务收费标准：本项目收取代理服务费。 代理服务费用收取对象：中标/成交供应商。 代理服务收费标准：参照《内蒙古自治区建设工程招标代理服务收费指导意见》内工建协(2022)34号文件收取。
14	投标保证金	不收取保证金
15	电子投标文件签字、盖章要求	应按照第七章“投标文件格式与要求”，使用单位电子签章（CA）进行签字、加盖公章。 说明：若涉及到授权代表签字的可将文件签字页先进行签字、扫描后导入加密电子投标文件。
17	投标客户端	投标客户端需要投标人登录“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”自行下载。下载地址： https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn/gp-auth-center/login?systemRegion=150001&systemRegion=150001
18	面向中小企业采购	采购包1：不属于专门面向中小企业采购。 采购包2：不属于专门面向中小企业采购。 采购包3：不属于专门面向中小企业采购。 采购包4：不属于专门面向中小企业采购。 采购包5：不属于专门面向中小企业采购。 采购包6：不属于专门面向中小企业采购。 采购包7：不属于专门面向中小企业采购。 采购包8：不属于专门面向中小企业采购。 采购包9：不属于专门面向中小企业采购。 采购包10：不属于专门面向中小企业采购。 采购包11：不属于专门面向中小企业采购。 采购包12：不属于专门面向中小企业采购。

19	有效投标人家数	采购包1: 3家 采购包2: 3家 采购包3: 3家 采购包4: 3家 采购包5: 3家 采购包6: 3家 采购包7: 3家 采购包8: 3家 采购包9: 3家 采购包10: 3家 采购包11: 3家 采购包12: 3家
20	中标供应商数量	采购包1: 1名 采购包2: 1名 采购包3: 1名 采购包4: 1名 采购包5: 1名 采购包6: 1名 采购包7: 1名 采购包8: 1名 采购包9: 1名 采购包10: 1名 采购包11: 1名 采购包12: 1名
21	中标候选人数量	采购包1: 3名 采购包2: 3名 采购包3: 3名 采购包4: 3名 采购包5: 3名 采购包6: 3名 采购包7: 3名 采购包8: 3名 采购包9: 3名 采购包10: 3名 采购包11: 3名 采购包12: 3名
22	报价形式	详见第一章,“内容及划分采购包情况”。

23	现场踏勘	采购包1：组织现场踏勘：否 采购包2：组织现场踏勘：否 采购包3：组织现场踏勘：否 采购包4：组织现场踏勘：否 采购包5：组织现场踏勘：否 采购包6：组织现场踏勘：否 采购包7：组织现场踏勘：否 采购包8：组织现场踏勘：否 采购包9：组织现场踏勘：否 采购包10：组织现场踏勘：否 采购包11：组织现场踏勘：否 采购包12：组织现场踏勘：否
24	兼投不兼中规则	本项目兼投不兼中，每个投标人最多只能被确定为1个子包的第一中标候选人。本项目按子包的顺序进行评审，依次按照评标总得分由高到低的顺序，推荐中标候选人。已获得子包一的第一中标候选人资格的，将不具有子包二的候选人推荐资格；子包二从具有中标候选人资格的投标人中，排名最高的投标供应商为第一中标候选人，排名次高的投标供应商为第二中标候选人，以此类推。
25	投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起 90 日历天
26	其他	无

二.投标须知

1.投标方式采用网上投标，流程如下：

投标人应当在内蒙古自治区政府采购云平台申请或注册账号，完善信息后，才可进行网上投标操作，办理流程请登录内蒙古自治区政府采购网（<https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn>）进行查询。

-投标人登录内蒙古自治区政府采购网页面，点击“政府采购云平台”，输入用户名、密码、验证码完成登录后，点击左侧“交易执行—应标—项目应标”，在未参与项目列表中选择要投标的项目，点击项目的“未参与项目”按钮，进入项目投标信息页面，在右侧选择要投标的采购包，填写“联系人姓名”、“联系人手机号”、“联系人邮箱”等信息点击“确认参与”按钮后，获取所投项目招标文件，并按照招标文件的要求制作、上传电子投标文件。

2.投标保证金

2.1投标保证金缴纳（如需缴纳保证金）

本采购项目支持“电子保函”和“虚拟子账户”两种方式收取投标保证金，同时允许投标人按照相关法律法规自主选择以支票、汇票、本票、保函等非现金形式缴纳保证金。

2.1.1投标人选择“电子保函”方式缴纳保证金的，在所投项目下采购包选择电子保函模式，跳转到内蒙古自治区金融服务平台开具电子保函，投标人需要确保在开标之前完成电子保函的开具。

2.1.2投标人选择“虚拟子账户”方式缴纳保证金的，在进行投标信息确认后，应通过“交易执行—应标—项目应标—已参与项目”，选择缴纳银行并获取对应不同采购包的缴纳金额以及虚拟子账号信息，并在开标时间前，缴纳至上述账号中。付款人名称必须为投标单位全称，且与其投标信息一致。

若出现账号缴纳不一致、缴纳金额与投标人须知前附表规定的金额不一致或缴纳时间超过开标时间，将导致保证金缴纳失败。投标人应认真核对账户信息，将投标保证金足额汇入以上账户，并自行承担因汇错投标保证金而产生的一切后果。投标人在转账或电汇的凭证上应按照“项目编号：***、采购包：***的投标保证金”格式注明，以便核对。

2.1.3 投标人选择以支票、汇票、本票、保函等非现金形式缴纳保证金的，投标人将相关证明材料原件扫描添加至投标文件中，同时现场提供证明材料。

2.1.4 缴纳保证金时间以保证金到账时间为准，由于投标保证金到账需要一定时间，请投标人在投标截止前及早缴纳。

2.2 投标保证金的退还

投标人在投标截止时间前放弃投标的，自所投采购包结果公告发出后5个工作日内退还，但因投标人自身原因导致无法及时退还的除外。

未中标人投标保证金，自中标通知书发出之日起5个工作日内退还；中标人投标保证金，自政府采购合同签订之日起5个工作日内退还。

2.3 有下列情形之一的，投标保证金将不予退还：

- (1) 中标后，无正当理由放弃中标资格的；
- (2) 中标后，无正当理由不与采购人签订合同的；
- (3) 在签订合同时，向采购人提出附加条件的；
- (4) 不按照招标文件要求提交履约保证金的；
- (5) 在签订合同时，投标人要求修改、补充和撤销投标文件的实质性内容的；
- (6) 投标文件中提供虚假材料的；
- (7) 与采购人、其他投标人或者采购代理机构恶意串通的；
- (8) 投标人在提交投标文件截止时间后，撤回投标文件的；
- (9) 法律法规和招标文件规定的其他情形。

3. 全流程电子化交易

各投标人应当在内蒙古自治区政府采购云平台开展与本项目有关的政府采购活动。

各投标人应当在响应文件开启时间前上传加密的最终版电子响应文件至“内蒙古自治区政府采购网”，未在响应文件开启时间前上传电子响应文件的，视为自动放弃。投标人因系统问题无法上传电子响应文件时，请在工作时间及时拨打联系电话400-0471-010。

各投标人应当使用数字证书或者政府采购云平台生成的账号密码登录电子交易系统进行系统操作，并对其操作行为和电子签名、电子印章确认的事项承担法律责任。

3.1 远程不见面方式（投标人无需到现场）

投标人使用“投标客户端”编制、签章、生成加密投标文件，同时生成“备用标书”，投标人自行留存，涉及“加盖公章”的内容应使用单位电子公章完成。

投标人的法定代表人或其授权代表应当按照本项目招标公告载明的时间等要求参加开标，在开标时间前30分钟，应当提前登录电子交易系统确认联系人姓名与联系电话。

开标时，投标人应当使用CA证书在开始解密后30分钟内完成全部已投标采购包的投标文件在线解密，若出现系统异常情况，工作人员可适当延长解密时长。如在开标过程中出现意外情况导致无法继续进行，由代理机构会同采购人决定是否允许投标人导入“备用标书”继续开标。本项目采用电子评标，只对开标环节验证通过的电子投标文件进行评审。投标人在参加开标以前自行对使用电脑的网络环境、驱动安装、客户端安装以及CA证书的有效性等进行检测，保证可以正常使用。具体要求请通过“内蒙古自治区政府采购网-政采业务指南”查询相关操作手册。

开标时出现下列情况的，采购人、采购代理机构应当视为投标人不再参与政府采购活动。

- (1) 投标人未在规定时间内完成电子投标文件在线解密的；
- (2) CA证书无法解密投标文件的；
- (3) 投标人自身原因造成电子投标文件未能解密的。

3.2 现场网上方式（投标人需到现场）

投标人使用“投标客户端”编制、签章、生成加密投标文件，同时生成“备用标书”，由投标人自行刻录、存储，涉及“加盖公章”的内容应使用单位电子公章完成。投标人必须保证电子存储设备能够正常读取“备用标书”，电子存储设备（U盘或光盘）表面、外包装上应简要载明项目编号、项目名称、投标单位名称等信息。

投标人的法定代表人或其授权代表应当按照本项目招标公告载明的时间和地点参加开标。开标时，投标人应当使用CA证书完成全部已投标采购包的投标文件在线解密。如在开标过程中出现意外情况导致无法继续进行，由代理机构会同采购人决定是否允许投标人导入“备用标书”继续进行。本项目采用电子评标，只对开标环节验证通过的电子投标文件进行评审。

开标时出现下列情况的，采购人、采购代理机构应当视为投标人不再参与政府采购活动。

- （1）CA证书无法解密投标文件的；
- （2）投标人未按招标文件要求提供“备用标书”的；
- （3）投标人自身原因造成电子投标文件未能解密的。

4.投标人可以通过“交易执行-应标-项目应标-已参与项目”查看有无本项目信息。

三.说明

1.总则

本招标文件依据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》和《政府采购货物和服务招标投标管理办法》（财政部令第87号）及国家和自治区有关法律、法规、规章制度编制。

投标人应仔细阅读本项目信息公告及招标文件的所有内容（包括澄清或者修改），按照招标文件要求以及格式编制投标文件，并保证其真实性，否则一切后果自负。

本次公开招标项目，是以招标公告的方式邀请非特定的投标人参加投标。

2.适用范围

本招标文件仅适用于本次招标公告中所涉及的项目和内容。

3.相关费用

投标人应自行承担所有与准备、参加投标有关的费用。不论投标结果如何，采购人或采购代理机构均无义务和责任承担相关费用。

4.各参与方

4.1“采购人”是指依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织。本招标文件的采购人特指锡林郭勒盟蒙医医院。

4.2“采购代理机构”是指集中采购机构和集中采购机构以外的采购代理机构。本招标文件的采购代理机构特指内蒙古茂元招标代理有限公司。

4.3“投标人”是指向采购人提供货物、工程或者服务的法人、其他组织或者自然人。

4.4“评标委员会”由采购人代表和评审专家组成。

4.5“中标人”是指取得与采购人签订合同资格的投标人。

5.合格的投标人

5.1符合本招标文件规定的资格要求，并按照要求提供相关证明材料。

5.2单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加同一合同项下的政府采购活动。

5.3为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人，不得再参加该采购项目的其他采购活动。

6.以联合体形式进行政府采购的，应符合以下规定：

6.1联合体各方应签订联合体协议书，明确联合体牵头人和各方权利义务，并作为投标文件组成部分。

6.2联合体各方均应当具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，并在投标文件中提供联合体各方的相关证明材料。

6.3联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。

6.4联合体中有同类资质的投标人按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的投标人确定资质等级。

6.5以联合体形式参加政府采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他投标人另外组成联合体参加同一合同项下的政府采购活动。

6.6联合体各方应当共同与采购人签订采购合同，就采购合同约定的事项对采购人承担连带责任。

6.7如要求缴纳保证金，以联合体牵头人名义缴纳，对联合体各方均具有约束力。

7.语言文字以及计量单位

7.1所有文件使用的语言文字为简体中文。专用术语使用外文的，应附有简体中文注释，否则视为无效。

7.2所有计量均采用中华人民共和国法定的计量单位。

7.3所有报价一律使用人民币，货币单位：元。

8.现场踏勘

8.1招标文件规定组织踏勘现场的，采购人或者采购代理机构按招标文件规定的时间、地点组织潜在投标人踏勘项目现场。

8.2投标人自行承担踏勘现场发生的责任、风险和自身费用。

8.3采购人在踏勘现场中介绍的资料和数据等，不构成对招标文件的修改或不作为投标人编制投标文件的依据。

9.其他条款

无论中标与否，投标人递交的投标文件均不予退还。

四.招标文件的澄清或者修改

采购人或采购代理机构对已发出的招标文件进行必要的澄清或修改的，澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，采购人或者采购代理机构应当在投标截止时间至少**15**日前，在“内蒙古自治区政府采购网”上发布更正公告进行通知；不足**15**日的，采购人或者采购代理机构应当顺延提交投标文件截止时间，更正公告的内容为招标文件的组成部分，投标人应自行上网查询，采购人或采购代理机构不承担投标人未及时关注相关信息的责任。

五.投标文件

1.投标文件的构成

投标文件应按照招标文件第七章“投标文件格式与要求”进行编写，可以增加附页，并作为投标文件的组成部分。

2.投标报价

2.1投标人应按照第三章“招标内容与技术要求”进行报价。投标总价中不得包含招标文件要求以外的内容，否则，在评审时不予核减。

2.2投标报价包括本项目采购需求和投入使用、实施的所有费用，如主件、标准附件、备品备件、施工、服务、专用工具、安装、调试、检验、培训、运输、保险、税款等。

2.3投标报价不得有选择性报价和附加条件的报价。

2.4投标文件报价出现前后不一致的，按下列规定修正：

- （1）投标文件中开标一览表（报价表）内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准；
- （2）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；
- （3）单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表（报价表）的总价为准，并修改单价。
- （4）总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。

修正后的报价投标人应当采用书面形式，并加盖公章，或者由法定代表人或其授权的代表签字确认后产生约束力，但不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容，投标人不确认的，其投标无效。

2.5投标人应在“投标客户端”对【报价部分】进行填写，“投标客户端”软件将自动根据投标人填写信息生成“开标一览表（报价表）”、“分项报价表”，若在响应文件中出现非系统生成的“开标一览表（报价表）”、“分项报价表”，且与“投标客户端

”生成的“开标一览表（报价表）”、“分项报价表”信息内容不一致，以“投标客户端”在线填写报价并生成的内容为准。

3. 投标有效期

3.1 投标有效期从提交投标文件的截止之日起算。投标文件中承诺的投标有效期应当不少于招标文件中载明的投标有效期。

3.2 出现特殊情况需要延长投标有效期的，采购人以书面形式通知所有投标人延长投标有效期。同意延长投标有效期的投标人少于3个的，招标人应当重新招标。投标人同意延长的，应相应延长其投标保证金的有效期，但不得要求或被允许修改或撤销其投标文件；投标人拒绝延长的，其投标失效，但投标人有权收回其投标保证金。

4. 投标文件的递交

投标人应当在投标截止时间前递交投标文件，否则视为自动放弃投标。

5. 投标文件的修改和撤回

投标人在投标截止时间前，可以对所递交的投标文件进行补充、修改或者撤回。投标人应当在投标截止时间前上传加密的最终版电子投标文件至“内蒙古自治区政府采购网-政府采购云平台”。

在提交投标截止时间后，投标人不得补充、修改、替代或者撤回其投标文件。

6. 样品

采购人、采购代理机构一般不得要求投标人提供样品，仅凭书面方式不能准确描述采购需求或者需要对样品进行主观判断以确认是否满足采购需求等特殊情况除外。

6.1 招标文件规定投标人提交样品的，样品属于投标文件的组成部分。样品的生产、运输、安装、保全等一切费用由投标人自理。

6.2 开标前，投标人应将样品送达至指定地点，并按要求摆放并做好展示。若需要现场演示的，投标人应提前做好演示准备（包括演示设备）。

6.3 采购活动结束后，对于未中标投标人提供的样品，应当及时退还或者经未中标投标人同意后自行处理；对于中标投标人提供的样品，应当按照招标文件的规定进行保管、封存，并作为履约验收的参考。

六. 开标、评标、中标公告、中标通知书

1. 开标

1.1 程序

（1）宣布纪律；

（2）宣布相关人员；

（3）投标人对已提交的加密文件进行解密，由采购人或者采购代理机构工作人员宣布投标人名称、投标价格和招标文件规定需要宣布的其他内容（以开标一览表要求为准）；

（4）参加人员对开标结果进行确认；

（5）开标结束。

1.2 疑义

投标人代表对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避情形的，应当场提出询问或者回避申请。采购人、采购代理机构对投标人代表提出的询问或者回避申请应当及时处理。

投标人对远程不见面方式过程和开标记录有疑义，应在“政府采购云平台-远程开标大厅”中提出，采购代理机构应及时查看、回复。

1.3 备注说明

1.3.1 投标人不足3家的，不得开标。

1.3.2 开标时，投标人使用CA证书参与投标文件解密，投标人用于解密的CA证书应为生成、加密、上传投标文件的同一CA证书。

2.资格审查

2.1公开招标采购项目开标结束后，采购人或者采购代理机构应当依法对投标人的资格进行审查，以确定投标人是否具备投标资格。

2.2资格审查中有任意一项未通过的，审查结果为未通过，未通过资格审查的投标人按无效投标处理。

2.3信用记录查询

查询渠道：通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)和“中国政府采购网”（www.ccgp.gov.cn）进行查询；查询截止时点：本项目资格审查时查询；

查询记录：对列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单、信用报告进行查询；

采购人或采购代理机构应当按照查询渠道、查询时间节点、查询记录内容进行查询，并存档。对信用记录查询结果中显示被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单的投标人作无效投标处理。

资格审查表

一般资格要求

采购包1：

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	具有独立承担民事责任的能力	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。

5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
6	信用记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

采购包2：

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	具有独立承担民事责任的能力	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。

5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
6	信用记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

采购包3：

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	具有独立承担民事责任的能力	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。

5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
6	信用记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

采购包4：

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	具有独立承担民事责任的能力	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。

5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
6	信用记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

采购包5：

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	具有独立承担民事责任的能力	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。

5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
6	信用记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

采购包6:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	具有独立承担民事责任的能力	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。

5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
6	信用记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

采购包 7：

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	具有独立承担民事责任的能力	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。

5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
6	信用记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

采购包8:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	具有独立承担民事责任的能力	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。

5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
6	信用记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

采购包9：

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	具有独立承担民事责任的能力	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。

5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
6	信用记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

采购包10：

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	具有独立承担民事责任的能力	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。

5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
6	信用记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

采购包11：

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	具有独立承担民事责任的能力	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。

5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
6	信用记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

采购包12：

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	具有独立承担民事责任的能力	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
3	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。

5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
6	信用记录	供应商在投标(响应)时，按照锡林郭勒盟财政局关于印发《锡林郭勒盟政府采购“双向承诺+信用管理”工作方案》的通知（锡财综（2024）455号）文件规定，提供《锡林郭勒盟政府采购供应商信用承诺函》（格式详见公告附件），无需提交证明材料。采购人有权在签订合同前要求中标（成交）供应商提供相关证明材料以核实中标（成交）供应商承诺事项的真实性。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

特定资格要求

采购包1：

资格审查要求概况	评审点具体描述
特定资格要求	（1）投标人如为生产制造商，须具备《医疗器械生产许可证》，且证书在有效期内； 投标人如为代理商，须提供《医疗器械经营许可证》，且证书在有效期内； 如属二类医疗器械，则须提供《第二类医疗器械经营备案凭证》，且证书在有效期内。（2）投标人必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。

采购包2：

资格审查要求概况	评审点具体描述
特定资格要求	（1）投标人如为生产制造商，须具备《医疗器械生产许可证》，且证书在有效期内； 投标人如为代理商，须提供《医疗器械经营许可证》，且证书在有效期内； 如属二类医疗器械，则须提供《第二类医疗器械经营备案凭证》，且证书在有效期内。（2）投标人必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。

采购包3：

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

特定资格要求	（1）投标人如为生产制造商，须具备《医疗器械生产许可证》，且证书在有效期内； 投标人如为代理商，须提供《医疗器械经营许可证》，且证书在有效期内； 如属二类医疗器械，则须提供《第二类医疗器械经营备案凭证》，且证书在有效期内。（2）投标人必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。
--------	---

采购包4:

资格审查要求概况	评审点具体描述
特定资格要求	（1）投标人如为生产制造商，须具备《医疗器械生产许可证》，且证书在有效期内； 投标人如为代理商，须提供《医疗器械经营许可证》，且证书在有效期内； 如属二类医疗器械，则须提供《第二类医疗器械经营备案凭证》，且证书在有效期内。（2）投标人必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。

采购包5:

资格审查要求概况	评审点具体描述
特定资格要求	（1）投标人如为生产制造商，须具备《医疗器械生产许可证》，且证书在有效期内； 投标人如为代理商，须提供《医疗器械经营许可证》，且证书在有效期内； 如属二类医疗器械，则须提供《第二类医疗器械经营备案凭证》，且证书在有效期内。（2）投标人必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。

采购包6:

资格审查要求概况	评审点具体描述
特定资格要求	（1）投标人如为生产制造商，须具备《医疗器械生产许可证》，且证书在有效期内； 投标人如为代理商，须提供《医疗器械经营许可证》，且证书在有效期内； 如属二类医疗器械，则须提供《第二类医疗器械经营备案凭证》，且证书在有效期内。（2）投标人必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。

采购包7:

资格审查要求概况	评审点具体描述
特定资格要求	（1）投标人如为生产制造商，须具备《医疗器械生产许可证》，且证书在有效期内； 投标人如为代理商，须提供《医疗器械经营许可证》，且证书在有效期内； 如属二类医疗器械，则须提供《第二类医疗器械经营备案凭证》，且证书在有效期内。（2）投标人必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。

采购包8:

资格审查要求概况	评审点具体描述
特定资格要求	（1）投标人如为生产制造商，须具备《医疗器械生产许可证》，且证书在有效期内； 投标人如为代理商，须提供《医疗器械经营许可证》，且证书在有效期内； 如属二类医疗器械，则须提供《第二类医疗器械经营备案凭证》，且证书在有效期内。（2）投标人必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。

采购包9:

资格审查要求概况	评审点具体描述
特定资格要求	（1）投标人如为生产制造商，须具备《医疗器械生产许可证》，且证书在有效期内； 投标人如为代理商，须提供《医疗器械经营许可证》，且证书在有效期内； 如属二类医疗器械，则须提供《第二类医疗器械经营备案凭证》，且证书在有效期内。（2）包供货商医疗器械经营许可证和备案凭证复印件个1份（试剂类供应商应内需包含6840（诊断试剂需低温冷藏运输贮存）（3）包试剂类供应商提供冷链物流运输证明，保证试剂质量，所供试剂必须符合国家或行业标准。（4）投标人必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。

采购包10:

资格审查要求概况	评审点具体描述
特定资格要求	《消毒产品卫生安全评价报告备案登记表》

采购包11:

资格审查要求概况	评审点具体描述
特定资格要求	《消毒产品卫生安全评价报告备案登记表》

采购包12:

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

落实政府采购政策的资格要求

采购包1:

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

采购包2:

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

采购包3:

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

采购包4:

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

采购包5:

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

采购包6:

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

采购包7:

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

采购包8:

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

采购包9:

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

采购包10:

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

采购包11:

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

采购包12:

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

3.评标

详见第五章

4.中标公告

中标人确定后，采购代理机构在内蒙古自治区政府采购网上发布中标结果公告，同时将中标结果以公告形式通知未中标的投标人，中标结果公告期为1个工作日。

5.中标通知书

发布中标结果的同时，中标人可自行登录“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”打印中标通知书，中标通知书是合同的组成部分，中标通知书对采购人和中标人具有同等法律效力。

中标通知书发出后，采购人不得违法改变中标结果，中标人无正当理由不得放弃中标。

七.询问、质疑与投诉

1.询问

投标人对政府采购活动事项有疑问的，可以向采购人或采购代理机构提出询问，采购人或采购代理机构应当在3个工作日内作出答复，但答复的内容不得涉及商业秘密。投标人提出的询问超出采购人对采购代理机构委托授权范围的，采购代理机构应当告知其向采购人提出。

2.质疑

2.1 投标人认为招标文件、采购过程、中标结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起7个工作日内，以书面形式向采购人、采购代理机构提出质疑。

投标人在法定质疑期内应当一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。提出质疑的投标人应当是参与所质疑项目采购活动的投标人。

潜在投标人已依法获取其可质疑的招标文件的，可以对该文件提出质疑。对招标文件提出质疑的，应当在获取招标文件或

者招标文件公告期限届满之日起7个工作日内提出。

2.2采购人、采购代理机构应当在收到投标人的书面质疑后7个工作日内作出答复，并以书面形式通知质疑投标人和其他有关投标人，但答复的内容不得涉及商业秘密。

2.3询问或者质疑事项可能影响中标结果的，采购人应当暂停签订合同，已经签订合同的，应当中止履行合同。

2.4投标人提出质疑应当提交质疑函和必要的证明材料。质疑函应当包括下列内容：

- （一）投标人的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；
- （二）质疑项目的名称、编号；
- （三）具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；
- （四）事实依据；
- （五）必要的法律依据；
- （六）提出质疑的日期。

投标人为自然人的，应当由本人签字；投标人为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

投标人可以委托代理人进行质疑，代理人提出质疑时应当提交投标人签署的授权委托书。其授权委托书应当载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。

2.5投标人提交的质疑函，应按照内蒙古自治区政府采购网中的“质疑函范本”制作。

2.6接收质疑函的方式。为了使提出的质疑事项在规定时间内得到有效答复、处理，质疑可以由法定代表人或授权代表亲自将质疑函递交至采购人或采购代理机构，也可以通过邮寄、快递等方式提交。质疑函以邮寄、快递方式递交的，以邮寄件上的戳记日期、邮政快递件上的戳记日期和非邮政快递件上的签注日期为质疑提起日期。

接收质疑函的联系部门、联系电话、通讯地址（详见第一章 投标邀请）。

3.投诉

3.1质疑人对采购人、采购代理机构的答复不满意或者采购人、采购代理机构未在规定的时间内作出书面答复的，可以在答复期满后15个工作日内向财政部门提起投诉。

投标人投诉的事项不得超出已质疑事项的范围，但基于质疑答复内容提出的投诉事项除外。

3.2投诉人投诉时，应当提交投诉书和必要的证明材料，并按照被投诉采购人、采购代理机构（以下简称被投诉人）和与投诉事项有关的投标人数量提供投诉书的副本。投诉书应当包括下列内容：

- （一）投诉人和被投诉人的姓名或者名称、通讯地址、邮编、联系人及联系电话；
- （二）质疑和质疑答复情况说明及相关证明材料；
- （三）具体、明确的投诉事项和与投诉事项相关的投诉请求；
- （四）事实依据；
- （五）法律依据；
- （六）提起投诉的日期。

投诉人为自然人的，应当由本人签字；投诉人为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

3.3投诉人提交的投诉书，应严格按照内蒙古自治区政府采购网中的“投诉书范本”制作。

第三章 招标内容与技术要求

一.项目概况

锡林郭勒盟蒙医医院医疗耗材采购项目旨在满足医院日常诊疗活动对各类医用耗材的需求，确保医疗服务的高效运行。随着医院对高质量、高性价比的医疗耗材需求日益增加。本项目通过科学规划和规范管理，力求实现采购过程透明化、标准化，保障医院临床工作的顺利开展。

二.主要商务要求、技术要求

1.主要商务要求

采购包1：

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	交付 (实施) 的时间 (期限)：合作期内根据医院订单数量送货，满足配送企业在接收到医院采购订单需在 24小时内 响应， 3天内 送达，应急医用耗材及急诊手术用医用耗材需在 2小时内 送达医院指定地点。
2		标的提供地点	锡林郭勒盟蒙医医院耗材库房
3		合同履约期限	为确保采购项目的合理执行与资金的有效使用，本项目每包的预算总金额即为采购量。 合同终止条件： 当某一分包的耗材累计采购量达到该包的预算总价时，该分包的合同即自动终止。（如因特殊原因需添购的，应按照《政府采购法》第三十一款第三项规定：必须保证原有采购项目一致性或者服务配套的要求，需要继续从原供应商处添购，且添购资金总额不超过原合同采购金额百分之十的）。
4		合同履约地点	锡林郭勒盟蒙医医院库房
			<p>（1）验收标准</p> <p>1.产品规格与型号</p> <p>①所有交付的耗材必须符合采购合同中明确规定的规格、型号和技术参数。</p> <p>②每批次货物需附带详细的产品清单，包括品名、规格、数量、生产批号及有效期等信息。</p> <p>2.质量要求</p> <p>①耗材需符合国家或行业相关质量标准（如GB、YY等标准）。</p> <p>②必须提供产品的合格证明文件，包括但不限于医疗器械注册证、检验报告等。</p> <p>3.包装要求</p> <p>①配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。</p> <p>②包装应具备良好的密封性、抗压性和耐腐蚀性，并符合卫生标准。</p> <p>4.效期管理</p> <p>①效期一个月外的耗材方可接受验收。对于不常用规格或其他特殊情况，需提前沟通确认。</p> <p>5.文件资料</p> <p>①每批次货物需附带完整的随货同行单据，包括发票、送货清单、产品合格证</p>

等。

（2）交付标准

1.交货时间

①配送企业在接收到医院采购订单后需在**24**小时内响应，并在**3**天内送达锡林郭勒盟蒙医医院库房。

②对于应急医用耗材及急诊手术用医用耗材，需在**2**小时内送达医院指定地点。

2.交货地点

①交货地点为锡林郭勒盟蒙医医院库房。供应商需将货物安全运抵指定地点，并按要求卸货入库。

3.运输方式

①配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准）。

②冷链运输的耗材需配备温控设备，并实时监控温度变化，确保产品质量不受影响。

4.数量核对

①供应商需确保实际交付数量与采购订单一致。如有差异，需在验收时说明原因并及时补货或退换。

（3）验收方法

1.初步验收

①外观检查：检查货物外包装是否完好无损，有无破损、污染或受潮现象。

②数量核对：根据送货清单逐一核对货物数量，确保与订单一致。

③文件审核：检查随货同行单据是否齐全，包括发票、送货清单、产品合格证等。

2.技术验收

①规格验证：核对货物规格、型号是否与合同约定一致。

②质量检测：对部分耗材进行抽样检测，确保其性能指标符合国家标准或行业标准。

③效期检查：核对每批次耗材的有效期，确保符合效期一个月外的要求。

3.最终验收

①在完成上述所有验收环节后，由医院采购部门出具验收报告，双方签字确认。

（4）特殊情形处理

1.不合格产品处理

①如发现不合格产品，供应商需在**24**小时内响应并提供解决方案，包括但不限于退换货或补偿措施。

2.延迟交货处理

①如因供应商原因导致延迟交货，需承担相应违约责任，并赔偿因此造成的损失。

3.调换与退货

②对于未使用的耗材，可在效期一个月外进行调换；不常用规格等需提前沟通确认。

6		合同支付方式	1、付款方式为每月结算一次。每月根据实际采购量，在供应商提供的发票入账后完成付款。如因采购方财务流程等原因导致付款延迟，采购方提前通知供应商并说明原因。，达到付款条件起1日，支付合同总金额的100.00%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳
8		其他	<p>（1）售后服务要求：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。根据医院订单数拆零销售。保证医院库房内未使用的耗材进行调换。效期一个月外，不常用规格等。如中标产品在使用过程中频繁出现质量问题，及时更换厂家。（2）包装和运输、保险等：配送耗材时应采用专业配送设备，如：专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。（3）采购项目的其他要求：①采购清单仅为预估采购品目，价格为预算价。中标人最终需严格按照采购方的实际需求提供产品（涵盖但不限于采购清单）进行供货，并依据实际情况据实结算。采购目录以医院的实际需求为准。为医院供应的耗材必须从内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台采购（平台上没有的品种除外）。投标人必须在内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台上拥有本次招标清单中挂网产品的配送权，且能够提供相应证明材料。②(1-9包)挂网耗材执行内蒙古网采最低采购价，如遇内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台、医保局等部门价格调整或市场价格调整，配送价格需在价格调整通知下达后的 24 小时内做出相应调整，并向采购方提供价格调整的详细说明及相关证明。非挂网耗材配送价格不得高于医院本次招标采购明细中的供货价格。③(1-9包)涉及挂网类耗材，其经销商必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。④供应商需及时、准确、完整地在我院 SPD 耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。信息变更应在发生后的 48 小时内完成更新，如因信息更新不及时导致的任何问题，供应商需承担全部责任。⑤供应商需在我院SPD耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。⑥供应商应配备与医用耗材物流服务相匹配的运输设备（如：冷链车、常温运输车等，车辆数量及规格应满足日常配送需求）、充足的仓储空间（仓储面积应根据预计配送量合理设定，并具备良好的通风、防潮、防火等设施）、高效的物流系统（具备订单跟踪、库存管理、配送路线优化等功能），设立专门负责医用耗材质量管理的部门，制定完善的规章制度（包括但不限于质量检验、仓储管理、配送安全等方面），并配备具备专业知识和经验的相关技术人员（技术人员应具备相应的资质证书和培训经历）。同时，供应商应严格遵循国家有关医用耗材管理的法律法规规定开展业务，如有违反，将承担相应的法律责任。⑦应提供招标清单中全部耗材的完整资质备案文件，并郑重保证所有文件真实、准确、有效，确保产品的进货渠道合法合规且质量稳定可靠。应根据医院的具体服务要求，精准提供与要求品规、数量完全相符的，质量合格的耗材，并随货提供相应权威的合格证明文件。⑧配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性</p>

		<p>，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。⑨投标人的报价若明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，且存在可能影响产品质量或者不能诚信履约的风险时，应当要求其在评标现场提供详细的书面说明，并视情况提交相关证明材料。若投标人无法证明其报价的合理性，评标委员会应将其投标视为无效投标处理。⑩在本次招标活动中，若供应商成功中标，在合同履行期间，一旦出现中标产品涉及国家组织医用耗材集中带量采购、三明市主导的带量采购，或者因相关政策法规调整、产品质量等原因被取消挂网资格等情形，致使中标结果无法继续正常执行，那么中标供应商及相关责任方必须严格执行国家出台的对应政策要求。具体而言，若涉及带量采购，中标供应商需按照新的带量采购规则调整供应模式、价格体系、配送渠道等；若产品被取消挂网，则需依据国家相关规定，妥善处理合同终止、库存清理、后续供应替代等事宜，确保医疗市场供应稳定，维护患者合理用耗及医疗需求权益，同时保障招标采购活动在政策框架内合规有序推进。□一旦出现符合上述政策性带量采购的情况，招标人有权立即终止对应包内受影响医用耗材的当前招标采购流程。投标人应无条件配合招标人按照带量采购政策开展后续工作。在采购数量方面，将严格遵循带量采购所确定的约定采购量，医疗机构会根据实际需求，优先从带量采购中选企业采购相应的医用耗材，以保障临床使用。价格方面，以带量采购中选价格作为结算依据，投标人不得再以原投标报价要求结算。（4）包装方式：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。</p>
--	--	---

采购包2：

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	交付 (实施) 的时间 (期限)：合作期内根据医院订单数量送货，满足配送企业在接收到医院采购订单需在 24 小时内响应， 3 天内送达，应急医用耗材及急诊手术用医用耗材需在 2 小时内送达医院指定地点。
2		标的提供地点	锡林郭勒盟蒙医医院耗材库房
3		合同履约期限	为确保采购项目的合理执行与资金的有效使用，本项目每包的预算总金额即为采购量。 合同终止条件： 当某一分包的耗材累计采购量达到该包的预算总价时，该分包的合同即自动终止。（如因特殊原因需添购的，应按照《政府采购法》第三十一款第三项规定：必须保证原有采购项目一致性或者服务配套的要求，需继续从原供应商处添购，且添购资金总额不超过原合同采购金额百分之十的）。
4		合同履约地点	锡林郭勒盟蒙医医院库房
			<p>（1）验收标准</p> <p>1.产品规格与型号</p> <p>①所有交付的耗材必须符合采购合同中明确规定的规格、型号和技术参数。</p> <p>②每批次货物需附带详细的产品清单，包括品名、规格、数量、生产批号及有</p>

5		验收要求	<p>效期等信息。</p> <p>2.质量要求</p> <p>①耗材需符合国家或行业相关质量标准（如GB、YY等标准）。</p> <p>②必须提供产品的合格证明文件，包括但不限于医疗器械注册证、检验报告等。</p> <p>3.包装要求</p> <p>①配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。</p> <p>②包装应具备良好的密封性、抗压性和耐腐蚀性，并符合卫生标准。</p> <p>4.效期管理</p> <p>①效期一个月外的耗材方可接受验收。对于不常用规格或其他特殊情况，需提前沟通确认。</p> <p>5.文件资料</p> <p>①每批次货物需附带完整的随货同行单据，包括发票、送货清单、产品合格证等。</p> <p>（2）交付标准</p> <p>1.交货时间</p> <p>①配送企业在接收到医院采购订单后需在24小时内响应，并在3天内送达锡林郭勒盟蒙医医院库房。</p> <p>②对于应急医用耗材及急诊手术用医用耗材，需在2小时内送达医院指定地点。</p> <p>2.交货地点</p> <p>①交货地点为锡林郭勒盟蒙医医院库房。供应商需将货物安全运抵指定地点，并按要求卸货入库。</p> <p>3.运输方式</p> <p>①配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准）。</p> <p>②冷链运输的耗材需配备温控设备，并实时监控温度变化，确保产品质量不受影响。</p> <p>4.数量核对</p> <p>①供应商需确保实际交付数量与采购订单一致。如有差异，需在验收时说明原因并及时补货或退换。</p> <p>（3）验收方法</p> <p>1.初步验收</p> <p>①外观检查：检查货物外包装是否完好无损，有无破损、污染或受潮现象。</p> <p>②数量核对：根据送货清单逐一核对货物数量，确保与订单一致。</p> <p>③文件审核：检查随货同行单据是否齐全，包括发票、送货清单、产品合格证等。</p> <p>2.技术验收</p> <p>①规格验证：核对货物规格、型号是否与合同约定一致。</p> <p>②质量检测：对部分耗材进行抽样检测，确保其性能指标符合国家标准或行业标准。</p> <p>③效期检查：核对每批次耗材的有效期，确保符合效期一个月外的要求。</p>
---	--	------	---

		<p>3.最终验收</p> <p>①在完成上述所有验收环节后，由医院采购部门出具验收报告，双方签字确认。</p> <p>（4）特殊情形处理</p> <p>1.不合格产品处理</p> <p>①如发现不合格产品，供应商需在24小时内响应并提供解决方案，包括但不限于退换货或补偿措施。</p> <p>2.延迟交货处理</p> <p>①如因供应商原因导致延迟交货，需承担相应违约责任，并赔偿因此造成的损失。</p> <p>3.调换与退货</p> <p>②对于未使用的耗材，可在效期一个月外进行调换；不常用规格等需提前沟通确认。</p>
6	合同支付方式	<p>1、付款方式为每月结算一次。每月根据实际采购量，在供应商提供的发票入账后完成付款。如因采购方财务流程等原因导致付款延迟，采购方提前通知供应商并说明原因。，达到付款条件起1日，支付合同总金额的100.00%</p>
7	履约保证金	<p>需要缴纳履约保证金：不缴纳</p>
		<p>（1）售后服务要求：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。根据医院订单数拆零销售。保证医院库房内未使用的耗材进行调换。效期一个月外，不常用规格等。如中标产品在使用过程中频繁出现质量问题，及时更换厂家。（2）包装和运输、保险等：配送耗材时应采用专业配送设备，如：专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。（3）采购项目的其他要求：①采购清单仅为预估采购品目，价格为预算价。中标人最终需严格按照采购方的实际需求提供产品（涵盖但不限于采购清单）进行供货，并依据实际情况据实结算。采购目录以医院的实际需求为准。为医院供应的耗材必须从内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台采购（平台上没有的品种除外）。投标人必须在内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台上拥有本次招标清单中挂网产品的配送权，且能够提供相应证明材料。②(1-9包)挂网耗材执行内蒙古网采最低采购价，如遇内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台、医保局等部门价格调整或市场价格调整，配送价格需在价格调整通知下达后的 24 小时内做出相应调整，并向采购方提供价格调整的详细说明及相关证明。非挂网耗材配送价格不得高于医院本次招标采购明细中的供货价格。③(1-9包)涉及挂网类耗材，其经销商必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。④供应商需及时、准确、完整地在我院 SPD 耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。信息变更应在发生后的 48 小时内完成更新，如因信息更新不及时导致的任何问题，供应商需承担全部责任。⑤供应商需在我院SPD耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。⑥供应商应配备与医用耗材物流服务相匹配的运输设备（如：冷链车、常温运输车等，车辆数量及规格应满足日常配送需求）、充足</p>

8	其他	<p>的仓储空间（仓储面积应根据预计配送量合理设定，并具备良好的通风、防潮、防火等设施）、高效的物流系统（具备订单跟踪、库存管理、配送路线优化等功能），设立专门负责医用耗材质量管理的部门，制定完善的规章制度（包括但不限于质量检验、仓储管理、配送安全等方面），并配备具备专业知识和经验的相关技术人员（技术人员应具备相应的资质证书和培训经历）。同时，供应商应严格遵循国家有关医用耗材管理的法律法规规定开展业务，如有违反，将承担相应的法律责任。⑦应提供招标清单中全部耗材的完整资质备案文件，并郑重保证所有文件真实、准确、有效，确保产品的进货渠道合法合规且质量稳定可靠。应根据医院的具体服务要求，精准提供与要求品规、数量完全相符的，质量合格的耗材，并随货提供相应权威的合格证明文件。⑧配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。⑨投标人的报价若明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，且存在可能影响产品质量或者不能诚信履约的风险时，应当要求其在评标现场提供详细的书面说明，并视情况提交相关证明材料。若投标人无法证明其报价的合理性，评标委员会应将其投标视为无效投标处理。⑩在本次招标活动中，若供应商成功中标，在合同履行期间，一旦出现中标产品涉及国家组织医用耗材集中带量采购、三明市主导的带量采购，或者因相关政策法规调整、产品质量等原因被取消挂网资格等情形，致使中标结果无法继续正常执行，那么中标供应商及相关责任方必须严格执行国家出台的对应政策要求。具体而言，若涉及带量采购，中标供应商需按照新的带量采购规则调整供应模式、价格体系、配送渠道等；若产品被取消挂网，则需依据国家相关规定，妥善处理合同终止、库存清理、后续供应替代等事宜，确保医疗市场供应稳定，维护患者合理用耗及医疗需求权益，同时保障招标采购活动在政策框架内合规有序推进。□一旦出现符合上述政策性带量采购的情况，招标人有权立即终止对应包内受影响医用耗材的当前招标采购流程。投标人应无条件配合招标人按照带量采购政策开展后续工作。在采购数量方面，将严格遵循带量采购所确定的约定采购量，医疗机构会根据实际需求，优先从带量采购中选企业采购相应的医用耗材，以保障临床使用。价格方面，以带量采购中选价格作为结算依据，投标人不得再以原投标报价要求结算。（4）包装方式：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。</p>
---	----	---

采购包3:

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	交付(实施)的时间(期限): 合作期内根据医院订单数量送货，满足配送企业在接收到医院采购订单需在 24小时内 响应， 3天内 送达，应急医用耗材及急诊手术用医用耗材需在 2小时内 送达医院指定地点。

2		标的提供地点	锡林郭勒盟蒙医医院耗材库房
3		合同履约期限	为确保采购项目的合理执行与资金的有效使用，本项目每包的预算总金额即为采购量。 合同终止条件： 当某一分包的耗材累计采购量达到该包的预算总价时，该分包的合同即自动终止。（如因特殊原因需添购的，应按照《政府采购法》第三十一款第三项规定：必须保证原有采购项目一致性或者服务配套的要求，需要继续从原供应商处添购，且添购资金总额不超过原合同采购金额百分之十的）。
4		合同履约地点	因字数限制，具体内容详见附件。
5		验收要求	<p>（1）验收标准</p> <p>1.产品规格与型号</p> <p>①所有交付的耗材必须符合采购合同中明确规定的规格、型号和技术参数。</p> <p>②每批次货物需附带详细的产品清单，包括品名、规格、数量、生产批号及有效期等信息。</p> <p>2.质量要求</p> <p>①耗材需符合国家或行业相关质量标准（如GB、YY等标准）。</p> <p>②必须提供产品的合格证明文件，包括但不限于医疗器械注册证、检验报告等。</p> <p>3.包装要求</p> <p>①配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。</p> <p>②包装应具备良好的密封性、抗压性和耐腐蚀性，并符合卫生标准。</p> <p>4.效期管理</p> <p>①效期一个月外的耗材方可接受验收。对于不常用规格或其他特殊情况，需提前沟通确认。</p> <p>5.文件资料</p> <p>①每批次货物需附带完整的随货同行单据，包括发票、送货清单、产品合格证等。</p> <p>（2）交付标准</p> <p>1.交货时间</p> <p>①配送企业在接收到医院采购订单后需在24小时内响应，并在3天内送达锡林郭勒盟蒙医医院库房。</p> <p>②对于应急医用耗材及急诊手术用医用耗材，需在2小时内送达医院指定地点。</p> <p>2.交货地点</p> <p>①交货地点为锡林郭勒盟蒙医医院库房。供应商需将货物安全运抵指定地点，并按要求卸货入库。</p> <p>3.运输方式</p> <p>①配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准）。</p> <p>②冷链运输的耗材需配备温控设备，并实时监控温度变化，确保产品质量不受影响。</p> <p>4.数量核对</p>

		<p>①供应商需确保实际交付数量与采购订单一致。如有差异，需在验收时说明原因并及时补货或退换。</p> <p>（3）验收方法</p> <p>1.初步验收</p> <p>①外观检查：检查货物外包装是否完好无损，有无破损、污染或受潮现象。</p> <p>②数量核对：根据送货清单逐一核对货物数量，确保与订单一致。</p> <p>③文件审核：检查随货同行单据是否齐全，包括发票、送货清单、产品合格证等。</p> <p>2.技术验收</p> <p>①规格验证：核对货物规格、型号是否与合同约定一致。</p> <p>②质量检测：对部分耗材进行抽样检测，确保其性能指标符合国家标准或行业标准。</p> <p>③效期检查：核对每批次耗材的有效期，确保符合效期一个月外的要求。</p> <p>3.最终验收</p> <p>①在完成上述所有验收环节后，由医院采购部门出具验收报告，双方签字确认。</p> <p>（4）特殊情形处理</p> <p>1.不合格产品处理</p> <p>①如发现不合格产品，供应商需在24小时内响应并提供解决方案，包括但不限于退换货或补偿措施。</p> <p>2.延迟交货处理</p> <p>①如因供应商原因导致延迟交货，需承担相应违约责任，并赔偿因此造成的损失。</p> <p>3.调换与退货</p> <p>②对于未使用的耗材，可在效期一个月外进行调换；不常用规格等需提前沟通确认。</p>
6		<p>合同支付方式</p> <p>1、付款方式为每月结算一次。每月根据实际采购量，在供应商提供的发票入账后完成付款。如因采购方财务流程等原因导致付款延迟，采购方提前通知供应商并说明原因。，达到付款条件起1日，支付合同总金额的100.00%</p>
7		<p>履约保证金</p> <p>需要缴纳履约保证金：不缴纳</p>
		<p>（1）售后服务要求：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。根据医院订单数拆零销售。保证医院库房内未使用的耗材进行调换。效期一个月外，不常用规格等。如中标产品在使用过程中频繁出现质量问题，及时更换厂家。（2）包装和运输、保险等：配送耗材时应采用专业配送设备，如：专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。（3）采购项目的其他要求：①采购清单仅为预估采购品目，价格为预算价。中标人最终需严格按照采购方的实际需求提供产品（涵盖但不限于采购清单）进行供货，并依据实际情况据实结算。采购目录以医院的实际需求为准。为医院供应的耗材必须从内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台采购（平台上没有的品种除外）。投标人必须在内蒙古自治区医疗卫生机构医</p>

用耗材采购平台上拥有本次招标清单中挂网产品的配送权，且能够提供相应证明材料。②(1-9包)挂网耗材执行内蒙古网采最低采购价，如遇内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台、医保局等部门价格调整或市场价格调整，配送价格需在价格调整通知下达后的 24 小时内做出相应调整，并向采购方提供价格调整的详细说明及相关证明。非挂网耗材配送价格不得高于医院本次招标采购明细中的供货价格。③(1-9包)涉及挂网类耗材，其经销商必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。④供应商需及时、准确、完整地在我院 SPD 耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。信息变更应在发生后的 48 小时内完成更新，如因信息更新不及时导致的任何问题，供应商需承担全部责任。⑤供应商需在我院SPD耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。⑥供应商应配备与医用耗材物流服务相匹配的运输设备（如：冷链车、常温运输车等，车辆数量及规格应满足日常配送需求）、充足的仓储空间（仓储面积应根据预计配送量合理设定，并具备良好的通风、防潮、防火等设施）、高效的物流系统（具备订单跟踪、库存管理、配送路线优化等功能），设立专门负责医用耗材质量管理的部门，制定完善的规章制度（包括但不限于质量检验、仓储管理、配送安全等方面），并配备具备专业知识和经验的相关技术人员（技术人员应具备相应的资质证书和培训经历）。同时，供应商应严格遵循国家有关医用耗材管理的法律法规规定开展业务，如有违反，将承担相应的法律责任。⑦应提供招标清单中全部耗材的完整资质备案文件，并郑重保证所有文件真实、准确、有效，确保产品的进货渠道合法合规且质量稳定可靠。应根据医院的具体服务要求，精准提供与要求品规、数量完全相符的，质量合格的耗材，并随货提供相应权威的合格证明文件。⑧配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。⑨投标人的报价若明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，且存在可能影响产品质量或者不能诚信履约的风险时，应当要求其在评标现场提供详细的书面说明，并视情况提交相关证明材料。若投标人无法证明其报价的合理性，评标委员会应将其投标视为无效投标处理。⑩在本次招标活动中，若供应商成功中标，在合同履行期间，一旦出现中标产品涉及国家组织医用耗材集中带量采购、三明市主导的带量采购，或者因相关政策法规调整、产品质量等原因被取消挂网资格等情形，致使中标结果无法继续正常执行，那么中标供应商及相关责任方必须严格执行国家出台的对应政策要求。具体而言，若涉及带量采购，中标供应商需按照新的带量采购规则调整供应模式、价格体系、配送渠道等；若产品被取消挂网，则需依据国家相关规定，妥善处理合同终止、库存清理、后续供应替代等事宜，确保医疗市场供应稳定，维护患者合理用耗及医疗需求权益，同时保障招标采购活动在政策框架内合规有序推进。□一旦出现符合上述政策性带量采购的情况，招标人有权立即终止对应包内受影响医用耗材的当前招标采购流程。投标人应无条件配合招标人按照带量采购政策开展后续工作。在采购数量方面，将严格遵循带量采购所确定的约定

			采购量，医疗机构会根据实际需求，优先从带量采购中选企业采购相应的医用耗材，以保障临床使用。价格方面，以带量采购中选价格作为结算依据，投标人不得再以原投标报价要求结算。（4）包装方式：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。
--	--	--	---

采购包4:

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	交付 (实施) 的时间 (期限): 合作期内根据医院订单数量送货，满足配送企业在接收到医院采购订单需在 24 小时内响应， 3 天内送达，应急医用耗材及急诊手术用医用耗材需在 2 小时内送达医院指定地点。
2		标的提供地点	锡林郭勒盟蒙医医院耗材库房
3		合同履约期限	为确保采购项目的合理执行与资金的有效使用，本项目每包的预算总金额即为采购量。 合同终止条件： 当某一分包的耗材累计采购量达到该包的预算总价时，该分包的合同即自动终止。（如因特殊原因需添购的，应按照《政府采购法》第三十一款第三项规定：必须保证原有采购项目一致性或者服务配套的要求，需要继续从原供应商处添购，且添购资金总额不超过原合同采购金额百分之十的）。
4		合同履约地点	锡林郭勒盟蒙医医院库房
			<p>（1）验收标准</p> <p>1.产品规格与型号</p> <p>①所有交付的耗材必须符合采购合同中明确规定的规格、型号和技术参数。</p> <p>②每批次货物需附带详细的产品清单，包括品名、规格、数量、生产批号及有效期等信息。</p> <p>2.质量要求</p> <p>①耗材需符合国家或行业相关质量标准（如GB、YY等标准）。</p> <p>②必须提供产品的合格证明文件，包括但不限于医疗器械注册证、检验报告等。</p> <p>3.包装要求</p> <p>①配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。</p> <p>②包装应具备良好的密封性、抗压性和耐腐蚀性，并符合卫生标准。</p> <p>4.效期管理</p> <p>①效期一个月外的耗材方可接受验收。对于不常用规格或其他特殊情况，需提前沟通确认。</p> <p>5.文件资料</p> <p>①每批次货物需附带完整的随货同行单据，包括发票、送货清单、产品合格证等。</p> <p>（2）交付标准</p> <p>1.交货时间</p>

5	验收要求	<p>①配送企业在接收到医院采购订单后需在24小时内响应，并在3天内送达锡林郭勒盟蒙医医院库房。</p> <p>②对于应急医用耗材及急诊手术用医用耗材，需在2小时内送达医院指定地点。</p> <p>2.交货地点</p> <p>①交货地点为锡林郭勒盟蒙医医院库房。供应商需将货物安全运抵指定地点，并按要求卸货入库。</p> <p>3.运输方式</p> <p>①配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准）。</p> <p>②冷链运输的耗材需配备温控设备，并实时监控温度变化，确保产品质量不受影响。</p> <p>4.数量核对</p> <p>①供应商需确保实际交付数量与采购订单一致。如有差异，需在验收时说明原因并及时补货或退换。</p> <p>（3）验收方法</p> <p>1.初步验收</p> <p>①外观检查：检查货物外包装是否完好无损，有无破损、污染或受潮现象。</p> <p>②数量核对：根据送货清单逐一核对货物数量，确保与订单一致。</p> <p>③文件审核：检查随货同行单据是否齐全，包括发票、送货清单、产品合格证等。</p> <p>2.技术验收</p> <p>①规格验证：核对货物规格、型号是否与合同约定一致。</p> <p>②质量检测：对部分耗材进行抽样检测，确保其性能指标符合国家标准或行业标准。</p> <p>③效期检查：核对每批次耗材的有效期，确保符合效期一个月外的要求。</p> <p>3.最终验收</p> <p>①在完成上述所有验收环节后，由医院采购部门出具验收报告，双方签字确认。</p> <p>（4）特殊情形处理</p> <p>1.不合格产品处理</p> <p>①如发现不合格产品，供应商需在24小时内响应并提供解决方案，包括但不限于退换货或补偿措施。</p> <p>2.延迟交货处理</p> <p>①如因供应商原因导致延迟交货，需承担相应违约责任，并赔偿因此造成的损失。</p> <p>3.调换与退货</p> <p>②对于未使用的耗材，可在效期一个月外进行调换；不常用规格等需提前沟通确认。</p>
6	合同支付方式	<p>1、付款方式为每月结算一次。每月根据实际采购量，在供应商提供的发票入账后完成付款。如因采购方财务流程等原因导致付款延迟，采购方提前通知供应商并说明原因。，达到付款条件起1日，支付合同总金额的100.00%</p>

7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳
8		其他	<p>（1）售后服务要求：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。根据医院订单数拆零销售。保证医院库房内未使用的耗材进行调换。效期一个月外，不常用规格等。如中标产品在使用过程中频繁出现质量问题，及时更换厂家。（2）包装和运输、保险等：配送耗材时应采用专业配送设备，如：专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。（3）采购项目的其他要求：①采购清单仅为预估采购品目，价格为预算价。中标人最终需严格按照采购方的实际需求提供产品（涵盖但不限于采购清单）进行供货，并依据实际情况据实结算。采购目录以医院的实际需求为准。为医院供应的耗材必须从内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台采购（平台上没有的品种除外）。投标人必须在内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台上拥有本次招标清单中挂网产品的配送权，且能够提供相应证明材料。②(1-9包)挂网耗材执行内蒙古网采最低采购价，如遇内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台、医保局等部门价格调整或市场价格调整，配送价格需在价格调整通知下达后的 24 小时内做出相应调整，并向采购方提供价格调整的详细说明及相关证明。非挂网耗材配送价格不得高于医院本次招标采购明细中的供货价格。③(1-9包)涉及挂网类耗材，其经销商必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。④供应商需及时、准确、完整地在我院 SPD 耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。信息变更应在发生后的 48 小时内完成更新，如因信息更新不及时导致的任何问题，供应商需承担全部责任。⑤供应商需在我院SPD耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。⑥供应商应配备与医用耗材物流服务相匹配的运输设备（如：冷链车、常温运输车等，车辆数量及规格应满足日常配送需求）、充足的仓储空间（仓储面积应根据预计配送量合理设定，并具备良好的通风、防潮、防火等设施）、高效的物流系统（具备订单跟踪、库存管理、配送路线优化等功能），设立专门负责医用耗材质量管理的部门，制定完善的规章制度（包括但不限于质量检验、仓储管理、配送安全等方面），并配备具备专业知识和经验的相关技术人员（技术人员应具备相应的资质证书和培训经历）。同时，供应商应严格遵循国家有关医用耗材管理的法律法规规定开展业务，如有违反，将承担相应的法律责任。⑦应提供招标清单中全部耗材的完整资质备案文件，并郑重保证所有文件真实、准确、有效，确保产品的进货渠道合法合规且质量稳定可靠。应根据医院的具体服务要求，精准提供与要求品规、数量完全相符的，质量合格的耗材，并随货提供相应权威的合格证明文件。⑧配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。⑨投标人的报价若明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，且存在可能影响产品质量或者不能诚信履约的风险时，应当要求其在评标现场提供详细的书面说明，并视情况提交相关证明材料。若投标人无法</p>

		<p>证明其报价的合理性，评标委员会应将其投标视为无效投标处理。⑩在本次招标活动中，若供应商成功中标，在合同履行期间，一旦出现中标产品涉及国家组织医用耗材集中带量采购、三明市主导的带量采购，或者因相关政策法规调整、产品质量等原因被取消挂网资格等情形，致使中标结果无法继续正常执行，那么中标供应商及相关责任方必须严格执行国家出台的对应政策要求。具体而言，若涉及带量采购，中标供应商需按照新的带量采购规则调整供应模式、价格体系、配送渠道等；若产品被取消挂网，则需依据国家相关规定，妥善处理合同终止、库存清理、后续供应替代等事宜，确保医疗市场供应稳定，维护患者合理用耗及医疗需求权益，同时保障招标采购活动在政策框架内合规有序推进。□一旦出现符合上述政策性带量采购的情况，招标人有权立即终止对应包内受影响医用耗材的当前招标采购流程。投标人应无条件配合招标人按照带量采购政策开展后续工作。在采购数量方面，将严格遵循带量采购所确定的约定采购量，医疗机构会根据实际需求，优先从带量采购中选企业采购相应的医用耗材，以保障临床使用。价格方面，以带量采购中选价格作为结算依据，投标人不得再以原投标报价要求结算。（4）包装方式：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。</p>
--	--	---

采购包5：

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	交付(实施)的时间(期限)：合作期内根据医院订单数量送货，满足配送企业在接收到医院采购订单需在 24 小时内响应， 3 天内送达，应急医用耗材及急诊手术用医用耗材需在 2 小时内送达医院指定地点。
2		标的提供地点	锡林郭勒盟蒙医医院耗材库房
3		合同履约期限	为确保采购项目的合理执行与资金的有效使用，本项目每包的预算总金额即为采购量。合同终止条件：当某一分包的耗材累计采购量达到该包的预算总价时，该分包的合同即自动终止。（如因特殊原因需添购的，应按照《政府采购法》第三十一款第三项规定：必须保证原有采购项目一致性或者服务配套的要求，需要从原供应商处添购，且添购资金总额不超过原合同采购金额百分之十的）。
4		合同履约地点	锡林郭勒盟蒙医医院库房
			<p>（1）验收标准</p> <p>1.产品规格与型号</p> <p>①所有交付的耗材必须符合采购合同中明确规定的规格、型号和技术参数。</p> <p>②每批次货物需附带详细的产品清单，包括品名、规格、数量、生产批号及有效期等信息。</p> <p>2.质量要求</p> <p>①耗材需符合国家或行业相关质量标准（如GB、YY等标准）。</p> <p>②必须提供产品的合格证明文件，包括但不限于医疗器械注册证、检验报告等</p>

。
3.包装要求
①配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。
②包装应具备良好的密封性、抗压性和耐腐蚀性，并符合卫生标准。
4.效期管理
①效期一个月外的耗材方可接受验收。对于不常用规格或其他特殊情况，需提前沟通确认。
5.文件资料
①每批次货物需附带完整的随货同行单据，包括发票、送货清单、产品合格证等。
（2）交付标准
1.交货时间
①配送企业在接收到医院采购订单后需在24小时内响应，并在3天内送达锡林郭勒盟蒙医医院库房。
②对于应急医用耗材及急诊手术用医用耗材，需在2小时内送达医院指定地点。
2.交货地点
①交货地点为锡林郭勒盟蒙医医院库房。供应商需将货物安全运抵指定地点，并按要求卸货入库。
3.运输方式
①配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准）。
②冷链运输的耗材需配备温控设备，并实时监控温度变化，确保产品质量不受影响。
4.数量核对
①供应商需确保实际交付数量与采购订单一致。如有差异，需在验收时说明原因并及时补货或退换。
（3）验收方法
1.初步验收
①外观检查：检查货物外包装是否完好无损，有无破损、污染或受潮现象。
②数量核对：根据送货清单逐一核对货物数量，确保与订单一致。
③文件审核：检查随货同行单据是否齐全，包括发票、送货清单、产品合格证等。
2.技术验收
①规格验证：核对货物规格、型号是否与合同约定一致。
②质量检测：对部分耗材进行抽样检测，确保其性能指标符合国家标准或行业标准。
③效期检查：核对每批次耗材的有效期，确保符合效期一个月外的要求。
3.最终验收
①在完成上述所有验收环节后，由医院采购部门出具验收报告，双方签字确认。
（4）特殊情形处理

		<p>1.不合格产品处理</p> <p>①如发现不合格产品，供应商需在24小时内响应并提供解决方案，包括但不限于退换货或补偿措施。</p> <p>2.延迟交货处理</p> <p>①如因供应商原因导致延迟交货，需承担相应违约责任，并赔偿因此造成的损失。</p> <p>3.调换与退货</p> <p>②对于未使用的耗材，可在效期一个月外进行调换；不常用规格等需提前沟通确认。</p>
6	合同支付方式	<p>1、付款方式为每月结算一次。每月根据实际采购量，在供应商提供的发票入账后完成付款。如因采购方财务流程等原因导致付款延迟，采购方提前通知供应商并说明原因。，达到付款条件起1日，支付合同总金额的100.00%</p>
7	履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳
		<p>（1）售后服务要求：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。根据医院订单数拆零销售。保证医院库房内未使用的耗材进行调换。效期一个月外，不常用规格等。如中标产品在使用过程中频繁出现质量问题，及时更换厂家。（2）包装和运输、保险等：配送耗材时应采用专业配送设备，如：专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。（3）采购项目的其他要求：①采购清单仅为预估采购品目，价格为预算价。中标人最终需严格按照采购方的实际需求提供产品（涵盖但不限于采购清单）进行供货，并依据实际情况据实结算。采购目录以医院的实际需求为准。为医院供应的耗材必须从内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台采购（平台上没有的品种除外）。投标人必须在内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台上拥有本次招标清单中挂网产品的配送权，且能够提供相应证明材料。②(1-9包)挂网耗材执行内蒙古网采最低采购价，如遇内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台、医保局等部门价格调整或市场价格调整，配送价格需在价格调整通知下达后的 24 小时内做出相应调整，并向采购方提供价格调整的详细说明及相关证明。非挂网耗材配送价格不得高于医院本次招标采购明细中的供货价格。③(1-9包)涉及挂网类耗材，其经销商必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。④供应商需及时、准确、完整地在我院 SPD 耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。信息变更应在发生后的 48 小时内完成更新，如因信息更新不及时导致的任何问题，供应商需承担全部责任。⑤供应商需在我院SPD耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。⑥供应商应配备与医用耗材物流服务相匹配的运输设备（如：冷链车、常温运输车等，车辆数量及规格应满足日常配送需求）、充足的仓储空间（仓储面积应根据预计配送量合理设定，并具备良好的通风、防潮、防火等设施）、高效的物流系统（具备订单跟踪、库存管理、配送路线优化等功能），设立专门负责医用耗材质量管理的部门，制定完善的规章制度（包</p>

8	其他	<p>括但不限于质量检验、仓储管理、配送安全等方面），并配备具备专业知识和经验的相关技术人员（技术人员应具备相应的资质证书和培训经历）。同时，供应商应严格遵循国家有关医用耗材管理的法律法规规定开展业务，如有违反，将承担相应的法律责任。⑦应提供招标清单中全部耗材的完整资质备案文件，并郑重保证所有文件真实、准确、有效，确保产品的进货渠道合法合规且质量稳定可靠。应根据医院的具体服务要求，精准提供与要求品规、数量完全相符的，质量合格的耗材，并随货提供相应权威的合格证明文件。⑧配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。⑨投标人的报价若明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，且存在可能影响产品质量或者不能诚信履约的风险时，应当要求其在评标现场提供详细的书面说明，并视情况提交相关证明材料。若投标人无法证明其报价的合理性，评标委员会应将其投标视为无效投标处理。⑩在本次招标活动中，若供应商成功中标，在合同履行期间，一旦出现中标产品涉及国家组织医用耗材集中带量采购、三明市主导的带量采购，或者因相关政策法规调整、产品质量等原因被取消挂网资格等情形，致使中标结果无法继续正常执行，那么中标供应商及相关责任方必须严格执行国家出台的对应政策要求。具体而言，若涉及带量采购，中标供应商需按照新的带量采购规则调整供应模式、价格体系、配送渠道等；若产品被取消挂网，则需依据国家相关规定，妥善处理合同终止、库存清理、后续供应替代等事宜，确保医疗市场供应稳定，维护患者合理用耗及医疗需求权益，同时保障招标采购活动在政策框架内合规有序推进。□一旦出现符合上述政策性带量采购的情况，招标人有权立即终止对应包内受影响医用耗材的当前招标采购流程。投标人应无条件配合招标人按照带量采购政策开展后续工作。在采购数量方面，将严格遵循带量采购所确定的约定采购量，医疗机构会根据实际需求，优先从带量采购中选企业采购相应的医用耗材，以保障临床使用。价格方面，以带量采购中选价格作为结算依据，投标人不得再以原投标报价要求结算。（4）包装方式：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。</p>
---	----	---

采购包6：

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	交付 (实施) 的时间 (期限)：合作期内根据医院订单数量送货，满足配送企业在接收到医院采购订单需在 24 小时内响应， 3 天内送达，应急医用耗材及急诊手术用医用耗材需在 2 小时内送达医院指定地点。
2		标的提供地点	锡林郭勒盟蒙医医院耗材库房

3		合同履约期限	<p>为确保采购项目的合理执行与资金的有效使用，本项目每包的预算总金额即为采购量。 合同终止条件： 当某一分包的耗材累计采购量达到该包的预算总价时，该分包的合同即自动终止。（如因特殊原因需添购的，应按照《政府采购法》第三十一款第三项规定：必须保证原有采购项目一致性或者服务配套的要求，需继续从原供应商处添购，且添购资金总额不超过原合同采购金额百分之十的）。</p>
4		合同履约地点	锡林郭勒盟蒙医医院库房
5		验收要求	<p>（1）验收标准</p> <p>1.产品规格与型号</p> <p>①所有交付的耗材必须符合采购合同中明确规定的规格、型号和技术参数。</p> <p>②每批次货物需附带详细的产品清单，包括品名、规格、数量、生产批号及有效期等信息。</p> <p>2.质量要求</p> <p>①耗材需符合国家或行业相关质量标准（如GB、YY等标准）。</p> <p>②必须提供产品的合格证明文件，包括但不限于医疗器械注册证、检验报告等。</p> <p>3.包装要求</p> <p>①配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。</p> <p>②包装应具备良好的密封性、抗压性和耐腐蚀性，并符合卫生标准。</p> <p>4.效期管理</p> <p>①效期一个月外的耗材方可接受验收。对于不常用规格或其他特殊情况，需提前沟通确认。</p> <p>5.文件资料</p> <p>①每批次货物需附带完整的随货同行单据，包括发票、送货清单、产品合格证等。</p> <p>（2）交付标准</p> <p>1.交货时间</p> <p>①配送企业在接收到医院采购订单后需在24小时内响应，并在3天内送达锡林郭勒盟蒙医医院库房。</p> <p>②对于应急医用耗材及急诊手术用医用耗材，需在2小时内送达医院指定地点。</p> <p>2.交货地点</p> <p>①交货地点为锡林郭勒盟蒙医医院库房。供应商需将货物安全运抵指定地点，并按要求卸货入库。</p> <p>3.运输方式</p> <p>①配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准）。</p> <p>②冷链运输的耗材需配备温控设备，并实时监控温度变化，确保产品质量不受影响。</p> <p>4.数量核对</p> <p>①供应商需确保实际交付数量与采购订单一致。如有差异，需在验收时说明原因并及时补货或退换。</p>

			<p>(3) 验收方法</p> <p>1.初步验收</p> <p>①外观检查：检查货物外包装是否完好无损，有无破损、污染或受潮现象。</p> <p>②数量核对：根据送货清单逐一核对货物数量，确保与订单一致。</p> <p>③文件审核：检查随货同行单据是否齐全，包括发票、送货清单、产品合格证等。</p> <p>2.技术验收</p> <p>①规格验证：核对货物规格、型号是否与合同约定一致。</p> <p>②质量检测：对部分耗材进行抽样检测，确保其性能指标符合国家标准或行业标准。</p> <p>③效期检查：核对每批次耗材的有效期，确保符合效期一个月外的要求。</p> <p>3.最终验收</p> <p>①在完成上述所有验收环节后，由医院采购部门出具验收报告，双方签字确认。</p> <p>(4) 特殊情形处理</p> <p>1.不合格产品处理</p> <p>①如发现不合格产品，供应商需在24小时内响应并提供解决方案，包括但不限于退换货或补偿措施。</p> <p>2.延迟交货处理</p> <p>①如因供应商原因导致延迟交货，需承担相应违约责任，并赔偿因此造成的损失。</p> <p>3.调换与退货</p> <p>②对于未使用的耗材，可在效期一个月外进行调换；不常用规格等需提前沟通确认。</p>
6		合同支付方式	1、付款方式为每月结算一次。每月根据实际采购量，在供应商提供的发票入账后完成付款。如因采购方财务流程等原因导致付款延迟，采购方提前通知供应商并说明原因。，达到付款条件起1日，支付合同总金额的100.00%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳
			<p>(1) 售后服务要求：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。根据医院订单数拆零销售。保证医院库房内未使用的耗材进行调换。效期一个月外，不常用规格等。如中标产品在使用过程中频繁出现质量问题，及时更换厂家。(2) 包装和运输、保险等：配送耗材时应采用专业配送设备，如:专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。(3) 采购项目的其他要求：①采购清单仅为预估采购品目，价格为预算价。中标人最终需严格按照采购方的实际需求提供产品（涵盖但不限于采购清单）进行供货，并依据实际情况据实结算。采购目录以医院的实际需求为准。为医院供应的耗材必须从内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台采购（平台上没有的品种除外）。投标人必须在内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台上拥有本次招标清单中挂网产品的配送权，且能够提供相应证</p>

明材料。②(1-9包)挂网耗材执行内蒙古网采最低采购价，如遇内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台、医保局等部门价格调整或市场价格调整，配送价格需在价格调整通知下达后的 24 小时内做出相应调整，并向采购方提供价格调整的详细说明及相关证明。非挂网耗材配送价格不得高于医院本次招标采购明细中的供货价格。③(1-9包)涉及挂网类耗材，其经销商必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。④供应商需及时、准确、完整地在我院 SPD 耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。信息变更应在发生后的 48 小时内完成更新，如因信息更新不及时导致的任何问题，供应商需承担全部责任。⑤供应商需在我院SPD耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。⑥供应商应配备与医用耗材物流服务相匹配的运输设备（如：冷链车、常温运输车等，车辆数量及规格应满足日常配送需求）、充足的仓储空间（仓储面积应根据预计配送量合理设定，并具备良好的通风、防潮、防火等设施）、高效的物流系统（具备订单跟踪、库存管理、配送路线优化等功能），设立专门负责医用耗材质量管理的部门，制定完善的规章制度（包括但不限于质量检验、仓储管理、配送安全等方面），并配备具备专业知识和经验的相关技术人员（技术人员应具备相应的资质证书和培训经历）。同时，供应商应严格遵循国家有关医用耗材管理的法律法规规定开展业务，如有违反，将承担相应的法律责任。⑦应提供招标清单中全部耗材的完整资质备案文件，并郑重保证所有文件真实、准确、有效，确保产品的进货渠道合法合规且质量稳定可靠。应根据医院的具体服务要求，精准提供与要求品规、数量完全相符的，质量合格的耗材，并随货提供相应权威的合格证明文件。⑧配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。⑨投标人的报价若明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，且存在可能影响产品质量或者不能诚信履约的风险时，应当要求其在评标现场提供详细的书面说明，并视情况提交相关证明材料。若投标人无法证明其报价的合理性，评标委员会应将其投标视为无效投标处理。⑩在本次招标活动中，若供应商成功中标，在合同履行期间，一旦出现中标产品涉及国家组织医用耗材集中带量采购、三明市主导的带量采购，或者因相关政策法规调整、产品质量等原因被取消挂网资格等情形，致使中标结果无法继续正常执行，那么中标供应商及相关责任方必须严格执行国家出台的对应政策要求。具体而言，若涉及带量采购，中标供应商需按照新的带量采购规则调整供应模式、价格体系、配送渠道等；若产品被取消挂网，则需依据国家相关规定，妥善处理合同终止、库存清理、后续供应替代等事宜，确保医疗市场供应稳定，维护患者合理用耗及医疗需求权益，同时保障招标采购活动在政策框架内合规有序推进。□一旦出现符合上述政策性带量采购的情况，招标人有权立即终止对应包内受影响医用耗材的当前招标采购流程。投标人应无条件配合招标人按照带量采购政策开展后续工作。在采购数量方面，将严格遵循带量采购所确定的约定采购量，医疗机构会根据实际需求，优先从带量采购中选企业采购相应的医用

		<p>耗材，以保障临床使用。价格方面，以带量采购中选价格作为结算依据，投标人不得再以原投标报价要求结算。（4）包装方式：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。</p>
--	--	--

采购包7：

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	交付 (实施) 的时间 (期限)：合作期内根据医院订单数量送货，满足配送企业在接收到医院采购订单需在 24 小时内响应， 3 天内送达，应急医用耗材及急诊手术用医用耗材需在 2 小时内送达医院指定地点。
2		标的提供地点	锡林郭勒盟蒙医医院耗材库房
3		合同履约期限	为确保采购项目的合理执行与资金的有效使用，本项目每包的预算总金额即为采购量。 合同终止条件： 当某一分包的耗材累计采购量达到该包的预算总价时，该分包的合同即自动终止。（如因特殊原因需添购的，应按照《政府采购法》第三十一款第三项规定：必须保证原有采购项目一致性或者服务配套的要求，需继续从原供应商处添购，且添购资金总额不超过原合同采购金额百分之十的）。
4		合同履约地点	锡林郭勒盟蒙医医院库房
			<p>（1）验收标准</p> <p>1.产品规格与型号</p> <p>①所有交付的耗材必须符合采购合同中明确规定的规格、型号和技术参数。</p> <p>②每批次货物需附带详细的产品清单，包括品名、规格、数量、生产批号及有效期等信息。</p> <p>2.质量要求</p> <p>①耗材需符合国家或行业相关质量标准（如GB、YY等标准）。</p> <p>②必须提供产品的合格证明文件，包括但不限于医疗器械注册证、检验报告等。</p> <p>3.包装要求</p> <p>①配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。</p> <p>②包装应具备良好的密封性、抗压性和耐腐蚀性，并符合卫生标准。</p> <p>4.效期管理</p> <p>①效期一个月外的耗材方可接受验收。对于不常用规格或其他特殊情况，需提前沟通确认。</p> <p>5.文件资料</p> <p>①每批次货物需附带完整的随货同行单据，包括发票、送货清单、产品合格证等。</p> <p>（2）交付标准</p> <p>1.交货时间</p> <p>①配送企业在接收到医院采购订单后需在24小时内响应，并在3天内送达锡林</p>

5	验收要求	<p>郭勒盟蒙医医院库房。</p> <p>②对于应急医用耗材及急诊手术用医用耗材，需在2小时内送达医院指定地点。</p> <p>2.交货地点</p> <p>①交货地点为锡林郭勒盟蒙医医院库房。供应商需将货物安全运抵指定地点，并按要求卸货入库。</p> <p>3.运输方式</p> <p>①配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准）。</p> <p>②冷链运输的耗材需配备温控设备，并实时监控温度变化，确保产品质量不受影响。</p> <p>4.数量核对</p> <p>①供应商需确保实际交付数量与采购订单一致。如有差异，需在验收时说明原因并及时补货或退换。</p> <p>（3）验收方法</p> <p>1.初步验收</p> <p>①外观检查：检查货物外包装是否完好无损，有无破损、污染或受潮现象。</p> <p>②数量核对：根据送货清单逐一核对货物数量，确保与订单一致。</p> <p>③文件审核：检查随货同行单据是否齐全，包括发票、送货清单、产品合格证等。</p> <p>2.技术验收</p> <p>①规格验证：核对货物规格、型号是否与合同约定一致。</p> <p>②质量检测：对部分耗材进行抽样检测，确保其性能指标符合国家标准或行业标准。</p> <p>③效期检查：核对每批次耗材的有效期，确保符合效期一个月外的要求。</p> <p>3.最终验收</p> <p>①在完成上述所有验收环节后，由医院采购部门出具验收报告，双方签字确认。</p> <p>（4）特殊情形处理</p> <p>1.不合格产品处理</p> <p>①如发现不合格产品，供应商需在24小时内响应并提供解决方案，包括但不限于退换货或补偿措施。</p> <p>2.延迟交货处理</p> <p>①如因供应商原因导致延迟交货，需承担相应违约责任，并赔偿因此造成的损失。</p> <p>3.调换与退货</p> <p>②对于未使用的耗材，可在效期一个月外进行调换；不常用规格等需提前沟通确认。</p>
6	合同支付方式	<p>1、付款方式为每月结算一次。每月根据实际采购量，在供应商提供的发票入账后完成付款。如因采购方财务流程等原因导致付款延迟，采购方提前通知供应商并说明原因。，达到付款条件起1日，支付合同总金额的100.00%</p>
7	履约保证金	<p>需要缴纳履约保证金：不缴纳</p>

8	其他	<p>(1) 售后服务要求：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。根据医院订单数拆零销售。保证医院库房内未使用的耗材进行调换。效期一个月外，不常用规格等。如中标产品在使用过程中频繁出现质量问题，及时更换厂家。(2) 包装和运输、保险等：配送耗材时应采用专业配送设备，如：专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。(3) 采购项目的其他要求：①采购清单仅为预估采购品目，价格为预算价。中标人最终需严格按照采购方的实际需求提供产品（涵盖但不限于采购清单）进行供货，并依据实际情况据实结算。采购目录以医院的实际需求为准。为医院供应的耗材必须从内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台采购（平台上没有的品种除外）。投标人必须在内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台上拥有本次招标清单中挂网产品的配送权，且能够提供相应证明材料。②(1-9包)挂网耗材执行内蒙古网采最低采购价，如遇内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台、医保局等部门价格调整或市场价格调整，配送价格需在价格调整通知下达后的 24 小时内做出相应调整，并向采购方提供价格调整的详细说明及相关证明。非挂网耗材配送价格不得高于医院本次招标采购明细中的供货价格。③(1-9包)涉及挂网类耗材，其经销商必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。④供应商需及时、准确、完整地在我院 SPD 耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。信息变更应在发生后的 48 小时内完成更新，如因信息更新不及时导致的任何问题，供应商需承担全部责任。⑤供应商需在我院SPD耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。⑥供应商应配备与医用耗材物流服务相匹配的运输设备（如：冷链车、常温运输车等，车辆数量及规格应满足日常配送需求）、充足的仓储空间（仓储面积应根据预计配送量合理设定，并具备良好的通风、防潮、防火等设施）、高效的物流系统（具备订单跟踪、库存管理、配送路线优化等功能），设立专门负责医用耗材质量管理的部门，制定完善的规章制度（包括但不限于质量检验、仓储管理、配送安全等方面），并配备具备专业知识和经验的相关技术人员（技术人员应具备相应的资质证书和培训经历）。同时，供应商应严格遵循国家有关医用耗材管理的法律法规规定开展业务，如有违反，将承担相应的法律责任。⑦应提供招标清单中全部耗材的完整资质备案文件，并郑重保证所有文件真实、准确、有效，确保产品的进货渠道合法合规且质量稳定可靠。应根据医院的具体服务要求，精准提供与要求品规、数量完全相符的，质量合格的耗材，并随货提供相应权威的合格证明文件。⑧配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。⑨投标人的报价若明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，且存在可能影响产品质量或者不能诚信履约的风险时，应当要求其在评标现场提供详细的书面说明，并视情况提交相关证明材料。若投标人无法证明其报价的合理性，评标委员会应将其投标视为无效投标处理。⑩在本次招</p>
---	----	---

		<p>标活动中，若供应商成功中标，在合同履行期间，一旦出现中标产品涉及国家组织医用耗材集中带量采购、三明市主导的带量采购，或者因相关政策法规调整、产品质量等原因被取消挂网资格等情形，致使中标结果无法继续正常执行，那么中标供应商及相关责任方必须严格执行国家出台的对应政策要求。具体而言，若涉及带量采购，中标供应商需按照新的带量采购规则调整供应模式、价格体系、配送渠道等；若产品被取消挂网，则需依据国家相关规定，妥善处理合同终止、库存清理、后续供应替代等事宜，确保医疗市场供应稳定，维护患者合理用耗及医疗需求权益，同时保障招标采购活动在政策框架内合规有序推进。□一旦出现符合上述政策性带量采购的情况，招标人有权立即终止对应包内受影响医用耗材的当前招标采购流程。投标人应无条件配合招标人按照带量采购政策开展后续工作。在采购数量方面，将严格遵循带量采购所确定的约定采购量，医疗机构会根据实际需求，优先从带量采购中选企业采购相应的医用耗材，以保障临床使用。价格方面，以带量采购中选价格作为结算依据，投标人不得再以原投标报价要求结算。（4）包装方式：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。</p>
--	--	---

采购包8:

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	交付 (实施) 的时间 (期限)：合作期内根据医院订单数量送货，满足配送企业在接收到医院采购订单需在 24 小时内响应， 3 天内送达，应急医用耗材及急诊手术用医用耗材需在 2 小时内送达医院指定地点。
2		标的提供地点	锡林郭勒盟蒙医医院耗材库房
3		合同履约期限	为确保采购项目的合理执行与资金的有效使用，本项目每包的预算总金额即为采购量。合同终止条件：当某一分包的耗材累计采购量达到该包的预算总价时，该分包的合同即自动终止。（如因特殊原因需添购的，应按照《政府采购法》第三十一款第三项规定：必须保证原有采购项目一致性或者服务配套的要求，需继续从原供应商处添购，且添购资金总额不超过原合同采购金额百分之十的）。
4		合同履约地点	锡林郭勒盟医医院库房
			<p>（1）验收标准</p> <p>1.产品规格与型号</p> <p>①所有交付的耗材必须符合采购合同中明确规定的规格、型号和技术参数。</p> <p>②每批次货物需附带详细的产品清单，包括品名、规格、数量、生产批号及有效期等信息。</p> <p>2.质量要求</p> <p>①耗材需符合国家或行业相关质量标准（如GB、YY等标准）。</p> <p>②必须提供产品的合格证明文件，包括但不限于医疗器械注册证、检验报告等。</p>

- 3.包装要求
- ①配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。
- ②包装应具备良好的密封性、抗压性和耐腐蚀性，并符合卫生标准。
- 4.效期管理
- ①效期一个月外的耗材方可接受验收。对于不常用规格或其他特殊情况，需提前沟通确认。
- 5.文件资料
- ①每批次货物需附带完整的随货同行单据，包括发票、送货清单、产品合格证等。
- （2）交付标准
- 1.交货时间
- ①配送企业在接收到医院采购订单后需在24小时内响应，并在3天内送达锡林郭勒盟蒙医医院库房。
- ②对于应急医用耗材及急诊手术用医用耗材，需在2小时内送达医院指定地点。
- 2.交货地点
- ①交货地点为锡林郭勒盟蒙医医院库房。供应商需将货物安全运抵指定地点，并按要求卸货入库。
- 3.运输方式
- ①配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准）。
- ②冷链运输的耗材需配备温控设备，并实时监控温度变化，确保产品质量不受影响。
- 4.数量核对
- ①供应商需确保实际交付数量与采购订单一致。如有差异，需在验收时说明原因并及时补货或退换。
- （3）验收方法
- 1.初步验收
- ①外观检查：检查货物外包装是否完好无损，有无破损、污染或受潮现象。
- ②数量核对：根据送货清单逐一核对货物数量，确保与订单一致。
- ③文件审核：检查随货同行单据是否齐全，包括发票、送货清单、产品合格证等。
- 2.技术验收
- ①规格验证：核对货物规格、型号是否与合同约定一致。
- ②质量检测：对部分耗材进行抽样检测，确保其性能指标符合国家标准或行业标准。
- ③效期检查：核对每批次耗材的有效期，确保符合效期一个月外的要求。
- 3.最终验收
- ①在完成上述所有验收环节后，由医院采购部门出具验收报告，双方签字确认。
- （4）特殊情形处理
- 1.不合格产品处理

			<p>①如发现不合格产品，供应商需在24小时内响应并提供解决方案，包括但不限于退换货或补偿措施。</p> <p>2.延迟交货处理</p> <p>①如因供应商原因导致延迟交货，需承担相应违约责任，并赔偿因此造成的损失。</p> <p>3.调换与退货</p> <p>②对于未使用的耗材，可在效期一个月外进行调换；不常用规格等需提前沟通确认。</p>
6		合同支付方式	<p>1、付款方式为每月结算一次。每月根据实际采购量，在供应商提供的发票入账后完成付款。如因采购方财务流程等原因导致付款延迟，采购方提前通知供应商并说明原因。，达到付款条件起1日，支付合同总金额的100.00%</p>
7		履约保证金	<p>需要缴纳履约保证金：不缴纳</p>
			<p>（1）售后服务要求：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。根据医院订单数拆零销售。保证医院库房内未使用的耗材进行调换。效期一个月外，不常用规格等。如中标产品在使用过程中频繁出现质量问题，及时更换厂家。（2）包装和运输、保险等：配送耗材时应采用专业配送设备，如：专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。（3）采购项目的其他要求：①采购清单仅为预估采购品目，价格为预算价。中标人最终需严格按照采购方的实际需求提供产品（涵盖但不限于采购清单）进行供货，并依据实际情况据实结算。采购目录以医院的实际需求为准。为医院供应的耗材必须从内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台采购（平台上没有的品种除外）。投标人必须在内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台上拥有本次招标清单中挂网产品的配送权，且能够提供相应证明材料。②(1-9包)挂网耗材执行内蒙古网采最低采购价，如遇内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台、医保局等部门价格调整或市场价格调整，配送价格需在价格调整通知下达后的 24 小时内做出相应调整，并向采购方提供价格调整的详细说明及相关证明。非挂网耗材配送价格不得高于医院本次招标采购明细中的供货价格。③(1-9包)涉及挂网类耗材，其经销商必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。④供应商需及时、准确、完整地在我院 SPD 耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。信息变更应在发生后的 48 小时内完成更新，如因信息更新不及时导致的任何问题，供应商需承担全部责任。⑤供应商需在我院SPD耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。⑥供应商应配备与医用耗材物流服务相匹配的运输设备（如：冷链车、常温运输车等，车辆数量及规格应满足日常配送需求）、充足的仓储空间（仓储面积应根据预计配送量合理设定，并具备良好的通风、防潮、防火等设施）、高效的物流系统（具备订单跟踪、库存管理、配送路线优化等功能），设立专门负责医用耗材质量管理的部门，制定完善的规章制度（包括但不限于质量检验、仓储管理、配送安全等方面），并配备具备专业知识和经验的相关技术人员（技术人员应具备相应的资质证书和培训经历）。同时，</p>

8		其他	<p>供应商应严格遵循国家有关医用耗材管理的法律法规规定开展业务，如有违反，将承担相应的法律责任。⑦应提供招标清单中全部耗材的完整资质备案文件，并郑重保证所有文件真实、准确、有效，确保产品的进货渠道合法合规且质量稳定可靠。应根据医院的具体服务要求，精准提供与要求品规、数量完全相符的，质量合格的耗材，并随货提供相应权威的合格证明文件。⑧配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。⑨投标人的报价若明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，且存在可能影响产品质量或者不能诚信履约的风险时，应当要求其在评标现场提供详细的书面说明，并视情况提交相关证明材料。若投标人无法证明其报价的合理性，评标委员会应将其投标视为无效投标处理。⑩在本次招标活动中，若供应商成功中标，在合同履行期间，一旦出现中标产品涉及国家组织医用耗材集中带量采购、三明市主导的带量采购，或者因相关政策法规调整、产品质量等原因被取消挂网资格等情形，致使中标结果无法继续正常执行，那么中标供应商及相关责任方必须严格执行国家出台的对应政策要求。具体而言，若涉及带量采购，中标供应商需按照新的带量采购规则调整供应模式、价格体系、配送渠道等；若产品被取消挂网，则需依据国家相关规定，妥善处理合同终止、库存清理、后续供应替代等事宜，确保医疗市场供应稳定，维护患者合理用耗及医疗需求权益，同时保障招标采购活动在政策框架内合规有序推进。□一旦出现符合上述政策性带量采购的情况，招标人有权立即终止对应包内受影响医用耗材的当前招标采购流程。投标人应无条件配合招标人按照带量采购政策开展后续工作。在采购数量方面，将严格遵循带量采购所确定的约定采购量，医疗机构会根据实际需求，优先从带量采购中选企业采购相应的医用耗材，以保障临床使用。价格方面，以带量采购中选价格作为结算依据，投标人不得再以原投标报价要求结算。（4）包装方式：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。</p>
---	--	----	---

采购包9:

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	交付(实施)的时间(期限): 合作期内根据医院订单数量送货，满足配送企业在接收到医院采购订单需在24小时内响应，3天内送达，应急医用耗材及急诊手术用医用耗材需在2小时内送达医院指定地点。
2		标的提供地点	锡林郭勒盟蒙医医院耗材库房

3		合同履约期限	<p>为确保采购项目的合理执行与资金的有效使用，本项目每包的预算总金额即为采购量。 合同终止条件： 当某一分包的耗材累计采购量达到该包的预算总价时，该分包的合同即自动终止。（如因特殊原因需添购的，应按照《政府采购法》第三十一款第三项规定：必须保证原有采购项目一致性或者服务配套的要求，需继续从原供应商处添购，且添购资金总额不超过原合同采购金额百分之十的）。</p>
4		合同履约地点	<p>因字数限制，具体内容详见附件。</p>
5		验收要求	<p>（1）验收标准</p> <p>1.产品规格与型号</p> <p>①所有交付的耗材必须符合采购合同中明确规定的规格、型号和技术参数。</p> <p>②每批次货物需附带详细的产品清单，包括品名、规格、数量、生产批号及有效期等信息。</p> <p>2.质量要求</p> <p>①耗材需符合国家或行业相关质量标准（如GB、YY等标准）。</p> <p>②必须提供产品的合格证明文件，包括但不限于医疗器械注册证、检验报告等。</p> <p>3.包装要求</p> <p>①配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。</p> <p>②包装应具备良好的密封性、抗压性和耐腐蚀性，并符合卫生标准。</p> <p>4.效期管理</p> <p>①效期一个月外的耗材方可接受验收。对于不常用规格或其他特殊情况，需提前沟通确认。</p> <p>5.文件资料</p> <p>①每批次货物需附带完整的随货同行单据，包括发票、送货清单、产品合格证等。</p> <p>（2）交付标准</p> <p>1.交货时间</p> <p>①配送企业在接收到医院采购订单后需在24小时内响应，并在3天内送达锡林郭勒盟蒙医医院库房。</p> <p>②对于应急医用耗材及急诊手术用医用耗材，需在2小时内送达医院指定地点。</p> <p>2.交货地点</p> <p>①交货地点为锡林郭勒盟蒙医医院库房。供应商需将货物安全运抵指定地点，并按要求卸货入库。</p> <p>3.运输方式</p> <p>①配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准）。</p> <p>②冷链运输的耗材需配备温控设备，并实时监控温度变化，确保产品质量不受影响。</p> <p>4.数量核对</p> <p>①供应商需确保实际交付数量与采购订单一致。如有差异，需在验收时说明原因并及时补货或退换。</p>

			<p>(3) 验收方法</p> <p>1.初步验收</p> <p>①外观检查：检查货物外包装是否完好无损，有无破损、污染或受潮现象。</p> <p>②数量核对：根据送货清单逐一核对货物数量，确保与订单一致。</p> <p>③文件审核：检查随货同行单据是否齐全，包括发票、送货清单、产品合格证等。</p> <p>2.技术验收</p> <p>①规格验证：核对货物规格、型号是否与合同约定一致。</p> <p>②质量检测：对部分耗材进行抽样检测，确保其性能指标符合国家标准或行业标准。</p> <p>③效期检查：核对每批次耗材的有效期，确保符合效期一个月外的要求。</p> <p>3.最终验收</p> <p>①在完成上述所有验收环节后，由医院采购部门出具验收报告，双方签字确认。</p> <p>(4) 特殊情形处理</p> <p>1.不合格产品处理</p> <p>①如发现不合格产品，供应商需在24小时内响应并提供解决方案，包括但不限于退换货或补偿措施。</p> <p>2.延迟交货处理</p> <p>①如因供应商原因导致延迟交货，需承担相应违约责任，并赔偿因此造成的损失。</p> <p>3.调换与退货</p> <p>②对于未使用的耗材，可在效期一个月外进行调换；不常用规格等需提前沟通确认。</p>
6		合同支付方式	1、付款方式为每月结算一次。每月根据实际采购量，在供应商提供的发票入账后完成付款。如因采购方财务流程等原因导致付款延迟，采购方提前通知供应商并说明原因。，达到付款条件起1日，支付合同总金额的100.00%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳
			<p>(1) 售后服务要求：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。根据医院订单数拆零销售。保证医院库房内未使用的耗材进行调换。效期一个月外，不常用规格等。如中标产品在使用过程中频繁出现质量问题，及时更换厂家。(2) 包装和运输、保险等：配送耗材时应采用专业配送设备，如:专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。(3) 采购项目的其他要求：①采购清单仅为预估采购品目，价格为预算价。中标人最终需严格按照采购方的实际需求提供产品（涵盖但不限于采购清单）进行供货，并依据实际情况据实结算。采购目录以医院的实际需求为准。为医院供应的耗材必须从内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台采购（平台上没有的品种除外）。投标人必须在内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台上拥有本次招标清单中挂网产品的配送权，且能够提供相应证</p>

明材料。②(1-9包)挂网耗材执行内蒙古网采最低采购价，如遇内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台、医保局等部门价格调整或市场价格调整，配送价格需在价格调整通知下达后的 24 小时内做出相应调整，并向采购方提供价格调整的详细说明及相关证明。非挂网耗材配送价格不得高于医院本次招标采购明细中的供货价格。③(1-9包)涉及挂网类耗材，其经销商必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。④供应商需及时、准确、完整地在我院 SPD 耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。信息变更应在发生后的 48 小时内完成更新，如因信息更新不及时导致的任何问题，供应商需承担全部责任。⑤供应商需在我院SPD耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。⑥供应商应配备与医用耗材物流服务相匹配的运输设备（如：冷链车、常温运输车等，车辆数量及规格应满足日常配送需求）、充足的仓储空间（仓储面积应根据预计配送量合理设定，并具备良好的通风、防潮、防火等设施）、高效的物流系统（具备订单跟踪、库存管理、配送路线优化等功能），设立专门负责医用耗材质量管理的部门，制定完善的规章制度（包括但不限于质量检验、仓储管理、配送安全等方面），并配备具备专业知识和经验的相关技术人员（技术人员应具备相应的资质证书和培训经历）。同时，供应商应严格遵循国家有关医用耗材管理的法律法规规定开展业务，如有违反，将承担相应的法律责任。⑦应提供招标清单中全部耗材的完整资质备案文件，并郑重保证所有文件真实、准确、有效，确保产品的进货渠道合法合规且质量稳定可靠。应根据医院的具体服务要求，精准提供与要求品规、数量完全相符的，质量合格的耗材，并随货提供相应权威的合格证明文件。⑧配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。⑨投标人的报价若明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，且存在可能影响产品质量或者不能诚信履约的风险时，应当要求其在评标现场提供详细的书面说明，并视情况提交相关证明材料。若投标人无法证明其报价的合理性，评标委员会应将其投标视为无效投标处理。⑩在本次招标活动中，若供应商成功中标，在合同履行期间，一旦出现中标产品涉及国家组织医用耗材集中带量采购、三明市主导的带量采购，或者因相关政策法规调整、产品质量等原因被取消挂网资格等情形，致使中标结果无法继续正常执行，那么中标供应商及相关责任方必须严格执行国家出台的对应政策要求。具体而言，若涉及带量采购，中标供应商需按照新的带量采购规则调整供应模式、价格体系、配送渠道等；若产品被取消挂网，则需依据国家相关规定，妥善处理合同终止、库存清理、后续供应替代等事宜，确保医疗市场供应稳定，维护患者合理用耗及医疗需求权益，同时保障招标采购活动在政策框架内合规有序推进。□一旦出现符合上述政策性带量采购的情况，招标人有权立即终止对应包内受影响医用耗材的当前招标采购流程。投标人应无条件配合招标人按照带量采购政策开展后续工作。在采购数量方面，将严格遵循带量采购所确定的约定采购量，医疗机构会根据实际需求，优先从带量采购中选企业采购相应的医用

			<p>耗材，以保障临床使用。价格方面，以带量采购中选价格作为结算依据，投标人不得再以原投标报价要求结算。（4）包装方式：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。</p>
--	--	--	--

采购包10:

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	交付 (实施) 的时间 (期限): 合作期内根据医院订单数量送货，满足配送企业在接收到医院采购订单需在 24 小时内响应， 3 天内送达，应急医用耗材及急诊手术用医用耗材需在 2 小时内送达医院指定地点。
2		标的提供地点	锡林郭勒盟蒙医医院耗材库房
3		合同履约期限	<p>为确保采购项目的合理执行与资金的有效使用，本项目每包的预算总金额即为采购量。 合同终止条件： 当某一分包的耗材累计采购量达到该包的预算总价时，该分包的合同即自动终止。（如因特殊原因需添购的，应按照《政府采购法》第三十一款第三项规定：必须保证原有采购项目一致性或者服务配套的要求，需继续从原供应商处添购，且添购资金总额不超过原合同采购金额百分之十的）。</p>
4		合同履约地点	锡林郭勒盟蒙医医院库房
			<p>（1）验收标准</p> <p>1.产品规格与型号</p> <p>①所有交付的耗材必须符合采购合同中明确规定的规格、型号和技术参数。</p> <p>②每批次货物需附带详细的产品清单，包括品名、规格、数量、生产批号及有效期等信息。</p> <p>2.质量要求</p> <p>①耗材需符合国家或行业相关质量标准（如GB、YY等标准）。</p> <p>②必须提供产品的合格证明文件，包括但不限于医疗器械注册证、检验报告等。</p> <p>3.包装要求</p> <p>①配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。</p> <p>②包装应具备良好的密封性、抗压性和耐腐蚀性，并符合卫生标准。</p> <p>4.效期管理</p> <p>①效期一个月外的耗材方可接受验收。对于不常用规格或其他特殊情况，需提前沟通确认。</p> <p>5.文件资料</p> <p>①每批次货物需附带完整的随货同行单据，包括发票、送货清单、产品合格证等。</p> <p>（2）交付标准</p> <p>1.交货时间</p> <p>①配送企业在接收到医院采购订单后需在24小时内响应，并在3天内送达锡林</p>

5	验收要求	<p>郭勒盟蒙医医院库房。</p> <p>②对于应急医用耗材及急诊手术用医用耗材，需在2小时内送达医院指定地点。</p> <p>2.交货地点</p> <p>①交货地点为锡林郭勒盟蒙医医院库房。供应商需将货物安全运抵指定地点，并按要求卸货入库。</p> <p>3.运输方式</p> <p>①配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准）。</p> <p>②冷链运输的耗材需配备温控设备，并实时监控温度变化，确保产品质量不受影响。</p> <p>4.数量核对</p> <p>①供应商需确保实际交付数量与采购订单一致。如有差异，需在验收时说明原因并及时补货或退换。</p> <p>（3）验收方法</p> <p>1.初步验收</p> <p>①外观检查：检查货物外包装是否完好无损，有无破损、污染或受潮现象。</p> <p>②数量核对：根据送货清单逐一核对货物数量，确保与订单一致。</p> <p>③文件审核：检查随货同行单据是否齐全，包括发票、送货清单、产品合格证等。</p> <p>2.技术验收</p> <p>①规格验证：核对货物规格、型号是否与合同约定一致。</p> <p>②质量检测：对部分耗材进行抽样检测，确保其性能指标符合国家标准或行业标准。</p> <p>③效期检查：核对每批次耗材的有效期，确保符合效期一个月外的要求。</p> <p>3.最终验收</p> <p>①在完成上述所有验收环节后，由医院采购部门出具验收报告，双方签字确认。</p> <p>（4）特殊情形处理</p> <p>1.不合格产品处理</p> <p>①如发现不合格产品，供应商需在24小时内响应并提供解决方案，包括但不限于退换货或补偿措施。</p> <p>2.延迟交货处理</p> <p>①如因供应商原因导致延迟交货，需承担相应违约责任，并赔偿因此造成的损失。</p> <p>3.调换与退货</p> <p>②对于未使用的耗材，可在效期一个月外进行调换；不常用规格等需提前沟通确认。</p>
6	合同支付方式	<p>1、付款方式为每月结算一次。每月根据实际采购量，在供应商提供的发票入账后完成付款。如因采购方财务流程等原因导致付款延迟，采购方提前通知供应商并说明原因。，达到付款条件起1日，支付合同总金额的100.00%</p>
7	履约保证金	<p>需要缴纳履约保证金：不缴纳</p>

8	其他	<p>(1) 售后服务要求：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。根据医院订单数拆零销售。保证医院库房内未使用的耗材进行调换。效期一个月外，不常用规格等。如中标产品在使用过程中频繁出现质量问题，及时更换厂家。(2) 包装和运输、保险等：配送耗材时应采用专业配送设备，如：专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。(3) 采购项目的其他要求：①采购清单仅为预估采购品目，价格为预算价。中标人最终需严格按照采购方的实际需求提供产品（涵盖但不限于采购清单）进行供货，并依据实际情况据实结算。采购目录以医院的实际需求为准。为医院供应的耗材必须从内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台采购（平台上没有的品种除外）。投标人必须在内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台上拥有本次招标清单中挂网产品的配送权，且能够提供相应证明材料。②(1-9包)挂网耗材执行内蒙古网采最低采购价，如遇内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台、医保局等部门价格调整或市场价格调整，配送价格需在价格调整通知下达后的 24 小时内做出相应调整，并向采购方提供价格调整的详细说明及相关证明。非挂网耗材配送价格不得高于医院本次招标采购明细中的供货价格。③(1-9包)涉及挂网类耗材，其经销商必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。④供应商需及时、准确、完整地在我院 SPD 耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。信息变更应在发生后的 48 小时内完成更新，如因信息更新不及时导致的任何问题，供应商需承担全部责任。⑤供应商需在我院SPD耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。⑥供应商应配备与医用耗材物流服务相匹配的运输设备（如：冷链车、常温运输车等，车辆数量及规格应满足日常配送需求）、充足的仓储空间（仓储面积应根据预计配送量合理设定，并具备良好的通风、防潮、防火等设施）、高效的物流系统（具备订单跟踪、库存管理、配送路线优化等功能），设立专门负责医用耗材质量管理的部门，制定完善的规章制度（包括但不限于质量检验、仓储管理、配送安全等方面），并配备具备专业知识和经验的相关技术人员（技术人员应具备相应的资质证书和培训经历）。同时，供应商应严格遵循国家有关医用耗材管理的法律法规规定开展业务，如有违反，将承担相应的法律责任。⑦应提供招标清单中全部耗材的完整资质备案文件，并郑重保证所有文件真实、准确、有效，确保产品的进货渠道合法合规且质量稳定可靠。应根据医院的具体服务要求，精准提供与要求品规、数量完全相符的，质量合格的耗材，并随货提供相应权威的合格证明文件。⑧配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。⑨投标人的报价若明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，且存在可能影响产品质量或者不能诚信履约的风险时，应当要求其在评标现场提供详细的书面说明，并视情况提交相关证明材料。若投标人无法证明其报价的合理性，评标委员会应将其投标视为无效投标处理。⑩在本次招</p>
---	----	---

		<p>标活动中，若供应商成功中标，在合同履行期间，一旦出现中标产品涉及国家组织医用耗材集中带量采购、三明市主导的带量采购，或者因相关政策法规调整、产品质量等原因被取消挂网资格等情形，致使中标结果无法继续正常执行，那么中标供应商及相关责任方必须严格执行国家出台的对应政策要求。具体而言，若涉及带量采购，中标供应商需按照新的带量采购规则调整供应模式、价格体系、配送渠道等；若产品被取消挂网，则需依据国家相关规定，妥善处理合同终止、库存清理、后续供应替代等事宜，确保医疗市场供应稳定，维护患者合理用耗及医疗需求权益，同时保障招标采购活动在政策框架内合规有序推进。□一旦出现符合上述政策性带量采购的情况，招标人有权立即终止对应包内受影响医用耗材的当前招标采购流程。投标人应无条件配合招标人按照带量采购政策开展后续工作。在采购数量方面，将严格遵循带量采购所确定的约定采购量，医疗机构会根据实际需求，优先从带量采购中选企业采购相应的医用耗材，以保障临床使用。价格方面，以带量采购中选价格作为结算依据，投标人不得再以原投标报价要求结算。（4）包装方式：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。</p>
--	--	---

采购包11：

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	交付 (实施) 的时间 (期限)：合作期内根据医院订单数量送货，满足配送企业在接收到医院采购订单需在 24 小时内响应， 3 天内送达，应急医用耗材及急诊手术用医用耗材需在 2 小时内送达医院指定地点。
2		标的提供地点	锡林郭勒盟蒙医医院耗材库房
3		合同履约期限	为确保采购项目的合理执行与资金的有效使用，本项目每包的预算总金额即为采购量。 合同终止条件： 当某一分包的耗材累计采购量达到该包的预算总价时，该分包的合同即自动终止。（如因特殊原因需添购的，应按照《政府采购法》第三十一款第三项规定：必须保证原有采购项目一致性或者服务配套的要求，需要继续从原供应商处添购，且添购资金总额不超过原合同采购金额百分之十的）。
4		合同履约地点	锡林郭勒盟蒙医医院库房
			<p>（1）验收标准</p> <p>1.产品规格与型号</p> <p>①所有交付的耗材必须符合采购合同中明确规定的规格、型号和技术参数。</p> <p>②每批次货物需附带详细的产品清单，包括品名、规格、数量、生产批号及有效期等信息。</p> <p>2.质量要求</p> <p>①耗材需符合国家或行业相关质量标准（如GB、YY等标准）。</p> <p>②必须提供产品的合格证明文件，包括但不限于医疗器械注册证、检验报告等。</p>

3.包装要求

- ①配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。
- ②包装应具备良好的密封性、抗压性和耐腐蚀性，并符合卫生标准。

4.效期管理

- ①效期一个月外的耗材方可接受验收。对于不常用规格或其他特殊情况，需提前沟通确认。

5.文件资料

- ①每批次货物需附带完整的随货同行单据，包括发票、送货清单、产品合格证等。

（2）交付标准

1.交货时间

- ①配送企业在接收到医院采购订单后需在**24**小时内响应，并在**3**天内送达锡林郭勒盟蒙医医院库房。
- ②对于应急医用耗材及急诊手术用医用耗材，需在**2**小时内送达医院指定地点。

2.交货地点

- ①交货地点为锡林郭勒盟蒙医医院库房。供应商需将货物安全运抵指定地点，并按要求卸货入库。

3.运输方式

- ①配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准）。
- ②冷链运输的耗材需配备温控设备，并实时监控温度变化，确保产品质量不受影响。

4.数量核对

- ①供应商需确保实际交付数量与采购订单一致。如有差异，需在验收时说明原因并及时补货或退换。

（3）验收方法

1.初步验收

- ①外观检查：检查货物外包装是否完好无损，有无破损、污染或受潮现象。
- ②数量核对：根据送货清单逐一核对货物数量，确保与订单一致。
- ③文件审核：检查随货同行单据是否齐全，包括发票、送货清单、产品合格证等。

2.技术验收

- ①规格验证：核对货物规格、型号是否与合同约定一致。
- ②质量检测：对部分耗材进行抽样检测，确保其性能指标符合国家标准或行业标准。
- ③效期检查：核对每批次耗材的有效期，确保符合效期一个月外的要求。

3.最终验收

- ①在完成上述所有验收环节后，由医院采购部门出具验收报告，双方签字确认。

（4）特殊情形处理

1.不合格产品处理

			<p>①如发现不合格产品，供应商需在24小时内响应并提供解决方案，包括但不限于退换货或补偿措施。</p> <p>2.延迟交货处理</p> <p>①如因供应商原因导致延迟交货，需承担相应违约责任，并赔偿因此造成的损失。</p> <p>3.调换与退货</p> <p>②对于未使用的耗材，可在效期一个月外进行调换；不常用规格等需提前沟通确认。</p>
6		合同支付方式	<p>1、付款方式为每月结算一次。每月根据实际采购量，在供应商提供的发票入账后完成付款。如因采购方财务流程等原因导致付款延迟，采购方提前通知供应商并说明原因。，达到付款条件起1日，支付合同总金额的100.00%</p>
7		履约保证金	<p>需要缴纳履约保证金：不缴纳</p>
			<p>（1）售后服务要求：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。根据医院订单数拆零销售。保证医院库房内未使用的耗材进行调换。效期一个月外，不常用规格等。如中标产品在使用过程中频繁出现质量问题，及时更换厂家。（2）包装和运输、保险等：配送耗材时应采用专业配送设备，如：专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。（3）采购项目的其他要求：①采购清单仅为预估采购品目，价格为预算价。中标人最终需严格按照采购方的实际需求提供产品（涵盖但不限于采购清单）进行供货，并依据实际情况据实结算。采购目录以医院的实际需求为准。为医院供应的耗材必须从内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台采购（平台上没有的品种除外）。投标人必须在内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台上拥有本次招标清单中挂网产品的配送权，且能够提供相应证明材料。②(1-9包)挂网耗材执行内蒙古网采最低采购价，如遇内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台、医保局等部门价格调整或市场价格调整，配送价格需在价格调整通知下达后的 24 小时内做出相应调整，并向采购方提供价格调整的详细说明及相关证明。非挂网耗材配送价格不得高于医院本次招标采购明细中的供货价格。③(1-9包)涉及挂网类耗材，其经销商必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。④供应商需及时、准确、完整地在我院 SPD 耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。信息变更应在发生后的 48 小时内完成更新，如因信息更新不及时导致的任何问题，供应商需承担全部责任。⑤供应商需在我院SPD耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。⑥供应商应配备与医用耗材物流服务相匹配的运输设备（如：冷链车、常温运输车等，车辆数量及规格应满足日常配送需求）、充足的仓储空间（仓储面积应根据预计配送量合理设定，并具备良好的通风、防潮、防火等设施）、高效的物流系统（具备订单跟踪、库存管理、配送路线优化等功能），设立专门负责医用耗材质量管理的部门，制定完善的规章制度（包括但不限于质量检验、仓储管理、配送安全等方面），并配备具备专业知识和经验的相关技术人员（技术人员应具备相应的资质证书和培训经历）。同时，</p>

8		其他	<p>供应商应严格遵循国家有关医用耗材管理的法律法规规定开展业务，如有违反，将承担相应的法律责任。⑦应提供招标清单中全部耗材的完整资质备案文件，并郑重保证所有文件真实、准确、有效，确保产品的进货渠道合法合规且质量稳定可靠。应根据医院的具体服务要求，精准提供与要求品规、数量完全相符的，质量合格的耗材，并随货提供相应权威的合格证明文件。⑧配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。⑨投标人的报价若明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，且存在可能影响产品质量或者不能诚信履约的风险时，应当要求其在评标现场提供详细的书面说明，并视情况提交相关证明材料。若投标人无法证明其报价的合理性，评标委员会应将其投标视为无效投标处理。⑩在本次招标活动中，若供应商成功中标，在合同履行期间，一旦出现中标产品涉及国家组织医用耗材集中带量采购、三明市主导的带量采购，或者因相关政策法规调整、产品质量等原因被取消挂网资格等情形，致使中标结果无法继续正常执行，那么中标供应商及相关责任方必须严格执行国家出台的对政策要求。具体而言，若涉及带量采购，中标供应商需按照新的带量采购规则调整供应模式、价格体系、配送渠道等；若产品被取消挂网，则需依据国家相关规定，妥善处理合同终止、库存清理、后续供应替代等事宜，确保医疗市场供应稳定，维护患者合理用耗及医疗需求权益，同时保障招标采购活动在政策框架内合规有序推进。□一旦出现符合上述政策性带量采购的情况，招标人有权立即终止对应包内受影响医用耗材的当前招标采购流程。投标人应无条件配合招标人按照带量采购政策开展后续工作。在采购数量方面，将严格遵循带量采购所确定的约定采购量，医疗机构会根据实际需求，优先从带量采购中选企业采购相应的医用耗材，以保障临床使用。价格方面，以带量采购中选价格作为结算依据，投标人不得再以原投标报价要求结算。（4）包装方式：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。</p>
---	--	----	--

采购包12：

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	交付 (实施) 的时间 (期限)：合作期内根据医院订单数量送货，满足配送企业在接收到医院采购订单需在24小时内响应，3天内送达，应急医用耗材及急诊手术用医用耗材需在2小时内送达医院指定地点。
2		标的提供地点	锡林郭勒盟蒙医医院耗材库房

3		合同履约期限	为确保采购项目的合理执行与资金的有效使用，本项目每包的预算总金额即为采购量。 合同终止条件： 当某一分包的耗材累计采购量达到该包的预算总价时，该分包的合同即自动终止。（如因特殊原因需添购的，应按照《政府采购法》第三十一款第三项规定：必须保证原有采购项目一致性或者服务配套的要求，需继续从原供应商处添购，且添购资金总额不超过原合同采购金额百分之十的）。
4		合同履约地点	锡林郭勒盟医医院库房
5		验收要求	<p>（1）验收标准</p> <p>1.产品规格与型号</p> <p>①所有交付的耗材必须符合采购合同中明确规定的规格、型号和技术参数。</p> <p>②每批次货物需附带详细的产品清单，包括品名、规格、数量、生产批号及有效期等信息。</p> <p>2.质量要求</p> <p>①耗材需符合国家或行业相关质量标准（如GB、YY等标准）。</p> <p>②必须提供产品的合格证明文件，包括但不限于医疗器械注册证、检验报告等。</p> <p>3.包装要求</p> <p>①配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。</p> <p>②包装应具备良好的密封性、抗压性和耐腐蚀性，并符合卫生标准。</p> <p>4.效期管理</p> <p>①效期一个月外的耗材方可接受验收。对于不常用规格或其他特殊情况，需提前沟通确认。</p> <p>5.文件资料</p> <p>①每批次货物需附带完整的随货同行单据，包括发票、送货清单、产品合格证等。</p> <p>（2）交付标准</p> <p>1.交货时间</p> <p>①配送企业在接收到医院采购订单后需在24小时内响应，并在3天内送达锡林郭勒盟蒙医医院库房。</p> <p>②对于应急医用耗材及急诊手术用医用耗材，需在2小时内送达医院指定地点。</p> <p>2.交货地点</p> <p>①交货地点为锡林郭勒盟蒙医医院库房。供应商需将货物安全运抵指定地点，并按要求卸货入库。</p> <p>3.运输方式</p> <p>①配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准）。</p> <p>②冷链运输的耗材需配备温控设备，并实时监控温度变化，确保产品质量不受影响。</p> <p>4.数量核对</p> <p>①供应商需确保实际交付数量与采购订单一致。如有差异，需在验收时说明原因并及时补货或退换。</p>

			<p>(3) 验收方法</p> <p>1.初步验收</p> <p>①外观检查：检查货物外包装是否完好无损，有无破损、污染或受潮现象。</p> <p>②数量核对：根据送货清单逐一核对货物数量，确保与订单一致。</p> <p>③文件审核：检查随货同行单据是否齐全，包括发票、送货清单、产品合格证等。</p> <p>2.技术验收</p> <p>①规格验证：核对货物规格、型号是否与合同约定一致。</p> <p>②质量检测：对部分耗材进行抽样检测，确保其性能指标符合国家标准或行业标准。</p> <p>③效期检查：核对每批次耗材的有效期，确保符合效期一个月外的要求。</p> <p>3.最终验收</p> <p>①在完成上述所有验收环节后，由医院采购部门出具验收报告，双方签字确认。</p> <p>(4) 特殊情形处理</p> <p>1.不合格产品处理</p> <p>①如发现不合格产品，供应商需在24小时内响应并提供解决方案，包括但不限于退换货或补偿措施。</p> <p>2.延迟交货处理</p> <p>①如因供应商原因导致延迟交货，需承担相应违约责任，并赔偿因此造成的损失。</p> <p>3.调换与退货</p> <p>②对于未使用的耗材，可在效期一个月外进行调换；不常用规格等需提前沟通确认。</p>
6		合同支付方式	1、付款方式为每月结算一次。每月根据实际采购量，在供应商提供的发票入账后完成付款。如因采购方财务流程等原因导致付款延迟，采购方提前通知供应商并说明原因。，达到付款条件起1日，支付合同总金额的100.00%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳
			<p>(1) 售后服务要求：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。根据医院订单数拆零销售。保证医院库房内未使用的耗材进行调换。效期一个月外，不常用规格等。如中标产品在使用过程中频繁出现质量问题，及时更换厂家。(2) 包装和运输、保险等：配送耗材时应采用专业配送设备，如:专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。(3) 采购项目的其他要求：①采购清单仅为预估采购品目，价格为预算价。中标人最终需严格按照采购方的实际需求提供产品（涵盖但不限于采购清单）进行供货，并依据实际情况据实结算。采购目录以医院的实际需求为准。为医院供应的耗材必须从内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台采购（平台上没有的品种除外）。投标人必须在内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台上拥有本次招标清单中挂网产品的配送权，且能够提供相应证</p>

明材料。②(1-9包)挂网耗材执行内蒙古网采最低采购价，如遇内蒙古自治区医疗卫生机构医用耗材采购平台、医保局等部门价格调整或市场价格调整，配送价格需在价格调整通知下达后的 24 小时内做出相应调整，并向采购方提供价格调整的详细说明及相关证明。非挂网耗材配送价格不得高于医院本次招标采购明细中的供货价格。③(1-9包)涉及挂网类耗材，其经销商必须为内蒙古药品和医用耗材招采管理系统内锡林郭勒盟医用耗材配送入围企业，并具备相关入围证明文件。④供应商需及时、准确、完整地在我院 SPD 耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。信息变更应在发生后的 48 小时内完成更新，如因信息更新不及时导致的任何问题，供应商需承担全部责任。⑤供应商需在我院SPD耗材管理系统内维护本单位信息、生产企业资质，产品信息及发票信息。⑥供应商应配备与医用耗材物流服务相匹配的运输设备（如：冷链车、常温运输车等，车辆数量及规格应满足日常配送需求）、充足的仓储空间（仓储面积应根据预计配送量合理设定，并具备良好的通风、防潮、防火等设施）、高效的物流系统（具备订单跟踪、库存管理、配送路线优化等功能），设立专门负责医用耗材质量管理的部门，制定完善的规章制度（包括但不限于质量检验、仓储管理、配送安全等方面），并配备具备专业知识和经验的相关技术人员（技术人员应具备相应的资质证书和培训经历）。同时，供应商应严格遵循国家有关医用耗材管理的法律法规规定开展业务，如有违反，将承担相应的法律责任。⑦应提供招标清单中全部耗材的完整资质备案文件，并郑重保证所有文件真实、准确、有效，确保产品的进货渠道合法合规且质量稳定可靠。应根据医院的具体服务要求，精准提供与要求品规、数量完全相符的，质量合格的耗材，并随货提供相应权威的合格证明文件。⑧配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。⑨投标人的报价若明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，且存在可能影响产品质量或者不能诚信履约的风险时，应当要求其在评标现场提供详细的书面说明，并视情况提交相关证明材料。若投标人无法证明其报价的合理性，评标委员会应将其投标视为无效投标处理。⑩在本次招标活动中，若供应商成功中标，在合同履行期间，一旦出现中标产品涉及国家组织医用耗材集中带量采购、三明市主导的带量采购，或者因相关政策法规调整、产品质量等原因被取消挂网资格等情形，致使中标结果无法继续正常执行，那么中标供应商及相关责任方必须严格执行国家出台的对应政策要求。具体而言，若涉及带量采购，中标供应商需按照新的带量采购规则调整供应模式、价格体系、配送渠道等；若产品被取消挂网，则需依据国家相关规定，妥善处理合同终止、库存清理、后续供应替代等事宜，确保医疗市场供应稳定，维护患者合理用耗及医疗需求权益，同时保障招标采购活动在政策框架内合规有序推进。□一旦出现符合上述政策性带量采购的情况，招标人有权立即终止对应包内受影响医用耗材的当前招标采购流程。投标人应无条件配合招标人按照带量采购政策开展后续工作。在采购数量方面，将严格遵循带量采购所确定的约定采购量，医疗机构会根据实际需求，优先从带量采购中选企业采购相应的医用

		耗材，以保障临床使用。价格方面，以带量采购中选价格作为结算依据，投标人不得再以原投标报价要求结算。（4）包装方式：配送的产品必须能够拆分到符合严格卫生要求的最小包装发货。配送耗材时应采用专业配送设备，如专用配送周转箱（周转箱应具备良好的密封性、抗压性、耐腐蚀性，并符合卫生标准），且设备数量和性能应充分满足配送需求，以确保配送过程的安全、高效、卫生。
--	--	---

2.技术标准与要求

采购包1：

标的名称：骨科耗材

序号	参数性质	技术参数与性能指标			
		骨科耗材明细（1包）			
		物资项目名称	单位	单价（元）	参数要求
		髌股关节假体	个	44000	适用范围/预期用途 经骨水泥固定，与髌骨配合，适用于髌股关节股骨滑车的表面置换。髌股关节假体由符合YY 0117.3标准的铸造钴铬钼合金(CoCrMo)制成。产品非关节表面经喷砂处理。产品分左右侧部件。以灭菌包装提供。
		单间室膝关节假体	个	9360	适用范围/预期用途 与骨水泥配合使用，适用于膝关节单侧髌置换。 单间室膝关节假体由单间室股骨部件(骨水泥型)、解剖型半月板活动衬垫、单间室胫骨部件(骨水泥型)组成,单间室股骨部件(骨水泥型)和单间室胫骨部件(骨水泥型)由符合YY0117.3标准要求的铸造钴铬钼合金材料制成,解剖型半月板活动衬垫由符合GB/T 19701.2中2型超高分子量聚乙烯制成，其中显影丝由符合GB/T 13810中TC 4材料制成。
		单髌膝关节系统	个	9360	适用范围/预期用途 与骨水泥配合使用，适用于膝关节单侧髌置换。该系统由股骨部件、胫骨部件和衬垫部件组成。其中股骨部件和胫骨部件材料采用符合ISO 5832-4标准的铸造钴铬钼合金材料制造；衬垫部件材料采用符合ISO 5834-2标准的超高分子量聚乙烯材料制造，其内带有符合ISO 5832-3标准的Ti6AL4V钛合金和符合ISO 13782的纯钽材料显影。灭菌包装。

单髁膝关节系统	个	9360	<p>适用范围/预期用途</p> <p>作为骨水泥型单髁膝关节假体使用，适用于单髁置换。单髁膝关节系统由股骨髁、胫骨衬垫和胫骨托组成。股骨髁由符合YY 0117.3规定的铸造钴铬钼合金材料制成，胫骨衬垫由符合YY/T 0811规定的掺混维生素E的高交联超高分子量聚乙烯材料制成，胫骨托由符合YY 0117.1规定的锻造Ti6Al4V材料制成。</p>
富血小板血浆制备器	套	3300	<p>适用范围/预期用途</p> <p>产品用于从人体自体血样中制备自体富血小板血浆（PRP），制备的自体富血小板血浆可在临床医生的指导下，用于骨折手术的辅助治疗（包括可与骨修复材料混合植入骨缺失部位），制备产物不能用于静脉注射产品由上端舱室、中端舱室（含注射器插入端口）、内锁装置、硅胶帽、下端舱室（含注射器插入端口）、硅胶环、硅胶盖和血液注入端口组成。一次性使用。</p>
骨填充材料	个	1510	<p>适用范围/预期用途</p> <p>本产品需要与屏障膜联合使用，适用于牙科手术的骨缺损修复，包括：拔牙后、残根拔除术后拔牙窝填充；牙槽嵴恢复；牙周疾病引起的牙槽骨缺损修复。本产品由牛股骨松质骨经脱脂、去蛋白后与发酵法制备的生物大分子透明质酸钠载体材料复合而成，主要成分为羟基磷灰石和透明质酸钠。无菌包装一次性使用。</p>
骨修复材料	瓶	2873	<p>适用范围/预期用途</p> <p>用于骨缺损、骨不连、骨延迟愈合或不愈合的填充修复，以及脊柱融合、关节融合及矫形植骨修复。该产品以重组人骨形态发生蛋白-2（rhBMP-2）为原料，以药用明胶、大豆卵磷脂及羟基磷灰石为载体材料复合而成。灭菌包装。</p>

棘突间固定系统	个	32000	<p>适用范围/预期用途</p> <p>该产品为脊柱后路非椎弓根螺钉辅助固定装置，通过固定板固定/附着于棘突从而维持棘突间间隙。适用于经诊疗规范判定有必要进行手术的胸腰椎单节段（T1-S1）的椎间盘退行性变（指轻中度的椎间盘突出和轻中度的椎管狭窄症）。棘突间固定系统需与植骨材料一起使用（如：同种异体骨或自体骨），不能在应使用椎间融合器和/或其他脊柱内固定系统产品的情形下使用本产品，不与椎间融合器、其他脊柱内固定系统产品配合使用。</p> <p>棘突间固定系统包括棘突固定板-1，棘突固定板-1由左固定块、右固定块和顶丝组成。棘突间固定系统采用符合GB/T13810的钛合金TC4（Ti6Al4V）材料制造。产品中左固定块与右固定块表面经着色阳极氧化处理，顶丝经黑灰色阳极氧化处理。</p>
肩关节假体	个	51021	<p>适用范围/预期用途</p> <p>做为骨水泥型肩关节假体使用，适用于存在骨缺损时的肩关节置换，包括肩关节骨肿瘤、严重的粉碎性骨折、类风湿性关节炎、多次人工关节翻修、适合肩关节置换的其它疾病该产品由肱骨头、肱骨柄（肱骨上端、髓针、截骨段）、关节盂组成。肱骨柄由符合YY 0117.1标准规定的Ti6Al4V钛合金材料制成；肱骨头由符合YY 0117.3标准规定的铸造钴铬钼合金材料制成；关节盂由符合GB/T 19701.2标准规定的2型超高分子聚乙烯材料制成。</p>
金属缆索	支	4350	<p>适用范围/预期用途</p> <p>适用于四肢骨折捆扎内固定。该产品由缆索和缆索扣组成，其中缆索由符合GB/T 13810标准规定的TC4ELI钛合金材料制成，缆索扣由符合GB/T 13810 标准规定的TC4钛合金材料制成。</p>

金属缆索内固定系统	套	5050	<p>适用范围/预期用途</p> <p>主要适用于四肢骨折的捆扎该产品由缆索和锁紧扣、带有/不带有穿针组成。缆索分带针缆索和无针缆索二种。带针缆索又分双头带针缆索、单头带针缆索、单头圆针缆索、单头弯针缆索、带扣弯针缆索五种结构，其中双头带针缆索、单头圆针缆索由引线针和缆索组合，单头带针缆索由缆索穿针和缆索组合，单头弯针缆索由弯引线针、引线针和缆索组合；无针缆索分普通无针缆索和带箍无针缆索二种。缆索结构有7×7和7×19两种形式。锁紧扣分环形锁紧扣、枕形锁紧扣、枕形双孔锁紧扣、圆形锁紧扣、顶紧式锁紧扣、夹紧式锁紧扣六种。穿针分穿针1-圆形、穿针1-折断臂圆孔、穿针2-螺纹长圆孔、穿针2-带螺纹、穿针2-折断臂自钻螺纹、穿针2-折断臂自钻螺纹圆孔六种。缆索、顶紧式锁紧扣（含顶紧螺丝）、引线针、缆索穿针、弯引线针、箍环、穿针由符合ISO5832-3标准要求的Ti6Al4V钛合金材料制成。环形锁紧扣、枕形锁紧扣、枕形双孔锁紧扣、圆形锁紧扣、夹紧式锁紧扣、镶套由符合ISO5832-2标准要求的4级纯钛材料制成。表面无着色。</p>
可吸收钉修补固定器	把	2800	<p>适用范围/预期用途</p> <p>该产品适用于腹腔镜以及开放手术中，固定疝补片等对软组织进行修补的材料。该产品由可吸收钉及固定器组成。可吸收钉材料为乙交酯与L-丙交酯组成的无规非结晶共聚物PLGA，使用溶剂紫13染色。固定器钉管材料为06Cr19Ni10不锈钢，手柄及扳机ABS树脂。一次性使用。</p>

人工肩关节系统	个	74850	<p>适用范围/预期用途</p> <p>反球型关节置换的应用： <ul style="list-style-type: none"> 使用该设计的假体置换可适用于治疗肩关节退行性、类风湿或创伤性疾病造成的严重疼痛或严重病废， 肱骨头骨折的长期不愈合， 无法复位的3部分和4部分肱骨近端骨折； 肱骨头缺血性坏死或者使用关节融合和切除性关节成形术无法解决的困难的临床问题。 组合的肱骨部件可单独用于半肩关节置换，也可与肩盂部件一起使用于全肩关节置换（传统或反球型置换）。骨金属肱骨柄和反球型平台部件可使用骨水泥或非骨水泥固定。反球型肩关节的平台需要两枚螺丝钉初始固定。</p> <p>该系统为反球型非限制型人工肩关节，由反球型肱骨柄、反球型平台、内衬（标准型和保留型）、肱骨柄间隔器、双锥型插入器、正转 / 反转螺钉（含螺帽）、肩盂部件组成。其中反球型肱骨柄、反球型平台、肱骨柄间隔器、双锥型插入器、正转 / 反转螺钉（含螺帽）由符合ISO 5832-3标准要求的Ti6Al4V钛合金制成，肱骨柄近端表面、平台底部及延伸杆由多孔钽金属材料制成；内衬（标准型和保留型）是由符合ISO 5834-2标准中2型要求的超高分子量聚乙烯材料制成；肩盂部件由符合ISO 5832-4标准要求的铸造钴铬钼合金材料制成。灭菌包装。</p>
人工腕关节假体	个	29900	<p>适用范围/预期用途</p> <p>人工腕关节假体主要适用于人体腕关节缺损的置换。包括： <ol style="list-style-type: none"> 严重创伤、肿瘤、感染、先天性畸形造成关节结构严重毁损和严重畸形，难用常规假体置换、重建关节结构和功能者； 人工关节翻修病例伴关节严重毁损，无法使用常规翻修假体者。 人工腕关节假体由指骨部件、衬垫、尺桡骨部件组成。其中，指骨部件和尺桡骨部件由符合YY0117.1标准规定的钛合金Ti6V4V制造；衬垫由符合GB/T19701.2标准规定的2型超高分子量聚乙烯（UHMWPE）制造。</p>

生物玻璃骨填充材料	只	4000	适用范围/预期用途 适用于骨科创伤以及手术（包括四肢和脊柱）的非结构性植骨，以及颌面部骨组织非节段性缺损的填充。该产品中的生物玻璃骨填充材料由石英砂、碳酸钠、碳酸钾、碳酸钙、氧化镁、硼酸、二水磷酸氢钙、二氧化钛经加热玻璃化、制作玻璃纤维、玻璃纤维烧结成型制成多孔生物玻璃填充材料；注射器外套由聚酰胺制成，芯杆由聚丙烯制成，活塞由 EPDM 制成，盖帽为聚丙烯制成。
生物羊膜	片	5270	适用范围/预期用途 用于骨科肌腱损伤修复后，包裹受损肌腱，辅助减少术后粘连。生物羊膜取材于健康剖宫产产妇的胎盘组织，以片为单位，经冷冻干燥后密封保存。
听小骨假体	个	5500	适用范围/预期用途 该产品适用于中耳听骨链的重建。该产品使用符合ISO5832-2的4级纯钛制造，表面无着色。
同种骨植入材料	盒	1080	适用范围/预期用途 适用于骨科手术时非承重性骨缺损的填充，与内固定产品配合使用。该产品为由人骨加工制成的冷冻干燥骨。灭菌包装。
同种骨植入材料	个	1620	适用范围/预期用途 适用于术中非承重性骨缺损的填充、脊柱和关节的融合以及非负重骨的重建。该产品由合法取得的捐献供体及术中切除骨组织经加工而成，主要由无机矿物质成分及胶原组成。灭菌包装。
同种异体骨	盒	1060	适用范围/预期用途 适用于骨缺损的填充、修复和脊柱手术的植骨融合。该产品由人骨加工而成，灭菌包装。
同种异体肌腱修复材料	盒	30338	适用范围/预期用途 在患者不愿意接受因为取自体肌腱而产生二次损伤或者患者自体肌腱不够的情形下，作为一种选择进行肌腱修复，而不是替代自体肌腱移植。该产品为人类手、足部肌腱组织，经乙醇浸泡、深低温冷冻、冷冻干燥、灭菌制成。
椎体支架	个	20000	适用范围/预期用途 椎体支架需与PMMA骨水泥联合用于胸椎T5-腰椎L5节段的椎体成形术或椎体后凸成形术。产品为椎体支架，采用符合YY/T 0605.5标准的L605钴铬钨镍合金材料制造，产品经灭菌无菌提供。

		<div>组合式骨科外固定支架</div> <div>套</div> <div>4735</div> <div>适用范围/预期用途 通过与金属骨针的配合，应用于骨折部位的体外固定复位。组合式骨科外固定支架由杆杆夹、针杆夹、反针杆夹、双针夹、反双针夹、5孔针夹、T型双针夹、棒棒夹、棒针夹和连接杆按不同用途组合而成。根据产品组成结构和用途不同分为多种型号规格。一次性使用。</div>
采购金额：3020318元		

打“★”号条款为实质性条款：若有偏离或不符合项，则导致废标。此清单填报单价，单价合计的金额只作为价格评审

采购包2：，所有产品需按分项报价表格式逐一填写报价，不得缺项漏项，如有缺项漏项按无效标处理。并

标的名称：普通耗材 单独制作于投标文件中，中标后按报价清单中价格供货，据实结算。

序号	参数性质	技术参数与性能指标			
		普通耗材明细（2包）			
		物资项目名称	单位	单价（元）	参数要求
		输液贴	片	0.16	适用范围/预期用途 产品用于临床输液、输血时保护输液输血针孔，辅助固定输液针、输血针。产品由基材、粘胶层、敷芯、离型纸组成。基材采用无纺布制成，粘胶层采用热熔胶制成，敷芯采用粘胶、涤纶制成，离型纸采用格拉辛纸制成。4.5cm*7.5cm
		一次性使用胃镜检查包	套	5	适用范围/预期用途 产品适用于医疗单位临床胃镜检查时使用。产品由托盘、咬嘴、治疗巾和纱布块组成，其中咬嘴分为普通型、压舌型和松紧型；产品经灭菌。
		医用超声耦合剂	瓶	5	预期用途 改善探头与患者之间的超声耦合效果，用于完好皮肤上。超声诊断或治疗操作中，充填或涂敷于皮肤与探头(或治疗头)辐射面之间，用于透射声波的中介媒质,不具备消毒功能，非无菌产品。需氧菌总数每1g不得超过100cfu ,霉菌和酵母菌总数每1g不得超过10cfu,金黄色葡萄球菌、铜绿假单胞菌、洋葱伯克霍尔德菌、白色念珠菌每1g不得检出。250g

一次性使用避光输液器 带针	支	8.27	<p>适用范围/预期用途</p> <p>本产品用于临床避光输液，适用于紫杉醇注射液、顺铂注射液、氨茶碱注射液和注射用硝普钠的输注。本产品主要由瓶塞穿刺器及保护套、空气过滤器、软管、滴斗、滴管、流量调节器、药液过滤器（标称孔径15μm）、连接件及药液注射件(可选配)、输液贴（可选配）、静脉输液针组成。性能：（1）重力输液。（2）一次性使用。（3）对于20滴的滴管，滴管滴出20滴蒸馏水相当于1mL；对于60滴的滴管，滴管滴出60滴蒸馏水相当于1mL。（4）本产品对290nm~450nm波长范围内的透光率(%)符合以下规定：滴斗≤35；管路≤15。（5）产品管路为双层，内层材料为聚氨酯，外层材料为避光聚氯乙烯，避光着色剂为双(对氯苯基)-1,4-二酮吡咯并吡咯、炭黑、2,2'-(3,3'-二氯-1,1'-联苯-4,4'-双偶氮)双[N-(4-氯-2,5-二甲氧基苯基)-3-氧代-丁酰胺]。</p>
一次性使用带输液贴式输液器	支	0.87	<p>适用范围/预期用途</p> <p>适用于人体静脉输注药液。产品由瓶塞穿刺器保护套、瓶塞穿刺器、带空气过滤器和塞子的进气口（进气式所带）、液体通道、进气器件（可不带）、滴管、滴斗、流量调节器、注射件（可不带）、药液过滤器（过滤膜标称孔径为15μm）、管路、夹子（可不带）、外圆锥接头、外圆锥接头保护套（可不带）、一次性使用静脉输液针（可不带）和输液贴组成。主要原材料：PVC、ABS、PE。产品无菌、无热原。</p>
一次性使用处置包	个	3.8	<p>适用范围/预期用途</p> <p>用于手术前后备皮。基本配置：备皮包：备皮刀、海绵块、选用配置：托盘、方巾、纱布、薄膜手套、灭菌橡胶外科手套、医用橡胶检查手套、棉球、围巾、镊子、洞巾、操作台布、手术刀片、消毒刷、胶贴、棉签、吸水纸、止血钳、换药碗、配药盒、碘伏棉棒（片、球）、酒精棉棒（片、球）、软皂。</p>
负压引流接管	支	5.6	<p>预期用途</p> <p>用于向外引出并收集体内液体。与插入体内的引流导管相连接的体外容器，为负压引流，对引流速率和压力没有特定的控制功能。不含电动负压源。由医用PVC材料制成的接头与管体组成。长度：1.7m</p>

一次性换药包	包	3.7	<p>适用范围/预期用途</p> <p>临床用于换药时使用。本产品由基本配置：一次性医用包布、托盘和选用配置：一次性使用塑料镊子、医用脱脂纱布块、医用棉球、一次性孔巾、一次性治疗巾、一次性使用医用橡胶检查手套、一次性使用灭菌橡胶外科手套、一次性使用聚氯乙烯医用检查手套、一次性使用聚乙烯检查手套、医用外科口罩、碘伏棉球、碘伏棉签、一次性使用医用口罩、一次性无菌医用帽、医用输液贴、胶条、纸巾和水刺无纺布组成。</p>
伤口敷料	片	5	<p>适用范围/预期用途</p> <p>供医疗机构用于手术后伤口、皮肤挫伤、皮肤割伤的非慢性创面的护理。产品由背衬、吸收垫、隔离膜和离型纸构成。背衬和吸收垫由无纺布材料制成，吸收垫上面附有聚乙烯隔离膜。</p> <p>背衬10cm×10cm，吸收垫5.5cm×5cm，100g/m2</p>
一次性使用心电电极	包	30	<p>适用范围/预期用途</p> <p>适用于医疗单位配套心电监护设备监测心脏功能用。本产品由医用压敏胶粘贴、电极芯、电极扣、紫外光固化压敏导电胶片、胶带和防粘膜组成。</p>
医用脱脂纱布块	块	0.3	<p>适用范围/预期用途</p> <p>供临床护创、吸湿用。分医用脱脂纱布加工制成</p> <p>6cm*8cm*8层 无菌</p>
医用透气胶粘带	卷	9.4	<p>预期用途</p> <p>用于对创面敷料、绷带等提供粘贴力，以起到固定作用。带状粘贴材料，不与创面直接接触。粘贴部位为完好皮肤。 24mm x 9.1m</p>
一次性使用无菌冲洗器	支	0.45	<p>适用范围/预期用途</p> <p>适用于临床进行鼻泪管和口腔的清洗。该产品冲洗器（冲洗用）、冲洗针（平头冲洗针或尖头冲洗针）和保护套组成。5ml</p>
医用外科口罩	个	0.65	<p>适用范围/预期用途</p> <p>供临床医务人员在有创操作过程中佩带，覆盖住使用者的口、鼻及下颌，为防止病原体微生物、体液、颗粒物的直接透过提供一定的物理屏障。医用外科口罩由口罩体（含鼻夹）、口罩带组成，口罩体为三层结构，其中第二层为聚丙烯熔喷布制成的过滤层，其它各层由非织造布制成。</p> <p>平面系带口罩 /10个/包</p>

一次性使用人体动脉血样采集器	支	15	适用范围/预期用途 适用于人体动脉血样采集。结构：预设型3ml：外套、芯杆、活塞、空气过滤器、采血针、锥头密封件、采血针密封件。性能：无菌、无热原。
一次性使用引流袋	套	1.14	引流袋由基本配置和选用配置组成。基本配置：放液阀帽、放液阀、引流袋袋体、导管。选用配置：提带、止液夹、流量调节器、尖子、尖子帽、护帽、连接头、接头帽、尿套、防倒流膜、夹片、螺旋两通、螺旋两通护帽。不包括插入体内的引流导管，以非无菌形式提供。1000ml
医用外科口罩	只	0.45	适用范围/预期用途 医用外科口罩适用于医务人员或相关人员的基本防护、以及在有创操作过程中血液、体液和飞溅物的阻隔或防护。由无纺布、过滤层、口罩带制成。灭菌型17cm*18cm耳挂式
一次性使用无菌换药包	套	3.5	适用范围/预期用途 适用于临床换药。基本配置：托盘、纱布、棉球。选用配置：镊子、酒精棉棒（片、球）、碘伏棉棒（片、球）、方巾、洞巾、操作台布、PE手套、一次性使用医用橡胶检查手套、一次性使用灭菌橡胶外科手套、手术刀片、配药碗、止血钳。
一次性使用避光压力延长管	支	9	适用范围/预期用途 产品用于加长、连接输液管路。产品避光范围为290nm-450nm，适用于光敏性药物盐酸多巴胺、注射用长春西汀、呋塞米、盐酸氯丙嗪注射液的输注。产品由内鲁尔圆锥接头、外鲁尔圆锥接头、内鲁尔圆锥盖帽、外鲁尔圆锥盖帽和连接管组成。连接管为双层结构。一次性使用。
一次性负压（吸引）引流装置	支	12.5	预期用途 本产品与插入体内的引流导管相连接，通过负压引流，用于向外引出并收集体内液体。该产品由袋体，上盖，连接管，单向阀、止溢阀（带止溢阀型），固化剂（带固化剂型），配硬瓶和支架。本产品中不含负压吸引源、负压引流管和插入体内的引流导管。本产品以非无菌形式提供。2000A
医用脱脂纱布块	块	6.1	适用范围/预期用途 供临床护创、吸湿用。带X射线可探测组件的医用脱脂纱布加工制成。 40cm*40cm*4层 无菌

医用脱脂纱布块	块	1.7	适用范围/预期用途 供临床护创、吸湿用。带X射线可探测组件的医用脱脂纱布加工制成。 9cm*10cm*16层 无菌
一次性使用自贴式伤口敷料	片	0.13	适用范围/预期用途 适用于术后包扎，也可用于保护开放性损伤，如切伤、裂伤、擦伤及缝合伤口；输血贴、伤可贴适用于对小损伤创面保护；输液贴适用于供医疗机构输液时固定输液管或输液针及小伤口的保护。该产品由无纺布敷芯、无纺布（薄膜）胶带和隔离纸组成。70cm*45cm
纱布绷带	卷	1.7	预期用途 用于对创面敷料或肢体提供束缚力，以起到包扎、固定作用。带状，非弹性材料，不与创面直接接触。6CM*600CM
一次性使用无菌阴道扩张器	支	1.2	适用范围/预期用途 适用于妇产科检查时阴道扩张。扩张器主要由上叶、下叶（含手柄）组成。
一次性使用避光配药注射器带针	支	8.08	适用范围/预期用途 供医疗单位手动抽吸配制需要避光的药液进行配药用。本产品主要由避光外套、芯杆、胶塞、一次性使用配药用针组成。产品无菌。中头式、侧孔针 50ml（1.6mm）
一次性使用吸痰管包	套	3.6	适用范围/预期用途 供临床吸痰使用。一次性使用吸痰管包由“一次性使用可调压吸痰管”和“一次性使用纸塑检查手套”两部分组成，产品以无菌状态提供,一次性使用。
一次性使用心电图电极	包	65	适用范围/预期用途 产品供医疗机构选择相适应型号的心电图机、心电监护设备采集心电信号用。产品由无纺布胶带或海绵胶带、传感器、砂片、医用导电胶组成。
医用脱脂纱布块	块	0.45	适用范围/预期用途 供临床护创、吸湿用。分医用脱脂纱布加工制成。 5cm*7cm*层无菌
医用留置针贴	片	1	适用范围/预期用途 用于留置针和导管的体表固定。由基材（聚氨酯膜）、涂胶层（压敏胶）、保护层（离型纸）组成。6cm×7cm

一次性医用垫	块	1.2	适用范围/预期用途 临床防交叉污染时，作铺垫使用。Ⅱ型由单层非织造布、卫生纸和塑料薄膜热压而成。 50cm*60cm
医用导电膏	支	110	适用范围/预期用途 医用导电膏用于在诊断、监护或治疗过程中充填、涂覆于皮肤与电极之间，从而在电极与皮肤之间形成相对稳定的导电连接。医用导电膏凝胶成分为羧甲基纤维素钠、电解质（氯化钠、氯化钾）和纯化水。
一次性使用血管造影手术包	包	180	适用范围/预期用途 供临床血管造影介入手术时使用。由基本配置医用棉球和选配配制一次性使用手术衣、医用护理垫、一次性使用灭菌橡胶外科手套、一次性使用医用橡胶检查手套、医用纱布垫、一次性使用治疗巾、一次性使用中单、一次性使用医用口罩、一次性使用无菌医用帽、一次性使用手术洞巾、脱脂纱布块、一次性使用无菌保护套、一次性使用手术刀、一次性使用配药用注射器、医用缝合针、医用真丝非吸收缝线、碘伏棉球、医用无纺布敷料、碘伏棉签、酒精棉球、纱布绷带、一次性使用敷料镊、手术刀片、医用隔离鞋套、集液袋、海绵刷、塑料夹子、塑料碗、塑料盆、药杯、托盘、弯盘、包布组成。
口垫	支	0.83	预期用途 用于经口腔手术或检查时维持患者的开口状态，防止非预期咬合。手术或检查时患者开口的辅助器械，采用聚乙烯材料制成。非无菌提供。
负压引流器	个	4.3	预期用途 用于临床负压引流时，与插入体内的引流导管相连接，起到充当负压传导介质和引导、收集引流液的作用。由器身、弹簧、连接接头、连接管、止流夹组成。非无菌提供。不包括负压泵、手动负压源（负压球）和插入体内的引流导管。
医用吸引头	支	5.71	适用范围/预期用途 适用于胸腔、腹腔积液或胸腔、腹腔异物清洗。医用吸引头由接头、细管、粗管和侧孔组成
一次性使用无菌巾	条	0.7	适用范围/预期用途 用于临床防止交叉污染，作铺垫使用。为淋膜非织造布无菌巾。 40cm*60cm

医用脱脂纱布块	块	2	适用范围/预期用途 供临床护创、吸湿用。带X射线可探测组件的医用脱脂纱布加工制成。 10cm*18cm*16层 无菌
一次性使用肠道冲洗器	只	4.85	适用范围/预期用途 临床用于患者灌肠清洁。冲洗器由挂圈、器体、冲洗导管、加压囊、调节器和肛门管组成，该产品以无菌状态提供，一次性使用。 1000ml
一次性使用吸引连接管及附件	根	5.4	预期用途 与适宜设备配套后，用于手术中、手术后的血水、废液等引流、吸引使用。由管路和连接件组成。能在引流导管与引流装置之间连接，使之组成密闭的引流系统。不直接接触人体。非无菌提供，一次性使用。
一次性使用无菌巾	条	0.3	适用范围/预期用途 用于临床防止交叉污染，作铺垫使用。为淋膜非织造布无菌巾。 25cm*20cm
一次性使用妇产套件	包	65	适用范围/预期用途 供医疗机构妇产科使用。由基本配置：手术衣、一次性使用口罩、一次性使用帽子和选配配置：腿套、纱布块、脐带卷、产垫、小产垫、医用棉垫、一次性使用治疗巾、橡胶外科手套、脐带帽、脐带绳（带乳胶管）、包布、医用棉签、医用棉球、一次性医用洞巾、一次性使用产妇出血量计算垫巾、布巾组成。
一次性使用吸痰包	只	2.78	适用范围/预期用途 供临床吸取病人呼吸道内的痰液、分泌物用。一次性使用吸痰包由一次性使用吸痰管、一次性使用薄膜手套组成，选配一次使用塑料镊子、纱布块。该产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌，一次性使用。
导电膏	瓶	150	适用范围/预期用途 该产品用于与非黏贴式电极连接时的神经监控过程中，例如：脑电图测试，激发性电位过程，多导睡眠监测过程和多次睡眠潜伏期试验过程，通过降低皮肤阻抗来增强测试效果。产品原材料包括聚氧化乙烯（20）十六醚，水，甘油，碳酸钙，1，2丙二醇，氯化钾，蒙脱石，氯化钠，聚氧化乙烯（20）山梨醇，对羟基苯甲酸甲酯和对羟基苯甲酸丙酯。本产品未灭菌。

一次性使用冲洗管路	个	18	适用范围/预期用途 用于病人体表创面冲洗。由导管、接头、接头护帽、瓶塞穿刺器、夹子、三通、滴壶、流量调节器、连接管（含选配件鲁尔接头）组成。该产品以无菌状态提供。一次性使用。
一次性使用无菌导尿包（硅油）	包	10.5	适用范围/预期用途 供临床常规导尿用。I型导尿包由基本配置导尿管和选用配置一次性使用镊子、导管夹、一次性使用体外引流袋、流量调节器、一次性使用手术洞巾、一次性使用治疗巾、塑料片、一次性使用溶药注射器（选配灭菌注射用水，非注射用）、塑料试管、硅油棉球、滑石粉、一次性医用包布、一次性使用灭菌橡胶外科手套、一次性使用医用橡胶检查手套、一次性薄膜检查手套、医用脱脂纱布叠片、碘伏棉球、一次性使用备皮刀、棉带、一次性医用中单、一次性使用消毒刷、脱脂棉球、一次性使用医用垫单、塑料杯子、弃物袋、导尿碗、止血钳、棉签、托盘、灭菌注射用水（非注射用）组成。
一次性使用静脉输液针	支	0.18	适用范围/预期用途 本产品供临床配套一次性使用输液（血）器或注射器对人体静脉输注药液（或血液）用。一次性使用静脉输液针产品由：保护套、保护帽、针管、针柄（单翼 / 双翼）、软管、针座组成。采用的原材料为聚氯乙烯（PVC）、丙烯腈—丁二烯—苯乙烯共聚物（ABS）、聚乙烯（PE）、不锈钢（SUS304）。0.55mm
伤口敷料	片	5.08	适用范围/预期用途 适用于非慢性创面的护理。伤口敷料由医用透气胶带、吸水垫、隔离纸组成。该产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌，一次性使用。10cm*25cm
医用脱脂纱布垫	包	2	适用范围/预期用途 供临床护创，吸湿用。普通型由脱脂棉纱布、棉带（若有）加工制成；显影型由带有X射线的脱脂棉纱布、棉带（若有）加工制成；普通夹棉型由脱脂棉纱布、脱脂棉与棉带（若有）加工制成；显影夹棉型由带有X射线的脱脂棉纱布、脱脂棉与棉带（若有）加工制成。3.5cm×30cm×4p
伤口敷料	片	2.32	适用范围/预期用途 适用于非慢性创面的护理。伤口敷料由医用透气胶带、吸水垫、隔离纸组成。该产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌，一次性使用。10cm *10cm

医用棉纱垫	块	6.1	适用范围/预期用途 用于吸收手术过程中的体内渗出液，手术过程中承托器官、组织等。由夹有X射线可探测组件的医用脱脂纱布折成长方形或方形，无切边外露，四周缝合，角部可缝制一根垫带。 40cm*40cm*4 层
肛门镜	个	6.5	预期用途 用于肛门部位组织检查。由镜芯、镜管和手柄组成。
伤口敷料	片	3.95	适用范围/预期用途 适用于非慢性创面的护理。伤口敷料由医用透气胶带、吸水垫、隔离纸组成。该产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌，一次性使用。 10cm *20cm
伤口敷料	片	3.32	适用范围/预期用途 适用于非慢性创面的护理。伤口敷料由医用透气胶带、吸水垫、隔离纸组成。该产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌，一次性使用。 10cm *15cm
透气胶带	卷	3.5	预期用途 用于对创面敷料、绷带等提供粘贴力，以起到固定作用。带状粘贴材料，非弹性，不与创面直接接触。粘贴部位为完好皮肤。 25mm*9140mm
橡皮膏	筒	50	预期用途 用于将敷料粘贴固定于创面或将其他医疗器械固定到人体的特定部位。本品为背材上涂有具有自粘特性的胶粘剂的胶带，胶粘剂由氧化锌与橡胶为主原料制成。非无菌提供，一次性使用。不与创面直接接触。粘贴部位为完好皮肤。 1×1000
一次性医用垫	张	0.98	适用范围/预期用途 临床防交叉污染时，作铺垫使用。Ⅱ型由单层非织造布、卫生纸和塑料薄膜热压而成。 60cm*60cm
一次性使用避光延长管	付	7	适用范围/预期用途 本产品用于加长、连接输液器/注射泵/输液泵管路。本产品避光波长范围为 290nm-450nm ，适用于硝普钠、维生素C注射液、盐酸多巴酚丁胺注射液、注射用长春西汀、呋塞米、盐酸氯丙嗪注射液等 6 个药品。由锁定内圆锥接头、双层软管、止流器（选用）、过滤器结合外圆锥接头、锁定内圆锥接头护帽（选用）、外圆锥接头护帽（选用）组成。长度 1500mm

医用凡士林纱布	片	3.3	适用范围/预期用途 用于皮肤防护，保护创面。本品由脱脂棉纱布、凡士林、石蜡油组成。 10cm*20cm*单层
一次性使用胃管包	套	11.7	适用范围/预期用途 用于肠胃减压、洗胃或输注营养液用。一次性使用胃管包基本配置有:胃管、一次性使用薄膜手套、石蜡棉球;可选配置有塑料镊子、溶药注射器、围单、医用纱布片、塑料盘、咬口。胃管规格有: 2.00mm (F6)-10.00mm(F30) 十三种。产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌，一次性使用。
一次性使用输液器	支	0.87	适用范围/预期用途 适用于临床静脉输注药液。本产品由瓶塞穿刺器保护套、瓶塞穿刺器、带空气过滤器和塞子的进气口、滴管、滴斗、液体通道、管路、流量调节器、注射件、药液过滤器、外圆锥接头、一次性使用静脉输液针、组成。药液过滤膜的标称孔径为 15μm 。一次性使用。 进气式，带针， 0.7 ，双瓶塞穿刺针，带注射件，带塞子，螺旋接头
一次性使用无菌巾	条	5	适用范围/预期用途 用于临床防止交叉污染，作铺垫使用。为淋膜非织造布无菌巾。 200cm*90cm
医用脱脂纱布叠片	包	0.3	适用范围/预期用途 用于清洁皮肤、粘膜或创面护理，常与药物一起使用保护创面，显影型可用于吸收手术过程中的体内渗出液、承托器官和组织.本产品由脱脂棉纱布切割折叠而成。无菌型/ 60mmX80mmX8层
一次性使用留置引流导管	套	450	适用范围/预期用途 适用于胸、腹腔内积气积液积脓的留置引流一次性使用留置引流导管由引流管（选配涂层）、腔体接头、注液管、片状止流夹、截流夹、固定线、卡扣、固定夹、锥形接头、螺纹帽、接头护帽、连接管、连接管帽、锥形套管、内套管、套管针、扩皮管、扩皮针、穿刺针、导丝、扩张器、导管芯、引流连接管和保护套组成。该产品以无菌状态提供，一次性使用。

一次性使用留置引流导管及辅助装置	套	0	适用范围/预期用途 适用于体腔内积液积脓的留置引流。一次性使用留置引流导管及辅助装置的基本配置由引流导管、自粘敷贴和中单组成，选用配置有橡胶医用手套、带线缝合针、无菌塑柄手术刀、脱脂纱布片、洞巾、一次性使用消毒刷、引流袋、一次性使用负压引流球、配药用注射器、医用棉球、一次性使用镊子、器械钳、弯盘。该产品以无菌状态提供。一次性使用。
一次性使用三通阀	支	20	适用范围/预期用途 本产品适用于静脉输液和输血。本产品由主体、旋塞和锁定接头组成，输液口带有保护套。原材料是聚碳酸酯、聚乙烯和聚丙烯。
弹力绷带	包	95	预期用途 用于对创面敷料或肢体提供束缚力，以起到包扎、固定作用。通常为纺织加工而成的卷状、管状、三角形的材料。其形状可以通过绑扎的形式对创面敷料进行固定或限制肢体活动，以对创面愈合起到间接的辅助作用。部分具有弹力或自粘等特性。非无菌提供，一次性使用。不与创面直接接触。粘贴部位为完好皮肤。
一次性使用无菌针灸针	支	0.13	适用范围/预期用途 供中医针灸治疗用。针灸针由针体和针柄组成。针体采用06Cr19Ni10奥氏体不锈钢丝制成；针柄采用06Cr19Ni10奥氏体不锈钢丝或无氧铜丝绕制制成；针体表面涂有润滑剂。
穴位压力刺激贴	粒	0.15	预期用途 贴于人体穴位处，进行外力刺激。无创。由球状体和医用胶布组成。贴于人体穴位处，通过外力仅起压力刺激作用。球状体为铁氧体珠或砭石等。
一次性使用无菌针灸针	支	0.15	适用范围/预期用途 适用于中医针灸疗法，用针作用于人体经络、穴位，取得医疗作用。该产品由针体和针柄组成。针体型式分为圆体、椭圆体和五棱体。”
揸针	支	10	适用范围/预期用途 供临床中医针灸疗法用。揸针的针体采用06Cr19Ni10奥氏体不锈钢丝经磨抛绕制而成，按品种分为一次性使用无菌揸针和未灭菌型揸针两种，每种又按针体直径、长度不同分为若干规格。一次性使用；

皮肤针	根	2.4	适用范围/预期用途 供临床中医皮肤针疗法用。皮肤针由针体和针柄组成，针体采用符合GB/T4240-2019中规定的12Cr18Ni9或06Cr19Ni10规定的不锈钢丝制成，针柄采用聚丙烯材料制成，共两种。该产品以无菌状态提供，一次性使用。
理疗电极片	片	30	预期用途变更为：使用时，贴附在理疗部位。配合中低频、干扰电等电疗设备，将电疗设备输出的电刺激信号传导到人体皮肤表面。由导电材料碳膜及硅胶组成。
雷火灸	盒	60	适用范围/预期用途 通过灸材燃烧对人体产生温热作用施灸于人体穴位。灸材主要是由艾绒制成的艾条或艾柱组成，使用时灸材不发挥药理作用。
慢失消毒凝胶	支	60	适用范围是具有抑菌作用，适用于牙髓失活（慢失），对金黄色葡萄球菌、大肠杆菌和白色念珠菌有抑菌作用
光固化复合树脂	支	300	适用范围/预期用途 产品适用于前后牙I、II类和V类窝洞的修复。产品的组成为：甲基丙烯酸酯修饰的聚硅氧烷，二甲基丙烯酸树脂，荧光染料，紫外线吸收剂，稳定剂，樟脑醌，4-二甲胺-苯甲酸乙酯，钡铝硼硅玻璃粉，二氧化硅填料，氧化铁颜料，钛白颜料，硫硅酸铝颜料（根据颜色不同而添加）。
吸唾管	袋	70	预期用途 配合治疗机抽吸装置使用。用于牙科治疗时吸取患者口腔内的血水、唾液及其他异物。采用不锈钢或聚氯乙烯制成。与牙科治疗机的抽吸装置一起使用。非无菌提供。使用前使用机构根据说明书进行消毒或灭菌。 3.8mm弱吸型
一次性使用口腔包	盒	3.7	适用范围/预期用途 临床用于口腔检查或护理时使用（不适用于手术中）。 基本配置：托盘、口镜、牙探针、一次性使用镊子、一次性使用围裙、一次性使用聚乙烯手套；选配产品：一次性使用治疗巾、医用棉球、药杯、一次性使用医用橡胶检查手套、一次性使用医用口罩、一次性医用帽子、纸巾、医用脱脂纱布块、吸唾管、医用无菌保护罩、一次性使用孔巾、医用隔离鞋套、包布、一次性使用水刺无纺布叠片、医用酒精棉球、碘伏棉球、量杯、压舌板、止血钳、一次性使用口垫。

一次性使用齿科器械盒	套	2.8	适用范围/预期用途 适用于齿科临床检查。基本配置：镊子。选用配置：牙探针、口腔镜、托盘、弯盘、无纺片、方巾、围巾、操作台布、吸水管、口杯、卫生纸、一次性使用医用外科口罩、一次性使用医用橡胶检查手套、一次性使用灭菌橡胶外科手套、PE手套、填充器、棉球、纱布、润滑剂。
一次性使用口腔手术包	包	85	适用范围/预期用途 供口腔检查或清洁护理用。一次性使用口腔手术包由基本配件：铺单、手术衣和选用配件：U型铺单、护巾、孔巾、隔离衣、一次性使用口罩、一次性使用帽子、擦手巾、鞋套、纱布片、棉球、棉卷、棉签、一次性使用冲洗管、一次性使用吸引管（含吸引头）、器械盘、塑料镊、口镜、牙探针、手动充填器、金属镊、止血钳、一次性使用橡胶检查手套、压舌板、PE手套、器械防护膜、污物袋组成。该产品以无菌状态提供，一次性使用。
1%次氯酸钠消毒液	瓶	40	牙科口腔领域，作为根管抑菌消毒冲洗液，有效去除根管残留细菌、蛋白质、软组织、分解牙本质的有机物质，帮助清洁根管
3%次氯酸钠消毒液	瓶	65	牙科口腔领域，作为根管抑菌消毒冲洗液，有效去除根管残留细菌、蛋白质、软组织、分解牙本质的有机物质，帮助清洁根管
牙科毛刷	桶	30	预期用途 用于在牙齿上涂抹牙科材料。由手柄（聚丙烯PP、尼龙PA）和镶嵌绒毛（尼龙、PTE）的头部组成。非无菌提供。
模型蜡	盒	50	预期用途 用来制作口腔软硬组织阳模或修复体的模型。主要有蜡、树脂或石膏。 500g
抑菌液	瓶	20	适用范围 可用于牙髓炎、龋齿窝及牙根管的抑菌消毒。产品组成其主要成分包括抗菌剂、溶剂和辅助成分等。其中抗菌剂是实现抑菌效果的关键成分，溶剂用于稀释和溶解其他成分，辅助成分则用于调整产品的性质和稳定性。
牙胶尖	盒	45	适用范围/预期用途 适用于牙髓炎及根尖周围组织疾病，在患牙进行根管预备后充填根管。主要由Trans1,4聚异戊二烯、氧化锌、硫酸钡、碳酸钙、蜜蜂蜡组成。非无菌提供。各种规格

流体树脂	盒	285	本产品适用于I,III,V类洞的充填或作为复合树脂充填材料的衬底材料。
牙科石膏	袋	46	预期用途 用来制作口腔软硬组织阳模或修复体的模型。主要有蜡、树脂或石膏。
复合碘抑菌液	瓶	20	主要包括碘化物、助溶剂和稳定剂等，其中碘化物是主要的活性成分，助溶剂和稳定剂可提高产品的稳定性和使用效果。助治疗口腔疾病：可辅助治疗牙龈炎、牙周炎等病症，有广谱抑菌消毒、清洁口腔的作用。对于牙周炎，它能改善因牙周炎引起的口腔症状，起到抑菌、灭菌的作用，但不能作为抗真菌或抗炎药物来治疗真菌感染和炎症，只能起到辅助治疗的作用。 缓解口腔溃疡症状：对轻度口腔溃疡有一定的治疗作用，能抑制口腔内的细菌繁殖，辅助减轻口腔溃疡的症状，但不能治愈严重或复杂的口腔溃疡。
口镜	袋	50	预期用途 用于口腔检查。 产品描述/主要组成成分 由柄、带有连接杆或不带有连接杆的镜子组成。镜面采用不锈钢或玻璃制成。非无菌提供。使用前由使用机构根据说明书进行消毒或灭菌。长170mm镜头宽24mm
一次性口腔印膜托盘	付	6	预期用途 一次性印模牙托提供口腔科采集牙模时，盛放印模材料用。一次性印模牙托由ABS树脂注塑而成
齿科酸蚀剂	支	27	适用范围/预期用途 酸蚀牙釉质和牙本质，从而提供易于粘接的表面。主要结构组成：磷酸37%、纯净水60.59%、黄原胶1.95%、硅油0.45%、食用蓝色素0.01%
根管充填材料	盒	396	适用范围/预期用途 与牙胶尖配合使用，密封恒牙列根管。该产品由两种糊剂组成。糊剂A中含有双酚A环氧树脂，双酚F环氧树脂，钨酸钙，氧化锆，硅，氧化铁颜料；糊剂B中含有二苯基二胺，氨基金刚烷，三环癸烷二胺，钨酸钙，氧化锆，硅，硅油。
EDTA根管润滑凝胶	盒	80	适用范围/预期用途 适用于根管预备，用于根管预备中清洗、去除牙根管中的残渣。主要由乙二胺四乙酸二钠、过氧化脲、聚乙二醇、硬脂酸聚羟氧（40）酯、甘油、羧甲基纤维素钠和水组成；配件为牙用输送器。

通用粘结剂	瓶	650	<p>适用范围/预期用途</p> <p>用于直接修复中，光固化复合树脂和复合体与牙体的粘接；用于复合树脂修补修复体时的粘接；用于银汞合金充填前作为窝洞衬层；用于间接修复体（冠、桥、嵌体、高嵌体、贴面、根管桩、核）与牙体的粘接主要成分为N,N'-双丙烯酰基-N,N'-双烯丙基-1,4-丁基-2-二胺（B AABE）、10甲基丙烯酰氧癸基二氢磷酸酯（MDP）、双季戊四醇五丙烯酸酯磷酸酯（PENTA）、N,N'-双丙烯酰胺基N,N'-二乙基-1,3-丙烷（BADEP）、樟脑醌（CQ）、异丙醇、水。</p>
齿科藻酸盐印模材料	袋	100	<p>适用范围/预期用途</p> <p>用于制取牙齿及口腔软硬组织的印模材料。本产品主要由硅藻土、硫酸钙、钠/海藻酸钠、焦磷酸钠/磷酸钠、氟钛酸钾、氧化锌组成。</p>
玻璃纤维桩	盒	180	<p>适用范围/预期用途</p> <p>用于成人恒牙根管治疗后牙体大面积缺损时对重建的冠核提供可靠固位，及用于牙体缺损或残根残冠的修复重建。产品外形为锥形，环氧树脂基质中添加玻璃纤维。玻璃纤维含量不小于60%，环氧树脂含量不大于40%。</p>
咬合纸	盒	60	<p>预期用途</p> <p>用于记录或检查牙齿咬合关系。表面涂有染料的纸，在牙齿咬合时置于患者上下牙齿之间。</p>
加成硅橡胶牙科印模材料	盒	398	<p>适用范围/预期用途</p> <p>适用于制取口腔印模。由基质和催化剂按一定比例分装组成，使用时调和生成聚乙烷基硅氧烷。基质的化学成分包括：乙烷基封端的二甲基(硅氧烷与聚硅氧烷)，二氧化硅，二甲基甲基氢(硅氧烷与聚硅氧烷)和食用色素；催化剂的化学成分包括：乙烷基封端的二甲基(硅氧烷与聚硅氧烷)，二氧化硅和铂-二乙烯四甲基二硅氧烷。</p>
树脂水门汀	支	480	<p>适用范围/预期用途</p> <p>该产品用于牙本质和牙釉质的粘接，可粘接贵金属和非贵金属、陶瓷、复合体以及纤维桩核，不用于粘接马里兰桥。树脂水门汀由两种稀薄的糊剂组成，是一种双固化型丙烯酸类树脂水门汀。主要由二甲基丙烯酸酯、钡硼硅酸盐玻璃、二氧化硅、氟化钠和1, 6-己二醇二甲基丙烯酸酯组成。</p>

临时冠桥树脂	支	790	<p>适用范围/预期用途</p> <p>该产品适用于永久修复前制作临时用冠桥修复体，在临床使用时留在口腔内不超过2周。该产品为双组分糊剂材料，组分A的化学组成有：二脲烷二甲基丙烯酸酯，聚丁烷二醇尿烷二甲基丙烯酸酯，1,6-己二醇二甲基丙烯酸酯、甲基丙烯酸二甲氨基乙酯、樟脑醌、N,N-二羟乙基对甲苯胺、过氧化苯甲酰、钡硼硅酸盐玻璃、二氧化硅、色素柠檬黄、色素诱惑红、色素氧化亚铁和色素二氧化钛；组分B的化学组成有：二脲烷二甲基丙烯酸酯、过氧化苯甲酰、钡硼硅酸盐玻璃和二氧化硅。固化方式为双固化。</p>
光固化窝沟封闭剂	盒	220	<p>适用范围/预期用途</p> <p>用于牙釉质的窝沟封闭以及防止龋齿。本品由缩水甘油基甲基丙烯酸双酚A、三乙烯基乙二醇二甲基丙烯酸酯、硅光引发剂、着色剂组成，具体含量见产品技术要求。塑料针筒装。</p>
根管锉	根	15	<p>预期用途</p> <p>用于牙科治疗中对牙骨、根管进行切削、平整、清洁、塑形。采用不锈钢、镍钛合金等金属材料制成的手持器械。工作端有刻纹或螺旋刃口，起切削、平整的作用。</p> <p>无源产品。非无菌提供。</p> <p>各种规格</p>
牙科硅橡胶弹性印模材料	个	400	<p>适用范围/预期用途</p> <p>用于口腔临床或技工室制取印模。本品为牙科硅橡胶弹性印模材料，由加成型聚乙烷基硅氧烷组成。</p> <p>各种规格</p>
弹性镍钛弓丝	支	60	<p>适用范围/预期用途</p> <p>属口腔正畸矫形治疗时一次性使用的医疗器械。由镍钛合金经特种定形，功能化处理和表面处理而成。</p> <p>各种规格</p>
正畸丝	个	48	<p>适用范围/预期用途</p> <p>产品作口腔牙齿正畸用。产品采用符合GB/T 4240-2019标准规定的06Cr19Ni10（S30408）不锈钢制成。</p>
排龈线	个	165	<p>适用范围/预期用途</p> <p>该产品用于分离、保护牙龈组织，吸收龈沟液；配合止血剂或分离剂用于牙科修复。该产品由纯棉锁链状细线构成，包装为非无菌包装。该产品为一次性使用产品。</p> <p>直径1.14mm，长度244cm，</p>

排龈线	个	165	适用范围/预期用途 该产品用于分离、保护牙龈组织，吸收龈沟液；配合止血剂或分离剂用于牙科修复。该产品由纯棉锁链状细线构成，包装为非无菌包装。该产品为一次性使用产品。 直径1.04mm，长度244cm，
排龈线	个	120	适用范围/预期用途 该产品用于分离、保护牙龈组织，吸收龈沟液；配合止血剂或分离剂用于牙科修复。该产品由纯棉锁链状细线构成，包装为非无菌包装。该产品为一次性使用产品。 直径0.89mm，长度244cm，
正畸弹力圈	个	70	适用范围/预期用途 供人体牙齿正畸用。产品采用聚胺酯材料或乳胶材料制成。 各种规格
丁香油抑菌液	瓶	30	丁香油抑菌液的主要成分是丁香油。在牙科领域被广泛用作缓解牙痛的药物，还具有防止口腔溃疡和牙斑的作用，因此也被添加到许多牙膏和漱口水中。
印模材料注射头	个	75	预期用途 用于向患者口内输送印模材料。配合双支管使用，采用高分子材料制成。非无菌提供。 各种规格
牙用不锈钢丝	个	9.6	适用范围/预期用途 供口腔科在临床用作牙牙合支托和牙卡环等。产品由不锈钢材料制成。 0.8mm
抑菌剂	个	78	主要用于固定髓腔内保留下来的部分牙髓、干化牙髓及腐败感染根管的抑菌消毒充填等。在干髓术治疗方法中，用朗力无神失活剂失活牙髓后，除去冠髓，可使用该抑菌剂覆盖根髓创面，使根髓干化，并长期保存无菌状态。该抑菌剂以干髓抑菌糊剂为例，通常采用 10g 粉 + 10ml 液/盒的包装方式。其中，粉剂组份包含聚甲醛、麝香草酚、硫酸钡、氧化锌；液剂组份有甲酚、甲酚皂溶液、甘油。此外还有甘水湖牌抑菌粉，由粉剂 + 液剂组成，粉剂含醋酸氯己定（w/w）0.18% - 0.22%，液剂含乙醇（v/v）60% - 70%，规格为粉剂 10g/瓶，液剂 10mL/瓶
模型蜡	个	25	预期用途 用来制作口腔软硬组织阳模或修复体的模型。主要有蜡、树脂或石膏。 250g

吸潮纸尖	个	35	<p>预期用途</p> <p>用于根管治疗中根管的干燥。由吸水纸制成的纸尖，易吸水，无粘性，硬且有韧性，容易放进牙根管内。</p> <p>各种规格</p>
玻璃离子修复材料	个	124	<p>适用范围/预期用途</p> <p>用于 1. V类龋齿和窝洞的修复。2. III类窝洞的修复。3. 乳牙的I类和II类窝洞的修复。4. 暂时和半永久性修复。5. 裂缝充填（小型I类洞）。本品由铝-钠-钙-氟-磷-硅玻璃、聚丙烯酸、酒石酸、氧化铁色素组成。</p>
血液透析浓缩液	桶	63.6	<p>适用范围/预期用途</p> <p>适用于急、慢性肾功能衰竭及药物中毒患者进行透析治疗。本品A液是由氯化钠、氯化钾、氯化钙、氯化镁、冰醋酸组成。</p>
血液透析浓缩液B液	桶	20.1	<p>适用范围/预期用途</p> <p>产品适用于急、慢性肾功能衰竭及药物中毒患者进行血液透析治疗。产品由碳酸氢钠或碳酸氢钠和氯化钠组成。</p>
柠檬酸消毒液	桶	255	<p>适用范围/预期用途</p> <p>适用于带比例混合系统的血液透析设备中内部水路的热消毒。本品由柠檬酸、DL-苹果酸、乳酸、纯化水组成。</p>
血液透析浓缩物粉剂 B干粉袋	袋	24	<p>适用范围/预期用途</p> <p>本品适用于急、慢性肾功能衰竭及药物中毒患者进行血液透析治疗。由碳酸氢钠组成。</p>
一次性使用人体静脉血样采集容器	支	0.8	<p>适用范围/预期用途</p> <p>供临床用于一次性静脉采血并盛放血液标本用。与带防逆流装置（功能）一次性采血针配合使用。由试管（玻璃或塑料）、塞子、盖子、标签和添加剂（如果有）和附加物（如果有）组成。2ml 柠檬酸钠9:1（蓝）。管子应透明，以目力检验能够清晰观察内容物，无杂质。容器上不应有使皮肤划伤、刺破或磨伤的锐边、毛刺或粗糙表面。真空采血管应留有足够充分混合的自由空间。</p> <p>公称液体容量</p> <p>从滴定管抽出的水的体积加上添加剂的体积应在公称液体容量的90%~110%之间。纵轴方向应能承受3000g n的离心加速度作用10min，试管无断裂、塌陷、裂缝或其它可见缺陷。</p>

一次性使用人体静脉血样采集容器	支	0.8	<p>适用范围/预期用途</p> <p>供临床用于一次性静脉采血并盛放血液标本用。与带防逆流装置（功能）一次性采血针配合使用。由试管（玻璃或塑料）、塞子、盖子、标签和添加剂（如果有）和附加物（如果有）组成。3.5ml 分离胶+促凝剂（小黄） 材质：塑料。管子应透明，以目力检验能够清晰观察内容物，无杂质。容器上不应有使皮肤划伤、刺破或磨伤的锐边、毛刺或粗糙表面。真空采血管应留有足够充分混合的自由空间。公称液体容量</p> <p>从滴定管抽出的水的体积加上添加剂的体积应在公称液体容量的90%~110%之间。纵轴方向应能承受3000g n的离心加速度作用10min，试管无断裂、塌陷、裂缝或其它可见缺陷。</p>
一次性使用人体静脉血样采集容器	支	0.7	<p>适用范围/预期用途</p> <p>供临床用于一次性静脉采血并盛放血液标本用。与带防逆流装置（功能）一次性采血针配合使用。由试管（玻璃或塑料）、塞子、盖子、标签和添加剂（如果有）和附加物（如果有）组成。1.6ml 柠檬酸钠4:1（黑）。管子应透明，以目力检验能够清晰观察内容物，无杂质。容器上不应有使皮肤划伤、刺破或磨伤的锐边、毛刺或粗糙表面。真空采血管应留有足够充分混合的自由空间。公称液体容量</p> <p>从滴定管抽出的水的体积加上添加剂的体积应在公称液体容量的90%~110%之间。纵轴方向应能承受3000g n的离心加速度作用10min，试管无断裂、塌陷、裂缝或其它可见缺陷。</p>
一次性使用人体静脉血样采集容器	支	0.8	<p>适用范围/预期用途</p> <p>供临床用于一次性静脉采血并盛放血液标本用。与带防逆流装置（功能）一次性采血针配合使用。由试管（玻璃或塑料）、塞子、盖子、标签和添加剂（如果有）和附加物（如果有）组成。5ml 肝素钠（绿） 材质：塑料。管子应透明，以目力检验能够清晰观察内容物，无杂质。容器上不应有使皮肤划伤、刺破或磨伤的锐边、毛刺或粗糙表面。真空采血管应留有足够充分混合的自由空间。公称液体容量</p> <p>从滴定管抽出的水的体积加上添加剂的体积应在公称液体容量的90%~110%之间。纵轴方向应能承受3000g n的离心加速度作用10min，试管无断裂、塌陷、裂缝或其它可见缺陷。</p>

一次性使用人体静脉血样采集容器	支	0.8	<p>适用范围/预期用途</p> <p>供临床用于一次性静脉采血并盛放血液标本用。与带防逆流装置（功能）一次性采血针配合使用。由试管（玻璃或塑料）、塞子、盖子、标签和添加剂（如果有）和附加物（如果有）组成。5ml 普通管/红管材质：塑料。管子应透明，以目力检验能够清晰观察内容物，无杂质。容器上不应有使皮肤划伤、刺破或磨伤的锐边、毛刺或粗糙表面。真空采血管应留有足够充分混合的自由空间。公称液体容量</p> <p>从滴定管抽出的水的体积加上添加剂的体积应在公称液体容量的90%~110%之间。</p>
一次性使用人体静脉血样采集容器	支	0.8	<p>适用范围/预期用途</p> <p>供临床用于一次性静脉采血并盛放血液标本用。与带防逆流装置（功能）一次性采血针配合使用。由试管（玻璃或塑料）、塞子、盖子、标签和添加剂（如果有）和附加物（如果有）组成。5ml 分离胶+促凝剂（黄）材质：塑料。管子应透明，以目力检验能够清晰观察内容物，无杂质。容器上不应有使皮肤划伤、刺破或磨伤的锐边、毛刺或粗糙表面。真空采血管应留有足够充分混合的自由空间。公称液体容量</p> <p>从滴定管抽出的水的体积加上添加剂的体积应在公称液体容量的90%~110%之间。纵轴方向应能承受3000g n的离心加速度作用10min，试管无断裂、塌陷、裂缝或其它可见缺陷。</p>
一次性使用人体静脉血样采集容器	支	0.8	<p>适用范围/预期用途</p> <p>供临床用于一次性静脉采血并盛放血液标本用。与带防逆流装置（功能）一次性采血针配合使用。由试管（玻璃或塑料）、塞子、盖子、标签和添加剂（如果有）和附加物（如果有）组成。2ml EDTAK2（紫）。管子应透明，以目力检验能够清晰观察内容物，无杂质。容器上不应有使皮肤划伤、刺破或磨伤的锐边、毛刺或粗糙表面。真空采血管应留有足够充分混合的自由空间。公称液体容量</p> <p>从滴定管抽出的水的体积加上添加剂的体积应在公称液体容量的90%~110%之间。纵轴方向应能承受3000g n的离心加速度作用10min，试管无断裂、塌陷、裂缝或其它可见缺陷。</p>

	<p>一次性使用人体静脉血样采集容器</p>	<p>支</p>	<p>适用范围/预期用途</p> <p>供临床用于一次性静脉采血并盛放血液标本用。与带防逆流装置（功能）一次性采血针配合使用。由试管（玻璃或塑料）、塞子、盖子、标签和添加剂（如果有）和附加物（如果有）组成。5ml 促凝剂（橙）材质：塑料。管子应透明，以目力检验能够清晰观察内容物，无杂质。容器上不应有使皮肤划伤、刺破或磨伤的锐边、毛刺或粗糙表面。真空采血管应留有足够充分混合的自由空间。公称液体容量</p> <p>从滴定管抽出的水的体积加上添加剂的体积应在公称液体容量的90%~110%之间。纵轴方向应能承受3000g的离心加速度作用10min，试管无断裂、塌陷、裂缝或其它可见缺陷。</p>
	<p>采购金额：3217844.3元</p>		

序号	参数性质	技术参数与性能指标			
		治疗类耗材明细（3包）			
		物资项目名称	单位	单价 (元)	参数要求
		一次性使用吸痰管-痰液收集器	支	5.5	适用范围/预期用途 供临床吸痰和收集痰液用。一次性使用痰液收集器按由集痰瓶、瓶盖、取样管、导管、连接头和可控接头组成；吸痰管/取样管的外径大小4.0mm（F12）、该产品以无菌状态提供。一次性使用。
		一次性使用麻醉用针	支	12	适用范围/预期用途 本产品供临床麻醉穿刺手术使用。腰椎穿刺针由针芯、针管及保护套组成，其中针管采用不锈钢制成。一次性使用麻醉用针应无菌。腰椎穿刺针7#（0.7mm×90mm）
		一次性使用无菌腰椎穿刺包	套	43	适用范围/预期用途 人体腰椎穿刺时一次性使用。腰椎穿刺针、一次性使用无菌注射器（带针）、镊子、测压管、试管、试管塞、试管架、橡胶医用手套（无粉）、医用脱脂纱布、一次性医用棉球、一次性医用棉签、自粘伤口敷料、孔巾、中单、小方盒和吸塑盒。本产品无菌提供。

加强型气管导管	支	128	适用范围/预期用途 本产品适用于临床人工建立临时呼吸通道时使用。本产品由管体（带钢丝）、接头、套囊、充气管、单向阀、指示球囊、导芯组成 各种规格
一次性呼吸管路	套	500	适用范围/预期用途：用于与呼吸机、湿化器、雾化器配套使用。包括一次性呼吸过滤器（由过滤膜和外壳组成）；一次性自动加水式湿化水罐（由水罐、浮子和自动进水装置组成）；一次性呼吸管路：成人管路（由呼吸管路、Y形件、加热丝、连接管路、延长管路、压力测量连接管、集水杯、湿化水罐、直接头、直角接头、塔形阀组成，过滤器）连接管路，鼻塞管路，气切通气管路。
鼻氧管	个	2	预期用途 用于吸氧时氧源与吸氧者之间的氧气直接输送或湿化后输送。通常由进氧接口、氧气软管、调节环、双孔鼻塞组成。鼻氧管与输氧系统连接，供患者吸入氧气使用。非无菌提供。
一次性使用鼻氧管	支	2	适用范围/预期用途 与输氧系统连接供人体吸入氧气用。鼻氧管由鼻塞、供氧装置接头、三通、主输氧管、支输氧管、束子组成。成人双孔
一次性使用腰硬联合麻醉穿刺套件	包	90	用于硬膜外腔神经根麻醉阻滞，同时进入蛛网膜腔下对脊神经进行麻醉阻滞，适用于下腰部盆腔及下肢手术，特别适用于产科麻醉，具有起效快、阻滞完善、肌松好等特点，保证手术顺利进行。
一次性使用三通阀	支	4.2	适用范围/预期用途 与静脉压测定管或其他输液、介入管路连接，适用于压力监测管路的连接测压、静脉输液、输血。本产品由阀帽、阀座、阀芯开关、锁紧帽、接头保护帽组成。
一次性使用麻醉呼吸管路组件	支	72	与麻醉机、呼吸机、潮化机、喷雾器等设备配套使用。成人型
一次性使用麻醉呼吸回路套装	套	120	适用范围/预期用途 适用于与麻醉机配套使用，为病人建立一个呼吸连接通道；产品由双管可伸缩型管路，面罩、接头、L型连接管、直型连接管、过滤器、气囊、直接头组成。

无源压脉止血贴	个	6.5	适用范围/预期用途 产品适用于临床浅静脉穿刺压迫止血用。产品由聚乙烯人造丝吸收垫、硅橡胶管、PE胶带组成，其中PE胶带由涂胶PE带和离型纸组成。无菌。
一次性使用无菌保护罩	片	6.9	适用范围/预期用途 产品用于手术环境中保护手术室设备的显示器和手控器，避免手术中的医生接触上述部位后，再接触手术中的病人伤口部位造成感染。产品是由聚乙烯薄膜（或者聚氨酯薄膜）和辅助材料(选配)组成，其中辅助材料为棉带、松紧带、双面胶、塑料扣。
医用手术膜	片	9.8	适用范围/预期用途 适用于手术前区域皮肤的覆盖。该产品由基材、压敏胶、隔离纸组成。医用手术膜基材为聚氨酯或聚乙烯。产品应无菌。
一次性使用麻醉呼吸管路组件	支	41	与麻醉机、呼吸机、潮化机、喷雾器等设备配套使用。 小儿型
钙石灰	桶	520	预期用途 与麻醉机配套使用，用于二氧化碳等酸性气体的吸收。多孔疏松状结构的大小均匀颗粒。非无菌产品。本产品由氢氧化钠、氢氧化钙碱性颗粒组成。
鼻氧管	支	10	预期用途 用于吸氧时氧源与吸氧者之间的氧气直接输送或湿化后输送。由鼻塞、吸氧管路、接头组成。非无菌提供。 4.0m
一次性使用湿热交换过滤器	支	45	适用范围/预期用途 适用于采用麻醉机和呼吸机及人工呼吸器的手术患者。由机器端、监测口护帽、监测口、瓦楞湿化纸、病人端组成
医用吸氧面罩	支	12	适用范围/预期用途 适用于各种需要面罩给氧的患者。由松紧带、鼻夹、罩体、供氧管接头、供氧管组成。 成人型
麻醉机和呼吸机用呼吸管路	套	100	产品与麻醉机、呼吸机、潮化器、喷雾器配套使用，为病人建立一个呼吸连接通道。麻醉管直型
输氧面罩	个	11	预期用途 用于对缺氧患者进行输氧，作为氧气进入患者体内的通道。通常由面罩和连接管等组成。采用医用高分子材料制成。非无菌提供。

麻醉面罩	个	23	适用范围/预期用途 产品是治疗呼吸衰竭病人时所用机械呼吸装置配套部件，供临床麻醉呼吸用。由简易面杯和简易衬垫和PC型固定圈组成。
双腔支气管插管	支	540	适用范围/预期用途 适用于胸腔及心血管手术，危重病人单肺独立时，同步或不同步通气时使用。该产品由支气管插管和附件组成。其中左侧型和右侧型支气管插管由管体、气管套囊、支气管套囊、充气管、指示球囊、单向阀、四通、延长管、接头、导芯和墨菲孔（仅限右侧型）组成附件由多功能接头一次性使用吸痰管组成。 各种型号
气管插管	支	16	适用范围/预期用途 适用于临床人体建立临时呼吸通道时使用。有套囊型气管插管基本配置为管体、套囊、充气装置、接头，充气装置由充气管、指示球囊、单向阀组成，选配配置为导芯； 各种规格
呼吸道用吸引导管	支	2.2	适用范围/预期用途 适用于临床吸取呼吸道内分泌物。本产品主要由医用无毒PVC材料制成的管体、接头结构组成。
一次性使用高压氧舱输氧面罩	个	60	适用范围/预期用途 适用于高压氧舱内患者吸氧，产品无菌。产品由面罩、机器端接头、三通（内置管道通气单向阀）、波纹管、弯头、扣带、呼吸囊组成。
非排气型呼吸面罩	个	350	适用范围/预期用途 适用于使用主动式排气阀呼吸机系统，协助呼吸困难和呼吸衰竭的病人进行呼吸，适用于需要非生命支持性呼吸协助的成年病人（超过30公斤）。非排气型口鼻呼吸面罩由主体、弯管、软垫、卡扣、额头垫、胶塞、外壳、头带组成；产品以非灭菌形式提供。
一次性使用水冷不沾电凝镊	支	327.75	适用范围/预期用途 与高频电刀配用，在双极模式下实现对组织的电凝。一次性使用水冷不沾电凝镊由镊尖、镊子片（左右）、连接件（手柄或外壳）、电极电缆、电缆插头、输液管、滴液管组成。本产品为一次性使用无菌产品。

一次性使用骨穿包	包	34	适用范围/预期用途 用于人体骨髓腔液诊断、治疗进行穿刺。本产品由骨穿针、一次性使用无菌注射针、一次性使用无菌注射器、一次性使用灭菌橡胶外科手套、镊子、载玻片、医用棉球、医用纱布、洞巾组成。
医用缝合针	包	6	适用范围/预期用途 为基础外科手术器械，配合医用缝合线用于临床手术缝合。采用不锈钢材料加工制成，非无菌普通医用缝合针。
一次性使用全麻组件	包	80	适用于手术时需实施气管插管进行机械通气的患者
一次性使用神经阻滞针	支	220	适用范围/预期用途 本产品用于超声引导下对患者实施神经阻滞进行穿刺、注射药物使用。本产品由护套、针管、游标、针座、衬芯座及衬芯组成；
一次性呼吸管路	套	455	适用范围/预期用途：用于与呼吸机、湿化器、雾化器配套使用。包括一次性呼吸过滤器（由过滤膜和外壳组成）；一次性自动加水式湿化水罐（由水罐、浮子和自动进水装置组成）；一次性呼吸管路：成人管路（由呼吸管路、Y形件、加热丝、连接管路、延长管路、压力测量连接管、集水杯、湿化水罐、直接头、直角接头、塔形阀组成，过滤器）连接管路，鼻塞管路，气切通气管路。
医用吸氧面罩	支	20	适用范围/预期用途 适用于各种需要面罩给氧的患者。由松紧带、鼻夹、罩体、供氧管接头、供氧管组成。 婴儿型
正压面罩	套	320	适用范围/预期用途 产品与呼吸机连接，为成人患者提供正压通气用。由富氧接口、胶塞、旋转接口、口鼻面罩弯管接头主体、口鼻面罩弯管接头片、口鼻面罩开口垫片、氧气帽、口鼻面罩面杯、口鼻面罩衬垫、口鼻面罩调节帽、口鼻面罩调节杆、口鼻面罩前额支架、前额头垫、头带组成；

神经监护气管插管	根	4700	<p>适用范围/预期用途</p> <p>神经监护气管插管设计用于与合适的神经监护仪连接，提供畅通的病人通气气道和作为术中监视喉内肌神经活动的一种工具。气管插管适合在手术过程中需要持续监视支配喉内肌的神经时使用。气管插管不适合术后使用。产品包装内含1根气管插管、1根绿色皮下针头和一根白色皮下针头。气管插管由管身、接触电极、电极连线、可充气套囊、套囊充气管组成。管身带有不锈钢管壁加强丝，位于管壁两层硅胶之间。产品为一次性使用。无菌提供。</p>
一次性使用腰椎麻醉穿刺包	包	29.5	适用于下腹部和下肢手术，多用于手术室腰麻及神经外科做腰麻穿刺取脑脊液时使用；
一次性使用硬膜外麻醉穿刺包	套	26	用于硬膜外腔神经根麻醉阻滞，适用于胸、腰部和下肢麻醉手术，配置麻醉手术过程中的所有需要器具，操作简便，可有效防止交叉感染，保证麻醉效果。
一次性使用眼科手术用刀	把	115	<p>适用范围/预期用途</p> <p>用于眼科手术中软组织的切割。一次性使用眼科手术用刀是由刀头和塑料刀柄两部分组成。刀头由不锈钢材料制成，塑料刀柄是由聚碳酸酯材料制成。该产品以无菌状态提供一次性使用。</p>
一次性使用无菌保护罩	个	12.56	<p>适用范围/预期用途</p> <p>产品用于手术环境中保护手术室设备的显示器和手控器，避免手术中的医生接触上述部位后，再接触手术中的病人伤口部位造成感染。产品是由聚乙烯薄膜（或者聚氨酯薄膜）和辅助材料(选配)组成，其中辅助材料为棉带、松紧带、双面胶、塑料扣。</p> <p>15cm×150cm</p>

一次性无菌腹腔引流导管及附件	包	230	<p>适用范围/预期用途</p> <p>该产品适用于对晚期肿瘤并发腹水，胆囊切除术后，经腹腔肝脓肿切开手术后腹腔积液的引流，产品与人体作用时间不超过30天。一次性无菌腹腔引流导管由基：腹腔引流导管（配移动夹）、腹水穿刺针、导引芯、扩张器。选用器械配置有：一次性使用无菌注射器、一次性使用无菌注射针、无菌塑柄手术刀、带线缝合针、一次性使用导丝控制手柄、一次性使用灭菌橡胶外科手套（无粉）、消毒刷、粘贴伤口敷料、医用纱布、医用棉球、一次性非织造布用品包（洞巾）、一次性非织造布用品包（中单）、输液接头、一次性无菌旋塞、一次性无菌引流控制连接管。引流导管由管体、连接座、外延管、外延管接头、导管夹、移动夹、转耳组成。引流管的管体、连接座采用聚氨酯制造；外延管采用硅胶制造；外延管接头、穿刺针接头采用聚碳酸酯制造；扩张器接头及管体采用聚丙烯制造；引流导管具有X射线不穿透性。</p>
一次性使用手术电极	把	35	<p>适用范围/预期用途</p> <p>分别供需要切割、止血的各类外科施行手术用。一次性使用手术电极由刀头、刀柄、电缆和连接器四部分组成，刀头采用06Cr19Ni10或其他奥氏体不锈钢材料制成，刀柄采用ABS塑料制成，按开关控制方式不同分为两种，产品应无菌。</p>
随弃式导电粘胶中性极板	片	12	<p>适用范围/预期用途</p> <p>与高频手术设备配套，供高频电流回路用。产品由背衬（聚乙烯/无纺布）、铝箔（涂导电胶）、防粘膜（涤纶/牛皮纸）组成。成人双极</p>
一次性使用无菌硅胶导尿管	个	39.9	<p>适用范围/预期用途</p> <p>供医疗单位对患者作导尿时一次性使用。产品由引流接口、单向阀、管身、引流腔、球囊和引流侧孔、助插芯（若有）、冲洗腔盖帽（若有）组成。导尿管主要材料为硅橡胶，助插芯采用涤纶树脂（PET）材料制成。双腔（带球囊）12F</p>
一次性使用胸腔引流瓶	个	36	<p>适用范围/预期用途</p> <p>供胸腔闭式引流用。一次性使用胸腔引流瓶由瓶体、瓶盖、加液口、引流连接管、接头、插管、吊环组成，按规格容量不同分为两种。该产品以无菌状态提供，一次性使用。</p> <p>1600ml</p>

眼科专用手术 薄膜	片	5	适用范围/预期用途 供简化眼科手术前护皮操作，预防接触性和移行性手术创面感染。本申报产品由聚乙烯膜或聚氨酯弹性膜、医用压敏胶、防粘隔离纸、铝芯线（或无）、PE袋（或无）、无纺布（或无）组成。
一次性使用无 菌硅胶导尿管	支	44.8	适用范围/预期用途 供医疗单位对患者作导尿时一次性使用。产品由引流接口、单向阀、管身、引流腔、球囊和引流侧孔、助插芯（若有）、冲洗腔盖帽（若有）组成。导尿管主要材料为硅橡胶，助插芯采用涤纶树脂（PET）材料制成。三腔（带球囊）16Fr 30ml
一次性使用胶 乳胆管引流管	支	5	适用范围/预期用途 适用于胆道术后胆管引流时一次性使用。以天然浓缩胶乳为原料制成，由横梁、主管、体外端接口组成。
医用钛夹	盒	1200	适用范围/预期用途 供施行腹腔镜手术时夹固腔内组织用，适用于胆囊管、胆囊动脉的结扎。产品由TA1纯钛丝压制而成，其外形呈V形，内侧面有横槽，利用其韧性以实施合拢并夹持，利用其硬度和横槽以达到结扎组织的牢固性和可靠性。硬度为160HV0.2~180HV0.2。一次性使用。
无菌敷料棉	盒	90	适用范围/预期用途 用于对皮肤、创面进行清洁处理。本产品由棉块、尾线、X光跟踪线组成。
硅胶潘氏引流 管	支	12.75	适用范围/预期用途 供临床手术后伤口残液及手术渗液的引流。硅胶潘氏引流管由接管和潘氏管组成；由符合YY/T 0031-2008的甲基乙基硅橡胶制成；产品根据潘氏管形状不同分为圆形、扁圆形两种型号。产品以无菌状态提供，一次性使用。
高分子夹板	袋	228	预期用途 用于骨折外固定。产品由浸渍有水固化聚氨酯的特制的玻璃纤维或聚酯纤维基本组成，并包裹在无纺布制品的保护层内。本产品以非无菌性形式提供，不与椎间隙直接接触。 10cm*42cm

高分子夹板	袋	320	<p>预期用途</p> <p>用于骨折外固定。产品由浸渍有水固化聚氨酯的特制的玻璃纤维或聚酯纤维基本组成，并包裹在无纺布制品的保护层内。本产品以非无菌性形式提供，不与椎间隙直接接触。</p> <p>10cm*76cm</p>
一次性使用无菌导尿管	支	7	<p>适用范围/预期用途</p> <p>适用于人体尿道导尿，留置导尿。由胶乳为主要原材料制成。双腔气囊</p> <p>各种规格</p>
一次性使用无菌保护罩	袋	68	<p>适用范围/预期用途</p> <p>产品用于手术环境中保护手术室设备的显示器和手控器，避免手术中的医生接触上述部位后，再接触手术中的病人伤口部位造成感染。产品是由聚乙烯薄膜（或者聚氨酯薄膜）和辅助材料(选配)组成，其中辅助材料为棉带、松紧带、双面胶、塑料扣。</p> <p>70cm×85cm，45cm×35cm×5cm，55cm×45cm×14cm，57cm×13cm×1</p>
一次性使用无菌硅胶导尿管	支	39.9	<p>适用范围/预期用途</p> <p>供医疗单位对患者作导尿时一次性使用。产品由引流接口、单向阀、管身、引流腔、球囊和引流侧孔、助插芯（若有）、冲洗腔盖帽（若有）组成。导尿管主要材料为硅橡胶，助插芯采用涤纶树脂（PET）材料制成。</p> <p>双腔（带球囊） 16Fr</p>
一次性使用无菌手术膜	片	9	<p>适用范围/预期用途</p> <p>手术膜供医院手术切口部位贴用及穿刺保护和留置针的固定。产品由PO或PU薄膜、医用压敏胶、离型纸组成，专用型增设积液袋、支撑体、辅助材料采用薄膜、无纺布。</p>
高分子夹板	个	550	<p>预期用途</p> <p>用于骨折外固定。产品由浸渍有水固化聚氨酯的特制的玻璃纤维或聚酯纤维基本组成，并包裹在无纺布制品的保护层内。本产品以非无菌性形式提供，不与椎间隙直接接触。</p> <p>15cm*75cm</p>

可吸收再生氧化纤维素止血纱	块	313.5	适用范围/预期用途 在外科手术中结扎法或其他常规控制方法不适用或无效时，该产品作为辅助用品控制毛细血管、静脉和小动脉的出血。该产品是由再生氧化纤维素的可控氧化而制备的一种无菌可吸收的编织物。织物为白色，带有浅黄色的内衬，有轻微的焦糖味。可吸收再生氧化纤维素止血纱。，一次性使用。
一次性使用无菌保护罩	个	8.5	适用范围/预期用途 产品用于手术环境中保护手术室设备的显示器和手控器，避免手术中的医生接触上述部位后，再接触手术中的病人伤口部位造成感染。产品是由聚乙烯薄膜（或者聚氨酯薄膜）和辅助材料(选配)组成，其中辅助材料为棉带、松紧带、双面胶、塑料扣。 57cm×23cm×12cm
一次性使用无菌梅花头导尿引流管	支	9.31	适用范围/预期用途 供医院对膀胱或肾脏造瘘患者导尿引流时一次性使用。以天然浓缩胶乳为原料制成，主要由排液腔接头、管身、梅花头(菌状头)组成。
一次性使用塑料头皮夹	个	0.95	适用范围/预期用途 用于神经外科手术。产品采用聚甲醛为制造材料，产品呈圆筒形，在一个侧面加工一组相互吻合的唇头齿，在另一侧加工有张口撑开钳钳槽。
组织胶水	支	1890	适用范围/预期用途 用于胃静脉曲张栓塞的治疗。本品主要成分为 α -氰基丙烯酸正丁酯，配有少量稳定剂对苯二酚、对甲苯磺酸、二氧化硫。胶体单独包装，胶体已经膜渗透法除菌。一次性使用。
可降解耳鼻止血棉	片	580	适用范围/预期用途 用于鼻腔、中耳与外耳术后的暂时压迫止血与支撑。本品为多聚醚酯和聚氨酯合成的聚合海绵，使用后一周内降解成流体，降解物从鼻腔、外耳道或咽鼓管自然流出。
带针可吸收性外科缝合线	包	39	适用范围/预期用途 适用于妇产科、普外科临床的手术缝合该产品由缝合针与缝合线组成。其中针的材料为30Cr13，线的材料为PGA（聚乙醇酸）

可吸收性外科缝合线	包	105	<p>适用范围/预期用途</p> <p>可吸收性外科缝合线适用于一般软组织缝合和/或结扎。可吸收性外科缝合线适用于只需要短时间伤口支撑且缝线能快速吸收的软组织修复。</p> <p>可吸收性外科缝合线分为带针缝合线和不带针缝合线两种。缝合线是化学合成可吸收缝合线，由聚乙醇酸制成。表面带涂层，涂层材料为硬脂酸钙和聚己内酯混合物。缝合线染紫色或未染色。缝合针由 30Cr13、12Cr18Ni9 或 06Cr19Ni10 不锈钢材料制成，分为标准针和控释针，针体颜色为金属原色或黑色。</p>
非吸收缝合线	包	7.1	<p>适用范围/预期用途</p> <p>适用于缝合人体组织，包括心血管、眼科、神经手术、显微外科、皮肤缝合及整形外科等手术。产品分为带针缝线和不带针缝线两种。带针缝线由缝合针和非吸收性外科缝线组成。非吸收性外科缝线材质分为尼龙线、聚丙烯线、聚酯线、真丝编织线，其中尼龙和聚丙烯缝线可配有锁扣。缝合针材质为30Cr13、40Cr13、12Cr18Ni9、06Cr19Ni10，缝合针针形有普通针和防渗漏针，颜色有金属原色和黑色。</p>
非吸收性外科缝线	包	7.1	<p>适用范围/预期用途</p> <p>适用于缝合人体组织，包括心血管、眼科、神经手术、显微外科、皮肤缝合及整形外科等手术。产品分为带针缝线和不带针缝线两种。带针缝线由缝合针和非吸收性外科缝线组成。非吸收性外科缝线材质分为尼龙线、聚丙烯线、聚酯线、真丝编织线，其中尼龙和聚丙烯缝线可配有锁扣。缝合针材质为30Cr13、40Cr13、12Cr18Ni9、06Cr19Ni10，缝合针针形有普通针和防渗漏针，颜色有金属原色和黑色。</p>
非吸收性外科缝线	包	100	<p>适用范围/预期用途</p> <p>适用于缝合人体组织，包括心血管、眼科、神经手术、显微外科、皮肤缝合及整形外科等手术。产品分为带针缝线和不带针缝线两种。带针缝线由缝合针和非吸收性外科缝线组成。非吸收性外科缝线材质分为尼龙线、聚丙烯线、聚酯线、真丝编织线，其中尼龙和聚丙烯缝线可配有锁扣。缝合针材质为30Cr13、40Cr13、12Cr18Ni9、06Cr19Ni10，缝合针针形有普通针和防渗漏针，颜色有金属原色和黑色。</p>

可吸收性外科缝线	支	295	<p>适用范围/预期用途</p> <p>该产品主要用于普外科、妇科、妇产科手术中对人体组织的缝合、结扎。可吸收性外科缝线由健康山羊肠衣中的胶原蛋白加工制成，肠衣中的主要成分是胶原蛋白，在人体内经酶解后被组织吸收。为铬制和平制缝线，包装袋内有异丙醇保存液或无保存液。缝合针基本材料为3Cr13不锈钢丝。分带针和不带针两种。</p>
非吸收性外科缝合线	包	7.1	<p>适用范围/预期用途</p> <p>适用于缝合人体组织，包括心血管、眼科、神经手术、显微外科、皮肤缝合及整形外科等手术。产品分为带针缝线和不带针缝线两种。带针缝线由缝合针和非吸收性外科缝线组成。非吸收性外科缝线材质分为尼龙线、聚丙烯线、聚酯线、真丝编织线，其中尼龙和聚丙烯缝线可配有锁扣。缝合针材质为30Cr13、40Cr13、12Cr18Ni9、06Cr19Ni10，缝合针针形有普通针和防渗漏针，颜色有金属原色和黑色。</p>
非吸收性外科缝线	包	105	<p>适用范围/预期用途</p> <p>适用于缝合人体组织，包括心血管、眼科、神经手术、显微外科、皮肤缝合及整形外科等手术。产品分为带针缝线和不带针缝线两种。带针缝线由缝合针和非吸收性外科缝线组成。非吸收性外科缝线材质分为尼龙线、聚丙烯线、聚酯线、真丝编织线，其中尼龙和聚丙烯缝线可配有锁扣。缝合针材质为30Cr13、40Cr13、12Cr18Ni9、06Cr19Ni10，缝合针针形有普通针和防渗漏针，颜色有金属原色和黑色。</p>
非吸收性外科缝线	包	7.1	<p>适用范围/预期用途</p> <p>适用于缝合人体组织，包括心血管、眼科、神经手术、显微外科、皮肤缝合及整形外科等手术。产品分为带针缝线和不带针缝线两种。带针缝线由缝合针和非吸收性外科缝线组成。非吸收性外科缝线材质分为尼龙线、聚丙烯线、聚酯线、真丝编织线，其中尼龙和聚丙烯缝线可配有锁扣。缝合针材质为30Cr13、40Cr13、12Cr18Ni9、06Cr19Ni10，缝合针针形有普通针和防渗漏针，颜色有金属原色和黑色。</p>

非吸收性缝合线	包	60	<p>适用范围/预期用途</p> <p>适用于缝合人体组织，包括心血管、眼科、神经手术、显微外科、皮肤缝合及整形外科等手术。产品分为带针缝线和不带针缝线两种。带针缝线由缝合针和非吸收性外科缝线组成。非吸收性外科缝线材质分为尼龙线、聚丙烯线、聚酯线、真丝编织线，其中尼龙和聚丙烯缝线可配有锁扣。缝合针材质为30Cr13、40Cr13、12Cr18Ni9、06Cr19Ni10，缝合针针形有普通针和防渗漏针，颜色有金属原色和黑色。</p>
聚丙烯不可吸收缝合线	包	110	<p>适用范围/预期用途</p> <p>本产品适用于一般软组织的缝合和/或结扎，包括用于心血管、眼科和神经手术。本产品是由聚丙烯制成的非吸收性单股无菌手术缝线。缝线有蓝色和未染色两种。缝线可分为带不锈钢针缝线。产品经灭菌，一次性使用。</p>
可吸收性缝线	支	165	<p>适用范围/预期用途</p> <p>适用于一般软组织的缝合和/或结扎，但不适用于眼组织、心血管组织及神经组织。本产品是由无菌可吸收性多股缝线。由90%乙交酯和10%L-丙交酯合成的可吸收聚合物，缝线上含抗菌物质。缝线颜色有紫色和未染色两种。本产品经灭菌，一次性使用。</p>
可吸收性缝线	支	222	<p>适用范围/预期用途</p> <p>适用于一般软组织的缝合和/或结扎，但不适用于眼组织、心血管组织及神经组织。本产品是由无菌可吸收性多股缝线。由90%乙交酯和10%L-丙交酯合成的可吸收聚合物，缝线上含抗菌物质。缝线颜色有紫色和未染色两种。本产品经灭菌，一次性使用。</p>
非吸收性外科缝线	包	110	<p>适用范围/预期用途</p> <p>适用于缝合人体组织，包括心血管、眼科、神经手术、显微外科、皮肤缝合及整形外科等手术。产品分为带针缝线和不带针缝线两种。带针缝线由缝合针和非吸收性外科缝线组成。非吸收性外科缝线材质分为尼龙线、聚丙烯线、聚酯线、真丝编织线，其中尼龙和聚丙烯缝线可配有锁扣。缝合针材质为30Cr13、40Cr13、12Cr18Ni9、06Cr19Ni10，缝合针针形有普通针和防渗漏针，颜色有金属原色和黑色。</p>
聚丙烯不可吸收缝合线	包	94	<p>适用范围/预期用途</p> <p>本产品适用于一般软组织的缝合和/或结扎，包括用于心血管、眼科和神经手术。本产品是由聚丙烯制成的非吸收性单股无菌手术缝线。缝线有蓝色和未染色两种。缝线可分为带不锈钢针缝线。产品经灭菌，一次性使用。</p>

		聚丙烯不可吸收缝合线	支	80	适用范围/预期用途 本产品适用于一般软组织的缝合和/或结扎，包括用于心血管、眼科和神经手术。本产品是由聚丙烯制成的非吸收性单股无菌手术缝线。缝线有蓝色和未染色两种。缝线可分为带不锈钢针缝线。产品经灭菌，一次性使用。
		聚丙烯不可吸收缝合线	包	170	适用范围/预期用途 本产品适用于一般软组织的缝合和/或结扎，包括用于心血管、眼科和神经手术。本产品是由聚丙烯制成的非吸收性单股无菌手术缝线。缝线有蓝色和未染色两种。缝线可分为带不锈钢针缝线。产品经灭菌，一次性使用。
		非吸收性外科缝线	包	7.1	适用范围/预期用途 适用于缝合人体组织，包括心血管、眼科、神经手术、显微外科、皮肤缝合及整形外科等手术。产品分为带针缝线和不带针缝线两种。带针缝线由缝合针和非吸收性外科缝线组成。非吸收性外科缝线材质分为尼龙线、聚丙烯线、聚酯线、真丝编织线，其中尼龙和聚丙烯缝线可配有锁扣。缝合针材质为30Cr13、40Cr13、12Cr18Ni9、06Cr19Ni10，缝合针针形有普通针和防渗漏针，颜色有金属原色和黑色。
		可吸收性缝线	根	57	适用范围/预期用途 适用于一般软组织的缝合和/或结扎，但不适用于眼组织、心血管组织及神经组织。本产品是由无菌可吸收性多股缝线。由90%乙交酯和10%L-丙交酯合成的可吸收聚合物，缝线上含抗菌物质。缝线颜色有紫色和未染色两种。本产品经灭菌，一次性使用。
		非吸收性外科缝线	根	31.5	适用范围/预期用途 适用于缝合人体组织，包括心血管、眼科、神经手术、显微外科、皮肤缝合及整形外科等手术。产品分为带针缝线和不带针缝线两种。带针缝线由缝合针和非吸收性外科缝线组成。非吸收性外科缝线材质分为尼龙线、聚丙烯线、聚酯线、真丝编织线，其中尼龙和聚丙烯缝线可配有锁扣。缝合针材质为30Cr13、40Cr13、12Cr18Ni9、06Cr19Ni10，缝合针针形有普通针和防渗漏针，颜色有金属原色和黑色。
		采购金额：2916210.73			

打“★”号条款为实质性条款，若有单一供应商或不足三家，则按无效标处理。此清单填报单价，单价合计的金额只作为价格评审

采购包4：，所有产品需按分项报价表格式逐一填写报价，不得缺项漏项，如有缺项漏项按无效标处理。并
标的名称：灌流器类耗材单独制作于投标文件中，中标后按报价清单中价格供货，据实结算。

序号	参数性质	技术参数与性能指标

灌流器耗材明细（4包）			
物资项目名称	单位	单价（元）	参数要求
一次性使用血液灌流器	个	426	适用范围/预期用途 吸附剂装填量为 130ml ，适用于体型较小或毒素负荷较低的患者，或用于透析年数短、尚未出现并发症的尿毒症患者的预防性治疗。用于清除尿毒症患者体内的中分子毒性物质。一次性使用。由罐体、圆框式滤网、端盖、密封帽、密封圈、密封垫、吸附剂（树脂）和 0.6% 氯化钠注射液组成。
一次性使用血液灌流器	个	1750	适用范围/预期用途 吸附剂装填量为 330ml ，较多的吸附剂可满足危重症患者对清除内毒素、炎症介质等较大的需求用于清除尿毒症患者体内的中分子毒性物质。一次性使用。由罐体、圆框式滤网、端盖、密封帽、密封圈、密封垫、吸附剂（树脂）和 0.7% 氯化钠注射液组成。
一次性使用血液灌流器	个	2310	适用范围/预期用途 吸附剂装填量也为 330ml ，针对肝病患者体内多种毒素的清除，提供足够的吸附能力。用于清除尿毒症患者体内的中分子毒性物质。一次性使用。由罐体、圆框式滤网、端盖、密封帽、密封圈、密封垫、吸附剂（树脂）和 0.8% 氯化钠注射液组成。
一次性使用血液灌流器	个	1112	适用范围/预期用途 吸附剂装填量为 230ml ，适合一般药物、毒物中毒患者，能提供相对较多的吸附位点来清除毒素。用于清除尿毒症患者体内的中分子毒性物质。一次性使用。由罐体、圆框式滤网、端盖、密封帽、密封圈、密封垫、吸附剂（树脂）和 0.9% 氯化钠注射液组成。
一次性使用血液灌流器	支	1746	适用范围/预期用途 本产品适用于终末期肾病(ESRD)患者的血液灌流联合血液透析治疗。一次性使用。由吸附剂、柱体、网架、过滤网、密封垫、吸附帽、吸附盖及填充液组成。

		一次性使用血液灌流器	支	426	本产品与血液净化装置配合进行血液灌流治疗，利用合成树脂的吸附作用，通过体外循环血液灌流的方法来清除人体内源性和外源性代谢产物、毒物及余量药物。吸附剂装填量为 130ml ，适用于体型较小或毒素负荷较低的患者，或用于透析年数短、尚未出现并发症的尿毒症患者的预防性治疗。一次性使用。由柱体、吸附剂和注射用水三部分组成。柱体由端盖、盖帽、密封塞、筒体和网架组成，端盖、盖帽、筒体材质为聚碳酸酯，密封塞、密封圈材质为硅橡胶，网架材质为聚丙烯，滤网材质为尼龙。吸附剂为聚苯乙烯中性大孔树脂，包膜材料为火棉胶。注射用水符合中国药典（ 2020 版）要求。
		一次性使用血液灌流器	支	1197	本产品与血液净化装置配合进行血液灌流治疗，利用合成树脂的吸附作用，通过体外循环血液灌流的方法来清除人体内源性和外源性代谢产物、毒物及余量药物。吸附剂装填量为 230ml ，适合一般药物、毒物中毒患者，能提供相对较多的吸附位点来清除毒素。由柱体、吸附剂和注射用水三部分组成。柱体由端盖、盖帽、密封塞、筒体和网架组成，端盖、盖帽、筒体材质为聚碳酸酯，密封塞、密封圈材质为硅橡胶，网架材质为聚丙烯，滤网材质为尼龙。吸附剂为聚苯乙烯中性大孔树脂，包膜材料为火棉胶。注射用水符合中国药典（ 2021 版）要求。
		一次性使用血液灌流器	支	1750	本产品与血液净化装置配合进行血液灌流治疗，利用合成树脂的吸附作用，通过体外循环血液灌流的方法来清除人体内源性和外源性代谢产物、毒物及余量药物。吸附剂装填量为 330ml ，较多的吸附剂可满足危重症患者对清除内毒素、炎症介质等较大的需求。由柱体、吸附剂和注射用水三部分组成。柱体由端盖、盖帽、密封塞、筒体和网架组成，端盖、盖帽、筒体材质为聚碳酸酯，密封塞、密封圈材质为硅橡胶，网架材质为聚丙烯，滤网材质为尼龙。吸附剂为聚苯乙烯中性大孔树脂，包膜材料为火棉胶。注射用水符合中国药典（ 2022 版）要求。
					采购金额： 809731 元

打“★”号条款为实质性条款，若有单一供应商报价或不足三家时，则按此清单填报单价，单价合计的金额只作为价格评审

采购包5：，所有产品需按分项报价表格式逐一填写报价，不得缺项漏项，如有缺项漏项按无效标处理。并
标的名称：外科耗材 单独制作于投标文件中，中标后按报价清单中价格供货，据实结算。

序号	参数性质	技术参数与性能指标
		外科耗材明细（5包）

物资项目名称	单位	单价（元）	参数要求
一次性使用管型吻合器	把	2970	适用范围/预期用途 适用于食管、胃、肠等消化道重建手术中消化道的端端、端侧和侧侧吻合。一次性使用管形吻合器主要由抵钉座、器身、吻合组件及连接杆组成。该产品以无菌状态提供，一次性使用。
电动管型吻合器	个	7200	适用范围/预期用途 产品在医疗机构使用，用于全消化道组织的端-端、端-侧吻合。产品为组合式吻合器，由吻合器工作头和电动手柄组成。工作头为一次性使用，包含安全装置、穿刺杆、击发轴、闭合轴、切换机构、钉仓（含钛钉）、钉砧头、环形刀、垫刀圈。电动手柄分为一次性使用和可重复使用两种，可重复使用手柄包含手柄主体、电池包、消毒通道、充电器手动工具，一次性使用手柄包含手柄主体、电池包和手动工具。
食道裂孔疝修补网	个	15500	适用范围/预期用途 该产品适用于治疗食道裂孔疝。该产品为通过经编工艺制成的网状物。该产品一次性使用。
导丝	根	1779	适用范围/预期用途 本产品用于在内窥镜下引导输尿管支架或其它器械插入输尿管。产品由导丝和导丝保护管组成。其中导丝材料为镍钛合金，导丝软端外包裹材料为聚氨酯，表面带有亲水涂层，材料为PVP（聚乙烯吡咯烷酮），其他部分包裹材料由聚四氟乙烯构成，并形成蓝白相间的条纹。
输尿管支架	根	1980	适用范围/预期用途 用于将尿液从肾脏引流到膀胱或体外（单端弯曲支架管）。产品由支架管、导丝（带保护套）、推管、夹子组成，一次性使用。
一次性无菌微波消融针	套	8000	适用范围/预期用途 适用于和微波治疗设备配合，供医疗机构用于人体实体肿瘤的凝固治疗用。本产品由针头、绝缘套、针杆、手柄、半刚同轴电缆、测温组件、射频接头、冷却组件组成。无菌提供。
一次性使用取石网篮	个	1305	适用范围/预期用途 用于取出胆管内的胆石或上、下消化道的异物。一次性使用取石网篮由导引头、网篮、外管、拉索、护套管、前手柄、密封圈、密封帽）、后手柄、保护套组成。产品应无菌。

输尿管支架	根	508	<p>适用范围/预期用途</p> <p>用于将尿液从肾脏引流到膀胱或体外（单端弯曲支架管）。产品由支架管、导丝（带保护套）、推管、夹子组成，一次性使用。</p>
结扎夹	枚	118	<p>适用范围/预期用途</p> <p>该产品适用于人体外科手术时血管和体腔组织的结扎和关闭。该产品由结扎夹、基座和不干胶组成。基座包含：基座体和基座盖。结扎夹是由乙醛缩二乙醇聚合物材料制成，基座体所用材料为丙烯腈丁二烯苯乙烯共聚物，基座盖所用材料为聚丙烯。该产品为一次性使用产品。</p>
一次性使用套管穿刺器	套	650	<p>适用范围/预期用途</p> <p>供腔镜手术中穿刺体壁后作为内窥镜和手术器械进出体内的通道，并可向体内输送CO₂气体用。穿刺器由穿刺针和穿刺套管组成。辅助组件有气腹针、标本取物袋。</p>
可控直径TIPS覆膜支架系统	根	56011	<p>适用范围/预期用途</p> <p>可控直径TIPS覆膜支架系统用于在肝静脉与门静脉之间的肝实质内建立人工分流通道，从而降低门静脉压力，减少或改善门静脉高血压及其并发症，如静脉曲张出血、胃病、顽固性腹水和/或肝性胸水。包括镍钛合金覆膜支架和输送系统。覆膜支架由一个自膨式镍钛支架组成，支架支撑着一个膨体聚四氟乙烯（ePTFE）覆膜和可控扩张套管。覆膜支架分为两个功能区：肝内覆膜区和门脉裸区。由一个环状不透射线金标记带划分覆膜区和裸区。还有另一个不透射线金标记位于覆膜支架的尾端。输送系统与直径小于等于0.038英寸（0.97毫米）的导丝相容。一次性使用。</p>
结扎夹	枚	136	<p>适用范围/预期用途</p> <p>该产品适用于人体外科手术时血管和体腔组织的结扎和关闭。该产品由结扎夹、基座和不干胶组成。基座包含：基座体和基座盖。结扎夹是由乙醛缩二乙醇聚合物材料制成，基座体所用材料为丙烯腈丁二烯苯乙烯共聚物，基座盖所用材料为聚丙烯。该产品为一次性使用产品。</p>

一次性使用引流导管	支	2200	本产品适用于经皮穿刺之体内积液引流，例如:肝胆科胆道引流、肝脏引流;肾脏科肾脏(脓疡)引流。产品由导管，穿刺针套件（包含穿刺针与穿刺套管）和塑料管组成。导管由聚酯及聚酰胺材料制成，分别通过不锈钢编织网或镍钛合金进行加强。穿刺针套件为不锈钢，固定线材质为尼龙。产品灭菌，且为一次性使用。 8Fr、30CM 、猪尾带锁定装置、带镍钛合金加强环
一次性使用套管穿刺器	套	1400	适用范围/预期用途 供腔镜手术中穿刺体壁后作为内窥镜和手术器械进出体内的通道，并可向体内输送 CO2 气体用。穿刺器由穿刺针和穿刺套管组成。辅助组件有气腹针、标本取物袋。
输尿管支架	套	4066	适用范围/预期用途 本产品在内窥镜下置入肾盂、输尿管和膀胱，用于因输尿管阻塞、狭窄或闭塞所引起的肾盂积水临时性引流。输尿管支架及附件由支架管、导丝（带保护套）、推管、夹子（仅单端开口）组成。限一次性使用。
弯型和直型腔内吻合器	个	4116	适用范围/预期用途 该产品用于全消化道端-端，端-侧，侧-侧吻合。产品由显示区、穿刺器、钉仓、安全指示窗、调节旋钮、保险、击发杆、护钉板、反穿刺器、反穿刺器保护罩、钉砧头、打结凹槽、锁扣弹簧片和钉砧杆组成。吻合器的材料为医用不锈钢，旋钮的材料为聚羧酸酯，吻合钉的材料为钛合金。一次性使用。
微创扩张引流套件	个	2800	适用范围/预期用途 适用于泌尿外科微创碎石取石、肾盂积水、微创扩张等引流用。微创扩张引流套件组件由扩张管型、剥皮鞘型、YBP和引流管型、QNYL组成，扩张管型主要由扩张管、接头组成；剥皮鞘型由鞘管、接头组成，Y型接头剥皮鞘由剥皮鞘、Y型剥皮鞘接头、硅胶帽组成；引流管型由引流管、接头组成，球囊引流管由引流管、接头、球囊组成。各种形式扩张管套件可以单个或多个组成一套，选用配件有导引针DY规格： (16G、18G、20G、22G) 、连接管(LJ)和导丝DS规格： (0.028"、0.032"、0.035"、0.038") 三种。

结扎夹	枚	72	<p>适用范围/预期用途</p> <p>该产品适用于人体外科手术时血管和体腔组织的结扎和关闭。该产品由结扎夹、基座和不干胶组成。基座包含：基座体和基座盖。结扎夹是由乙醛缩二乙醇聚合物材料制成，基座体所用材料为丙烯腈丁二烯苯乙烯共聚物，基座盖所用材料为聚丙烯。该产品为一次性使用产品。</p>
导丝	根	1680	<p>适用范围/预期用途</p> <p>本产品用于在内窥镜下引导输尿管支架或其它器械插入输尿管。产品由导丝和导丝保护管组成。其中导丝材料为镍钛合金，导丝软端外包装材料为聚氨酯，表面带有亲水涂层，材料为PVP（聚乙烯吡咯烷酮），其他部分包裹材料由聚四氟乙烯构成。</p>
一次性使用套管穿刺器	套	399	<p>适用范围/预期用途</p> <p>供腔镜手术中穿刺体壁后作为内窥镜和手术器械进出体内的通道，并可向体内输送CO₂气体用。穿刺器由穿刺针和穿刺套管组成。辅助组件有气腹针、标本取物袋。</p>
孔疝修补网	个	12800	<p>适用范围/预期用途</p> <p>该产品适用于腹腔镜下或开放手术治疗直疝、斜疝、股疝、脐疝和切口疝（包括腹腔内和腹腔外），以及腹壁组织强化和腹壁修复。该产品为通过经编工艺制成的网状物，由聚丙烯单纤维丝和钛化物涂层构成，该产品为一次性使用。</p>
一次性使用内窥镜用套扎器	个	1800	<p>适用范围/预期用途</p> <p>本器械与内窥镜配套，用于食道静脉曲张的血管结扎或用于肛门直肠痔的结扎。一次性使用内窥镜用套扎器（以下简称套扎器）由控制手柄（旋转手柄、轴和接头），装载导管（内有不锈钢拉线），冲洗接头（冲洗管和底座），套筒，触发拉线（拉线和小珠）和套圈组成。</p>

电圈套器	套	550	<p>适用范围/预期用途</p> <p>本产品适用于在内镜配合下切除消化道息肉。标准型电圈套器由手柄部、电极连接插头、切丝环、鞘管、牵引绳、连接管组成。其中手柄部由双指环、手柄、转轮（仅适用与手柄旋转式）、拇指环组成；鞘管由外鞘管及内鞘管组成。简易型电圈套器由手柄部、鞘管组件和导电组件组成；其中手柄部由手柄、双指环、转轮（仅适用与手柄旋转式）组成；鞘管组件由外鞘管及内鞘管组成；导电组件由切丝环、连接管、牵引绳和电极连接插头组成。</p>
结扎装置	个	1500	<p>适用范围/预期用途</p> <p>与内窥镜配套使用，有蒂息肉切除后，用来放入可防止或控制出血的尼龙结扎环。结扎装置由输送器和结扎环组合而成。结扎环由结扎圈、拉环和套管组成；输送器由牵引钩、弹簧管、牵引丝、助推管、保护管、导向管、手柄和导入鞘组成。根据结扎环开幅大小和输送器的工作长度进行规格的划分。该产品以无菌状态提供。组装后的结扎装置为一次性使用，单独包装的输送器为重复性使用。</p>
套扎器	个	2300	<p>适用范围/预期用途</p> <p>套扎器被设计用于通过内窥镜下套扎胃食道连接部位或其以上水平的食道静脉曲张，或者用于套扎内痔。套扎器由预装在套筒上的套圈、触发拉线、装载导管、冲洗适配器和控制手柄组成，分为4连发，6连发和10连发三种。材料：套圈：天然橡胶；触发拉线：聚乙烯纤维，聚苯乙烯小珠；套筒：透明聚碳酸酯；装载导管：聚乙烯；冲洗适配器：304不锈钢管和聚碳酸酯；控制手柄：304不锈钢、铝合金接头和聚碳酸酯手柄。一次性使用，非无菌产品。</p>

肠梗阻导管套 件	套	4560	适用范围/预期用途 临床用于肠梗阻病症进行减压、物质吸引及药液注入 该产品为一次性使用无菌产品，采用环氧乙烷灭菌。 由肠梗阻导管及导丝组成。其中肠梗阻导管由头部（前端导向头、球囊、侧孔）、导管部、尾部（其中经鼻插入型由带内塞接头、单向活门、前球囊专用活门、后球囊专用活门、竹节接头、三方活栓、封止塞和吊带组成；经肛插入型由球囊注入用活门、单向活门、竹节接头组成）组成。按使用方法划分为经鼻插入型（由肠梗阻导管和导丝组成）和经肛插入型（由肛门减压导管、二腔接头、弹簧导丝、扩张管组成）两种
一次性使用止血夹	套	290	适用范围/预期用途 用于内镜下在消化道内放置夹子，以便用于胃肠道息肉止血。一次性使用止血夹由输送部和止血夹部组成。其中止血夹部由夹片、收紧管组成，输送部由长扁弹簧软管、外鞘管、连接片、软把手管、手柄、滑动把手、转轮、限位夹、导管等组成。制造材料：夹片、长扁弹簧软管、连接片、导管：06Cr19Ni10不锈钢；收紧管：Y12Cr19Ni9不锈钢；外鞘管：聚乙烯；软把手管：硅胶；手柄、滑动把手、转轮、限位夹：丙烯腈-丁二烯-苯乙烯共聚物。产品一次性使用。
一次性使用止血夹	套	160	适用范围/预期用途 用于内镜下在消化道内放置夹子，以便用于直径小于1.5cm的胃肠道息肉止血。该产品由输送部和止血夹部组成。产品一次性使用。
电圈套器	个	251	适用范围/预期用途 本产品与软性内窥镜配套使用，用于消化道息肉的切除。 产品由手柄组件（含插入电极）、鞘管和圈套电极组成。
一体式胆道支架	根	1067	该产品用于植入支架到胆管，以便对胆管进行引流，用于在愈合期间固定胆管，或在有胆管狭窄或糊状结石的情况下，保持胆管开放。该产品病预装支架和输送器组成。支架由聚酰胺酯和40的硫酸钡制成，远端1.5cm固定部分涂覆有Hydro-plus涂层；输送器包括一根导引导管和一根推送导管。一次性使用。外径：2.8MM 长度150mm长度175

可旋转重复开闭软组织夹	根	700	适用于临床在内规锐与于下兴合有化道内软组织。可旋转重复开闭软组织夹由夹子、夹座、过渡帽、拉索，外管(弹簧管)、护套管、定位帽、滑块、手柄、外管(涂层)组件组成。产品主要由07Cr17Ni7A1(不锈钢631)、6Cr17Ni12Mo2(不锈钢316)、Y12Cr18Ni9(不锈钢303)6Cr19Ni10(不锈钢304)、热塑性弹性体(TPE)、ABS和FEP制成，按尺寸不同分为若干规格，产品应无菌。开口14mm 长度1950mm
一次性使用取石网篮	根	1774.3	适用于取出胆管内的胆有或存不消化道中的异物。入仅用收口网 田取口n 0oCI1SINI(不锈钢)、外管(PTFE)、手柄(ABS或6Cr19Ni10(304)不锈钢)和牵引丝外径7fr长度200mm网篮直径25mm
可旋转重复开闭软组织夹	根	160	适用于临床在内规锐与于下兴合有化道内软组织。(06Cr19Ni10(304)不锈钢)组成，按取石网沟型式不同分为六角型、半螺旋型、6丝全螺和8丝全螺旋型四种，每型按网篮直径和外管不同又各分为若干规格。该产品以无菌状态提一次性使用。开口8mm长度1950mm
一次性使用括约肌切开刀	把	2328	该产品适用于Vater壶腹和/或Oddi括约肌的经内镜括约肌切开术，亦可用于注射造影剂。该产品是一种200 cm长、由7F(2.3 mm)逐渐缩小到5.5F(1.8mm)的带尖端的三腔括约肌切开刀。
无覆膜快速交换胆道金属支架系统	根	18485	该产品用于恶性肿瘤引起的胆管狭窄的姑息治疗。该产品由支架和输送系统组成，支架为采用DFT工艺的金属丝编制而成，金属丝外层为镍钛合金，内芯为铂；支架上有一个回收环，可在首次支架放置过程中取出支架；支架两端各有一个扩展口。输送系统为快速交换型，由外管、内管、远端手柄近端手柄和心轴组成。一次性使用。
取石球囊导管	根	2000	该产品用于通过内窥镜从胆管系统中取出结石，或在利用球囊阻塞胆管时注入造影剂。该产品由球囊导管和附件组成，附件包括注射器和旋转阀。取石球囊导管是一种三腔导管，由导管鞘、球囊、不透射线标记和手柄组成，球囊由乳胶制成。一次性使用。

导丝	根	2200	该产品用于在外周血管诊断或介入手术(包括但不限于肾脏介入手术)中辅助放置导管。该产品由 304 不锈钢芯丝、 304 不锈钢螺纹环、铂钨合金弹簧圈尖端、铂钨合金不透射线标记构成，芯丝近端部分涂有聚四氟乙烯涂层。根据型号不同，部分导丝尖端已预先塑形为 “J”型， 0.014 导丝带有 3到4 个高度不透射线标记。
覆硅胶膜食道支架系统	根	4819	用于食道、贲门和吻合口的扩张治疗及食道瘘的堵塞治疗。适用于：有手术禁忌的食道癌、贲门癌、化学损伤或其他创伤造成的食道狭窄，术后吻合口狭窄经多次扩张无效者及肿瘤复发者、贲门失弛缓症、食道气管瘘、食道纵膈瘘。编产品是由镍钛合金制成的圆柱形支架，根据结构分为手编、针织两类，支架表面被覆硅胶膜，支架镍含量 54.5%57% 。支架端部形状：直圆柱口、喇叭，喇叭谱哥变形为杯口、球头。支架直径 14-22mm ,长度 40-160mm 。以支架预装入置入器型式供货。置入器由软头、内管、定位环、中管、外管、前手柄、后手柄、调节手柄等组成。置入器材料由聚氯乙烯、聚乙烯、医用不锈钢、 A BS 和尼龙组成。释放辅助线为选配件，材料为尼龙。，产品一次性使用。直径 18 近端/远端 18/24 长度 100mm
一体式取石/碎石网篮	根	2356	一体式取石/碎石网篮适用于在内窥镜下粉碎并取出胆道结石。本取石/碎石网篮可与碎石机配合使用，不得用于除适用途之外的其他任何应用。该产品由手柄、导管及网篮三个主要部分组成。网篮金属丝为镍钨合金，网篮拉丝为 304 不锈钢。一次性使用
鼻胆引流管	根	1000	鼻胆引流管用于通过鼻腔长期连接胆道系统。鼻胆引流管系双硬度导管，插入胆管的远端部分较硬，连接外部引流的近端部分较软。鼻胆引流管尖的远端尖部有数个侧孔，采用猪尾管设计，以方便胆汁充分流动。鼻胆引流管为成套器械，包括一只鼻胆引流管、一根引流袋连接管和一个鼻转换管。
7环套扎器	根	2200	7 环套扎器用于食管静脉曲张和肛门直肠痔的内窥镜下结扎。环套扎器由 2 个主要元件组成：套扎元件和配有牵引导丝和内窥镜固定器的手柄元件。套扎元件中弹性环材料为制模聚异戊二烯。一次性使用非灭菌产品。

		一次性使用黏膜切开刀	把	3500	适用范围/预期用途 本产品在医疗机构中与奥林巴斯内镜配套使用，用于在消化道内利用高频电流凝固和切开组织。本产品由一次性使用黏膜切开刀及高频电缆线组成。 最大插入部外径 $\leq\phi 2.7\text{mm}$ ，有效长度 $1650\text{mm}\pm 10\%$ ，切开刀丝长 $2\text{mm}\pm 0.5\text{mm}$ ，切开刀丝外径 $\phi 0.4\text{mm}\pm 0.1\text{mm}$ ，刀头长 $0.3\text{mm}(+0.2/0\text{mm})$ ，刀头外径 $\phi 0.65\pm 0.1\text{mm}$ 。
		全覆膜快速交换胆道金属支架系统	根	18430	该产品用于缓解恶性肿瘤引起的胆管狭窄。亥产品由支架和输送系统组成，支架为米用DFT工艺的金属丝编织而成，金属丝外层为镍钛合金，内芯为铂；支架体覆有Permalume膜；支架上有一个回收环，可在首次支架放置过程中取出支架；支架两端各有一个扩展口。输送系统为快速交换型，由外管、内管、远端手柄、近端手柄和心轴组成。一饮性使用。
		带推送系统的肠道支架	根	16500	带推送系统的肠道(十二指肠)支架用于恶性肿瘤引起的胃与十二指肠梗阻的姑息治疗，带推送系统的肠道(结肠)支架用于恶性肿瘤引起的结肠狭窄的姑息治疗，以及在恶性狭窄患者进行结肠切除术之前用于缓解大肠梗阻。该广品由两部分组成：可植入的金属支宋和固定锁推达系统。文由编织成管阿结构的镍钛记忆合金丝构成。递送系统的一部分由同轴管组成，在展开支架的过程中，外管在被撤出之前用于束住架。内管含有一个中心腔，可容纳 $0.89\text{ mm}(0.035\text{ in})$ 的导丝。本器械可通过内窥镜的工作通道插入(最小通道直径为 3.7mm)。一次性使用。
		可旋转重复开闭软组织夹	根	210	适用于临床在内规锐与于下兴含有化道内软组织。可旋转重复开闭软组织夹由夹子、夹座、过渡帽、拉索，外管(弹簧管)、护套管、定位帽、滑块、手柄、外管(涂层)组件组成。产品主要由07Cr17Ni7A1(不锈钢631)、6Cr17Ni12Mo2(不锈钢316)、Y12Cr18Ni9(不锈钢303)6Cr19Ni10(不锈钢304)、热塑性弹性体(TPE)、ABS和FEP制成，按尺寸不同分为若干规格。产品应无菌。开口 10mm 长度 1950mm
					采购金额：2873854.9

打“★”号条款为实质性条款，若有单一报价或报价不满足招标文件中需求，则视为无效报价。清单填报单价，单价合计的金额只作为价格评审

采购包6：，所有产品需按分项报价表格式逐一填写报价，不得缺项漏项，如有缺项漏项按无效标处理。并
标的名称：心内介入类耗材单独制作于投标文件中，中标后按报价清单中价格供货，据实结算。

序号	参数性质	技术参数与性能指标

心内耗材明细（6包）			
物资项目名称	单位	单价（元）	参数要求
输送鞘	套	999	适用范围/预期用途 产品适用于血管内器械的输送。该产品由输送鞘管、扩张器、装载器、止血阀、输送钢缆及穿刺导丝组成。一次性使用。
输送鞘	套	480	适用范围/预期用途 产品适用于血管内器械的输送。该产品由输送鞘管、扩张器、装载器、止血阀、输送钢缆及穿刺导丝组成。一次性使用。
左心耳封堵器系统	只	55000	适用范围/预期用途 左心耳封堵器系统适用于CHADS2评分 ≥ 1 ，且不适合长期使用华法林抗凝药物治疗的非瓣膜性房颤患者。该产品由非预装左心耳封堵器及介入输送装置组成。左心耳封堵器由盖片、填塞柱、不锈钢套、聚酯阻流膜等组成；盖片和填塞柱由两个独立的镍钛丝网分别成型而成，两者通过中间钢套连接，填塞柱上带有倒钩。介入输送装置由装载器、扩张器、传送鞘管、推送杆及冲洗接头组成。一次性使用。
左心耳封堵器系统	套	12000	适用范围/预期用途 左心耳封堵器系统适用于CHADS2评分 ≥ 2 ，且不适合长期使用华法林抗凝药物治疗的非瓣膜性房颤患者。该产品由非预装左心耳封堵器及介入输送装置组成。左心耳封堵器由盖片、填塞柱、不锈钢套、聚酯阻流膜等组成；盖片和填塞柱由两个独立的镍钛丝网分别成型而成，两者通过中间钢套连接，填塞柱上带有倒钩。介入输送装置由装载器、扩张器、传送鞘管、推送杆及冲洗接头组成。一次性使用。
可降解封堵器介入输送系统	套	5500	适用范围/预期用途 该产品适用于辅助输送可降解封堵器进入心腔内，建立血管内器械的经皮进入通路。产品由外套管、扩张管、装载器、推送器组成。产品一次性使用。

生物可降解卵圆孔未闭封堵器	支	79800	适用范围/预期用途 用于年龄在 18至60岁 ，发生过因不明原因脑卒中的卵圆孔未闭患者，经全面评估排除其他机制导致的卒中，认为 PFO 与缺血性卒中可能存在因果关系并且 PFO 具有高危解剖特征（房间隔瘤或大量右向左分流），经神经内科、心脏内科医师共同决策后行卵圆孔封堵。该产品由封堵器支架（含成型环）、阻流膜、缝合线和成型线、拉线器组成，封堵器上带有显影标记。封堵器支架为聚对二氧环己酮（ PDO ）可降解丝编织而成，内部缝有聚乳酸（ PLA ）可降解阻流膜，显影标记为铂。一次性使用。
冠状动脉球囊扩张导管	根	4800	用于冠状动脉缺血患者冠脉狭窄部分的球囊扩张，以改善心肌灌注。产品为快速交换型球囊扩张导管，由尖端、球囊、导管网身、导管加强座和导管座组成。球囊材料为 Nylon12 。含配件再折叠工具。产品一次性使用。
延长导管	根	4100	与导引导管配合使用，用以进入冠状动脉和/或外周血管的离散区域，从而便于放置介入装置。该产品由引导节段、海波管和手柄组成。远端导引节段由树脂材料制成，扁平编织段由 304V 不锈钢制成，附有聚四氟乙烯内衬。近端杆由 304V 不锈钢制成，近端杆涂有 XYLAN8110-F2032 疏水涂层。导管远端导引节段和近端杆之间由连接环（铂/铱）连接而成。导管头端 20cm 范围内涂有 Z-Glide 亲水涂层。一次性使用。
一次性使用血管内抽吸导管	根	3490	美敦力公司 Export AP 一次性使用血管内抽吸导管预期用于: (1) 在动脉血管系统的介入治疗中去除和抽吸栓塞物质(血栓/碎屑) (2) 无论是否有血管闭合发生,可选择性地灌注/输送诊断和/或治疗的药剂产品为一次性使用血管内抽吸导管,由四个基本部件组成:抽吸导管、压力延长管、抽吸注射器、抽吸物滤网。其中抽吸导管为双腔导管,与 0.014" 的导丝和 Guardwire 临时封堵与抽吸系统兼容,其远端具有不透射线的头端标记,近端具有 Luer 锁定接头用于连接压力延长管和抽吸注射器,也可将适当的充有输注液体的注射器连接到抽吸管路上进行液体输注。抽吸导管主要由聚酰胺-聚醚嵌段共聚物,聚酰胺和聚四氟乙烯构成,一次性使用。
球囊扩张导管用充压装置	根	598	该产品用于介入手术中在体外向球囊扩张导管加压，从而使球囊扩张。本产品为一次性使用，与 6%（鲁尔） 锁定接头且压力不超过 30atm 的球囊扩张导管配合使用球囊扩张导管用球囊充压装置主要由充压装置本体和单三通阀组成。

生物可吸收冠状动脉雷帕霉素洗脱支架系统	根	19800	用于经皮冠状动脉介入术治疗原发冠状动脉粥样硬化患者的血管内狭窄，改善患者的冠状动脉血流并预防再狭窄的发生。参考血管直径 2.75mm-3.75mm ，病变长度 ≤20mm 。该产品由支架和输送系统组成。支架由支架基体、显影标记、药物载体涂层三部分组成。其中支架基体材料为左旋聚乳酸（PLLA），在支架的近端、远端各有一对显影标记，药物为雷帕霉素，涂层材料为外消旋聚乳酸(PDLLA)。输送系统由尼龙11、尼龙12、304L不锈钢、聚乙烯、铂铱合金、聚碳酸酯组成。一次性使用。
临时心脏起搏电极导线	根	1168	适用于在临时经静脉右心室起搏中使用。由电极导管（含适配器）、电极导管保护套、导管鞘、注射器、穿刺针和电极组成。
撕开鞘	根	248	用于引导导管进入血管。撕开鞘由导管鞘和扩张器组成，部分型号规格有导丝、注射器、穿刺针。制造材料为：导管鞘：高密度聚乙烯；扩张器：高密度聚乙烯；导丝：304不锈钢；注射器：聚丙烯；穿刺针针管：304不锈钢、座：聚丙烯。
传送鞘管	根	8000	在经导管植入式无导线起搏系统手术过程中，Micra 传送鞘管预期为进入静脉系统的器械提供了一个输送管道。Micra传送鞘管由一个容纳0.035英寸（0.89mm）导丝的扩张器和一个传送鞘管组成。扩张器不透射线。传送鞘管由带亲水涂层的、由线圈增强的鞘管组成，该鞘管和带止血阀组成的密封壳体相连。密封壳体上永久连接着一个带三通阀的侧支延长管。鞘管远端有不透射线的指示带。一次性使用。
球囊扩张导管用充压装置	根	462	该产品用于介入手术中在体外向球囊扩张导管加压，从而使球囊扩张。本产品为一次性使用，与6%（鲁尔）锁定接头且压力不超过30atm的球囊扩张导管配合使用球囊扩张导管用球囊充压装置主要由充压装置本体和单三通阀组成。
生物可吸收冠状动脉雷帕霉素洗脱支架系统	根	14500	用于经皮冠状动脉介入术治疗原发冠状动脉粥样硬化患者的血管内狭窄，改善患者的冠状动脉血流并预防再狭窄的发生。参考血管直径 2.75mm-3.75mm ，病变长度 ≤20mm 。该产品由支架和输送系统组成。支架由支架基体、显影标记、药物载体涂层三部分组成。其中支架基体材料为左旋聚乳酸（PLLA），在支架的近端、远端各有一对显影标记，药物为雷帕霉素，涂层材料为外消旋聚乳酸(PDLLA)。输送系统由尼龙11、尼龙12、304L不锈钢、聚乙烯、铂铱合金、聚碳酸酯组成。

采购金额：579177元

打“★”号条款为实质性条款：若有在投标文件中未响应或不满足则导致废标，此清单填报单价，单价合计的金额只作为价格评审参考，不作为合同依据。如有缺项漏项按无效标处理。并

采购包7：，所有产品需按分项报价表格式逐一填写报价，不得缺项漏项，如有缺项漏项按无效标处理。并

标的名称：血管介入类耗材单独制作于投标文件中，中标后按报价清单中价格供货，据实结算。

序号	参数性质	技术参数与性能指标			
		血管介入类耗材明细（7包）			
		物资项目名称	单位	单价（元）	参数要求
		PTA球囊导管	套	4613	适用范围/预期用途 该产品适用于经皮外周血管腔内成形术。该产品为快速交换型球囊扩张导管，由球囊、导管（内、外管）、交换管、海波管、不透X线标记、抗折装置、管座构成。其中球囊材料为尼龙（Nylon12）和尼龙弹性体（Pebax4033）混合物组成。一次性使用。
		栓塞保护器	个	14100	适用范围/预期用途 用于在血管介入手术中为患者提供尾端栓塞的保护，使用血管部位包括外周血管、冠状动脉和颈动脉。该产品由连接在不锈钢丝上的镍钛抓捕丝贯穿着的抓捕网和SpiderFX导管组成。抓捕网材料为镍钛合金，带有与镍钛合金共价结合的Applause肝素分子涂层。钝性冲洗针头在手术准备时用来冲洗导管的递送端。不锈钢丝外部涂覆PTFE涂层。肝素涂层目的在于保持抓捕网的开放。产品一次性使用。

PTA球囊扩张导管	根	5200	<p>适用范围/预期用途</p> <p>Mustang球囊扩张导管适用于外周血管系统（包括髂动脉、股动脉、腘动脉、胫动脉、腓动脉、锁骨下动脉和肾动脉）的经皮腔内血管成形术（PTA），并适用于治疗自体或人造透析用动静脉瘘的堵塞病变。Mustang球囊扩张导管还适用于外周血管系统中的球囊扩张支架或自扩张支架的后扩张。球囊长度不超过120mm的Mustang球囊扩张导管适用于治疗胆管狭窄。该产品是带有铂铱合金不透射线标记的over-the-wire（OTW）型球囊扩张导管，从导管远尖端到球囊近端涂覆涂层。由球囊、缓冲尖端、内层尖端、收缩管、应力缓冲、Y形连接支管以及导管管杆组成。制造材料为：球囊：Pebax7033和Vestamid L2101F；缓冲尖端：Pebax7033；内侧尖端：GrilamidL20；收缩管：Pebax6333；应力缓冲：乙烯-醋酸乙烯共聚物；Y形连接支管：Pebax7233；导管管杆：含有BaSO4的Pebax7033；涂层：硅油和硅酮润滑360。一次性使用。</p>
按压式球囊扩张压力泵	个	625	<p>适用范围/预期用途</p> <p>用于PTCA手术中，向球囊扩张导管加压，从而使球囊扩张，以达到扩张血管或在血管内留置支架的目的。产品由螺杆、后盖、杠杆架、螺纹块、按钮、外套、活塞、活塞环、压力表、延长管、旋转接头、杠杆、弹簧和三通旋塞组成。</p>
回收导管	根	2320	<p>适用范围/预期用途</p> <p>该产品用于从下腔静脉(IVC)经皮收回OptEase可回收腔静脉滤器。该产品由座，管体和头端组成，头端含有不透射线物质。材料：座：聚碳酸酯；管体：尼龙12，304不锈钢；头端：聚氨酯，三氧化铋。产品一次性使用。</p>
灌注系统	根	1610	<p>适用于包括溶栓剂和造影剂进入外周血管的液体给药。本产品由灌注导管、Y接头、双向防回流阀、闭塞导丝（或闭塞球导丝）、注射器组成。一次性使用。</p>

下腔静脉滤器	根	22500	该产品使用于在以下情况下永久性植入腔静脉防止发生或复发肺栓塞： 1 禁忌使用抗凝剂治疗肺血栓栓塞的情况。 2 抗凝治疗血栓性疾病失败。 3 紧急治疗大块肺栓塞期间，常规疗法的预期收益减少。 4 抗凝治疗慢性复发性肺栓塞失败或禁忌使用抗凝剂。可根据说明书中“取出滤器的备选方法”一节，取出滤器该产品由输送系统和滤器组成，输送系统分为经颈静脉/锁骨下静脉型和经股静脉型，滤器预装在存储管中。滤器还有镍钛合金制成，输送系统包括导引鞘、扩张器和推进器。
腔静脉滤器抓捕器	根	7450	适用于回收腔静脉滤器。腔静脉滤器抓捕器由鞘管/扩张器套件和回收系统组成。其中回收系统包括圈套器组件和圈套器导管组件；鞘管/扩张器套件包括鞘管和扩张器。环氧乙烷灭菌，一次性使用。货架有效期三年。 适用范围：适用于回收腔静脉滤器。
腔静脉滤器抓捕器	根	5200	适用于回收腔静脉滤器。腔静脉滤器抓捕器由鞘管/扩张器套件和回收系统组成。其中回收系统包括圈套器组件和圈套器导管组件；鞘管/扩张器套件包括鞘管和扩张器
腔静脉滤器系统	根	17800	该产品用于植入下腔静脉预防肺栓塞。腔静脉滤器系统包含腔静脉滤器和输送器两个部分。腔静脉滤器为非对称的灯笼结构，用镍钛管经激光切割后定型而成，由近端过滤网、远端过滤网和中部支撑杆组成。输送器由输送鞘、扩张器、输送钢缆和装载器组成。
经颈静脉肝内穿刺器械	根	5600	用于经颈静脉肝内门静脉穿刺，进行门静脉的肝内分流手术，以降低门静脉压。经颈静脉肝内穿刺器械由导管鞘、扩张器、导管、导引器、加硬套管和通芯针组成。
PTA球囊扩张导管	根	5200	产品适用于外周血管中狭窄的扩张，以及治疗自体或人造血管狭窄性或者阻塞性病变和髂动脉中覆膜支架组件的再扩张，外周血管球囊扩张支架和自膨支架的后扩张。该产品不适用于冠状动脉。该产品为OTW型球囊扩张导管，由RO尖端、显影环、球囊、导管（挤压管）、再折叠器、应力释放装置和导管座组成。球囊材质为尼龙。

导引导丝	根	1119	导引导丝用于在诊断或介入治疗手术过程中使介入器械的放置和交换更便利。导引导丝由芯丝、远端绕丝和近端绕丝组成。导引导丝由 304V 不锈钢制成，末梢尖端涂 Microglide 疏水涂层，近端和芯丝涂 PTFE 涂层。。
导引鞘	根	1800	用于建立有助于血管内器械的经皮进入通路。导引鞘由导管鞘、止血阀接头、扩张器（或选择性导管）组成，部分型号规格配有导丝， 10F 及以上型号规格配有转换接头，导管鞘管身和导丝表面涂覆亲水涂层。
导管鞘组	根	3000	适用于建立有助于血管内器械的经皮进入通道导管鞘组由导管鞘、扩张器、导丝组成。导管鞘管身为三层结构，内层材料为聚四氟乙烯，中间层材料为 304 不锈钢，外层材料为嵌段聚酰胺；扩张器主要材料为聚乙烯；导丝主要材料为镍钛合金和聚氨酯；鞘管和导丝表面涂覆亲水涂层。
导丝	根	2650	用于血管介入诊断和治疗手术。主要用于较大直径血管内介入手术时，为其他器械建立解剖通路及辅助器械的传送。该产品由芯丝和绕丝组成，产品表面覆有聚四氟乙烯涂层。芯丝和外层弹簧的材质为 304 不锈钢，头端内层弹簧材质为 24K 黄金。
血管造影导管	根	1700	该产品适用于血管造影诊断。该产品包括 Soft-Vu 和 Accu-Vu 两种类型，导管由管座和管体组成，管座材料为尼龙，管体材料为聚酰胺，带有或不带有不锈钢编制网。 Soft-Vu 和 Accu-Vu 型导管带有柔软尖端、尖端部分含有不透X线的钨材料。 Accu-Vu 导管带有铂铱合金不透X线标识。
导引导丝	根	1800	该产品主要用在进行经皮腔内血管成形术（ PTA ）的过程中，预期用于诸如股动脉血管，腘动脉血管，膝下动脉血管中。导引导丝还可用于到达或通过目标血管，在血管结构内提供通路，便于诊断或介入器械的置换，并起到区分血管的作用。该产品主要由芯丝和绕丝组成。远端芯丝为镍钛合金，近端芯丝为 304V 不锈钢。头端绕丝为不透射线的铂/镍。导丝的远端部分覆盖聚亚氨酯护套和 PVP 亲水涂层。

大动脉覆膜支架系统	根	50800	适用范围/预期用途 该产品用于胸主动脉瘤、夹层动脉瘤和腹主动脉瘤的介入治疗。该产品由覆膜支架和输送器组成。覆膜支架由网管状支架和覆膜组成，覆膜覆盖在支架外表面上，分直管型和分叉型。为自膨胀式覆膜支架。支架由SUS316L不锈钢材料制成，支架覆膜由聚四氟乙烯（PTFE）材料制成，缝合线采用YY 0167规定的聚丙烯材料制成。
大动脉覆膜支架球囊导管	根	5200	适用于辅助扩张主动脉覆膜支架。大动脉覆膜支架球囊导管是一种整体交换式（OTW）经皮血管腔内成形术（PTA）球囊导管。产品由末端、球囊、显影环、导管、导管座套管、导管座、保护套管组成。球囊的材质为聚氨酯，为顺应性球囊。
人工血管	根	12900	该产品作为血管修补物以替代或设置病变血管旁路、治疗血管闭塞性或动脉瘤疾病、外伤、透析或用于其他血管手术。带FEP环腋双股GORE-TEX人工血管(配备可移除环)和 带FEP环腋双股 GORE-TEX弹性人工血管(配备可移除环)旨在用于恢复下肢血液供应的 旁路手术。该产品由膨体聚四氟乙烯(ePTFE)制成，按照标准壁、薄壁、带环、不带环、带可拆卸环、带Intering环、分叉、非分叉、延展和非延展性划分不同型号、规格。环的材料为氟化乙烯丙烯(FEP)，部分产品中还包含硅胶和蓝色染料材料。
腔静脉滤器系统	根	17550	该产品用于植入下腔静脉预防肺栓塞。腔静脉滤器系统包含腔静脉滤器和输送器两个部分。腔静脉滤器为非对称的灯笼结构，用镍钛管经激光切割后定型而成，由近端过滤网、远端过滤网和中部支撑杆组成。输送器由输送鞘、扩张器、输送钢缆和装载器组成。
血管鞘组	套	470	用于辅助输送诊断/治疗器械进入心腔内或建立有助于血管内器械的经皮进入通路。血管鞘组由导管鞘、扩张器、导丝组成，部分规格配有穿刺针、导引导管和皮肤切开器。亲水涂层导丝及鞘管表面涂有亲水涂层。

PTA球囊扩张导管	根	5000	产品适用于外周血管中狭窄的扩张，以及治疗自体或人造血管狭窄性或者阻塞性病变和髂动脉中覆膜支架组件的再扩张，外周血管球囊扩张支架和自膨支架的后扩张。该产品不适用于冠状动脉。该产品为OTW型球囊扩张导管，由RO尖端、显影环、球囊、导管（挤压管）、再折叠器、应力释放装置和导管座组成。球囊材质为尼龙。
PTA球囊扩张导管	根	6800	用于肾动脉、腘动脉、胫动脉、股动脉和腓动脉的经皮腔内血管成形术。该导管不适用于冠状动脉。产品由穿有导丝的同轴内腔导管和固定在导管远端的球囊构成，球囊上的两个不透射线标记物可帮助医生确定球囊的工作长度，以及球囊的正确位置。导管上还带有一个无创的尖端，用于穿入和通过管腔狭窄段。为了便于导管穿入脉管和血管狭窄段，导管远端和球囊上附有UltraCross 双层亲水性涂层。Ultraverse014和018导管长度具有多种规格分别与0.014”和0.018”导丝兼容。导管的近端部分有两个鲁尔锁定接口，分别用于与扩张内腔和导丝内腔相连。
支持导管	根	4320	该产品用于外周血管系统中的导丝交换和灌注。适用于支持导丝通过血管，允许导丝交换，为生理盐水和/或诊断性造影剂提供通道。该产品由导管座、应力释放管、导管和标记带组成。导管由高密度聚乙烯制成。导管远端有不透射线的标记带，可以辅助导管的定位以及病变长度的测量。远端涂有亲水涂层。
下腔静脉滤器	根	19800	该产品使用于在以下情况下永久性植入腔静脉防止发生或复发肺栓塞： 1 禁忌使用抗凝剂治疗肺血栓栓塞的情况。 2 抗凝治疗血栓性疾病失败。 3 紧急治疗大块肺栓塞期间，常规疗法的预期收益减少。 4 抗凝治疗慢性复发性肺栓塞失败或禁忌使用抗凝剂。可根据说明书中“取出滤器的备选方法”一节，取出滤器。该产品由输送系统和滤器组成，输送系统分为经颈静脉/锁骨下静脉型和经股静脉型，滤器预装在存储管中。滤器还有镍钛合金制成，输送系统包括导引鞘、扩张器和推进器。
灌注系统	根	1512	适用于包括溶栓剂和造影剂进入外周血管的液体给药。本产品由灌注导管、Y接头、双向防回流阀、闭塞导丝（或闭塞球导丝）、注射器组成。一次性使用。

经颈静脉肝内穿刺器械	根	5300	用于经颈静脉肝内门静脉穿刺，进行门静脉的肝内分流手术，以降低门静脉压。经颈静脉肝内穿刺器械由导管鞘、扩张器、导管、导引器、加硬套管和通芯针组成。
微导管	根	7398	该产品用于一般性血管内操作，包括在外周血管，冠状动脉和神经血管内输注诊断性制剂（如造影剂）和治疗性装置（如弹簧圈）。该产品由导管和塑形杆组成。导管由座、外壁、编织丝、标记带、内壁润滑涂层和外壁亲水涂层组成。外壁的材料为Pebax和Grilamid树脂，编织丝的材料为304不锈钢，标记带的材料为铂铱合金，内壁润滑涂层的材料为聚四氟乙烯，外壁涂层为Hydak B-23K和HydakA-15组成的亲水涂层
支撑导管	个	11600	用于术中血管通路的建立，或用于注射或输入对照介质和/或液体和/或栓塞材料。该产品由导管座、应变释放套管与管身组成，导管远端表面涂覆亲水涂层。
一次性使用支撑导管	根	15500	本产品适用于神经血管和外周血管，用于术中经桡动脉或股动脉建立血管通路，辅助诊断或治疗器械进入血管一次性使用支撑导管由管身、护套、导管座、和显影环组成，单腔结构，导管表面涂覆亲水涂层。
微导管	根	4541	该产品与内径为0.027in的导管配合使用，用于协助置入适用于神经血管的诊断试剂（如造影剂），治疗试剂和非液态介入器械（如支架）。 该产品包括微导管和配件。微导管由座、应力缓冲器、导管内层、管杆和金属补强组成，带有铂铱合金不透射线标记，涂覆亲水涂层。制造材料为：座：尼龙；应力缓冲器：热塑性硫化橡胶；导管内层：PTFE和Pebax；末端和中部管杆：Pebax；近端管杆：尼龙；金属补强：不锈钢。

经皮导入器	根	1480	<p>适用范围/预期用途</p> <p>该产品用于经皮穿刺插入胆道系统，导入鞘管和加硬套管、球囊或支架，进入诊断或治疗手术。经皮导入器由导入鞘管、内鞘管、加硬套管、导丝及穿刺针组成，导入鞘管由聚丙烯（PP）、聚醚嵌段聚酰胺（Pebax）、不锈钢和钽制成；内鞘管由聚丙烯（PP）和聚醚嵌段聚酰胺（Pebax）制成；加硬套管由聚丙烯（PP）和奥氏体不锈钢制成；导丝由镍钛合金和304不锈钢制成；穿刺针由聚碳酸酯（PC）、奥氏体不锈钢和丙烯腈-丁二烯-苯乙烯共聚物（ABS）制成。</p>
雷帕霉素药物洗脱椎动脉支架系统	个	38000	<p>该产品适用于症状性椎动脉颅外段狭窄的扩张。该产品由药物涂层支架和输送系统组成，其中支架材料选用钴铬合金L605，药物涂层由载有雷帕霉素（西罗莫司）的聚偏氟乙烯六氟丙烯共聚物载体及聚丙烯酸酯底涂层组成，药物密度$8.5\pm 2.1\mu\text{g}/\text{mm}$。输送系统由导管座、应力扩散管、球囊组成。支架安装在球囊上。</p>
微导管	套	5072	<p>该产品用于一般性血管内操作，包括在外周血管，冠状动脉和神经血管内输注诊断性制剂（如造影剂）和治疗性装置（如弹簧圈）。该产品由导管和塑形杆组成。导管由座、外壁、编织丝、标记带、内壁润滑涂层和外壁亲水涂层组成。外壁的材料为Pebax和Grilamid树脂，编织丝的材料为304不锈钢，标记带的材料为铂铱合金，内壁润滑涂层的材料为聚四氯乙烯，外壁涂层为Hydak B-23K和HydakA-15组成的亲水涂层</p>
颅内球囊扩张导管	个	10000	<p>颅内球囊扩张导管适用于对颅内动脉血管狭窄部位进行球囊扩张处理，以便改善颅内供血。该产品为快速交换（Rx）型球囊扩张导管，由球囊、导管和接头组成，导管远端部位涂有亲水涂层，导管与接头连接部位设置应变释放套管，导管位于球囊的部位设有不透X射线的示标。导管包括头端、内管、外管、海波管。球囊材料为Pebax7033。</p>

一次性脑科手术用球囊导管套件	套	13500	<p>适用范围/预期用途</p> <p>适用于各种颅内血肿（基底节、脑叶、丘脑、脑干、脑室）、各种颅内肿瘤（脑内蛛网膜囊肿，脑室周边肿瘤，脑实质肿瘤，颅底肿瘤）、脑积水、三叉神经痛手术的辅助牵开。一次性脑科手术用球囊导管套件由柔性牵开球囊、预定位牵开球囊和管状脑压板组成。</p>
灌注导管	个	5225	<p>适用范围/预期用途</p> <p>用于将各种诊断器械、治疗栓塞用器械和治疗药剂注入血管系统,并可用于外周和冠状血管系统的超选择性血管造影。主要由导管、导管座组成。产品外表面有亲水涂层，内腔有PTFE涂层。导管体部的远端部分不透X线，远端有一个标记带，材料为铂钨合金。有效长度150cm，头端形状直形，导管远端外径0.75mm，导管近端外径0.95mm，导管内径0.5mm</p>
导丝	套	3040	<p>该产品适用于一般性血管内用途，包括神经血管系统和外周血管系统。导丝可配合诊断或治疗用导管使用，以便将其放置到所选择的病变位置。此器械不适用于冠状动脉。</p> <p>该产品由导丝、导丝延长件和附件组成，附件包括成形杆、扭矩装置和插入工具。导丝分为不可延长导丝和可延长导丝，由芯丝、绕丝组成；远段芯丝由镍钛合金制成，近段芯丝由304不锈钢制成，芯丝涂有聚四氟乙烯涂层；绕丝分为两段，远段由铂镍合金制成，近段由304不锈钢制成，绕丝涂有亲水涂层。延长件的连接处由镍钛合金制成，件体由304不锈钢制成，涂有聚四氟乙烯涂层。</p>
微导丝	个	3400	<p>适用范围/预期用途</p> <p>引导其他器械插入血管，包括神经血管系统和外周血管系统，建立有助于血管内器械的经皮进入通路，或进行血管内定位，或建立血管内通路。该产品由导丝、插入工具、扭转器和塑形针组成。导丝由芯丝、绕丝组成，部分型号含安全丝。绕丝与远端芯丝表面涂覆亲水涂层。一次性使用。</p>

		<table><tr><td>颅内球囊扩张导管</td><td>件</td><td>16000</td><td>颅内球囊扩张导管适用于非急性期症状性颅内动脉粥样硬化性狭窄病人的介入治疗，通过球囊扩张，使血运恢复，改善颅内动脉血管的血流灌注。颅内球囊扩张导管的结构主要由头端、球囊、显影标记、内管、远端外管、过渡管、海波管、应力支撑管、导管座组成。产品使用前，球囊外部有保护套管，导管内装有保护钢丝，使用时撤除。</td></tr><tr><td colspan="4">采购金额：3442043元</td></tr></table>	颅内球囊扩张导管	件	16000	颅内球囊扩张导管适用于非急性期症状性颅内动脉粥样硬化性狭窄病人的介入治疗，通过球囊扩张，使血运恢复，改善颅内动脉血管的血流灌注。颅内球囊扩张导管的结构主要由头端、球囊、显影标记、内管、远端外管、过渡管、海波管、应力支撑管、导管座组成。产品使用前，球囊外部有保护套管，导管内装有保护钢丝，使用时撤除。	采购金额：3442043元			
颅内球囊扩张导管	件	16000	颅内球囊扩张导管适用于非急性期症状性颅内动脉粥样硬化性狭窄病人的介入治疗，通过球囊扩张，使血运恢复，改善颅内动脉血管的血流灌注。颅内球囊扩张导管的结构主要由头端、球囊、显影标记、内管、远端外管、过渡管、海波管、应力支撑管、导管座组成。产品使用前，球囊外部有保护套管，导管内装有保护钢丝，使用时撤除。							
采购金额：3442043元										
打“★”号条款为实质性条款，若招标文件为实质性条款，投标人必须满足，否则视为无效投标。此清单填报单价，单价合计的金额只作为价格评审										

采购包8：，所有产品需按分项报价表格式逐一填写报价，不得缺项漏项，如有缺项漏项按无效标处理。并
标的名称：口腔义齿类耗材，单独制作于投标文件中，中标后按报价清单中价格供货，据实结算。

序号	参数性质	技术参数与性能指标			
		定制义齿类耗材明细（8包）			
		物资项目名称	单位	单价	参数要求
		无铍金属烤瓷冠	颗	80	金属合金烤瓷冠、桥/金属合金烤瓷冠
		定制式活动义齿	颗	12	弯制支架可摘局部义齿
		整铸支架（小）	件	85	金属铸造支架可摘局部义齿
		整铸支架（大）	件	110	金属铸造支架可摘局部义齿
		无铍无镍烤瓷冠	颗	120	金属合金烤瓷冠、桥
		沪鸽合成树脂牙	颗	10	弯制支架可摘局部义齿
		定制式固定义齿	颗	266	单牙种植用全瓷牙冠
		无铍无镍金属冠	颗	60	金属合金冠、桥/ 金属合金桥
		定制式活动义齿	个	15	弯制支架可摘局部义齿/金属激光熔融支架可摘
		隐形义齿	件	70	弹性义齿/树脂基托可摘局部义齿
		定制式固定义齿	颗	600	金属合金切削冠、桥/金属切削烤瓷冠
		生物合金烤瓷冠	颗	150	金属合金烤瓷冠、桥 /金属烤瓷冠
		改良Hawley保持器ⅢⅢⅢ	件	57	活动保持器/改良Hawley保持器ⅢⅢⅢ
		定制式固定义齿	颗	290	全瓷冠、桥
		前牙反颌颌垫式矫治器	件	190	活动矫治器/膜片式矫治器
		定制式固定义齿	颗	560	全瓷冠、桥
		定制式活动义齿	件	504	金属铸造支架局部义齿
		定制式固定义齿	颗	350	树脂桥
		定制式活动义齿	件	850	树脂基托全口义齿
		无铍桩核	颗	30	金属合金嵌体、桩核
		斜面导板	个	94	活动矫治器/活动矫治器

全瓷桩核-数字化 仿真全瓷桩核	颗	290	全瓷嵌体、桩核、贴面
不碎胶（半口）	件	170	弯制支架可摘局部义齿
纯钛金属冠	颗	280	金属合金冠、桥
生物合金金属冠	颗	80	金属合金冠、桥
舌弓式缺隙保持 器(铸造)	件	300	固定保持器/舌弓式缺隙保持器(铸造)
3D仿真玻璃陶瓷 冠	颗	400	全瓷冠、桥
颌垫式矫治器	件	150	活动矫治器
诺必灵超优质支 架（大）	件	480	金属铸造支架可摘局部义齿/树脂基托可摘局部义 齿
活动矫治器-FRI 、Ⅱ、Ⅲ、Ⅳ功能 调节器	件	475	膜片式矫治器
导弓矫治器	件	150	活动矫治器/膜片式矫治器
激光熔融钴铬烤 瓷冠	颗	210	金属合金激光熔融烤瓷冠、桥/金属合金激光熔融 烤瓷冠
支架上接金属颌 面	颗	24	金属铸造支架可摘局部义齿/金属铸造支架局部义 齿
激光支架-激光熔 融钴铬支架（大 ）	件	360	金属激光熔融支架可摘局部义齿/
吸附性义齿（半 口）	件	2000	树脂基托全口义齿/树脂基托全口义齿
定制式活动义齿	颗	30	弯制支架-VITALIFE 3D树脂牙
定制式活动义齿	件	30	弯制支架可摘局部义齿
定制式活动义齿	颗	6	弯制支架可摘局部义齿
定制式固定义齿	颗	1235	全瓷冠-LAVA(拉瓦)种植全瓷冠
德国乐瓷氧化锆 全瓷冠	颗	560	全瓷冠、桥
定制式固定义齿	颗	500	全瓷冠-3D数码全瓷冠
无铍金属冠	颗	40	金属合金冠、桥
Hawley保持器	颗	57	活动保持器/Hawley保持器
球帽式附着体	个	360	附着体支架可摘局部义齿
生物合金桩核	颗	55	生物合金桩核
缺隙保持器(丝圈 式)	件	94	固定保持器

双颌垫矫治器（twin block）（不可调节）	件	665	活动矫治器/膜片式矫治器
TPA+Nance腭托（铸造）	件	380	膜片式矫治器
活动矫治器附件-颊面管	个	19	活动矫治器
螺旋扩弓簧（进口）	个	500	活动矫治器
定制式固定义齿	颗	229	单牙种植用全瓷牙冠
铸造矫治器支架（小）	个	110	膜片式矫治器
贺利氏合成树脂牙	颗	15	弯制支架可摘局部义齿
数字化仿真全瓷冠	颗	290	全瓷冠、桥
隐形义齿	件	70	弹性义齿/树脂基托可摘局部义齿
GC Suepass G 硬质树脂牙	颗	40	弯制支架可摘局部义齿
山八合成树脂牙	颗	12	弯制支架可摘局部义齿
整铸支架（大）	颗	110	金属铸造支架可摘局部义齿
德国质美氧化锆全瓷冠	颗	560	全瓷冠、桥
定制式固定义齿	颗	439	单牙种植用全瓷牙冠
纳米聚合瓷冠	颗	200	光固化树脂冠、桥
切削合金冠-3D纯钛	颗	600	金属合金切削冠、桥/金属切削烤瓷冠
整铸支架（小）	件	85	金属铸造支架可摘局部义齿
弯制支架-弯制卡环	个	15	弯制支架可摘局部义齿/金属激光熔融支架可摘
弯制支架-树脂基托	件	30	弯制支架可摘局部义齿
定制式固定义齿	颗	368	单牙种植用全瓷牙冠
普通塑钢牙	颗	26	弯制支架可摘局部义齿/
弯制支架-雕牙	颗	6	弯制支架可摘局部义齿
缺陷保持器（活动）	件	95	缺陷保持器(活动)
纯钛金属桩核	颗	240	金属合金嵌体、桩核
定制式固定义齿	颗	187	单牙种植用全瓷牙冠

		3D仿真玻璃陶瓷贴面	颗	330	全瓷嵌体、桩核、贴面
		定制式固定义齿	个	560	全瓷冠、桥
		定制式固定义齿	个	200	光固化树脂冠、桥（纳米聚合瓷冠）
		采购金额：280774元			

打“★”号条款为实质性条款，若有清单为预算采购或不足则导致无法按此清单填报单价，单价合计的金额只作为价格评审

采购包9：，所有产品需按分项报价表格式逐一填写报价，不得缺项漏项，如有缺项漏项按无效标处理。并
 标的名称：试剂类耗材单独制作于投标文件中，中标后按报价清单中价格供货，据实结算。

序号	参数性质	技术参数与性能指标			
		试剂类耗材明细（9包）			
		物资项目名称	单位	单价（元）	参数要求
		ABO血型反定型试剂盒（人红细胞）	盒	145	适用范围/预期用途 用于ABO血型的反定型，仅用于临床检测，不用于血源筛查。
		APOA1 载脂蛋白A1检测试剂盒（免疫比浊法）	盒	630	适用范围/预期用途 用于人血清中载脂蛋白A1（ApoA1）的体外定量测定。 适用于我院罗氏P800/cobasC501/C502/C701/C702机器
		ApoB 载脂蛋白B检测试剂盒（免疫比浊法）	盒	630	适用范围/预期用途 用于人血清中载脂蛋白B（ApoB）的体外定量测定。适用于我院罗氏P800/cobasC501/C502/C701/C702机器
		PAMY 胰淀粉酶检测试剂盒（免疫抑制-EPS底物法）	盒	1436	用于人血清中胰淀粉酶的体外定量测定。适用于我院罗氏P800/cobasC501/C502/C701/C702机器
		SS琼脂平板	包	24	用于肠道菌的培养、分离和鉴定。
		阿米卡星药敏实验纸片	盒	230	本产品用于阿米卡星体外细菌敏感性检测
		不规则抗体检测试剂盒（人红细胞）	盒	276	本产品用于体外定性检测人血清、血浆样本中的不规则抗体，仅用于临床检测，不用于血源筛查。
		布鲁氏菌抗体检测试剂盒（虎红平板凝集法）	盒	850	适用范围/预期用途 本产品用于体外定性检测人血清样本中布鲁氏菌抗体。
		布鲁氏菌抗体检测试剂盒（试管凝集法）	盒	800	适用范围/预期用途 本产品用于体外定性检测人血清样本中布鲁氏菌抗体。

肠道致病性大肠艾希氏菌属诊断血清	套	1599	本产品临床上用于诊断肠道致病性大肠艾希氏菌。
单纯疱疹病毒II型抗体（IgG）检测试剂盒（酶联免疫法）	盒	437	适用范围/预期用途 本品用于定性检测人血清中的单纯疱疹病毒II型IgG抗体。
单纯疱疹病毒I型抗体（IgM）检测试剂盒（酶联免疫法）	盒	874	适用范围/预期用途 本产品用于定性检测人血清中的单纯疱疹病毒I型IgM抗体。
厄他培南	盒	250	用于厄他培南体外细菌敏感性检测。
返蓝染色液	瓶	61.75	预期用途 主要用于调节苏木素的染色，从紫色变为蓝色。 该产品由无水碳酸钠和纯净水组成。
肺炎衣原体IgM抗体检测试剂盒（胶体金法）	盒	550	适用范围/预期用途 本产品用于体外定性检测人血清样本中的肺炎衣原体IgM抗体。
肺炎支原体抗原检测试剂盒（胶体金法）	盒	440	本产品用于定性检测咽喉擦拭液样本中的肺炎支原体抗原。
分化液	瓶	61.75	预期用途 临床上用于人体组织样本切片染色过程中对苏木素染色后的样本进行分化处理。该产品由70%乙醇和盐酸组成。
风疹病毒IgM抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	盒	500	本产品用于体外定性检测人血清或血浆中的风疹病毒（RV）IgM抗体。
风疹病毒抗体（IgG）检测试剂盒（酶联免疫法）	盒	421	本产品用于定性检测人血清中的风疹病毒IgG抗体。
哥伦比亚血琼脂平板	包	22.5	本产品用于微生物的培养、分离、鉴定。
革兰氏染色液（快速法）碘溶液	盒	380	预期用途 用于细菌或真菌的涂片染色。 碘溶液:碘、碘化钾；
弓形虫IgM抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	盒	475	本产品用于体外定性检测人血清或血浆中的弓形虫IgM抗体。

红霉素药敏实验纸片	盒	230	本产品用于红霉素体外细菌敏感性检测。
呼吸道合胞病毒抗原检测试剂盒（胶体金法）	盒	302	该产品用于体外定性检测人鼻腔抽吸液、鼻咽拭子标本中呼吸道合胞病毒抗原。
甲型/乙型流感病毒抗原检测试剂盒（胶体金法）	盒	852	本产品用于体外定性检测人鼻咽拭子（鼻腔擦拭液）、口咽拭子（咽喉擦拭液）和鼻腔抽吸液标本中甲型流感病毒抗原及乙型流感病毒抗原。
甲型肝炎病毒IgM抗体检测试剂盒	盒	211	该产品用于体外定性检测人血清或血浆中的甲型肝炎病毒IgM抗体。
结核分枝杆菌IgG抗体检测试剂盒（胶体金法）	盒	400	本产品用于体外定性检测人血清、血浆样本中的结核分枝杆菌IgG抗体。
解脲脲原体和人型支原体培养鉴定药敏试剂盒	盒	700	本产品适用于临床解脲脲原体和人型支原体的培养鉴定、半定量计数和药物敏感性试验
金黄色葡萄球菌鉴定试剂盒	盒	500	用于对临床分离培养且经传统方法(形态学、革兰染色、触酶试验)确认为葡萄球菌后的纯化菌落样本，进行的金黄色葡萄球菌鉴定。
克林霉素药敏实验纸片	盒	230	本产品用于克林霉素体外细菌敏感性检测。
快速革兰氏染色液	盒	380	本产品用于克林霉素体外细菌敏感性检测。
淋球菌检测试剂盒	盒	100	适用范围/预期用途 本产品用于淋球菌的快速检测。检测试剂、一次性带盖试管。
六项呼吸道病原体核酸检测试剂盒(PC R-荧光探针法)	盒	3600	本试剂盒用于定性检测人咽拭子样本中甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、人鼻病毒和肺炎支原体的核酸。
轮状病毒抗原检测试剂盒（乳胶法）	盒	243	本品用于体外定性检测人粪便样本中的轮状病毒抗原。
氯霉素药敏实验纸片（扩散法）ChloramphenicolSusceptibilityTestDisc	盒	250	本产品用于氯霉素体外细菌敏感性检测。
美罗培南药敏条	桶	180	本产品用于定量检测美罗培南对分离出的待测菌株的最低抑菌浓度。
米诺环素药敏实验纸片	盒	230	用于半定量琼脂扩散实验法进行体外米诺环素敏感性检测

免疫分析质控物	盒	3600	免疫分析质控物是用于游离三碘甲腺原氨酸（FT3），总三碘甲腺原氨酸（TT3），游离四碘甲腺原氨酸（FT4），总四碘甲腺原氨酸（TT4），促甲状腺激素（TSH），促卵泡激素（FSH），催乳素，促黄体激素（LH），铁蛋白，胰岛素，可的松，C-肽，地高辛，雌二醇，叶酸，人绒毛膜促性腺激素，孕酮，T3摄入率，睾酮的质量控制。
凝聚胺介质试剂	盒	900	适用范围/预期用途 本产品作为介质辅助用于完全抗体及不完全抗体的临床筛选检测及辅助用于临床交叉配血实验。
巧克力琼脂培养基(不加抗生素)	包	25	预期用途 用于嗜血杆菌、奈瑟菌等苛养菌的培养，不具有微生物鉴别和药敏鉴别的作用。。
青霉素药敏实验纸片	盒	230	适用范围/预期用途 本产品用于青霉素体外细菌敏感性检测。
庆大霉素药敏实验纸片	盒	230	本产品用于庆大霉素体外细菌敏感性检测
人类巨细胞病毒IgM抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	盒	451	本产品用于体外定性检测人血清或血浆中的巨细胞病毒（HCMV）IgM 抗体。
人类巨细胞病毒抗体（IgG）检测试剂盒（酶联免疫法）	盒	475	本品用于定性检测人血清中的人类巨细胞病毒IgG 抗体。
人绒毛膜促性腺激素（HCG)检测试纸（胶体金法）	盒	86	用于体外定性检测人尿液中人绒毛膜促性腺激素（hCG）的含量
沙保罗琼脂平板	块	25	用于真菌的培养、分离和鉴定。
沙门氏菌属诊断血清	瓶	140	本产品临床上用于通过凝集试验以诊断沙门氏菌。
生化LSC碱性-清洗液	瓶	200	用于临床检验分析仪检测过程中反应体系的清洗，以便于对待测物质进行体外检测。

生化多项质控品Liquid Assayed Multiqual	盒	2352	生化多项质控品用于监测实验室测定过程的精密度。所监测的项目：丙氨酸转氨酶（ALT/SGPT）、碱性磷酸酶（ALP）、淀粉酶（Amylase）、谷草转氨酶（AST/SGOT）、直接胆红素（Direct Bilirubin）、总胆红素（Total Bilirubin）、钙（Total Calcium）、二氧化碳（CO ₂ ）、氯（CL）、高密度脂蛋白（HDL）、低密度脂蛋白（LDL）、总胆固醇（Total Cholesterol）、肌酸激酶（CK）、肌酐（Creatinine）、γ-谷氨酰基转移酶（GGT）、铁（Iron）、乳酸（Lactic Acid）、乳酸脱氢酶（LDH）、镁（Magnesium）、磷（Phosphorus）、钾（Potassium）、总蛋白（Total protein）、钠（Sodium）、甘油三脂（Triglycerides）、尿素氮（Urea Nitrogen）、尿酸（Uric acid）、白蛋白（Albumin）和葡萄糖（Glucose）
四环素药敏实验纸片	盒	230	本产品用于四环素体外细菌敏感性检测。
苏木素染色液	盒	420	预期用途 用于对组织细胞中的细胞核染色。
碳青霉烯酶检测试剂盒（胶体金免疫层析法）	盒	6960	供医疗机构用于培养后获取的细菌样本中的KPC、OXA-48、VIM、IMP和NDM型碳青霉烯酶的体外定性检测，快速检测细菌样本中是否存在5种碳青霉烯酶中的一种或几种。临床上用于鉴别患者对碳青霉烯类抗生素的耐药性。
头孢哌酮/舒巴坦药敏实验纸片	筒	230	该产品用于头孢哌酮/舒巴坦体外细菌敏感性检测。
头孢曲松药敏条	桶	180	本产品用于定量检测头孢曲松（Ceftriaxone, CRO）对分离出的待测菌株的最低抑菌浓度(MIC)。
头孢他啶药敏条	桶	180	本产品用于定量检测头孢他啶（Ceftazidine, CAZ）对分离出的待测菌株的最低抑菌浓度(MIC)。
戊型肝炎病毒IgM抗体检测试剂盒（胶体金法）	盒	70	产品用于体外定性检测人血清、血浆中的戊型肝炎病毒IgM抗体（HEV-IgM）。
细菌生化鉴别试剂	瓶	45	用于体外标本中细菌的鉴别试验。
腺病毒抗原检测试剂盒（胶体金法）	盒	296	该产品用于体外定性检测人鼻腔抽吸液、口咽拭子和鼻咽拭子标本中腺病毒抗原。

		IV型胶原蛋白测定试剂盒（乳胶免疫比浊法）	盒	12800	用于体外定量测定人血清中IV型胶原蛋白（IVC）的含量。适用于我院罗氏C701机器
		血型试剂质控试剂盒	盒	2700	本产品配合血型试剂使用，用于产品的质量控制。仅用于临床检验，不用于血源筛查。
		亚胺培南药敏条	桶	180	用于定量检测亚胺培南（Imipenem, IPM）对分离出的待测菌株的最低抑菌浓度(MIC)。
		液体免疫学和蛋白质控品Liquichek Immunology Control	盒	2463	本产品用于白蛋白、C-反应蛋白、抗链球菌溶血素O抗体、β-2-微球蛋白、补体C3、补体C4、胱蛋白酶抑制剂C、铁蛋白、免疫球蛋白A、免疫球蛋白E、免疫球蛋白G、免疫球蛋白M、前白蛋白、类风湿因子和转铁蛋白检测的质量控制。
		伊红染色液	盒	120	预期用途 用于对细胞组织进行染色。水溶性
		乙醇/氨质控物	盒	1737	本产品是一种用来监测实验室检测过程精密度的定值质控血清，所监测的项目为乙醇和氨。
		运送培养基	包	600	用于临床采集样本的转运保存。
		真菌荧光染色液	盒	13000	用于样本中真菌的荧光染色
		志贺氏菌属诊断血清	套	4800	本产品临床上用于诊断志贺氏菌属各型菌种。
		中国蓝琼脂平板	包	25	用于肠道菌的培养、分离和鉴定。
		肿瘤标记质控物	盒	4421.7	本产品由人血清制备，添加了人和动物源组分、化学试剂和稳定剂。
		组织固定液	瓶	2.5	用于新鲜组织样本的固定。15ML/盒
		组织样本制备包埋蜡	袋	57	用于生物组织样本包埋处理。
		采购金额：1879569.80元			

打“★”号条款为实质性条款，若此清单为报价漏项或不满足招标文件中需求，请单独填报单价，单价合计的金额只作为价格评审

采购包10：，所有产品需按分项报价表格式逐一填写报价，不得缺项漏项，如有缺项漏项按无效标处理。并单独制作于投标文件中，中标后按报价清单中价格供货，据实结算。

标的名称：普通消毒类耗材

序号	参数性质	技术参数与性能指标		
		普通消毒耗材明细（10包）		
		物资项目名称	单位	参数要求

消毒泡腾片	瓶	12.4	<p>主要有效成分及含量 三氯异氰尿酸； 有效氯含量为 500±50mg/片</p> <p>。适用范围 适用于一般污染物品及环境表面、传染病人的污物消毒；疫源地的消毒；一般硬质物体表面的消毒；游泳池水的消毒。</p> <p>100片/瓶</p>
84消毒液	瓶	1.9	<p>使用范围：适用于一般物体表面消毒、瓜果蔬菜消毒、织物消毒和医疗废弃物的消毒。 主要有效成分及其含量：</p>
免洗手消毒液	瓶	24	<p>适用于卫生手消毒及外科手消毒。主要有效成分及含量：</p> <p>本品是以乙醇为主要有效成分的消毒液，有效乙醇含量为75%±5%。</p> <p>可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见菌。500ml（凝胶型）</p>
邻苯二甲醛消毒液	桶	532	<p>使用范围:适用于医疗器械特别是不耐热内镜的高水平消毒。配合内镜清洗消毒、机及用于与内镜清洗消毒机相同程序的手工清洗消毒对内镜进行高水平消毒。</p> <p>主要有效成分及含量:邻苯二甲醛含量(g/100ml)0.50%~0.60%</p> <p>杀灭微生物类别:本品能杀灭细菌芽孢。5kg/桶</p>
表面消毒巾	包	46	<p>使用范围:适用于医疗设备、医疗用品及其他物品的表面擦拭消毒。(如:新生儿暖箱、呼吸机、监护仪、血液透析机、无影灯、手术床、牙科综合治疗台、B超探头、听诊器、床单元等低度危险性物品表面)</p> <p>主要有效成分及含量:本品以无纺布浸润洁力佳"季铵盐消毒液而成。漫润液含季铵盐含量(w/v)0.18%~0.22%。</p> <p>杀灭微生物类别:可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见细菌。</p> <p>8包/箱 100抽/包</p>
免洗手消毒液	瓶	45.6	<p>使用范围:适用于外科手消毒和卫生手消毒</p> <p>主要有效成分及含量:葡萄糖酸氯己定含量(w/w)0.45%~0.55%，乙醇含量(v/v)63.00%~77.00%</p> <p>杀灭微生物类别:可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、医院感染常见细菌及致病性酵母菌。700ml/瓶</p>
洗手液	瓶	31.3	<p>使用范围:1、外科术前医务人员的手部清洁。2、诊疗活动中医务人员的卫生洗手。主要有效成分及含量:三氯羟基二苯醚含量(w/w)0.40%~0.50%。700ml/瓶</p>

医用消毒湿巾	包	38	<p>使用范围：适用于医疗机构物</p> <p>体表面和医疗设备表面的擦拭清洁消毒</p> <p>主要有效成分及其含量：总季铵盐(二辛基二甲基氯化铵、二癸基二甲基氯化铵等)含量为0.23%-0.27%(w/w)，乙醇含量为15%-20%(v/v)。</p> <p>杀灭微生物类别：可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见细菌。80片/包</p>
碘伏消毒液	瓶	4.7	<p>使用范围：适用于皮肤、外科手、黏膜、创面及伤口的消毒，黏膜消毒仅限医疗卫生机构诊疗前后使用。主要有效成分及其含量：本品是以碘与表面活性剂的络合物为主要有效成分的消毒液。</p> <p>有效碘含量为4.5g/L~5.5g/L(w/v)。500ml/瓶</p>
75%乙醇消毒液	桶	27	<p>使用范围：适用于完整皮肤、手、普通物体表面消毒和医疗器械中水平消毒。主要有效成分及其含量：本品是以乙醇为主要有效成分的消毒液，乙醇含量为75%±5%(V/V)。2.5L/桶</p>
3%过氧化氢消毒液	瓶	0.79	<p>使用范围：适用于皮肤伤口及硬质物体表面的消毒。主要有效成分及其含量：本品是以过氧化氢为主要有效成分的消毒液。</p> <p>过氧化氢的含量为2.7%-3.3%(w/v)。100ml/瓶</p>
75%酒精消毒液	瓶	5.5	<p>使用范围：适用于完整皮肤、手、普通物体表面消毒和医疗器械中水平消毒。主要有效成分及其含量：本品是以乙醇为主要有效成分的消毒液。</p> <p>乙醇含量为75%±5%(v/v)。500ml/瓶</p>
95%医用酒精消毒液	桶	27	<p>使用范围：适用于完整皮肤及一般物体表面消毒。主要有效成分及其含量：本品是以乙醇为主要有效成分的消毒液。</p> <p>乙醇含量为95%±5%(v/v)。2.5L/桶</p>
皮肤消毒液	瓶	4.94	<p>使用范围：适用于完整皮肤消毒。主要有效成分及其含量：本品是以碘、醋酸氯己定和乙醇为主要有效成分的消毒液。</p> <p>有效碘含量为0.2%±0.02%(w/v)，醋酸氯己定含量为0.5%±0.05%(w/v)，乙醇含量为65%±5%(v/v)。60ml/瓶</p>
75%乙醇消毒液	瓶	1.7	<p>使用范围：适用于完整皮肤、手、普通物体表面消毒和医疗器械中水平消毒。</p> <p>主要有效成分及其含量：本品是以乙醇为主要有效成分的消毒液，乙醇含量为75%±5%(V/V)。100ml/瓶</p>

洗手液	瓶	21.8	使用范围:1、外科学前医务人员的手部清洁。2、诊疗活动中医务人员的卫生洗手。 主要有效成分及含量:三氯羟基二苯醚含量(w/w)0.40%~0.50%。500ml/瓶
紫外线灯管 (40W)	支	47.5	性能及用途: 该系列紫外线杀菌灯采用石英玻璃管材,辐射紫外线主波长为253.7nm,本品通过辐射紫外线破坏微生物 DNA,杀灭微生物。以 Q/320281HJV03 为产品标准。该产品能有效杀灭大肠杆菌、金黄色葡萄球菌、白色葡萄球菌、枯草杆菌黑色变种芽孢。广泛适用于医疗卫生、制药、食品加工业和生物研究等单位,作为一般物体表面及空气消毒。
紫外线杀菌灯	支	40.61	性能及用途: 该系列紫外线杀菌灯采用石英玻璃管材,辐射紫外线主波长为253.7nm,本品通过辐射紫外线破坏微生物 DNA,杀灭微生物。以 Q/320281HJV03 为产品标准。该产品能有效杀灭大肠杆菌、金黄色葡萄球菌、白色葡萄球菌、枯草杆菌黑色变种芽孢。广泛适用于医疗卫生、制药、食品加工业和生物研究等单位,作为一般物体表面及空气消毒。
复合碘消毒棉签	瓶	6.1	使用范围:适用于注射、穿刺前的皮肤消毒;创面消毒;亦适用于婴幼儿(新生儿)皮肤消毒有效成分及含量:本品以棉签浸润朗索皮肤粘膜消毒液而成,棉头呈浅棕色。浸润液有效碘含量(%)0.45~0.55,醋酸氯己定含量(%) 0.028~0.034.杀灭微生物类别:本品可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见菌50支/瓶
聚维酮碘粘膜冲洗消毒液	瓶	10.45	使用范围:适用于人体粘膜部位消毒,粘膜消毒仅限于医疗卫生机构诊疗前后使用。 主要有效成分及含量:本品是以聚维酮碘为主要有效成分的消毒液,有效碘含量500mg/L±50mg/L。
液体石蜡	瓶	11.4	使用范围:用作软膏剂及擦剂的基质等。主要有效成分及其含量:本品是从石油中制得的多种液体烃的混合物,为无色透明的油状液体。450ml/瓶
A-1型含氯消毒剂浓度试纸	盒	61.75	适用于含氯消毒剂有效浓度的检测(例:84消毒液、漂白粉、二氯异氰尿酸钠、三氯异氰尿酸、氯化磷酸三钠等)。检测有效氯浓度范围0~2000mg/L

		碘伏消毒液	瓶	1.6	使用范围：适用于皮肤、外科手、黏膜、创面及伤口的消毒，黏膜消毒仅限医疗卫生机构诊疗前后使用。主要有效成分及其含量：本品是以碘与表面活性剂的络合物为主要有效成分的消毒液。 有效碘含量为4.5g/L~5.5g/L(W/V)。100ml/瓶
		紫外线强度指示卡	盒	128.61	使用范围：适用于杀菌紫外线灯辐射照度的监测。 结构与性能：本产品由卡片纸、紫外线感光色块和标准色块组成。卡片纸中间为紫外线感光色块，两端分别为70μw/cm ² 和90μw/cm ² 的标准色块。当紫外线感光色块受到紫外线照射后，随紫外线辐射强度的不同，产生深浅程度不同的颜色，与标准色块比较可监测紫外线灯辐射强度是否达到使用要求。 100片/盒，30盒/箱
		复合醇手消毒液	瓶	11.97	使用范围：适用于外科手消毒，卫生手消毒及皮肤消毒。主要有效成分含量：聚六亚甲基双胍盐酸盐含量为0.36%-0.44%。 乙醇含量为52%-60%。138ml/瓶
		白凡士林	瓶	11.4	使用范围：主要作润滑剂、软膏基质。 主要有效成分及其含量：本品是从石油中得到的多种烃的半固体混合物，无臭或几乎无臭，与皮肤接触有滑腻感，具有一定的拉丝状。400ml/瓶
		软皂	瓶	12.35	适用范围：用于慢性鳞屑性皮肤病(如银屑病)去除痂皮和头皮鳞屑，便秘时灌肠，扭伤和挫伤时作温和抗刺激剂，清洁皮肤。主要成分：植物油和氢氧化钾。500g
		紫外线杀菌灯	支	47.5	性能及用途：该系列紫外线杀菌灯采用石英玻璃管材，辐射紫外线主波长为253.7nm，本品通过辐射紫外线破坏微生物DNA，杀灭微生物。以Q/320281HJV03为产品标准。该产品能有效杀灭大肠杆菌、金黄色葡萄球菌、白色葡萄球菌、枯草杆菌黑色变种芽孢。广泛适用于医疗卫生、制药、食品加工工业和生物研究等单位，作为一般物体表面及空气消毒。
		医用吸水纸	张	1.43	300*500
					采购金额：619380.2元

打“★”号条款为实质性条款：若投标文件中未响应或响应不满足，则导致废标。此条为实质性条款，所有产品需按分项报价表格式逐一填写报价，不得缺项漏项，如有缺项漏项按无效标处理。并

采购包11：，所有产品需按分项报价表格式逐一填写报价，不得缺项漏项，如有缺项漏项按无效标处理。并
标的名称：消毒供应室耗材
单独制作于投标文件中，中标后按报价清单中价格供货，据实结算。

序号	参数性质	技术参数与性能指标
		供应室消毒耗材明细（11包）

物资项目名称	单位	单价（元）	参数要求
121℃压力蒸汽灭菌化学指示卡	盒	47.5	使用范围:适用于医院及卫生防疫部门对衣物、敷料包和手术包等121℃压力蒸汽灭菌效果以及灭菌操作条件的检验
过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋卷	卷	1953.2	使用范围:过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋卷，在过氧化氢低温等离子体灭菌系统内使用，预期用于包装灭菌系统中最终灭菌的医疗器械，使用一层或两层包装。灭菌循环完成后，袋卷一直保持无菌状态，直到袋卷的封口被开启，过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋卷由两层薄膜构成，一种透明的、非渗透薄膜和另一种不透明膜、渗透性薄膜，是 Tyvek 材料。袋卷上带有化学指示剂。 350毫米*70米/卷
过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋卷	卷	1389.8	使用范围:过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋卷，在过氧化氢低温等离子体灭菌系统内使用，预期用于包装灭菌系统中最终灭菌的医疗器械，使用一层或两层包装。灭菌循环完成后，袋卷一直保持无菌状态，直到袋卷的封口被开启，过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋卷由两层薄膜构成，一种透明的、非渗透薄膜和另一种不透明膜、渗透性薄膜，是 Tyvek 材料。袋卷上带有化学指示剂。250毫米*70米/卷
过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋卷	卷	1281.5	使用范围:过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋卷，在过氧化氢低温等离子体灭菌系统内使用，预期用于包装灭菌系统中最终灭菌的医疗器械，使用一层或两层包装。灭菌循环完成后，袋卷一直保持无菌状态，直到袋卷的封口被开启，过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋卷由两层薄膜构成，一种透明的、非渗透薄膜和另一种不透明膜、渗透性薄膜，是 Tyvek 材料。袋卷上带有化学指示剂。 200毫米*70米/卷
过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋卷	卷	925.3	使用范围:过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋卷，在过氧化氢低温等离子体灭菌系统内使用，预期用于包装灭菌系统中最终灭菌的医疗器械，使用一层或两层包装。灭菌循环完成后，袋卷一直保持无菌状态，直到袋卷的封口被开启，过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋卷由两层薄膜构成，一种透明的、非渗透薄膜和另一种不透明膜、渗透性薄膜，是 Tyvek 材料。袋卷上带有化学指示剂。150毫米*70米/卷

封口测试纸	盒	380	<p>1.用于每日对过氧化氢，过氧乙酸包装袋的封口机进行温度、压力、时间验证。</p> <p>2.封口温度110℃-130℃</p> <p>3.应采用塑料膜与测试纸集成的设计。</p> <p>4.具有封口温度、封口速度、检测日期、压力等区域，用于信息填写</p>
化学指示胶带	卷	171	适用范围:用于粘接无纺布的接缝处并对过氧化氢低温等离子体灭菌器灭菌过程的监测
医用多酶清洗剂	桶	600	<p>使用范围：广泛适用于各类自动清洗系统，如长龙清洗机、单腔清洗机、内镜清洗机、超声清洗机以及手工清洗。适用于各类手术器械、口腔科器械、软式内镜、硬式内窥镜、麻醉物品及其他医疗器械主要有效成分：蛋白酶、脂肪酶、纤维素酶、淀粉酶、表面活性剂等5L/桶</p>
纸塑型灭菌指示包装袋	个	3.3	<p>1适用于需灭菌且要求无菌屏障保护的医疗器械。</p> <p>25*38cm</p>
特效型含酶清洗剂	桶	1860	<p>1. 适用于手术器械（包括微创手术器械和达芬奇手术器械）软式内镜、牙科器械、麻醉物品、个人防护用品、器械盒等其他医疗器械的手工清洗或机械清洗。</p> <p>2. 独特的碱性含多酶配方，高效去除干涸及变性血块、有机及无机污染物残留，pH 值为 10.4-10.8 之间（20℃去离子水）。</p> <p>3. 可有效除去器械表面的细菌生物膜。</p> <p>4. 可有效去除器械表面的朊病毒蛋白。</p> <p>5. 对不锈钢、铜基本无腐蚀，对碳钢和铝具有轻度腐蚀，物理性状态稳定，符合T/WSJD 002-2019《医用清洗剂卫生要求》。</p> <p>6. 针对蛋白质，淀粉，脂肪的去除率符合T/WSJD 002-2019《医用清洗剂卫生要求》。</p> <p>7.机洗使用比例 1：200-1：500，具体比例视污染程度而定,包装 5 升/桶</p>

超强型除锈除垢剂	桶	2185	<p>1、酸性清洗剂，适用于不锈钢手术器械及医疗设备(如清洗消毒器、灭菌器)腔体表面硅酸盐覆层(黄色地图样污垢)及铁锈的去除。</p> <p>2、用于不锈钢器械除锈除垢时，只须冷水配比，无需加热。配比比例为1:20--1:30,即1L 水里只须配30--50ml 原液，去除时间1--3分钟，高效经济。</p> <p>3、主要成分包含非离子表面活性剂、柠檬酸、氟化氢铵等，腐蚀性、挥发性、刺激性小。</p> <p>4、PH2-3, 无泡，对金属无腐蚀性。</p>
压力蒸汽灭菌过程化学验证装置	盒	3600	<p>1.产品配套指示卡符合ISO 11140-1 2014中对压力蒸汽灭菌第五类化学指示物的要求，产品符合GB18282.4-2009的要求。</p> <p>2.用于121℃-135℃预真空压力蒸汽灭菌器灭菌效果的批量监测</p> <p>3.管路材质为聚四氟乙烯，内径为2mm，长度1.5m，单盲端</p> <p>4.装置可使用100次以上，密封性符合EN 867.5的要求</p> <p>5.产品配套指示卡正面覆膜，灭菌后膜无损坏、不脱落，背面粘贴有双面胶，方便粘贴记录</p>
医用灭菌包装无纺布	张	7.42	<p>材料特性，按GB/T 19633中的项目评价如下：</p> <p>1.【微生物屏障】微生物屏障试验中湿性条件下，干性条件下的微生物屏障实验验证结果合格。根据YY/T 0681.10检测后的LRV值≥ 1.6。</p> <p>2.【生物相容性和毒理学特性】具备认可实验室根据GB/T 16886，应无皮肤刺激、致敏，应无潜在细胞毒性。</p> <p>3.【物理和化学特性】符合YY/T 0698.2最新要求，其中抗静水压等级达到1级以上。可证实压力蒸汽（121℃，134℃）、过氧化氢灭菌后同样符合YY/T 0698.2要求。</p> <p>4.【与预期灭菌过程相适应】适用于121℃及134℃压力蒸汽、过氧化氢低温等离子体灭菌、环氧乙烷灭菌、低温蒸汽甲醛灭菌、过氧乙酸灭菌，且灭菌因子穿透性合格。按照GB/T 16886.7环氧乙烷灭菌因子残留量平均值应$< 0.4\mu\text{g/g}$、符合GB/T 32309过氧化氢残留量$\leq 30\text{mg/kg H}_2\text{O}$、符合YY/T 0679甲醛残留应$\leq 200\mu\text{g}$。70g蓝色90cm*90cm</p>

医用灭菌包装无纺布	张	2.74	<p>材料特性，按GB/T 19633中的项目评价如下：</p> <p>1.【微生物屏障】微生物屏障试验中湿性条件下，干性条件下的微生物屏障实验验证结果合格。根据YY/T 0681.10检测后的LRV值≥ 1.6。</p> <p>2.【生物相容性和毒理学特性】具备认可实验室根据GB/T 16886，应无皮肤刺激、致敏，应无潜在细胞毒性。</p> <p>3.【物理和化学特性】符合YY/T 0698.2最新要求，其中抗静水压等级达到1级以上。可证实压力蒸汽（121℃，134℃）、过氧化氢灭菌后同样符合YY/T 0698.2要求。</p> <p>4.【与预期灭菌过程相适应】适用于121℃及134℃压力蒸汽、过氧化氢低温等离子体灭菌、环氧乙烷灭菌、低温蒸汽甲醛灭菌、过氧乙酸灭菌，且灭菌因子穿透性合格。按照GB/T 16886.7环氧乙烷灭菌因子残留量平均值应$< 0.4\mu\text{g/g}$、符合GB/T 32309过氧化氢残留量$\leq 30\text{mg/kg H}_2\text{O}$、符合YY/T 0679甲醛残留应$\leq 200\mu\text{g}$。50g绿色90cm*90cm</p>
医用灭菌包装无纺布	张	1.94	<p>材料特性，按GB/T 19633中的项目评价如下：</p> <p>1.【微生物屏障】微生物屏障试验中湿性条件下，干性条件下的微生物屏障实验验证结果合格。根据YY/T 0681.10检测后的LRV值≥ 1.6。</p> <p>2.【生物相容性和毒理学特性】具备认可实验室根据GB/T 16886，应无皮肤刺激、致敏，应无潜在细胞毒性。</p> <p>3.【物理和化学特性】符合YY/T 0698.2最新要求，其中抗静水压等级达到1级以上。可证实压力蒸汽（121℃，134℃）、过氧化氢灭菌后同样符合YY/T 0698.2要求。</p> <p>4.【与预期灭菌过程相适应】适用于121℃及134℃压力蒸汽、过氧化氢低温等离子体灭菌、环氧乙烷灭菌、低温蒸汽甲醛灭菌、过氧乙酸灭菌，且灭菌因子穿透性合格。按照GB/T 16886.7环氧乙烷灭菌因子残留量平均值应$< 0.4\mu\text{g/g}$、符合GB/T 32309过氧化氢残留量$\leq 30\text{mg/kg H}_2\text{O}$、符合YY/T 0679甲醛残留应$\leq 200\mu\text{g}$。50g紫色60cm*60cm</p>

医用灭菌包装无纺布	张	4.33	<p>材料特性，按GB/T 19633中的项目评价如下：</p> <p>1.【微生物屏障】微生物屏障试验中湿性条件下，干性条件下的微生物屏障实验验证结果合格。根据YY/T 0681.10检测后的LRV值≥ 1.6。</p> <p>2.【生物相容性和毒理学特性】具备认可实验室根据GB/T 16886，应无皮肤刺激、致敏，应无潜在细胞毒性。</p> <p>3.【物理和化学特性】符合YY/T 0698.2最新要求，其中抗静水压等级达到1级以上。可证实压力蒸汽（121℃，134℃）、过氧化氢灭菌后同样符合YY/T 0698.2要求。</p> <p>4.【与预期灭菌过程相适应】适用于121℃及134℃压力蒸汽、过氧化氢低温等离子体灭菌、环氧乙烷灭菌、低温蒸汽甲醛灭菌、过氧乙酸灭菌，且灭菌因子穿透性合格。按照GB/T 16886.7环氧乙烷灭菌因子残留量平均值$\leq 0.4\mu\text{g/g}$、符合GB/T 32309过氧化氢残留量$\leq 30\text{mg/kg H}_2\text{O}$、符合YY/T 0679甲醛残留应$\leq 200\mu\text{g}$。50g蓝色120cm*120cm</p>
医用灭菌包装无纺布	张	9.7	<p>材料特性，按GB/T 19633中的项目评价如下：</p> <p>1.【微生物屏障】微生物屏障试验中湿性条件下，干性条件下的微生物屏障实验验证结果合格。根据YY/T 0681.10检测后的LRV值≥ 1.6。</p> <p>2.【生物相容性和毒理学特性】具备认可实验室根据GB/T 16886，应无皮肤刺激、致敏，应无潜在细胞毒性。</p> <p>3.【物理和化学特性】符合YY/T 0698.2最新要求，其中抗静水压等级达到1级以上。可证实压力蒸汽（121℃，134℃）、过氧化氢灭菌后同样符合YY/T 0698.2要求。</p> <p>4.【与预期灭菌过程相适应】适用于121℃及134℃压力蒸汽、过氧化氢低温等离子体灭菌、环氧乙烷灭菌、低温蒸汽甲醛灭菌、过氧乙酸灭菌，且灭菌因子穿透性合格。按照GB/T 16886.7环氧乙烷灭菌因子残留量平均值$\leq 0.4\mu\text{g/g}$、符合GB/T 32309过氧化氢残留量$\leq 30\text{mg/kg H}_2\text{O}$、符合YY/T 0679甲醛残留应$\leq 200\mu\text{g}$。70g蓝色120cm*120cm</p>

过氧化氢低温等离子体灭菌过程指示胶带	卷	152	<p>1.符合GB18282.1的一类指示物；</p> <p>2.采用合成纸，不吸附过氧化氢；</p> <p>3.颜色由蓝色变为红色；</p> <p>4.去除底纸，粘贴方便；</p> <p>5.不含铅(Pb)，镉(Cd)，汞(Hg)，六价铬(Cr (VI))，多溴联苯(PBBs)，多溴二苯醚(PBDEs)，邻苯二甲酸酯(DBP, BBP, DEHP, DIBP)等化学物质；</p>
开口器保护套	个	5	<p>1.套入丁字式开口器的前端，保护患者牙齿和口腔，避免滑落</p> <p>2.材质为食品级，无毒无害</p> <p>3.可耐受134℃压力蒸汽灭菌，环氧乙烷，低温蒸汽甲醛处理</p> <p>4.内防滑面、外防滑条设计，牢固安全，灭菌：透气孔设计，便于灭菌介质流通</p>
医用灭菌包装无纺布	张	1.1	适用于121℃及134℃压力蒸汽、过氧化氢低温等离子体灭菌、环氧乙烷灭菌、低温蒸汽甲醛灭菌、过氧乙酸灭菌，且灭菌因子穿透性合格。符合过氧化氢残留量 $\leq 30\text{mg/kg H}_2\text{O}$ 、符合甲醛残留应 $\leq 200\mu\text{g}$ 。微生物屏障试验中湿性条件下，干性条件下的微生物屏障实验验证结果合格。应无皮肤刺激、致敏，应无潜在细胞毒性。其中抗静水压等级达到1级以上。
压力蒸汽灭菌化学指示标签	卷	200	<p>使用范围：适用于下排气式(121℃，20分钟)和预真空、脉动真空(132℃，3分钟)压力蒸汽灭菌器，用于标示物品包是否已经过压力蒸汽灭菌处理过程。 产品说明：</p> <p>本品为压力蒸汽灭菌指示标签，表面有三条平行的黄色指示条，在一定的温度、湿度和时间作用下，指示条由浅黄色变为黑色，用于标示该物品包是否已经过压力蒸汽灭菌过程处理。 本品专用于粘贴在待灭菌物品包外，可起固定封包作用，并可书写记录。12卷/箱</p>
BD试验真空测试图	本	494	<p>1.产品检验标准符合GB18282.4-2009对压力蒸汽灭菌第二类化学指示物的要求。</p> <p>2.产品与标准测试包搭配使用，用于134℃、3.5min预真空压力蒸汽灭菌器冷空气排除和饱和蒸汽渗透性能的测试。</p> <p>3.与4kg标准测试包做对比。</p>

多效柔亮润滑防锈剂	桶	399	<p>1. 产品应为医用水溶性润滑剂；</p> <p>2. 产品清澈透明、不分层、无悬浮物、无沉淀、无异味、无色；</p> <p>3. 使用比例：机洗应$\geq 1:300$，手洗应$\geq 1:20$；</p> <p>4. 对不锈钢、铜、铝、碳钢等各种器械材质的腐蚀级别均为基本无腐蚀。</p> <p>5. 产品不含荧光增白剂，甲醇含量$< 1\text{mg/g}$，甲醛含量$< 0.1\text{mg/g}$，砷含量（1%溶液中以砷计）$< 0.05\text{mg/kg}$，重金属含量（1%溶液中以铅计）$< 1\text{mg/kg}$。</p> <p>6. 产品低温试验（-10°C）无结晶、无沉淀；高温试验（40°C）不分层、不混浊、且不改变气味。</p> <p>7. 产品表面活性剂降解度应$\geq 90\%$。</p> <p>8. 产品细菌菌落总数$< 100\text{CFU/mL}$。</p> <p>9. 多次皮肤接触试验属于极轻微型，不会引起迟发型超敏反应，产品对L-929细胞无细胞毒性。</p>
压力蒸汽灭菌效果监测快速生物指示剂	支	27.5	<p>1、适用于压力蒸汽灭菌效果监测。符合GB18281.1和GB18281.3标准中的芽孢含量、D值以及存活-杀灭特性要求。</p> <p>2、生物指示剂为自含式，方便使用。</p> <p>3、3小时内可出具生物监测结果。</p> <p>4、具有灭菌后可变色的标签，其中变色药条与标签信息一体。</p>
手术器械泡沫保湿剂	瓶	218.5	<p>1. 产品配方含保湿液、水、表面活性剂、生物酶。</p> <p>2. 保湿性能优越，密封后可长达72小时的保湿，泡沫易漂洗。</p> <p>3. 对所有材料均有良好适应性，无腐蚀。</p> <p>4. 用于器械使用后清洗前的预处理，能够有效防止有机污染物干涸，降低清洗难度，提高清洗效果。</p> <p>5. 缓蚀效果良好，保湿的同时能够有效防护器械。</p> <p>6. 符合《WS 310.1—2016 医院消毒供应中心 管理规范》对清洗耗材的要求。</p>
压力蒸汽灭菌封包胶粘带	卷	24.7	<p>1. 采用进口美纹纸为基材，具有良好的伸缩性</p> <p>2. 采用耐高温型压敏胶，具有高持粘力</p> <p>3. 包装采用独立密封防潮包装</p> <p>4. 管芯采用PE 材质，无纸屑产生</p>

过氧化氢低温等 离子体灭菌化学 指示卡	盒	266	<p>1.符合ISO11140-1的四类指示物；</p> <p>2.可以粘贴；</p> <p>3.与生物指示物做对比；</p> <p>4.颜色由蓝色变为红色；</p> <p>5.不含铅(Pb)，镉(Cd)，汞(Hg)，六价铬(Cr (VI))，多溴联苯(PBBs)，多溴二苯醚(PBDEs)，邻苯二甲酸酯(DBP, BBP, DEHP, DIBP)等化学物质；</p>
过氧化氢低温等 离子体灭菌1小 时极速生物指示 剂	支	61.75	<p>1.产品适用于过氧化氢低温等离子体灭菌效果生物监测；</p> <p>2.产品应符合GB18281.1和GB/T33417标准中芽孢含量、D值以及存活-杀灭特性的相关要求；</p> <p>3.产品应在灭菌后1h内出具生物监测结果，阳性对照最快15 min出生物监测结果；</p> <p>4.产品应避免光照等环境因素对指示剂的不良环境影响；</p> <p>5.产品指示瓶盖应带有变色标签，并且灭菌前后颜色有明显差异，可显示是否经过灭菌。</p>
132℃压力蒸汽 灭菌化学指示卡	盒	47.5	<p>1.产品检验标准符合GB18282.1-2015对压力蒸汽灭菌第四类化学指示物的要求。</p> <p>2.产品应用于132℃，4min的压力蒸汽灭菌包内化学监测，符合WS310-2016对灭菌参数的要求。</p> <p>3.产品双面覆膜，且灭菌后膜无损坏、不脱落</p>
压力蒸汽灭菌生 物指示剂	盒	399	<p>使用范围：适用于121℃下排气式压力蒸汽灭菌器和132℃~134℃预真空或脉动真空压力蒸汽灭菌器等各型压力蒸汽灭菌器效果的监测。</p> <p>结构与性能：本产品由嗜热脂肪杆菌(ATCC 7953)芽孢定量滴染在特殊滤纸上制备成的菌片与恢复培养基安瓿及塑料外管组成，含菌量为$5 \times 10^6 \sim 5 \times 10^5$cfu/片。在121℃±0.5℃饱和蒸汽作用下，存活时间≥3.9 min，杀灭时间≤19 min，D值≤1.3~1.9min。20支/盒</p>
高温灭菌包装袋	卷	261.3	<p>使用范围：本品适用于压力蒸汽灭菌或环氧乙烷灭菌时对医疗器具的包装。</p> <p>产品说明：指示袋由透析纸和复合膜热合组成，并印刷压力蒸汽灭菌化学指示剂和/或环氧乙烷灭菌指示剂。复合膜为透明材质，可直接观察到袋内的器械，取用方便。300mm*100m</p>

高温灭菌包装袋	卷	171	使用范围：本品适用于压力蒸汽灭菌或环氧乙烷灭菌时对医疗器械的包装。产品说明：指示袋由透析纸和复合膜热合组成，并印刷压力蒸汽灭菌化学指示剂和/或环氧乙烷灭菌指示剂。复合膜为透明材质，可直接观察到袋内的器械，取用方便。200mm*100m
高温灭菌包装袋	卷	166.3	使用范围：本品适用于压力蒸汽灭菌或环氧乙烷灭菌时对医疗器械的包装。产品说明：指示袋由透析纸和复合膜热合组成，并印刷压力蒸汽灭菌化学指示剂和/或环氧乙烷灭菌指示剂。复合膜为透明材质，可直接观察到袋内的器械，取用方便。150mm*100m
高温灭菌包装袋	卷	80	使用范围：本品适用于压力蒸汽灭菌或环氧乙烷灭菌时对医疗器械的包装。产品说明：指示袋由透析纸和复合膜热合组成，并印刷压力蒸汽灭菌化学指示剂和/或环氧乙烷灭菌指示剂。复合膜为透明材质，可直接观察到袋内的器械，取用方便。55mm*100m
高温灭菌包装袋	卷	100	使用范围：本品适用于压力蒸汽灭菌或环氧乙烷灭菌时对医疗器械的包装。产品说明：指示袋由透析纸和复合膜热合组成，并印刷压力蒸汽灭菌化学指示剂和/或环氧乙烷灭菌指示剂。复合膜为透明材质，可直接观察到袋内的器械，取用方便。100mm*100m
医疗器械专用消毒液（浓缩型）	桶	120	使用范围：用于各种医疗器械、内窥镜等的高水平消毒和灭菌。 主要有效成分及含量：本品是以次氯酸钠为主要有效成分的消毒液，有效氯含量为22.0g/L±2.0g/L。
灭菌包内检测指示卡	片	2.2	使用范围：用于121℃至135℃压力蒸汽灭菌效果监测。 产品说明：本指示卡上的化学指示物在高温湿热条件下发生反应，成功反应时颜色将由红色变成黑色，失败时将由红色变为暗红或红棕色。通过指示物的颜色变化来判定指示物品的灭菌是否合格。标定值(SV值)为:121℃, 16.5min; 128℃, 8min; 135℃, 3min。3200片/盒

过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋卷	卷	608.9	<p>使用范围:过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋卷, 在过氧化氢低温等离子体灭菌系统内使用, 预期用于包装灭菌系统中最终灭菌的医疗器械, 使用一层或两层包装。灭菌循环完成后, 袋卷一直保持无菌状态, 直到袋卷的封口被开启, 过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋卷由两层薄膜构成, 一种透明的、非渗透薄膜和另一种不透明膜、渗透性薄膜, 是 Tyvek 材料。袋卷上带有化学指示剂。100毫米*70米/卷</p>
速干型润滑防锈剂	瓶	218.5	<ol style="list-style-type: none"> 1. 产品为医用水溶性润滑剂; 2. 产品清澈透明、不分层、无悬浮物、无沉淀、无异味、无色; 3. 用于检查打包时对器械进行补充润滑防锈; 4. 对不锈钢、铜、铝、碳钢等各种器械材质的腐蚀级别均为基本无腐蚀。 5. 产品不含荧光增白剂, 甲醇含量$<1\text{mg/g}$, 甲醛含量$<0.1\text{mg/g}$, 砷含量(1%溶液中以砷计)$<0.05\text{mg/kg}$, 重金属含量(1%溶液中以铅计)$<1\text{mg/kg}$。 6. 产品低温试验(-10℃)无结晶、无沉淀; 高温试验(40℃)不分层、不混浊、且不改变气味。 7. 产品表面活性剂降解度应$\geq 90\%$。 8. 产品细菌菌落总数$<100\text{CFU/mL}$。 9. 急性经口毒性为实际无毒、对皮肤无刺激、不引起皮肤变态反应。
蒸汽灭菌指示胶带	卷	80.75	<p>使用范围:蒸汽灭菌指示胶带用于压力蒸汽灭菌的包外化学监测, 显示包裹是否已灭菌过。本胶带可用于棉织物、无纺布、纸等多种包装材料。直接粘贴于包外, 可直接观察变色情况, 判断物品包是否通过灭菌处理。可用于下排气式和预真空式(包括脉动)压力蒸汽灭菌的化学监测。</p> <p>产品说明: 蒸汽灭菌指示胶带采用压敏性粘合剂, 粘合佳, 能粘于各种包裹材料, 可起到很固定封包作用。皱纹纸背衬具有较好的伸缩性能和强的拉伸强度, 在加热时, 不易松解断裂。灭菌后颜色不易褪色。当达到一定的灭菌条件 121℃、10分钟; 134℃, 2分钟, 皱纹纸背基上的化学指示条纹会由米白色变成深褐色/黑色。如变色不均匀或不彻底, 可提示该包裹未经过符合条件的灭菌处理。</p>

					<div>1. 产品检验标准符合GB18282.1-2015对于压力蒸汽一类化学指示物的检测要求</div> <div>2. 标签面材为美光纸，纸张强度高</div> <div>3. 指示油墨由黄色变为黑色合格，灭菌温度121℃~134℃范围通用</div> <div>4. 产品含有六项灭菌信息，可配合针式标签打印机打印，也可手写使用</div>
采购金额：1956257.7元					

打“★”号条款为实质性条款，若有偏离于采购需求或不符合招标文件中要求，请单独填报单价，单价合计的金额只作为价格评审

采购包12：，所有产品需按分项报价表格式逐一填写报价，不得缺项漏项，如有缺项漏项按无效标处理。并
 标的名称：非网采类耗材单独制作于投标文件中，中标后按报价清单中价格供货，据实结算。

序号	参数性质	技术参数与性能指标			
		非网采类耗材明细（12包）			
		物资项目名称	单位	单价（元）	参数要求
		一次性使用离心管	箱	700	1.5ml
		QSP袋装吸头	袋	142.5	200UL
		W2碱性清洗液	瓶	536	适用于我院贝克曼AU680机器
		W2酸性清洗液	瓶	536	适用于我院贝克曼AU680机器
		病理标本袋	个	1.14	5cm*4cm*12cm小号
		病理标本袋	个	1.3	8.0cm*7.5cm*15cm中号
		玻璃试管	盒	40	12*75
		碘伏消毒棉片	盒	6.1	适用范围/预期用途 适用于注射、输液前完整皮肤的消毒。产品由水刺无纺布和聚维酮碘溶液组成。60mm*60mm
		一次性使用橡胶检查手套	副	1.75	预期用途 产品用于戴在医生手上或手指上对患者病情进行检查或触检，防止医生和患者之间交叉感染。。一次性使用橡胶检查手套是由天然橡胶胶乳制成，有足够的强度和阻隔性能。以非无菌形式提供，一次性使用。
		尿沉渣试管	支	0.76	12ml
		瓶口贴	片	0.09	/
		日立杯	包	203	/
		塑料吸管	支	0.14	1ml
		脱脂棉球	包	0.35	适用范围/预期用途 供临床作敷料用 、蘸取消毒液作皮肤或器械消毒使用。本品由医用脱脂棉制成。

脱脂棉球	包	30	适用范围/预期用途 供临床作敷料用 、蘸取消毒液作皮肤或器械消毒使用。本品由医用脱脂棉制成。
无菌手术刀片	片	0.54	适用范围/预期用途 安装于手术刀柄上，作切割软组织用。产品为无菌手术刀片，采用 T10A 非合金工具钢或 6Cr13 不锈钢材料制成。 各种规格
压舌板	片	0.2	预期用途 用于检查时压低舌部。 2*10 木质
一次使用 PE 检查手套	袋	12	预期用途 产品用于戴在医生手上或手指上对患者病情进行检查或触检。一次性使用 PE 检查手套由聚乙烯材料制成，有足够的强度和阻隔性能。以非无菌形式提供，一次性使用。
一次性使用标本杯	只	0.76	40ml
一次性使用丁腈检查手套	盒	75	预期用途 产品用于戴在医生手上或手指上对患者病情进行检查或触检。一次性使用丁腈检查手套是由丁腈胶乳制成，有足够的强度和阻隔性能。以非无菌形式提供，一次性使用。
一次性使用灭菌橡胶外科手套	副	2.2	适用范围/预期用途 用于戴在手术人员手上，以防止皮屑、细菌传播到开放的手术创面，并阻止手术病人的体液向医务人员传播，起到双向生物防护的作用。 手套由天然橡胶胶乳制成，以无菌形式提供，一次性使用。
一次性使用灭菌橡胶外科手套	袋	2.8	适用范围/预期用途 用于戴在手术人员手上，以防止皮屑、细菌传播到开放的手术创面，并阻止手术病人的体液向医务人员传播，起到双向生物防护的作用。 手套由天然橡胶胶乳制成，以无菌形式提供，一次性使用。
一次性使用灭菌橡胶外科手套	副	2.4	适用范围/预期用途 用于戴在手术人员手上，以防止皮屑、细菌传播到开放的手术创面，并阻止手术病人的体液向医务人员传播，起到双向生物防护的作用。 手套由天然橡胶胶乳制成，以无菌形式提供，一次性使用。
一次性使用培养皿	个	0.86	/

一次性使用拭子	支	0.6	适用范围/预期用途 用于样本的收集、运输和储存等。管型拭子由试管、拭子和试管盖组成，分为。产品以无菌状态提供，一次性使用。
一次性使用拭子	支	0.6	一次性使用。 适用范围/预期用途 供人体自然腔道如：鼻腔、口腔、阴道、尿道等部位沾取生物样本检验用。一次性使用拭子由瓶体、盖、杆、拭头组成。该产品以无菌状态提供。男性拭子。
一次性使用吸管	箱	855	1ml
一次性使用橡胶检查手套	盒	70	预期用途 产品用于戴在医生手上或手指上对患者病情进行检查或触检，防止医生和患者之间交叉感染。。一次性使用橡胶检查手套是由天然橡胶胶乳制成，有足够的强度和阻隔性能。以非无菌形式提供，一次性使用。
一次性使用灭菌橡胶外科手套	副	2.2	适用范围/预期用途 用于戴在手术人员手上，以防止皮屑、细菌传播到开放的手术创面，并阻止手术病人的体液向医务人员传播，起到双向生物防护的作用。 手套由天然橡胶胶乳制成，以无菌形式提供，一次性使用。
一次性使用灭菌橡胶外科手套	副	2.2	适用范围/预期用途 用于戴在手术人员手上，以防止皮屑、细菌传播到开放的手术创面，并阻止手术病人的体液向医务人员传播，起到双向生物防护的作用。 手套由天然橡胶胶乳制成，以无菌形式提供，一次性使用。
一次性使用医用帽	顶	0.47	适用范围/预期用途 用于防止医生与患者之间的交叉感染。本产品由非织造布经热合加工而成。
医用棉签	袋	0.075	适用范围/预期用途 用于对手术或穿刺部位的皮肤、机械创伤及器械的局部涂抹消毒剂。本产品以医用脱脂棉为主要原材料制成，产品无菌。
医用棉签	袋	0.8	适用范围/预期用途 用于对手术或穿刺部位的皮肤、机械创伤及器械的局部涂抹消毒剂。本产品以医用脱脂棉为主要原材料制成，产品无菌。

		医用棉签	支	0.19	适用范围/预期用途 用于对手术或穿刺部位的皮肤、机械创伤及器械的局部涂抹消毒剂。本产品以医用脱脂棉为主要原材料制成，产品无菌。
		医用棉签	袋	0.36	适用范围/预期用途 用于对手术或穿刺部位的皮肤、机械创伤及器械的局部涂抹消毒剂。本产品以医用脱脂棉为主要原材料制成，产品无菌。
		医用棉签	袋	0.75	适用范围/预期用途 用于对手术或穿刺部位的皮肤、机械创伤及器械的局部涂抹消毒剂。本产品以医用脱脂棉为主要原材料制成，产品无菌。
		医用棉签	袋	0.54	适用范围/预期用途 用于对手术或穿刺部位的皮肤、机械创伤及器械的局部涂抹消毒剂。本产品以医用脱脂棉为主要原材料制成，产品无菌。
		医用棉球	袋	0.82	适用范围/预期用途 供临床作敷料用 、蘸取消毒液作皮肤或器械消毒使用。本品由医用脱脂棉制成。
		医用棉球	袋	0.42	适用范围/预期用途 供临床作敷料用 、蘸取消毒液作皮肤或器械消毒使用。本品由医用脱脂棉制成。
		载玻片	盒	8	/
		病理标本袋	个	1.8	15cm*14cm*25cm大号
		采购金额：788748.48元			
		注：此清单为预估采购品目，投标文件中需按此清单填报单价，单价合计的金额只作为价格评审，所有产品需按分项报价表格式逐一填写报价，不得缺项漏项，如有缺项漏项按无效标处理。并单独制作于投标文件中，中标后按报价清单中价格供货，据实结算。			

打“★"号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

第四章 投标人应当提交的资格、资信证明文件

投标人应提交证明其有资格参加投标和中标后有能力履行合同的相关文件，并作为其投标文件的一部分，所有文件必须真实可靠、不得伪造，否则将按相关规定予以处罚。

一、法人或者其他组织的营业执照等证明文件，自然人的身份证明。

法人包括企业法人、机关法人、事业单位法人和社会团体法人；其他组织主要包括合伙企业、非企业专业服务机构、个体工商户、农村承包经营户；自然人是指具有完全民事行为能力、能够承担民事责任和义务的公民。如投标人是企业（包括合伙企业），要提供在市场监督管理部门注册的有效“企业法人营业执照”或“营业执照”；如投标人是事业单位，要提供有效的“事业单位法人证书”；投标人是非企业专业服务机构，如律师事务所、会计师事务所，要提供有效的执业许可证等证明文件；如投标人是个体工商户，要提供有效的“个体工商户营业执照”；如投标人是自然人，要提供有效的自然人身份证明。

分公司不是独立法人，不具备政府采购法第二十二条规定的投标人应当具备独立承担民事责任能力的条件。分公司经总公司授权，可以以分公司的名义参加政府采购活动，但其民事责任由总公司承担。

二、财务状况报告，依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料（详见资格审查表）。

三、具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料。

四、参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。

五、按照招标文件要求，投标人应当提交的其他资格、资信证明文件。

第五章 评标

一.评标要求

1.评标方法

详见须知前附表

2.评标原则

2.1评标活动遵循客观、公正、审慎的原则，以招标文件和投标文件为评标的基本依据，并按照招标文件规定的评标方法和评标标准进行评标。

2.2具体评标事项由评标委员会负责，并按招标文件规定的办法进行评审。

2.3合格投标人不足三家的，不得评标。

3.评标委员会

由采购人代表和评审专家两部分共7人组成，其中由评审专家库产生的评审专家5人，由采购人派出的采购人代表2人。

3.1评标委员会由采购人代表和评审专家组成，成员人数应当为5人及以上单数，其中评审专家不得少于成员总数的三分之二。

3.2评标委员会成员有下列情形之一的，应当回避：

（1）参加采购活动前3年内,与投标人存在劳动关系,或者担任投标人的董事、监事,或者是投标人的控股股东或实际控制人；

（2）与投标人的法定代表人或者负责人有夫妻、直系血亲、三代以内旁系血亲或者近姻亲关系；

（3）与投标人有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系。

3.3评标委员会负责具体评标事务，并独立履行下列职责：

（1）审查、评价投标文件是否符合招标文件的商务、技术等实质性要求；

（2）要求投标人对投标文件有关事项作出澄清或者说明；

（3）对投标文件进行比较和评价；

（4）确定中标候选人名单，以及根据采购人委托直接确定中标人；

（5）向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评标中发现的违法行为；

（6）法律法规规定的其他职责。

4.澄清

对于投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容，评标委员会应当以书面形式要求投标人作出必要的澄清、说明或者补正。

投标人的澄清、说明或者补正应当采用书面形式，并加盖公章，或者由法定代表人或其授权的代表签字。投标人的澄清、说明或者补正不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容。

4.1评标委员会不接受投标人主动提出的澄清、说明或补正。

4.2评标委员会对投标人提交的澄清、说明或补正有疑问的，可以要求投标人进一步澄清、说明或补正。

5.有下列情形之一的，视为投标人串通投标，其投标无效：

（1）不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制，包括但不限于不同投标人上传的投标文件项目内部识别码一致的情形；

（2）不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；

（3）不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

（4）不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

(5) 不同投标人的投标文件相互混装;

(6) 不同投标人的投标保证金从同一单位或个人的账户转出;

6.有下列情形之一的,属于恶意串通投标,其投标无效,并追究法律责任:

(1) 投标人直接或者间接从采购人或者采购代理机构处获得其他投标人的相关情况并修改其投标文件;

(2) 投标人按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改投标文件;

(3) 投标人之间协商报价、技术方案等投标文件的实质性内容;

(4) 属于同一集团、协会、商会等组织成员的投标人按照该组织要求协同参加政府采购活动;

(5) 投标人之间事先约定由某一特定投标人中标、成交;

(6) 投标人之间商定部分投标人放弃参加政府采购活动或者放弃中标、成交;

(7) 投标人与采购人或者采购代理机构之间、投标人相互之间,为谋求特定投标人中标、成交或者排斥其他投标人的其他串通行为。

7.投标无效的情形

投标人存在下列情况之一的,投标无效:

(1) 未按照招标文件的规定提交投标保证金的;

(2) 投标文件未按招标文件要求签署、盖章的;

(3) 不具备招标文件中规定的资格要求的;

(4) 报价超过招标文件中规定的预算金额或者最高限价的;

(5) 投标文件含有采购人不能接受的附加条件的;

(6) 法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

8.废标的情形

出现下列情形之一的,应予以废标。

(1) 符合专业条件的投标人或者对招标文件作实质响应的投标人不足3家;或参与竞争的核心产品品牌不足3个的;

(2) 出现影响采购公正的违法、违规行为的;

(3) 投标人的报价均超过了采购预算的;

(4) 因重大变故,采购任务取消的;

9.定标

评标委员会按照招标文件确定的评标方法、步骤、标准,对投标文件进行评审。评标结束后,评标委员会根据采购人委托直接确定中标人或者由采购人在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人。

二.落实政府采购政策

1.节约能源、保护环境

采购的产品属于品目清单范围的,将依据国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书,对获得证书的产品实施政府优先采购或强制采购,具体按照本招标文件相关要求执行。

2.促进中小企业发展

2.1采购人在政府采购活动中应当通过加强采购需求管理,落实预留采购份额、价格评审优惠、优先采购等措施,提高中小企业在政府采购中的份额,支持中小企业发展。

2.2《政府采购促进中小企业发展管理办法》所称中小企业,是指在中华人民共和国境内依法设立,依据国务院批准的小微企业划分标准确定的中型企业、小型企业和微型企业,但与大企业的负责人为同一人,或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。符合中小企业划分标准的个体工商户,在政府采购活动中视同中小企业。

2.3在政府采购活动中,投标人提供的货物、工程或者服务符合下列情形的,享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定的中小企业扶持政策:

- (1) 在货物采购项目中，货物由中小企业制造，即货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标；
- (2) 在工程采购项目中，工程由中小企业承建，即工程施工单位为中小企业；
- (3) 在服务采购项目中，服务由中小企业承接，即提供服务的人员为中小企业依照《中华人民共和国劳动合同法》订立劳动合同的从业人员。

在货物采购项目中，投标人提供的货物既有中小企业制造货物，也有大型企业制造货物的，不享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定的中小企业扶持政策。

以联合体形式参加政府采购活动，联合体各方均为中小企业的，联合体视同中小企业。其中，联合体各方均为小微企业的，联合体视同小微企业。

2.4依照《政府采购促进中小企业发展管理办法》《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》和《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》的规定，凡符合要求的小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位，按照以下比例给予相应的价格扣除：

采购包1：

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。 2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。 3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表

采购包2：

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
----	----	------	----	----	------

1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。 2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。 3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表
---	-----------------------	------------------	--------	---	-------------

采购包3:

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。 2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。 3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表

采购包4:

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
----	----	------	----	----	------

1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。 2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。 3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表
---	-----------------------	------------------	--------	---	-------------

采购包5:

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。 2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。 3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表

采购包6:

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
----	----	------	----	----	------

1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。 2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。 3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表
---	-----------------------	------------------	--------	---	-------------

采购包7:

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。 2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。 3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表

采购包8:

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
----	----	------	----	----	------

1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。 2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。 3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表
---	-----------------------	------------------	--------	---	-------------

采购包9:

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。 2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。 3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表

采购包10:

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
----	----	------	----	----	------

1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。 2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。 3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表
---	-----------------------	------------------	--------	---	-------------

采购包11:

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。 2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。 3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表

采购包12:

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
----	----	------	----	----	------

1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。 2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。 3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表
---	-----------------------	------------------	--------	---	-------------

2.5在政府采购活动中，提供货物、工程或者服务符合享受中小企业扶持政策的，投标人应提供《中小企业声明函》；属于监狱企业的，应提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件；属于残疾人福利性单位的，应提供《残疾人福利性单位声明函》。投标人应当按照《中小企业声明函》《残疾人福利性单位声明函》规定格式提供（格式附后，不可修改），未按规定提供的，不得享受相关中小企业扶持政策。

投标人应当对提供材料的真实性负责，若有虚假，将追究其法律责任。

三.评标程序

1.符合性审查

1.1依据招标文件的规定，从投标文件的有效性、完整性和对招标文件的响应程度进行审查，以确定是否满足招标文件的实质性要求。

1.2符合性审查中有任何一项未通过的，审查结果为未通过。投标人未通过符合性审查的，投标无效。

符合性审查表

采购包1:

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
2	投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
3	投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。

4	主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。
5	技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
6	其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

采购包2:

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
2	投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
3	投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
4	主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。
5	技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
6	其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

采购包3:

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
2	投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
3	投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
4	主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。
5	技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
6	其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

采购包4:

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
2	投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
3	投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
4	主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺”，且进行盖章。
5	技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
6	其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

采购包5:

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
2	投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
3	投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
4	主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺”，且进行盖章。
5	技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
6	其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

采购包6:

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
2	投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。

3	投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
4	主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺”，且进行盖章。
5	技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
6	其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

采购包7:

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
2	投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
3	投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
4	主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺”，且进行盖章。
5	技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
6	其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

采购包8:

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
2	投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
3	投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
4	主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺”，且进行盖章。

5	技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
6	其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

采购包9:

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
2	投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
3	投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
4	主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。
5	技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
6	其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

采购包10:

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
2	投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
3	投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
4	主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。
5	技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
6	其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

采购包11:

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
2	投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
3	投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
4	主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。
5	技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
6	其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

采购包12:

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
2	投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
3	投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
4	主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。
5	技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
6	其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

2.投标报价审查

评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。

3.政府采购政策功能落实

对于小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位给予价格扣除。

4.相同品牌审查

采用最低评标价法的采购项目，提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的，以其中通过资格审查、符合性

审查且报价最低的参加评标；报价相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定一个参加评标的投标人，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他投标无效。

使用综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为中标候选人。

多家投标人提供的核心产品品牌相同的，按上述规定处理。

5.详细评审

采购包1:

采购包1:

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分 58.00 分 商务部分 12.00 分 报价得分 30.00 分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观
	技术参数和要求的满足程度	1、投标人须对照技术参数全部内容逐条在《技术偏离表》中列明响应内容及是否偏离等情况，要求提供相关证明资料，须在“备注”栏说明证明资料在《投标文件》的具体位置或页码。 2、对技术参数中的条款，每出现一条负偏离扣 2 分，超过 10条本项不得分，本项总分 20 分。 注：1.投标人须对本招标文件技术要求进行点对点应答，必须根据本招标文件的要求,结合所投产品的实际参数值，进行逐条逐项答复、说明和解释。 2.技术参数中要求提供相关证明材料，如产品彩页或技术白皮书或产品检测报告等，须真实有效，如投标人提供虚假佐证材料将追究法律责任，未提供或不符合要求的，视为不响应技术参数。	20.00	客观
	仓储设施设备及备品库存	内容包括：1.仓库存房面积最高得2分，不提供不得分；2.仓存设备、仓存功能（能根据产品需要）最高得2分，不提供不得分；3.备品库存最高得2分，不提供不得分。（需提供相关证明材料，如仓存租赁合同或房产证等证明材料、仓存设备购置发票及仓存功能证明、备品库存清单等，未提供相关证明材料相应内容不得分）。	6.00	主观

技术评审

供货方案	提供供货方案，方案包括： 1.供货计划方案 最高得 2 分，不提供不得分； 2.供货时间安排措施 最高得 2 分，不提供不得分； 3.供货方式 最高得 2 分，不提供不得分； 4.供货能力 （包括：负责货物交到现场前的运输、装卸）最高得 2 分，不提供不得分； 5.保障供货进度的措施 （包装、运输、防雨、防破损）最高得 2 分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	10.00	客观
运输能力	1、 为保障试剂质量，拥有专业配送车辆且车辆配备温度控制、防震等适合试剂运输。供应商拟配常温运输车辆 2 台，冷藏车辆 1 台，得 1 分，每增加一辆加 1 分，本项最高得 3 分。注：需提供车辆实物图片、自有车辆提供行车证复印件，租赁车辆提供行车证及租赁协议的复印件； 2、 冷藏车辆具有自动温度监控记录功能，采用远程监控技术实施实时温度监测及数据上传，并提供证明材料，满足以上要求得 3 分，证明资料提供不全或功能不具备不得分	6.00	客观

应急预案	<p>供应商针对本项目制定的应急保障方案包括但不限于：1.突发性事件及应急风险管控方案最高得1分，不提供不得分；2.应急处置方案最高得1分，不提供不得分；3.应急供应保障方案最高得1分，不提供不得分；4.应急通讯联络机制最高得1分，不提供不得分；5.应急信息沟通与协调机制最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。</p>	5.00	主观
质量保证措施及承诺	<p>供应商提供的质量保障措施及质保承诺包括但不限于：1.产品货源可追溯保证最高得2分，不提供不得分；2.产品具有良好性能保证最高得2分，不提供不得分；3.质量控制措施最高得1分，不提供不得分；4.产品质量保障方案最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。</p>	6.00	主观

	售后服务	提供包含 1.售后服务计划最高得1分 ，不提供不得分； 2.售后服务措施最高得1分 ，不提供不得分； 3.售后培训最高得1分 ，不提供不得分； 4.售后备品备件的供应保障措施最高得0.5分 ，不提供不得分； 5.售后服务响应时间最高得0.5分 ，不提供不得分； 6.售后服务人员组成等提供相对应方案最高得1分 ，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
商务评审	业绩	近三年完成的同类项目业绩，每个项目得 2分 ，最多得 6分 。（在投标文件中附合同或中标通知书的扫描件，未提供不得分）	6.00	客观
	专业人员配备	供应商应充分理解本项目的采购内容及要求，能提供与本项目相适应拟投入的人员配备情况和计划：包括配送人员数量安排合理性；技术人员专业性强（如医学工程、检验、物流、药学等）；管理机构健全程度等；以上内容齐全且符合本项目特点及实际情况，满足项目实际要求的得 6分 ；每有一处漏项的扣 2分 ，每有一处缺陷的扣 1分 ，扣完为止。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。（需提供相关的人员毕业证书，以及和用人单位签订的劳动合同）	6.00	客观

价格分	价格分	F1 指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×100×价格项评审因素所占的权重 （注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。）最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。	30.00	客观
-----	-----	--	-------	----

价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。

采购包2:

采购包2:

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分 58.00 分 商务部分 12.00 分 报价得分 30.00 分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观

	技术参数和要求的满足程度	<p>1、投标人须对照技术参数全部内容逐条在《技术偏离表》中列明响应内容及是否偏离等情况，要求提供相关证明资料，须在“备注”栏说明证明资料在《投标文件》的具体位置或页码。</p> <p>2、对技术参数中的条款，每出现一条负偏离扣 2 分，超过 10条本项不得分，本项总分 20 分。注：1.投标人须对本招标文件技术要求进行点对点应答，必须根据本招标文件的要求,结合所投产品的实际参数值，进行逐条逐项答复、说明和解释。2.技术参数中要求提供相关证明材料，如产品彩页或技术白皮书或产品检测报告等，须真实有效，如投标人提供虚假佐证材料将追究法律责任，未提供或不符合要求的，视为不响应技术参数。</p>	20.00	客观
	仓储设施设备及备品库存	<p>内容包括：1.仓库存房面积最高得2分，不提供不得分；2.仓存设备、仓存功能（能根据产品需要）最高得2分，不提供不得分；3.备品库存最高得2分，不提供不得分。（需提供相关证明材料，如仓存租赁合同或房产证等证明材料、仓存设备购置发票及仓存功能证明、备品库存清单等，未提供相关证明材料相应内容不得分）。</p>	6.00	主观
	供货方案	<p>提供供货方案，方案包括：1.供货计划方案最高得2分，不提供不得分；2.供货时间安排措施最高得2分，不提供不得分；3.供货方式最高得2分，不提供不得分；4.供货能力（包括：负责货物交到现场前的运输、装卸）最高得2分，不提供不得分；5.保障供货进度的措施（包装、运输、防雨、防破损）最高得2分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。</p>	10.00	客观

技术评审	运输能力	1、为保障试剂质量，拥有专业配送车辆且车辆配备温度控制、防震等适合试剂运输。供应商拟配常温运输车辆2台，冷藏车辆1台，得1分，每增加一辆加1分，本项最高得3分。注：需提供车辆实物图片、自有车辆提供行车证复印件，租赁车辆提供行车证及租赁协议的复印件；2、冷藏车辆具有自动温度监控记录功能，采用远程监控技术实施实时温度监测及数据上传，并提供证明材料，满足以上要求得3分，证明资料提供不全或功能不具备不得分	6.00	客观
	应急预案	供应商针对本项目制定的应急保障方案包括但不限于：1.突发性事件及应急风险管控方案最高得1分，不提供不得分；2.应急处置方案最高得1分，不提供不得分；3.应急供应保障方案最高得1分，不提供不得分；4.应急通讯联络机制最高得1分，不提供不得分；5.应急信息沟通与协调机制最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
	质量保证措施及承诺	供应商提供的质量保障措施及质保承诺包括但不限于：1.产品货源可追溯保证最高得2分，不提供不得分；2.产品具有良好性能保证最高得2分，不提供不得分；3.质量控制措施最高得1分，不提供不得分；4.产品质量保障方案最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	6.00	主观

	售后服务	提供包含 1.售后服务计划最高得1分 ，不提供不得分； 2.售后服务措施最高得1分 ，不提供不得分； 3.售后培训最高得1分 ，不提供不得分； 4.售后备品备件的供应保障措施最高得0.5分 ，不提供不得分； 5.售后服务响应时间最高得0.5分 ，不提供不得分； 6.售后服务人员组成等提供相对应方案最高得1分 ，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
商务评审	业绩	近三年完成的同类项目业绩，每个项目得 2分 ，最多得 6分 。（在投标文件中附合同或中标通知书的扫描件，未提供不得分）	6.00	客观
	专业人员配备	供应商应充分理解本项目的采购内容及要求，能提供与本项目相适应拟投入的人员配备情况和计划：包括配送人员数量安排合理性；技术人员专业性强（如医学工程、检验、物流、药学等）；管理机构健全程度等；以上内容齐全且符合本项目特点及实际情况，满足项目实际要求的得 6分 ；每有一处漏项的扣 2分 ，每有一处缺陷的扣 1分 ，扣完为止。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。（需提供相关的人员毕业证书，以及和用人单位签订的劳动合同）	6.00	客观

价格分	价格分	F1 指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×100×价格项评审因素所占的权重 （注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。）最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。	30.00	客观
-----	-----	--	-------	----

价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。

采购包3:

采购包3:

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分 58.00 分 商务部分 12.00 分 报价得分 30.00 分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观

	技术参数和要求的满足程度	<p>1、投标人须对照技术参数全部内容逐条在《技术偏离表》中列明响应内容及是否偏离等情况，要求提供相关证明资料，须在“备注”栏说明证明资料在《投标文件》的具体位置或页码。</p> <p>2、对技术参数中的条款，每出现一条负偏离扣 2 分，超过 10条本项不得分，本项总分 20 分。注：1.投标人须对本招标文件技术要求进行点对点应答，必须根据本招标文件的要求,结合所投产品的实际参数值，进行逐条逐项答复、说明和解释。2.技术参数中要求提供相关证明材料，如产品彩页或技术白皮书或产品检测报告等，须真实有效，如投标人提供虚假佐证材料将追究法律责任，未提供或不符合要求的，视为不响应技术参数。</p>	20.00	客观
	仓储设施设备及备品库存	<p>内容包括：1.仓库存房面积最高得2分，不提供不得分；2.仓存设备、仓存功能（能根据产品需要）最高得2分，不提供不得分；3.备品库存最高得2分，不提供不得分。（需提供相关证明材料，如仓存租赁合同或房产证等证明材料、仓存设备购置发票及仓存功能证明、备品库存清单等，未提供相关证明材料相应内容不得分）。</p>	6.00	主观
	供货方案	<p>提供供货方案，方案包括：1.供货计划方案最高得2分，不提供不得分；2.供货时间安排措施最高得2分，不提供不得分；3.供货方式最高得2分，不提供不得分；4.供货能力（包括：负责货物交到现场前的运输、装卸）最高得2分，不提供不得分；5.保障供货进度的措施（包装、运输、防雨、防破损）最高得2分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。</p>	10.00	客观

技术评审	运输能力	1、为保障试剂质量，拥有专业配送车辆且车辆配备温度控制、防震等适合试剂运输。供应商拟配常温运输车辆2台，冷藏车辆1台，得1分，每增加一辆加1分，本项最高得3分。注：需提供车辆实物图片、自有车辆提供行车证复印件，租赁车辆提供行车证及租赁协议的复印件；2、冷藏车辆具有自动温度监控记录功能，采用远程监控技术实施实时温度监测及数据上传，并提供证明材料，满足以上要求得3分，证明资料提供不全或功能不具备不得分	6.00	客观
	应急预案	供应商针对本项目制定的应急保障方案包括但不限于：1.突发性事件及应急风险管控方案最高得1分，不提供不得分；2.应急处置方案最高得1分，不提供不得分；3.应急供应保障方案最高得1分，不提供不得分；4.应急通讯联络机制最高得1分，不提供不得分；5.应急信息沟通与协调机制最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
	质量保证措施及承诺	供应商提供的质量保障措施及质保承诺包括但不限于：1.产品货源可追溯保证最高得2分，不提供不得分；2.产品具有良好性能保证最高得2分，不提供不得分；3.质量控制措施最高得1分，不提供不得分；4.产品质量保障方案最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	6.00	主观

	售后服务	提供包含 1.售后服务计划最高得1分 ，不提供不得分； 2.售后服务措施最高得1分 ，不提供不得分； 3.售后培训最高得1分 ，不提供不得分； 4.售后备品备件的供应保障措施最高得0.5分 不提供不得分； 5.售后服务响应时间最高得0.5分 ，不提供不得分； 6.售后服务人员组成等提供相对应方案最高得1分 ，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
商务评审	业绩	近三年完成的同类项目业绩，每个项目得 2分 ，最多得 6分 。（在投标文件中附合同或中标通知书的扫描件，未提供不得分）	6.00	客观
	专业人员配备	供应商应充分理解本项目的采购内容及要求，能提供与本项目相适应拟投入的人员配备情况和计划：包括配送人员数量安排合理性；技术人员专业性强（如医学工程、检验、物流、药学等）；管理机构健全程度等；以上内容齐全且符合本项目特点及实际情况，满足项目实际要求的得 6分 ；每有一处漏项的扣 2分 ，每有一处缺陷的扣 1分 ，扣完为止。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。（需提供相关的人员毕业证书，以及和用人单位签订的劳动合同）	6.00	客观

价格分	价格分	F1 指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×100×价格项评审因素所占的权重 （注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。）最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。	30.00	客观
-----	-----	--	-------	----

价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。

采购包4:

采购包4:

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分 58.00 分 商务部分 12.00 分 报价得分 30.00 分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观

	技术参数和要求的满足程度	<p>1、投标人须对照技术参数全部内容逐条在《技术偏离表》中列明响应内容及是否偏离等情况，要求提供相关证明资料，须在“备注”栏说明证明资料在《投标文件》的具体位置或页码。</p> <p>2、对技术参数中的条款，每出现一条负偏离扣 2 分，超过 5 条本项不得分，本项总分 10 分。注：1.投标人须对本招标文件技术要求进行点对点应答，必须根据本招标文件的要求,结合所投产品的实际参数值，进行逐条逐项答复、说明和解释。2.技术参数中要求提供相关证明材料，如产品彩页或技术白皮书或产品检测报告等，须真实有效，如投标人提供虚假佐证材料将追究法律责任，未提供或不符合要求的，视为不响应技术参数。</p>	10.00	客观
	仓储设施设备及备品库存	<p>内容包括：1.仓库存房面积最高得2分，不提供不得分；2.仓存设备、仓存功能（能根据产品需要）最高得2分，不提供不得分；3.备品库存最高得2分，不提供不得分（需提供相关证明材料，如仓存租赁合同或房产证等证明材料、仓存设备购置发票及仓存功能证明、备品库存清单等，未提供相关证明材料相应内容不得分）。</p>	6.00	主观
	供货方案	<p>提供供货方案，方案包括：1.供货计划方案最高得2分，不提供不得分；2.供货时间安排措施最高得2分，不提供不得分；3.供货方式最高得2分，不提供不得分；4.供货能力（包括：负责货物交到现场前的运输、装卸）最高得2分，不提供不得分；5.保障供货进度的措施（包装、运输、防雨、防破损）最高得2分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。</p>	10.00	主观

技术评审	运输能力	1、为保障试剂质量，拥有专业配送车辆且车辆配备温度控制、防震等适合试剂运输。供应商拟配常温运输车辆2台，冷藏车辆1台，得2分，每增加一辆加1分，本项最高得5分。注：需提供车辆实物图片、自有车辆提供行车证复印件，租赁车辆提供行车证及租赁协议的复印件；2、冷藏车辆具有自动温度监控记录功能，采用远程监控技术实施实时温度监测及数据上传，并提供证明材料，满足以上要求得5分，证明资料提供不全或功能不具备不得分。	10.00	主观
	应急预案	供应商针对本项目制定的应急保障方案包括但不限于：1.突发性事件及应急风险管控方案最高得1分，不提供不得分；2.应急处置方案最高得1分，不提供不得分；3.应急供应保障方案最高得1分，不提供不得分；4.应急通讯联络机制最高得1分，不提供不得分；5.应急信息沟通与协调机制最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
	质量保证措施及承诺	供应商提供的质量保障措施及质保承诺包括但不限于：1.产品货源可追溯保证最高得2分，不提供不得分；2.产品具有良好性能保证最高得2分，不提供不得分；3.质量控制措施最高得1分，不提供不得分；4.产品质量保障方案最高得2分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	7.00	主观

	售后服务	提供包含 1.售后服务计划最高得2分 ，不提供不得分； 2.售后服务措施最高得2分 ，不提供不得分； 3.售后培训最高得2分 ，不提供不得分； 4.售后备品备件的供应保障措施最高得2分 ，不提供不得分； 5.售后服务响应时间最高得1分 ，不提供不得分； 6.售后服务人员组成等提供相对应方案最高得1分 ，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	10.00	主观
商务评审	业绩	近三年完成的同类项目业绩，每个项目得 2分 ，最多得 6分 。（在投标文件中附合同或中标通知书的扫描件，未提供不得分）。	6.00	客观
	专业人员配备	供应商应充分理解本项目的采购内容及要求，能提供与本项目相适应拟投入的人员配备情况和计划：包括配送人员数量安排合理性；技术人员专业性强（如医学工程、检验、物流、药学等）；管理机构健全程度等；以上内容齐全且符合本项目特点及实际情况，满足项目实际要求的得 6分 ；每有一处漏项的扣 2分 ，每有一处缺陷的扣 1分 ，扣完为止。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。（需提供相关的人员毕业证书，以及和用人单位签订的劳动合同）。	6.00	客观

价格分	价格分	F1 指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×100×价格项评审因素所占的权重 （注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。）最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。	30.00	客观
-----	-----	--	-------	----

价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。

采购包5:

采购包5:

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分 58.00 分 商务部分 12.00 分 报价得分 30.00 分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观

	技术参数和要求的满足程度	<p>1、投标人须对照技术参数全部内容逐条在《技术偏离表》中列明响应内容及是否偏离等情况，要求提供相关证明资料，须在“备注”栏说明证明资料在《投标文件》的具体位置或页码。</p> <p>2、对技术参数中的条款，每出现一条负偏离扣 2 分，超过 10条本项不得分，本项总分 20 分。注：1.投标人须对本招标文件技术要求进行点对点应答，必须根据本招标文件的要求,结合所投产品的实际参数值，进行逐条逐项答复、说明和解释。2.技术参数中要求提供相关证明材料，如产品彩页或技术白皮书或产品检测报告等，须真实有效，如投标人提供虚假佐证材料将追究法律责任，未提供或不符合要求的，视为不响应技术参数。</p>	20.00	客观
	仓储设施设备及备品库存	<p>内容包括：1.仓库存房面积最高得2分，不提供不得分；2.仓存设备、仓存功能（能根据产品需要）最高得2分，不提供不得分；3.备品库存最高得2分，不提供不得分。（需提供相关证明材料，如仓存租赁合同或房产证等证明材料、仓存设备购置发票及仓存功能证明、备品库存清单等，未提供相关证明材料相应内容不得分）。</p>	6.00	主观
	供货方案	<p>提供供货方案，方案包括：1.供货计划方案最高得2分，不提供得0分；2.供货时间安排措施最高得2分，不提供不得分；3.供货方式最高得2分，不提供不得分；4.供货能力（包括：负责货物交到现场前的运输、装卸）最高得2分，不提供不得分；5.保障供货进度的措施（包装、运输、防雨、防破损）最高得2分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。</p>	10.00	客观

技术评审	运输能力	1、为保障试剂质量，拥有专业配送车辆且车辆配备温度控制、防震等适合试剂运输。供应商拟配常温运输车辆2台，冷藏车辆1台，得1分，每增加一辆加1分，本项最高得3分。注：需提供车辆实物图片、自有车辆提供行车证复印件，租赁车辆提供行车证及租赁协议的复印件；2、冷藏车辆具有自动温度监控记录功能，采用远程监控技术实施实时温度监测及数据上传，并提供证明材料，满足以上要求得3分，证明资料提供不全或功能不具备不得分	6.00	客观
	应急预案	供应商针对本项目制定的应急保障方案包括但不限于：1.突发性事件及应急风险管控方案最高得1分，不提供不得分；2.应急处置方案最高得1分，不提供不得分；3.应急供应保障方案最高得1分，不提供不得分；4.应急通讯联络机制最高得1分，不提供不得分；5.应急信息沟通与协调机制最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
	质量保证措施及承诺	供应商提供的质量保障措施及质保承诺包括但不限于：1.产品货源可追溯保证最高得2分，不提供不得分；2.产品具有良好性能保证最高得2分，不提供不得分；3.质量控制措施最高得1分，不提供不得分；4.产品质量保障方案最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	6.00	主观

	售后服务	提供包含 1.售后服务计划最高得1分 ，不提供不得分； 2.售后服务措施最高得1分 ，不提供不得分； 3.售后培训最高得1分 ，不提供不得分； 4.售后备品备件的供应保障措施最高得0.5分 ，不提供不得分； 5.售后服务响应时间最高得0.5分 ，不提供不得分； 6.售后服务人员组成等提供相对应方案最高得1分 ，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
商务评审	业绩	近三年完成的同类项目业绩，每个项目得 2分 ，最多得 6分 。（在投标文件中附合同或中标通知书的扫描件，未提供不得分）	6.00	客观
	专业人员配备	供应商应充分理解本项目的采购内容及要求，能提供与本项目相适应拟投入的人员配备情况和计划：包括配送人员数量安排合理性；技术人员专业性强（如医学工程、检验、物流、药学等）；管理机构健全程度等；以上内容齐全且符合本项目特点及实际情况，满足项目实际要求的得 6分 ；每有一处漏项的扣 2分 ，每有一处缺陷的扣 1分 ，扣完为止。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。（需提供相关的人员毕业证书，以及和用人单位签订的劳动合同）	6.00	客观

价格分	价格分	F1 指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×100×价格项评审因素所占的权重 （注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。）最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。	30.00	客观
-----	-----	--	-------	----

价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。

采购包6:

采购包6:

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分 58.00 分 商务部分 12.00 分 报价得分 30.00 分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观

	技术参数和要求的满足程度	<p>1、投标人须对照技术参数全部内容逐条在《技术偏离表》中列明响应内容及是否偏离等情况，要求提供相关证明资料，须在“备注”栏说明证明资料在《投标文件》的具体位置或页码。</p> <p>2、对技术参数中的条款，每出现一条负偏离扣 2 分，超过 10条本项不得分，本项总分 20 分。注：1.投标人须对本招标文件技术要求进行点对点应答，必须根据本招标文件的要求,结合所投产品的实际参数值，进行逐条逐项答复、说明和解释。2.技术参数中要求提供相关证明材料，如产品彩页或技术白皮书或产品检测报告等，须真实有效，如投标人提供虚假佐证材料将追究法律责任，未提供或不符合要求的，视为不响应技术参数。</p>	20.00	客观
	仓储设施设备及备品库存	<p>内容包括：1.仓库存房面积最高得2分，不提供不得分；2.仓存设备、仓存功能（能根据产品需要）最高得2分，不提供不得分；3.备品库存最高得2分，不提供不得分。（需提供相关证明材料，如仓存租赁合同或房产证等证明材料、仓存设备购置发票及仓存功能证明、备品库存清单等，未提供相关证明材料相应内容不得分）。</p>	6.00	主观
	供货方案	<p>提供供货方案，方案包括：1.供货计划方案最高得2分，不提供不得分；2.供货时间安排措施最高得2分，不提供不得分；3.供货方式最高得2分，不提供不得分；4.供货能力（包括：负责货物交到现场前的运输、装卸）最高得2分，不提供不得分；5.保障供货进度的措施（包装、运输、防雨、防破损）最高得2分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。</p>	10.00	客观

技术评审	运输能力	1、为保障试剂质量，拥有专业配送车辆且车辆配备温度控制、防震等适合试剂运输。供应商拟配常温运输车辆2台，冷藏车辆1台，得1分，每增加一辆加1分，本项最高得3分。注：需提供车辆实物图片、自有车辆提供行车证复印件，租赁车辆提供行车证及租赁协议的复印件；2、冷藏车辆具有自动温度监控记录功能，采用远程监控技术实施实时温度监测及数据上传，并提供证明材料，满足以上要求得3分，证明资料提供不全或功能不具备不得分	6.00	客观
	应急预案	供应商针对本项目制定的应急保障方案包括但不限于：1.突发性事件及应急风险管控方案最高得1分，不提供不得分；2.应急处置方案最高得1分，不提供不得分；3.应急供应保障方案最高得1分，不提供不得分；4.应急通讯联络机制最高得1分，不提供不得分；5.应急信息沟通与协调机制最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
	质量保证措施及承诺	供应商提供的质量保障措施及质保承诺包括但不限于：1.产品货源可追溯保证最高得2分，不提供不得分；2.产品具有良好性能保证最高得2分，不提供不得分；3.质量控制措施最高得1分，不提供不得分；4.产品质量保障方案最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	6.00	主观

	售后服务	提供包含 1.售后服务计划最高得1分 ，不提供不得分； 2.售后服务措施最高得1分 ，不提供不得分； 3.售后培训最高得1分 ，不提供不得分； 4.售后备品备件的供应保障措施最高得0.5分 ，不提供不得分； 5.售后服务响应时间最高得0.5分 ，不提供不得分； 6.售后服务人员组成等提供相对应方案最高得1分 ，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
商务评审	业绩	近三年完成的同类项目业绩，每个项目得 2分 ，最多得 6分 。（在投标文件中附合同或中标通知书的扫描件，未提供不得分）	6.00	客观
	专业人员配备	供应商应充分理解本项目的采购内容及要求，能提供与本项目相适应拟投入的人员配备情况和计划：包括配送人员数量安排合理性；技术人员专业性强（如医学工程、检验、物流、药学等）；管理机构健全程度等；以上内容齐全且符合本项目特点及实际情况，满足项目实际要求的得 6分 ；每有一处漏项的扣 2分 ，每有一处缺陷的扣 1分 ，扣完为止。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。（需提供相关的人员毕业证书，以及和用人单位签订的劳动合同）	6.00	客观

价格分	价格分	F1 指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×100×价格项评审因素所占的权重 （注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。）最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。	30.00	客观
-----	-----	--	-------	----

价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。

采购包7:

采购包7:

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分 58.00 分 商务部分 12.00 分 报价得分 30.00 分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观

	技术参数和要求的满足程度	<p>1、投标人须对照技术参数全部内容逐条在《技术偏离表》中列明响应内容及是否偏离等情况，要求提供相关证明资料，须在“备注”栏说明证明资料在《投标文件》的具体位置或页码。</p> <p>2、对技术参数中的条款，每出现一条负偏离扣 2 分，超过 10条本项不得分，本项总分 20 分。注：1.投标人须对本招标文件技术要求进行点对点应答，必须根据本招标文件的要求,结合所投产品的实际参数值，进行逐条逐项答复、说明和解释。2.技术参数中要求提供相关证明材料，如产品彩页或技术白皮书或产品检测报告等，须真实有效，如投标人提供虚假佐证材料将追究法律责任，未提供或不符合要求的，视为不响应技术参数。</p>	20.00	客观
	仓储设施设备及备品库存	<p>内容包括：1.仓库存房面积最高得2分，不提供不得分；2.仓存设备、仓存功能（能根据产品需要）最高得2分，不提供不得分；3.备品库存最高得2分，不提供不得分。（需提供相关证明材料，如仓存租赁合同或房产证等证明材料、仓存设备购置发票及仓存功能证明、备品库存清单等，未提供相关证明材料相应内容不得分）。</p>	6.00	主观
	供货方案	<p>提供供货方案，方案包括：1.供货计划方案最高得2分，不提供不得分；2.供货时间安排措施最高得2分，不提供不得分；3.供货方式最高得2分，不提供不得分；4.供货能力（包括：负责货物交到现场前的运输、装卸）最高得2分，不提供不得分；5.保障供货进度的措施（包装、运输、防雨、防破损）最高得2分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。</p>	10.00	客观

技术评审	运输能力	1、为保障试剂质量，拥有专业配送车辆且车辆配备温度控制、防震等适合试剂运输。供应商拟配常温运输车辆2台，冷藏车辆1台，得1分，每增加一辆加1分，本项最高得3分。注：需提供车辆实物图片、自有车辆提供行车证复印件，租赁车辆提供行车证及租赁协议的复印件；2、冷藏车辆具有自动温度监控记录功能，采用远程监控技术实施实时温度监测及数据上传，并提供证明材料，满足以上要求得3分，证明资料提供不全或功能不具备不得分	6.00	客观
	应急预案	供应商针对本项目制定的应急保障方案包括但不限于：1.突发性事件及应急风险管控方案最高得1分，不提供不得分；2.应急处置方案最高得1分，不提供不得分；3.应急供应保障方案最高得1分，不提供不得分；4.应急通讯联络机制最高得1分，不提供不得分；5.应急信息沟通与协调机制最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
	质量保证措施及承诺	供应商提供的质量保障措施及质保承诺包括但不限于：1.产品货源可追溯保证最高得2分，不提供不得分；2.产品具有良好性能保证最高得2分，不提供不得分；3.质量控制措施最高得1分，不提供不得分；4.产品质量保障方案最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	6.00	主观

	售后服务	提供包含 1.售后服务计划最高得1分 ，不提供不得分； 2.售后服务措施最高得1分 ，不提供不得分； 3.售后培训最高得1分 ，不提供不得分； 4.售后备品备件的供应保障措施最高得0.5分 ，不提供不得分； 5.售后服务响应时间最高得0.5分 ，不提供不得分； 6.售后服务人员组成等提供相对应方案最高得1分 ，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
商务评审	业绩	近三年完成的同类项目业绩，每个项目得 2分 ，最多得 6分 。（在投标文件中附合同或中标通知书的扫描件，未提供不得分）	6.00	客观
	专业人员配备	供应商应充分理解本项目的采购内容及要求，能提供与本项目相适应拟投入的人员配备情况和计划：包括配送人员数量安排合理性；技术人员专业性强（如医学工程、检验、物流、药学等）；管理机构健全程度等；以上内容齐全且符合本项目特点及实际情况，满足项目实际要求的得 6分 ；每有一处漏项的扣 2分 ，每有一处缺陷的扣 1分 ，扣完为止。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。（需提供相关的人员毕业证书，以及和用人单位签订的劳动合同）	6.00	客观

价格分	价格分	F1 指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×100×价格项评审因素所占的权重 （注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。）最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。	30.00	客观
-----	-----	--	-------	----

价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。

采购包8:

采购包8:

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分 58.00 分 商务部分 12.00 分 报价得分 30.00 分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观

	技术参数和要求的满足程度	<p>1、投标人须对照技术参数全部内容逐条在《技术偏离表》中列明响应内容及是否偏离等情况，要求提供相关证明资料，须在“备注”栏说明证明资料在《投标文件》的具体位置或页码。</p> <p>2、对技术参数中的条款，每出现一条负偏离扣 2 分，超过 10条本项不得分，本项总分 20 分。注：1.投标人须对本招标文件技术要求进行点对点应答，必须根据本招标文件的要求,结合所投产品的实际参数值，进行逐条逐项答复、说明和解释。2.技术参数中要求提供相关证明材料，如产品彩页或技术白皮书或产品检测报告等，须真实有效，如投标人提供虚假佐证材料将追究法律责任，未提供或不符合要求的，视为不响应技术参数。</p>	20.00	客观
	仓储设施设备及备品库存	<p>内容包括：1.仓库存房面积最高得2分，不提供不得分；2.仓存设备、仓存功能（能根据产品需要）最高得2分，不提供不得分；3.备品库存最高得2分，不提供不得分。（需提供相关证明材料，如仓存租赁合同或房产证等证明材料、仓存设备购置发票及仓存功能证明、备品库存清单等，未提供相关证明材料相应内容不得分）。</p>	6.00	主观
	供货方案	<p>提供供货方案，方案包括：1.供货计划方案最高得2分，不提供不得分；2.供货时间安排措施最高得2分，不提供不得分；3.供货方式最高得2分，不提供不得分；4.供货能力（包括：负责货物交到现场前的运输、装卸）最高得2分，不提供不得分；5.保障供货进度的措施（包装、运输、防雨、防破损）最高得2分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。</p>	10.00	客观

技术评审	运输能力	1、为保障试剂质量，拥有专业配送车辆且车辆配备温度控制、防震等适合试剂运输。供应商拟配常温运输车辆2台，冷藏车辆1台，得1分，每增加一辆加1分，本项最高得3分。注：需提供车辆实物图片、自有车辆提供行车证复印件，租赁车辆提供行车证及租赁协议的复印件；2、冷藏车辆具有自动温度监控记录功能，采用远程监控技术实施实时温度监测及数据上传，并提供证明材料，满足以上要求得3分，证明资料提供不全或功能不具备不得分	6.00	客观
	应急预案	供应商针对本项目制定的应急保障方案包括但不限于：1.突发性事件及应急风险管控方案最高得1分，不提供不得分；2.应急处置方案最高得1分，不提供不得分；3.应急供应保障方案最高得1分，不提供不得分；4.应急通讯联络机制最高得1分，不提供不得分；5.应急信息沟通与协调机制最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
	质量保证措施及承诺	供应商提供的质量保障措施及质保承诺包括但不限于：1.产品货源可追溯保证最高得2分，不提供不得分；2.产品具有良好性能保证最高得2分，不提供不得分；3.质量控制措施最高得1分，不提供不得分；4.产品质量保障方案最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	6.00	主观

	售后服务	提供包含 1.售后服务计划最高得1分 ，不提供不得分； 2.售后服务措施最高得1分 ，不提供不得分； 3.售后培训最高得1分 ，不提供不得分； 4.售后备品备件的供应保障措施最高得0.5分 ，不提供不得分； 5.售后服务响应时间最高得0.5分 ，不提供不得分； 6.售后服务人员组成等提供相对应方案最高得1分 ，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
商务评审	业绩	近三年完成的同类项目业绩，每个项目得 2分 ，最多得 6分 。（在投标文件中附合同或中标通知书的扫描件，未提供不得分）	6.00	客观
	专业人员配备	供应商应充分理解本项目的采购内容及要求，能提供与本项目相适应拟投入的人员配备情况和计划；包括配送人员数量安排合理性；技术人员专业性强（如医学工程、检验、物流、药学等）；管理机构健全程度等；以上内容齐全且符合本项目特点及实际情况，满足项目实际要求的得 6分 ；每有一处漏项的扣 2分 ，每有一处缺陷的扣 1分 ，扣完为止。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。（需提供相关的人员毕业证书，以及和用人单位签订的劳动合同）	6.00	客观

价格分	价格分	F1 指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×100×价格项评审因素所占的权重 （注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。）最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。	30.00	客观
-----	-----	--	-------	----

价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。

采购包9:

采购包9:

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分 60.00 分 商务部分 10.00 分 报价得分 30.00 分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观

	技术参数和要求的满足程度	<p>1、投标人须对照技术参数全部内容逐条在《技术偏离表》中列明响应内容及是否偏离等情况，要求提供相关证明资料，须在“备注”栏说明证明资料在《投标文件》的具体位置或页码。</p> <p>2、对技术参数中的条款，每出现一条负偏离扣 2 分，超过 10条本项不得分，本项总分 20 分。注：1.投标人须对本招标文件技术要求进行点对点应答，必须根据本招标文件的要求,结合所投产品的实际参数值，进行逐条逐项答复、说明和解释。</p> <p>2.技术参数中要求提供相关证明材料，如产品彩页或技术白皮书或产品检测报告等，须真实有效，如投标人提供虚假佐证材料将追究法律责任，未提供或不符合要求的，视为不响应技术参数。</p>	20.00	客观

仓储能力	<p>1、供应商应配备满足招标文件要求的常温及冷藏(含冷冻)仓储库房。根据常温库房仓储面积进行打分，仓储面积$\geq 3000\text{m}^2$的得3分，1500-3000（不含）m^2的得2分，$< 1500\text{m}^2$的得1分，无此项内容不得分；根据冷藏（含冷冻）库房容积进行打分，冷库容积$\geq 300\text{m}^3$的得2分，$< 300\text{m}^3$（不含）的得1分，无此项内容不得分。本项共计5分。（注：自有库房提供相应的土地使用权证或房产证复印件，租赁的提供租赁合同及产权证明资料复印件，不提供不得分）。2、常温及冷藏(含冷冻)仓储库房具备现代化仓储管理系统、视频监控系统，能实时监控试剂的出入库、有效期等信息；仓储日常管理方案合理、库房管理制度全面；能够对试剂进行科学合理分类，方便查找和配送，完全符合项目要求且内容详细、严谨、合理得5分，每有一处漏项的扣2分，每有一处缺陷的扣1分，扣完为止。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。</p>	10.00	主观
------	---	-------	----

技术评审	供货方案	提供供货方案，方案包括： 1. 供货计划方案最高得 2 分，不提供不得分； 2. 供货时间安排措施最高得 2 分，不提供不得分； 3. 供货方式最高得 2 分，不提供不得分； 4. 供货能力（包括：负责货物交到现场前的运输、装卸）最高得 2 分，不提供不得分； 5. 保障供货进度的措施（包装、运输、防雨、防破损）最高得 1 分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	9.00	主观
	运输能力	1 、为保障试剂质量，拥有专业配送车辆且车辆配备温度控制、防震等适合试剂运输。供应商拟配常温运输车辆 2 台，冷藏车辆 1 台，得 1 分，每增加一辆加 1 分，本项最高得 3 分。注：需提供车辆实物图片、自有车辆提供行车证复印件，租赁车辆提供行车证及租赁协议的复印件； 2 、冷藏车辆具有自动温度监控记录功能，采用远程监控技术实施实时温度监测及数据上传，并提供证明材料，满足以上要求得 3 分，证明资料提供不全或功能不具备不得分。	6.00	客观

应急预案	<p>供应商针对本项目制定的应急保障方案包括但不限于：1.突发性事件及应急风险管控方案最高得1分，不提供不得分；2.应急处置方案最高得1分，不提供不得分；3.应急供应保障方案最高得1分，不提供不得分；4.应急通讯联络机制最高得1分，不提供不得分；5.应急信息沟通与协调机制最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。</p>	5.00	主观
质量保证措施及承诺	<p>供应商提供的质量保障措施及质保承诺包括但不限于：1.产品货源可追溯保证最高得2分，不提供不得分；2.产品具有良好性能保证最高得1分，不提供不得分；3.质量控制措施最高得1分，不提供不得分；4.产品质量保障方案最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。</p>	5.00	主观

	售后服务	提供包含 1.售后服务计划最高得1分 ，不提供不得分； 2.售后服务措施最高得1分 ，不提供不得分； 3.售后培训最高得1分 ，不提供不得分； 4.售后备品备件的供应保障措施最高得1分 ，不提供不得分； 5.售后服务响应时间最高得0.5分 ，不提供不得分； 6.售后服务人员组成等提供相对应方案最高得0.5分 ，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
商务评审	业绩	近三年完成的同类项目业绩，每个项目得 1分 ，最多得 4分 。（在投标文件中附合同或中标通知书的扫描件，未提供不得分）	4.00	客观
	专业人员配备	供应商应充分理解本项目的采购内容及要求，能提供与本项目相适应拟投入的人员配备情况和计划：包括配送人员数量安排合理性；技术人员专业性强（如医学工程、检验、物流、药学等）；管理机构健全程度等；以上内容齐全且符合本项目特点及实际情况，满足项目实际要求的得 6分 ；每有一处缺陷的扣 1分 ，扣完为止。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。（需提供相关的人员毕业证书，以及和用人单位签订的劳动合同）	6.00	客观

价格分	价格分	F1 指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×100×价格项评审因素所占的权重 （注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。）最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。	30.00	客观
-----	-----	--	-------	----

价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。

采购包10:

采购包10:

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分 58.00 分 商务部分 12.00 分 报价得分 30.00 分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观

	技术参数和要求的满足程度	<p>1、投标人须对照技术参数全部内容逐条在《技术偏离表》中列明响应内容及是否偏离等情况，要求提供相关证明资料，须在“备注”栏说明证明资料在《投标文件》的具体位置或页码。</p> <p>2、对技术参数中的条款，每出现一条负偏离扣 2 分，超过 10条本项不得分，本项总分 20 分。注：1.投标人须对本招标文件技术要求进行点对点应答，必须根据本招标文件的要求,结合所投产品的实际参数值，进行逐条逐项答复、说明和解释。2.技术参数中要求提供相关证明材料，如产品彩页或技术白皮书或产品检测报告等，须真实有效，如投标人提供虚假佐证材料将追究法律责任，未提供或不符合要求的，视为不响应技术参数。</p>	20.00	客观
	仓储设施设备及备品库存	<p>内容包括：1.仓库存房面积最高得2分，不提供不得分；2.仓存设备、仓存功能（能根据产品需要）最高得2分，不提供不得分；3.备品库存最高得2分，不提供不得分。（需提供相关证明材料，如仓存租赁合同或房产证等证明材料、仓存设备购置发票及仓存功能证明、备品库存清单等，未提供相关证明材料相应内容不得分）。</p>	6.00	主观
	供货方案	<p>提供供货方案，方案包括：1.供货计划方案最高得2分，不提供不得分；2.供货时间安排措施最高得2分，不提供不得分；3.供货方式最高得2分，不提供不得分；4.供货能力（包括：负责货物交到现场前的运输、装卸）最高得2分，不提供不得分；5.保障供货进度的措施（包装、运输、防雨、防破损）最高得2分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。</p>	10.00	客观

技术评审	运输能力	1、为保障试剂质量，拥有专业配送车辆且车辆配备温度控制、防震等适合试剂运输。供应商拟配常温运输车辆2台，冷藏车辆1台，得1分，每增加一辆加1分，本项最高得3分。注：需提供车辆实物图片、自有车辆提供行车证复印件，租赁车辆提供行车证及租赁协议的复印件；2、冷藏车辆具有自动温度监控记录功能，采用远程监控技术实施实时温度监测及数据上传，并提供证明材料，满足以上要求得3分，证明资料提供不全或功能不具备不得分	6.00	客观
	应急预案	供应商针对本项目制定的应急保障方案包括但不限于：1.突发性事件及应急风险管控方案最高得1分，不提供不得分；2.应急处置方案最高得1分，不提供不得分；3.应急供应保障方案最高得1分，不提供不得分；4.应急通讯联络机制最高得1分，不提供不得分；5.应急信息沟通与协调机制最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
	质量保证措施及承诺	供应商提供的质量保障措施及质保承诺包括但不限于：1.产品货源可追溯保证最高得2分，不提供不得分；2.产品具有良好性能保证最高得2分，不提供不得分；3.质量控制措施最高得1分，不提供不得分；4.产品质量保障方案最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	6.00	主观

	售后服务	提供包含 1.售后服务计划最高得1分 ，不提供不得分； 2.售后服务措施最高得1分 ，不提供不得分； 3.售后培训最高得1分 ，不提供不得分； 4.售后备品备件的供应保障措施最高得0.5分 ，不提供不得分； 5.售后服务响应时间最高得0.5分 ，不提供不得分； 6.售后服务人员组成等提供相对应方案最高得1分 ，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
商务评审	业绩	近三年完成的同类项目业绩，每个项目得 2分 ，最多得 6分 。（在投标文件中附合同或中标通知书的扫描件，未提供不得分）	6.00	客观
	专业人员配备	供应商应充分理解本项目的采购内容及要求，能提供与本项目相适应拟投入的人员配备情况和计划：包括配送人员数量安排合理性；技术人员专业性强（如医学工程、检验、物流、药学等）；管理机构健全程度等；以上内容齐全且符合本项目特点及实际情况，满足项目实际要求的得 6分 ；每有一处漏项的扣 2分 ，每有一处缺陷的扣 1分 ，扣完为止。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。（需提供相关的人员毕业证书，以及和用人单位签订的劳动合同）	6.00	客观

价格分	价格分	F1 指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×100×价格项评审因素所占的权重 （注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。）最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。	30.00	客观
-----	-----	--	-------	----

价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。

采购包11:

采购包11:

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分 58.00 分 商务部分 12.00 分 报价得分 30.00 分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观

	技术参数和要求的满足程度	<p>1、投标人须对照技术参数全部内容逐条在《技术偏离表》中列明响应内容及是否偏离等情况，要求提供相关证明资料，须在“备注”栏说明证明资料在《投标文件》的具体位置或页码。</p> <p>2、对技术参数中的条款，每出现一条负偏离扣 2 分，超过 10条本项不得分，本项总分 20 分。注：1.投标人须对本招标文件技术要求进行点对点应答，必须根据本招标文件的要求,结合所投产品的实际参数值，进行逐条逐项答复、说明和解释。2.技术参数中要求提供相关证明材料，如产品彩页或技术白皮书或产品检测报告等，须真实有效，如投标人提供虚假佐证材料将追究法律责任，未提供或不符合要求的，视为不响应技术参数。</p>	20.00	客观
	仓储设施设备及备品库存	<p>内容包括：1.仓库存房面积最高得2分，不提供不得分；2.仓存设备、仓存功能（能根据产品需要）最高得2分，不提供不得分；3.备品库存最高得2分，不提供不得分。（需提供相关证明材料，如仓存租赁合同或房产证等证明材料、仓存设备购置发票及仓存功能证明、备品库存清单等，未提供相关证明材料相应内容不得分）。</p>	6.00	主观
	供货方案	<p>提供供货方案，方案包括：1.供货计划方案最高得2分，不提供不得分；2.供货时间安排措施最高得2分，不提供不得分；3.供货方式最高得2分，不提供不得分；4.供货能力（包括：负责货物交到现场前的运输、装卸）最高得2分，不提供不得分；5.保障供货进度的措施（包装、运输、防雨、防破损）最高得2分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。</p>	10.00	客观

技术评审	运输能力	1、为保障试剂质量，拥有专业配送车辆且车辆配备温度控制、防震等适合试剂运输。供应商拟配常温运输车辆2台，冷藏车辆1台，得1分，每增加一辆加1分，本项最高得3分。注：需提供车辆实物图片、自有车辆提供行车证复印件，租赁车辆提供行车证及租赁协议的复印件；2、冷藏车辆具有自动温度监控记录功能，采用远程监控技术实施实时温度监测及数据上传，并提供证明材料，满足以上要求得3分，证明资料提供不全或功能不具备不得分	6.00	客观
	应急预案	供应商针对本项目制定的应急保障方案包括但不限于：1.突发性事件及应急风险管控方案最高得1分，不提供不得分；2.应急处置方案最高得1分，不提供不得分；3.应急供应保障方案最高得1分，不提供不得分；4.应急通讯联络机制最高得1分，不提供不得分；5.应急信息沟通与协调机制最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
	质量保证措施及承诺	供应商提供的质量保障措施及质保承诺包括但不限于：产品货源可追溯保证最高得2分，不提供得0分；产品具有良好性能保证最高得2分，不提供得0分；质量控制措施最高得1分，不提供得0分；产品质量保障方案最高得1分，不提供得0分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	6.00	主观

	售后服务	提供包含1.售后服务计划最高得1分，不提供得0分；2.售后服务措施最高得1分，不提供得0分；3.售后培训最高得1分，不提供得0分；4.售后备品备件的供应保障措施最高得0.5分，不提供得0分；5.售后服务响应时间最高得0.5分，不提供得0分；6.售后服务人员组成等提供相对应方案最高得1分，不提供得0分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
商务评审	业绩	近三年完成的同类项目业绩，每个项目得2分，最多得6分。（在投标文件中附合同或中标通知书的扫描件，未提供不得分）	6.00	客观
	专业人员配备	供应商应充分理解本项目的采购内容及要求，能提供与本项目相适应拟投入的人员配备情况和计划：包括配送人员数量安排合理性；技术人员专业性强（如医学工程、检验、物流、药学等）；管理机构健全程度等；以上内容齐全且符合本项目特点及实际情况，满足项目实际要求的得6分；每有一处漏项的扣2分，每有一处缺陷的扣1分，扣完为止。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。（需提供相关的人员毕业证书，以及和用人单位签订的劳动合同）	6.00	客观

价格分	价格分	F1 指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×100×价格项评审因素所占的权重 （注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。）最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。	30.00	客观
-----	-----	--	-------	----

价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。

采购包12:

采购包12:

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分 58.00 分 商务部分 12.00 分 报价得分 30.00 分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观

	技术参数和要求的满足程度	<p>1、投标人须对照技术参数全部内容逐条在《技术偏离表》中列明响应内容及是否偏离等情况，要求提供相关证明资料，须在“备注”栏说明证明资料在《投标文件》的具体位置或页码。</p> <p>2、对技术参数中的条款，每出现一条负偏离扣 2 分，超过 10条本项不得分，本项总分 20 分。注：1.投标人须对本招标文件技术要求进行点对点应答，必须根据本招标文件的要求,结合所投产品的实际参数值，进行逐条逐项答复、说明和解释。2.技术参数中要求提供相关证明材料，如产品彩页或技术白皮书或产品检测报告等，须真实有效，如投标人提供虚假佐证材料将追究法律责任，未提供或不符合要求的，视为不响应技术参数。</p>	20.00	客观
	仓储设施设备及备品库存	<p>内容包括：1.仓库存房面积最高得2分，不提供不得分；2.仓存设备、仓存功能（能根据产品需要）最高得2分，不提供不得分；3.备品库存最高得2分，不提供不得分。以上内容每提供一项内容得 2 分，（需提供相关证明材料，如仓存租赁合同或房产证等证明材料、仓存设备购置发票及仓存功能证明、备品库存清单等，未提供相关证明材料相应内容不得分）。</p>	6.00	主观
	供货方案	<p>提供供货方案，方案包括：1.供货计划方案最高得2分，不提供不得分；2.供货时间安排措施最高得2分，不提供不得分；3.供货方式最高得2分，不提供不得分；4.供货能力（包括：负责货物交到现场前的运输、装卸）最高得2分，不提供不得分；5.保障供货进度的措施（包装、运输、防雨、防破损）最高得2分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。</p>	10.00	客观

技术评审	运输能力	1、为保障试剂质量，拥有专业配送车辆且车辆配备温度控制、防震等适合试剂运输。供应商拟配常温运输车辆2台，冷藏车辆1台，得1分，每增加一辆加1分，本项最高得3分。注：需提供车辆实物图片、自有车辆提供行车证复印件，租赁车辆提供行车证及租赁协议的复印件；2、冷藏车辆具有自动温度监控记录功能，采用远程监控技术实施实时温度监测及数据上传，并提供证明材料，满足以上要求得3分，证明资料提供不全或功能不具备不得分	6.00	客观
	应急预案	供应商针对本项目制定的应急保障方案包括但不限于：1.突发性事件及应急风险管控方案最高得1分，不提供不得分；2.应急处置方案最高得1分，不提供不得分；3.应急供应保障方案最高得1分，不提供不得分；4.应急通讯联络机制最高得1分，不提供不得分；5.应急信息沟通与协调机制最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
	质量保证措施及承诺	供应商提供的质量保障措施及质保承诺包括但不限于：1.产品货源可追溯保证最高得2分，不提供不得分；2.产品具有良好性能保证最高得2分，不提供不得分；3.质量控制措施最高得1分，不提供不得分；4.产品质量保障方案最高得1分，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	6.00	主观

	售后服务	提供包含 1.售后服务计划最高得1分 ，不提供不得分； 2.售后服务措施最高得1分 ，不提供不得分； 3.售后培训最高得1分 ，不提供不得分； 4.售后备品备件的供应保障措施最高得0.5分 ，不提供不得分； 5.售后服务响应时间最高得0.5分 ，不提供不得分； 6.售后服务人员组成等提供相对应方案最高得1分 ，不提供不得分。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。	5.00	主观
商务评审	业绩	近三年完成的同类项目业绩，每个项目得 2分 ，最多得 6分 。（在投标文件中附合同或中标通知书的扫描件，未提供不得分）	6.00	客观
	专业人员配备	供应商应充分理解本项目的采购内容及要求，能提供与本项目相适应拟投入的人员配备情况和计划：包括配送人员数量安排合理性；技术人员专业性强（如医学工程、检验、物流、药学等）；管理机构健全程度等；以上内容齐全且符合本项目特点及实际情况，满足项目实际要求的得 6分 ；每有一处漏项的扣 2分 ，每有一处缺陷的扣 1分 ，扣完为止。注：以上有缺陷是指，①只有单纯的文件描述，前后内容无法连贯，内容脱离了实际情况，不具备实施的可能性；②套用其他项目方案，前后内容互相矛盾，存在与本项目无关的内容；③内容不满足项目要求、与本项目无关或与本项目不匹配、项目涉及的名称、地点不一致；④不符合采购项目相关的规范及标准任一情形等。（需提供相关的人员毕业证书，以及和用人单位签订的劳动合同）	6.00	客观

价格分	价格分	F1 指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×100×价格项评审因素所占的权重 （注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。）最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。	30.00	客观
-----	-----	--	-------	----

价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。

6.汇总、排序

最低评标价法：评标结果按投标报价由低到高顺序排列。投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求且投标报价最低的投标人为排名第一的中标候选人。

综合评分法：评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为排名第一的中标候选人。

7.确定中标人

采购人或者评标委员会按照中标候选人名单顺序确定中标人。中标候选人并列的，按采购人授权评标委员会按照评审原则直接确定中标（成交）人。规定的方式确定中标人。招标文件未规定的，采取随机抽取的方式确定。

第六章 合同与验收

一.合同

1.合同要求

1.1采购人应当自中标（成交）通知书发出之日起**30**日内，按照招标（磋商、谈判）文件或询价通知书和中标（成交）供应商投标（响应）文件的规定，与中标（成交）供应商签订书面合同。所签订的合同不得对招标（磋商、谈判）文件或询价通知书确定的事项作实质性修改。采购人、供应商不得提出任何不合理的要求作为签订合同的条件。

1.2政府采购合同应当包括采购人与中标（成交）供应商的名称和住所、标的、数量、质量、价款或者报酬、履行期限及地点和方式、验收要求、违约责任、解决争议的方法等内容。

1.3采购人与中标（成交）供应商应当根据合同的约定依法履行合同义务。政府采购合同的履行、违约责任和解决争议的方法等适用《中华人民共和国民法典》。政府采购合同的双方当事人不得擅自变更、中止或者终止合同。

1.4采购人应当自政府采购合同签订之日起**2**个工作日内，将政府采购合同在内蒙古自治区政府采购网（<https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn/>）公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。

1.5采购人应当自政府采购合同签订之日起**7**个工作日内，将合同副本向同级财政部门 and 有关部门备案。

2.合同内容及格式

政府采购合同

(货物类合同参考文本)

合同编号:

甲方:*** (填写采购单位名称)

地址:*** (填写详细地址)

乙方:*** (填写中标、成交供应商名称)

地址:*** (填写详细地址)

根据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《中华人民共和国民法典》等相关法律法规、规范性文件以及 _____ 项目(填写项目名称) _____ (填写政府采购项目编号)的中标(成交)结果、招标(磋商、谈判)文件或询价通知书、投标(响应)文件等文件的相关内容,甲乙双方经平等协商,就如下合同条款达成一致意见。

一、甲方向乙方采购的货物基本情况

(一)根据招标(磋商、谈判)文件或询价通知书及中标(成交)结果公告,甲方所采购的货物、服务(如有)基本情况如下: _____。

(二)货物名称、数量、规格型号、生产厂家、品牌、单价、与货物相关的服务等详细内容,见合同附件-货物清单。

二、乙方交付货物的时间及地点

(一)交付时间: _____

(二)交付地点: _____ (填写详细地址)

(三)交付货物的名称及数量: _____

(四)乙方交付货物代表及联系电话: _____ (填写姓名和联系电话)

(五)甲方接收货物代表及联系电话: _____ (填写姓名和联系电话)

注:货物为多批次交付的,应详细列明每批次交付的内容、数量、交付时间、交付地点等。

三、乙方交付货物的质量

(一)乙方交付的货物应同时满足:1.符合国家法律法规和规范性文件对货物的质量要求;2.符合甲方招标(磋商、谈判)文件或询价通知书对货物的质量要求;3.符合乙方在投标(响应)文件中或磋商、谈判过程中对货物质量作出的书面承诺、声明或保证。上述质量要求作为甲方对乙方货物质量的验收依据。

(二)乙方应根据国家法律法规和规范性文件的规定、招标(磋商、谈判)文件或询价通知书的相关要求、投标(响应)文件及乙方承诺、声明或保证,向甲方提供相应的货物质量证明文件。

四、乙方交付货物的包装及标识

(一)乙方交付货物的包装和标识应同时满足:1.符合国家法律法规和规范性文件对产品包装及标识的要求;2.符合甲方招标(磋商、谈判)文件或询价通知书对货物包装及标识的要求;3.符合乙方在投标(响应)文件中对货物包装及标识作出的承诺、声明或保证;4.符合绿色环保、运输及安全性等要求。

(二)货物的包装费用由乙方承担。

五、货物的运输要求

(一)运输方式及运输线路: _____。

(二)运输、保险及其他相关费用由乙方承担。

六、甲方对货物的验收

(一)乙方将货物送达至甲方指定的地点,应及时通知甲方。在甲方收到到货通知并在货物到达指定地点后 _____ 日

内，由甲乙双方及第三方（如有）对货物的数量、规格型号、生产厂家、品牌、外观进行验收，在条件允许的情况下，可以同步对货物质量进行初步验收，甲乙双方应签署书面验收记录，作为本项目的履行文件留存。

（二）在甲方收到货物_____日内，如发现质量问题，甲方应在_____日内向乙方提出书面异议，甲方逾期提出的，视为乙方所交付的货物质量符合合同的约定。乙方在收到甲方关于质量问题的书面异议后，应当在_____日内负责解决处理。

（三）乙方提交的货物数量、规格型号及质量不符合本合同要求的，甲方应在验收记录中作出明确记载，保留相关的证据，并有权拒绝接受货物，解除合同且不承担任何法律责任。

七、合同金额

在乙方提供完全符合合同要求的货物的前提下，本合同总金额为_____元（小写）_____（大写）

八、付款时间、金额及条件

（一）付款时间及付款金额：_____

（二）付款条件：_____

（三）乙方账户信息

乙方名称：_____

开户银行：_____

银行账号：_____

九、货物质量保证及售后服务

招标（磋商、谈判）文件或询价通知书对货物质量保证期及售后服务作出明确要求的，适用招标（磋商、谈判）文件或询价通知书对保证期和售后服务的规定，如乙方在投标（响应）文件及磋商、谈判过程中对货物质量保证期和售后服务作出更优的承诺、声明或保证的，适用乙方的承诺、声明或保证。

十、知识产权

乙方保证其提供的货物的全部及部分，均不存在任何侵犯第三方知识产权的情形。否则，乙方应向甲方承担违约责任及赔偿由此给甲方造成的名誉及经济损失。

十一、违约条款

（一）甲方没有正当理由逾期支付合同款项的，每延期一日，甲方应按照逾期支付金额_____的_____承担违约责任。延期达到_____日，乙方有权解除合同，并要求甲方赔偿由此造成的经济损失。

（二）甲方存在其他违反本合同的行为，应承担相应的违约责任（注：可以根据情况进行细化）；违约金不足以赔偿乙方损失的，乙方有权要求甲方赔偿由此造成的经济损失。

（三）乙方逾期交付货物的，每延期一日，乙方应按照合同总金额的_____承担违约责任。延期达到_____日，甲方有权解除合同，拒付延期部分货物的相应货款，并要求乙方赔偿甲方的经济损失。

（四）乙方交付的货物不符合质量约定或乙方未履行相应的质量保证责任及售后服务义务、或存在侵权行为的，甲方有权退货，并要求乙方支付合同总金额_____%的违约金，违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

（五）乙方在参与本项目采购活动过程中，如存在提供虚假承诺、证明、串通投标等违法违规行为，除承担相应的行政责任外，甲方有权解除合同，并要求乙方承担合同总金额_____%的违约金，违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

（六）乙方存在其他违反本合同的行为，应承担相应的违约责任（注：可以根据情况进行细化）；违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

十二、不可抗力

因不可抗力致使一方不能及时或完全履行合同的，应及时通知另一方，双方互不承担责任，并在_____天内提供有关不可抗力的相关证明。合同未履行部分是否继续履行、如何履行等问题，双方协商解决。

十三、争议的解决方式

合同发生纠纷时，双方应协商解决，协商不成，可以采用下列方式解决：

（一）提交_____仲裁委员会仲裁。

（二）向_____人民法院起诉。

十四、合同保存

合同文本一式_____份，采购单位、中标（成交）供应商、采购代理机构、_____各执一份。合同文本保存期限为从采购结束之日起至少保存十五年。

十五、合同附件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的组成部分，其内容与本合同具有同等的法律效力：

- 1、货物清单（双方应盖章确认）
- 2、乙方出具的报价单（函）
- 3、中标（成交）结果公告及中标（成交）通知书
- 4、甲方招标（磋商、谈判）文件或询价通知书
- 5、乙方投标（响应）文件
- 6、甲乙双方商定的其他文件

十六、双方约定的其他条款

_____。

十七、本合同未尽事宜，由双方另行签订补充协议，补充协议是本合同的组成部分。

十八、本合同由甲乙双方盖章生效。

甲方名称：（章）

甲方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

乙方名称：（章）

乙方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

政府采购合同

(服务类合同参考文本)

合同编号:

甲方:*** (填写采购单位名称)

地址:*** (填写详细地址)

乙方:*** (填写中标、成交供应商名称)

地址:*** (填写详细地址)

甲乙双方根据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《中华人民共和国民法典》等相关法律法规、规范性文件以及_____项目(填写项目名称)_____ (填写政府采购项目编号)的中标(成交)结果、招标(磋商、谈判)文件、投标(响应)文件等文件的相关内容,经平等自愿协商一致,就如下合同条款达成一致意见。

一、乙方向甲方提供的服务内容

(一)根据招标(磋商、谈判)文件及中标(成交)结果公告,乙方向甲方提供的服务、货物(如有)内容如下:_____

_____。

(二)服务项目名称、服务具体内容、服务方式、服务要求、服务成果及与之相关的货物等详细内容,见合同附件—服务清单。

二、乙方服务成果的交付时间、地点

(一)服务期限:_____

(二)服务成果的交付时间和交付要求(如有):_____

(三)服务地点:_____ (填写详细地址)

(四)乙方代表及联系电话:_____ (填写姓名和联系电话)

(五)甲方代表及联系电话:_____ (填写姓名和联系电话)

注:服务成果分阶段交付的,应分别列明各阶段的交付时间、交付内容。

三、乙方提供服务成果的质量

(一)乙方提供的服务应同时满足:1.符合国家法律法规和规范性文件对服务质量的要求;2.符合甲方招标(磋商、谈判)文件对服务的质量要求;3.符合乙方在投标(响应)文件中或磋商、谈判过程中对服务质量作出的书面承诺、声明或保证。上述质量要求作为甲方对乙方服务质量的验收依据。

(二)乙方应根据国家法律法规和规范性文件的规定、招标(磋商、谈判)文件的相关要求、投标(响应)文件及乙方承诺、声明或保证,向甲方提供相应的服务质量证明文件。

四、乙方服务成果的交付方式及载体

乙方交付服务成果方式及载体应符合国家法律法规和规范性文件的要求,并符合甲方招标(磋商、谈判)文件的要求、乙方在投标(响应)文件中对服务成果交付方式及载体作出的承诺。

五、甲方对乙方服务的监督

甲方对乙方提供的服务有权进行监督,当乙方服务质量、服务内容不符合约定时,甲方有权要求乙方及时整改,对乙方拒不改正或整改不到位的,甲方有权随时解除合同,并根据具体情况扣除部分或全部服务费用。

六、合同金额

在乙方提供完全符合合同要求的服务的前提下,本合同总金额为_____元(小写)_____ (大写)。

七、付款时间及条件

(一)付款时间:_____

(二) 付款条件: _____

(三) 乙方账户信息

乙方名称: _____

开户银行: _____

银行账号: _____

八、知识产权

乙方应保证其提供的服务及服务成果的全部及部分, 均不存在侵犯第三方知识产权的情形, 其服务成果的所有权由甲方享有。否则, 乙方应向甲方承担违约责任及赔偿由此给甲方造成的名誉及经济损失。

九、违约条款

(一) 甲方没有正当理由逾期支付合同款项的, 每延期一日, 甲方应按照逾期支付金额_____的_____承担违约责任。延期达到_____日, 乙方有权解除合同, 并要求甲方赔偿由此造成的经济损失。

(二) 甲方存在其他违反本合同的行为, 应承担相应的违约责任(注: 可以根据情况进行细化); 违约金不足以赔偿乙方损失的, 乙方有权要求甲方赔偿由此造成的经济损失。

(三) 乙方逾期提供服务成果的, 每延期一日, 乙方应按照合同总金额的_____承担违约责任。延期达到_____日, 甲方有权解除合同, 拒付延期部分的相应服务款项, 并要求乙方赔偿甲方的经济损失。

(四) 乙方交付的服务不符合质量要求, 或其服务成果存在侵权行为的, 甲方有权解除合同, 并要求乙方支付合同总金额_____ %的违约金, 违约金不足以赔偿甲方损失的, 甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

(五) 乙方在参与本项目采购活动过程中, 如存在提供虚假承诺、证明、串通投标等违法违规行为, 除承担相应的行政责任外, 甲方有权解除合同, 并要求乙方承担合同总金额_____ %的违约金, 违约金不足以赔偿甲方损失的, 甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

(六) 乙方存在其他违反本合同的行为, 应承担相应的违约责任(注: 可以根据情况进行细化); 违约金不足以赔偿甲方损失的, 甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

十、不可抗力

因不可抗力致使一方不能及时或完全履行合同的, 应及时通知另一方, 双方互不承担责任, 并在_____天内提供有关不可抗力相关证明。合同未履行部分是否继续履行、如何履行等问题, 由双方协商解决。

十一、争议的解决方式

合同发生纠纷时, 双方应协商解决, 协商不成, 可以采用下列方式解决:

(一) 提交_____仲裁委员会仲裁。

(二) 向_____人民法院起诉。

十二、合同保存

合同文本一式_____份, 采购单位、中标(成交) 供应商、采购代理机构、_____各执一份。合同文本保存期限为从采购结束之日起至少保存十五年。

十三、合同附件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分, 与本合同具有同等法律效力:

- 1、服务清单(双方应盖章确认)
- 2、乙方出具的报价单(函)
- 3、中标(成交) 结果公告及中标(成交) 通知书
- 4、甲方招标(磋商、谈判) 文件
- 5、乙方投标(响应) 文件
- 6、甲乙双方商定的其他文件

十四、双方约定的其他事宜

_____。
十五、合同未尽事宜，双方另行签订补充协议，补充协议是合同的组成部分。

十六、本合同由甲乙双方盖章生效。

甲方名称：（章）

甲方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

乙方名称：（章）

乙方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

政府采购合同

(工程类合同参考文本)

合同编号:

甲方:*** (填写采购单位名称)

地址:*** (填写详细地址)

乙方:*** (填写中标、成交供应商名称)

地址:*** (填写详细地址)

根据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《中华人民共和国民法典》等相关法律法规、规范性文件以及_____项目(填写项目名称)_____填写政府采购项目编号)的成交结果、磋商(谈判)文件、响应文件等文件的相关内容,甲乙双方经平等协商,就如下合同条款达成一致意见。

一、工程项目的的基本情况

(一)根据磋商(谈判)文件及成交结果公告,乙方向甲方提供的工程项目及设施设备(如有)、服务(如有)基本情况如下:_____。

(二)工程项目的名称、建设地点、工程技术规范及要求、工程量等具体内容,乙方提供的材料及设备名称、规格型号、品牌、单价、产地以及与工程、材料、设施设备相关的服务等详细内容,见合同附件一工程清单

二、工程建设计划及相应的工期要求

_____。

注:如工程建设分阶段,应详细列明各阶段工程建设内容及工期要求。

三、工程质量要求

(一)乙方建设工程应同时满足:1.符合国家法律法规和规范性文件对工程的质量要求;2.符合甲方磋商(谈判)文件对工程的质量要求;3.符合乙方在响应文件中或磋商、谈判过程中对工程质量作出的书面承诺、声明或保证。上述工程质量要求作为甲方对乙方工程质量的验收依据

(二)乙方应根据国家法律法规和规范性文件的规定、磋商(谈判)文件的相关要求、响应文件及乙方承诺、声明或保证,向甲方提供相应的工程质量满足要求的证明文件。

四、对工程验收的约定

(一)甲乙双方对工程建设过程中的各阶段验收、总验收及乙方提供的材料设备验收的条件和时间约定如下:

_____。

注:根据项目具体情况填写。

(二)如乙方未通过甲方组织的各阶段验收,甲方有权要求乙方在限定期限内整改,如整改不合格,甲方有权追究乙方违约责任,解除合同并要求乙方赔偿经济损失。

五、合同金额

在乙方提供完全符合合同要求的工程、材料、设施设备、服务的前提下,本合同总金额为_____元(小写)_____ (大写)。

六、付款时间及条件

(一)付款时间:_____

(二)付款条件:_____

(三)乙方账户信息

乙方名称:_____

开户银行：_____

银行账号：_____

七、甲方对乙方工程的监督

甲方及甲方委派的代表有权对乙方工程、材料及设施设备、服务等质量及管理进行监督，当乙方工程质量、材料及设施设备、服务内容不符合约定时，甲方及授权代表有权要求乙方及时整改，对乙方拒不改正或整改不到位的，甲方有权随时解除合同，并根据具体情况扣除部分或全部工程费用。

八、质量保证及售后服务

磋商（谈判）文件对工程质量保证期、材料设施设备质保期和售后、服务质量作出明确要求的，适用磋商（谈判）文件对工程质量保证期及材料设施设备质保期和售后、服务质量的规定，如乙方在响应文件及磋商（谈判）过程中对工程质量保证期及设施设备质保期和售后、服务质量作出更优的承诺、声明或保证的，适用乙方的承诺、声明或保证。

九、违约条款

（一）甲方没有正当理由逾期支付合同款项的，每延期一日，甲方应按照逾期支付金额_____的_____承担违约责任。延期达到_____日，乙方有权解除合同，并要求甲方赔偿由此造成的经济损失。

（二）甲方存在其他违反本合同的行为，应承担相应的违约责任（注：可以根据情况进行细化）；违约金不足以赔偿乙方损失的，乙方有权要求甲方赔偿由此造成的经济损失。

（三）乙方逾期交付工程的，每延期一日，乙方应按照合同总金额的_____承担违约责任。延期达到_____日，甲方有权解除合同，拒付延期部分的相应工程款，并要求乙方赔偿甲方经济损失。

（四）乙方交付的工程及设施设备、服务质量不符合质量规定或乙方未履行相应的工程质量保证期及设施设备质保期和售后、服务义务的，甲方有权拒付相应的工程款，并要求乙方支付合同总金额_____%的违约金。违约金不足以赔偿损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

（五）乙方在参与本项目采购活动过程中，如存在提供虚假承诺、证明、串通投标等违法违规行为，除承担相应的行政责任外，甲方有权解除合同，并要求乙方承担合同总金额_____%的违约金，违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

（六）乙方存在其他违反本合同的行为，应承担相应的违约责任（可以根据情况进行细化）；违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

十、不可抗力条款

因不可抗力致使一方不能及时或完全履行合同的，应及时通知另一方，双方互不承担责任，并在_____天内提供有关不可抗力相关证明。合同未履行部分是否继续履行、如何履行等问题，由双方协商解决。

十一、争议的解决方式

合同发生纠纷时，双方应协商解决，协商不成，可以采用下列方式_____解决：

（一）提交_____仲裁委员会仲裁。

（二）向_____人民法院起诉。

十二、合同保存

合同文本一式_____份，采购单位、中标（成交）供应商、采购代理机构、_____各执一份。合同文本保存期限为从采购结束之日起至少保存十五年。

十三、合同附件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分，与本合同具有同等法律效力：

- 1.工程清单（双方应盖章确认）
- 2.乙方出具的报价单（函）
- 3.成交结果公告及成交通知书
- 4.甲方磋商（谈判）文件

5.乙方响应文件

6.甲乙双方商定的其他文件

十四、双方约定的其他事宜

_____。

十五、本合同未尽事宜，双方另行签订补充协议，补充协议是合同的组成部分。

十六、本合同由甲乙双方盖章生效。

甲方名称：（章）

甲方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

乙方名称：（章）

乙方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

二.验收

严格按照采购合同开展履约验收。采购人或者采购代理机构应当成立验收小组，按照采购合同的约定对投标人履约情况进行验收。验收时，应当按照采购合同的约定对每一项技术、服务、安全标准的履约情况进行确认。验收结束后，应当出具验收书（参考格式附后），列明各项标准的验收情况及项目总体评价，由验收双方共同签署。验收结果应当与采购合同约定的资金支付及履约保证金返还条件挂钩。履约验收的各项资料应当存档备查。

政府采购货物履约验收书

（参考格式）

项目名称	
项目编号	
采购人	
使用人	
供应商	
验收依据	<p>1.政府采购合同（合同名称及编号）</p> <p>2.中标（成交）公告或中标（成交）通知书</p> <p>3.招标（磋商、谈判）文件或询价通知书</p> <p>4.投标（响应）文件</p> <p>5.供应商的承诺、声明或保证（如有）</p> <p>注：验收依据可根据项目具体情况适当增加</p>
供应商对履约情况的总结及提供的相关证明材料	<p>注：供应商根据采购合同的约定，对履约情况（包括但不限于采购合同中约定的货物数量、货物规格型号、生产厂家、交货时间、交货地点、验收情况、货物质量、售后服务等）进行总结，并提供相应的履约证明材料作为附件。</p>
采购人（使用人）对履约情况的确认	<p>注：采购人或使用人根据采购合同约定，对供应商履约情况进行逐一确认。</p>
验收人员名单及组成	<p>1. 采购人代表：</p> <p>2. 采购代理机构代表：</p> <p>3. 第三方专业机构代表及专家：</p> <p>4. 其他供应商代表：</p>
验收评价及结论	<p>评价：</p> <p>结论：<input type="checkbox"/>通过 <input type="checkbox"/>不通过，具体说明：</p>
验收人员签字	年 月 日
采购人确认意见（注：采购人委托代理机构验收时适用）	<p><input type="checkbox"/>同意验收结论。</p> <p><input type="checkbox"/>不同意验收结论。具体说明：</p> <p>年 月 日</p>
备注	

采购人代表签字：

年 月 日

供应商代表签字：

年 月 日

政府采购服务履约验收书

(参考格式)

项目名称	
项目编号	
采购人	
使用人	
供应商	
验收依据	<p>1.政府采购合同（合同名称及编号）</p> <p>2.中标（成交）公告或中标（成交）通知书</p> <p>3.招标（磋商、谈判）文件或询价通知书</p> <p>4.投标（响应）文件</p> <p>5.供应商的承诺、声明或保证（如有）</p> <p>注：验收依据可根据项目具体情况适当增加</p>
供应商对履约情况的总结及提供的相关证明材料	<p>注：供应商根据采购合同的约定，对履约情况（包括但不限于采购合同中约定的服务内容、服务要求、服务质量、人员配置、服务成果、服务成果的交付等）进行总结，并提供相应的履约证明材料作为附件。</p>
采购人（使用人）对履约情况的确认	<p>注：采购人或使用人根据采购合同约定，对供应商履约情况进行逐一确认。</p>
验收人员名单及组成	<p>1. 采购人代表：</p> <p>2. 采购代理机构代表：</p> <p>3. 第三方专业机构代表及专家：</p> <p>4. 其他供应商代表：</p>
验收评价及结论	<p>评价：</p> <p>结论：<input type="checkbox"/>通过 <input type="checkbox"/>不通过，具体说明：</p>
验收人员签字	年 月 日
采购人确认意见（注：采购人委托代理机构验收时适用）	<p><input type="checkbox"/>同意验收结论。</p> <p><input type="checkbox"/>不同意验收结论。具体说明：</p> <p>年 月 日</p>
备注	

采购人代表签字：

年 月 日

供应商代表签字：

年 月 日

政府采购工程履约验收书

(参考格式)

项目名称	
项目编号	
采购人	
使用人	
供应商	
验收依据	1.政府采购合同（合同名称及编号） 2.成交公告及成交通知书 3.磋商、谈判文件 4.响应文件 5.供应商的承诺及保证（如有） 6.国家关于工程建设的相关法律法规及规范性文件 注：验收依据可根据项目具体情况适当增加
供应商对履约情况的总结及提供的相关证明材料	注：供应商根据采购合同的约定，对履约情况（包括但不限于采购合同中约定的工程内容、工程质量、工程进度、工程各阶段验收、安全管理、材料及设施设备等进行总结，并提供相应的履约证明材料作为附件。
采购人（使用人）对履约情况的确认	注：采购人或使用人根据采购合同约定，对供应商履约情况进行逐一确认。
验收人员名单及组成	1. 采购人代表： 2. 采购代理机构代表： 3. 第三方专业机构代表及专家： 4. 其他供应商代表：
验收评价及结论	评价： 结论： <input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过，具体说明：
验收人员签字	年 月 日
采购人确认意见（注：采购人委托代理机构验收时适用）	<input type="checkbox"/> 同意验收结论。 <input type="checkbox"/> 不同意验收结论。具体说明： 年 月 日
备注	

采购人代表签字：

年 月 日

供应商代表签字：

年 月 日

第七章 响应文件格式与要求

采购包1:

通用分册:

详见附件: 封面

详见附件: 目录

资格符合分册:

详见附件: 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函

详见附件: 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

详见附件: 联合体协议

详见附件: 中小企业声明函

详见附件: 投标人承诺函

详见附件: 缴纳投标保证金证明材料

详见附件: 投标人(供应商)应提交的相关证明

详见附件: 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

详见附件: 具有独立承担民事责任的能力证明文件

详见附件: 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

详见附件: 投标人基本情况表

详见附件: 法定代表人授权委托书

详见附件: 监狱企业证明文件

详见附件: 残疾人福利性单位声明函

技术商务分册:

详见附件: 其他材料

详见附件: 技术偏离表

详见附件: 项目组成人员一览表

详见附件: 主要商务要求承诺书

详见附件: 投标人业绩情况表

详见附件: 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

报价分册:

详见附件: 开标一览表

详见附件: 分项报价表

采购包2:

通用分册:

详见附件: 封面

详见附件: 目录

资格符合分册:

详见附件: 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函

详见附件: 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

详见附件: 联合体协议

详见附件: 中小企业声明函

详见附件：投标人承诺函

详见附件：缴纳投标保证金证明材料

详见附件：投标人（供应商）应提交的相关证明

详见附件：依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

详见附件：具有独立承担民事责任的能力证明文件

详见附件：参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

详见附件：投标人基本情况表

详见附件：法定代表人授权委托书

详见附件：监狱企业证明文件

详见附件：残疾人福利性单位声明函

技术商务分册：

详见附件：其他材料

详见附件：技术偏离表

详见附件：项目组成人员一览表

详见附件：主要商务要求承诺书

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

报价分册：

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

采购包3：

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

资格符合分册：

详见附件：具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函

详见附件：具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

详见附件：联合体协议

详见附件：中小企业声明函

详见附件：投标人承诺函

详见附件：缴纳投标保证金证明材料

详见附件：投标人（供应商）应提交的相关证明

详见附件：依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

详见附件：具有独立承担民事责任的能力证明文件

详见附件：参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

详见附件：投标人基本情况表

详见附件：法定代表人授权委托书

详见附件：监狱企业证明文件

详见附件：残疾人福利性单位声明函

技术商务分册：

详见附件：其他材料
详见附件：技术偏离表
详见附件：项目组成人员一览表
详见附件：主要商务要求承诺书
详见附件：投标人业绩情况表
详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

报价分册：

详见附件：开标一览表
详见附件：分项报价表

采购包4：

通用分册：

详见附件：封面
详见附件：目录

资格符合分册：

详见附件：具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函
详见附件：具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料
详见附件：联合体协议
详见附件：中小企业声明函
详见附件：投标人承诺函
详见附件：缴纳投标保证金证明材料
详见附件：投标人（供应商）应提交的相关证明
详见附件：依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料
详见附件：具有独立承担民事责任的能力证明文件
详见附件：参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明
详见附件：投标人基本情况表
详见附件：法定代表人授权委托书
详见附件：监狱企业证明文件
详见附件：残疾人福利性单位声明函

技术商务分册：

详见附件：其他材料
详见附件：技术偏离表
详见附件：项目组成人员一览表
详见附件：主要商务要求承诺书
详见附件：投标人业绩情况表
详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

报价分册：

详见附件：开标一览表
详见附件：分项报价表

采购包5：

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

资格符合分册：

详见附件：具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函

详见附件：具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

详见附件：联合体协议

详见附件：中小企业声明函

详见附件：投标人承诺函

详见附件：缴纳投标保证金证明材料

详见附件：投标人（供应商）应提交的相关证明

详见附件：依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

详见附件：具有独立承担民事责任的能力证明文件

详见附件：参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

详见附件：投标人基本情况表

详见附件：法定代表人授权委托书

详见附件：监狱企业证明文件

详见附件：残疾人福利性单位声明函

技术商务分册：

详见附件：其他材料

详见附件：技术偏离表

详见附件：项目组成人员一览表

详见附件：主要商务要求承诺书

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

报价分册：

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

采购包6：

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

资格符合分册：

详见附件：具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函

详见附件：具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

详见附件：联合体协议

详见附件：中小企业声明函

详见附件：投标人承诺函

详见附件：缴纳投标保证金证明材料

详见附件：投标人（供应商）应提交的相关证明

详见附件：依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

详见附件：具有独立承担民事责任的能力证明文件

详见附件：参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

详见附件：投标人基本情况表

详见附件：法定代表人授权委托书

详见附件：监狱企业证明文件

详见附件：残疾人福利性单位声明函

技术商务分册：

详见附件：其他材料

详见附件：技术偏离表

详见附件：项目组成人员一览表

详见附件：主要商务要求承诺书

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

报价分册：

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

采购包7：

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

资格符合分册：

详见附件：具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函

详见附件：具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

详见附件：联合体协议

详见附件：中小企业声明函

详见附件：投标人承诺函

详见附件：缴纳投标保证金证明材料

详见附件：投标人（供应商）应提交的相关证明

详见附件：依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

详见附件：具有独立承担民事责任的能力证明文件

详见附件：参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

详见附件：投标人基本情况表

详见附件：法定代表人授权委托书

详见附件：监狱企业证明文件

详见附件：残疾人福利性单位声明函

技术商务分册：

详见附件：其他材料

详见附件：技术偏离表

详见附件：项目组成人员一览表

详见附件：主要商务要求承诺书

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

报价分册：

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

采购包8：

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

资格符合分册：

详见附件：具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函

详见附件：具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

详见附件：联合体协议

详见附件：中小企业声明函

详见附件：投标人承诺函

详见附件：缴纳投标保证金证明材料

详见附件：投标人（供应商）应提交的相关证明

详见附件：依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

详见附件：具有独立承担民事责任的能力证明文件

详见附件：参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

详见附件：投标人基本情况表

详见附件：法定代表人授权委托书

详见附件：监狱企业证明文件

详见附件：残疾人福利性单位声明函

技术商务分册：

详见附件：其他材料

详见附件：技术偏离表

详见附件：项目组成人员一览表

详见附件：主要商务要求承诺书

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

报价分册：

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

采购包9：

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

资格符合分册：

详见附件：具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函

详见附件：具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

详见附件：联合体协议

详见附件：中小企业声明函

详见附件：投标人承诺函

详见附件：缴纳投标保证金证明材料

详见附件：投标人（供应商）应提交的相关证明

详见附件：依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

详见附件：具有独立承担民事责任的能力证明文件

详见附件：参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

详见附件：投标人基本情况表

详见附件：法定代表人授权委托书

详见附件：监狱企业证明文件

详见附件：残疾人福利性单位声明函

技术商务分册：

详见附件：其他材料

详见附件：技术偏离表

详见附件：项目组成人员一览表

详见附件：主要商务要求承诺书

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

报价分册：

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

采购包10：

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

资格符合分册：

详见附件：具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函

详见附件：具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

详见附件：联合体协议

详见附件：中小企业声明函

详见附件：投标人承诺函

详见附件：缴纳投标保证金证明材料

详见附件：投标人（供应商）应提交的相关证明

详见附件：依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

详见附件：具有独立承担民事责任的能力证明文件

详见附件：参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

详见附件：投标人基本情况表

详见附件：法定代表人授权委托书

详见附件：监狱企业证明文件

详见附件：残疾人福利性单位声明函

技术商务分册：

详见附件：其他材料
详见附件：技术偏离表
详见附件：项目组成人员一览表
详见附件：主要商务要求承诺书
详见附件：投标人业绩情况表
详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

报价分册：

详见附件：开标一览表
详见附件：分项报价表

采购包11：

通用分册：

详见附件：封面
详见附件：目录

资格符合分册：

详见附件：具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函
详见附件：具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料
详见附件：联合体协议
详见附件：中小企业声明函
详见附件：投标人承诺函
详见附件：缴纳投标保证金证明材料
详见附件：投标人（供应商）应提交的相关证明
详见附件：依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料
详见附件：具有独立承担民事责任的能力证明文件
详见附件：参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明
详见附件：投标人基本情况表
详见附件：法定代表人授权委托书
详见附件：监狱企业证明文件
详见附件：残疾人福利性单位声明函

技术商务分册：

详见附件：其他材料
详见附件：技术偏离表
详见附件：项目组成人员一览表
详见附件：主要商务要求承诺书
详见附件：投标人业绩情况表
详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

报价分册：

详见附件：开标一览表
详见附件：分项报价表

采购包12：

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

资格符合分册：

详见附件：具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函

详见附件：具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

详见附件：联合体协议

详见附件：中小企业声明函

详见附件：投标人承诺函

详见附件：缴纳投标保证金证明材料

详见附件：投标人（供应商）应提交的相关证明

详见附件：依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

详见附件：具有独立承担民事责任的能力证明文件

详见附件：参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

详见附件：投标人基本情况表

详见附件：法定代表人授权委托书

详见附件：监狱企业证明文件

详见附件：残疾人福利性单位声明函

技术商务分册：

详见附件：其他材料

详见附件：技术偏离表

详见附件：项目组成人员一览表

详见附件：主要商务要求承诺书

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

报价分册：

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表