

招 标 文 件

(货物类)

采购项目名称：2026年医用耗材采购项目

采购项目编号：N5101162026000131

成都市双流区永安中心卫生院（成都市双流区第二人民医院）

四川鑫沅招标代理有限公司共同编制

2026年04月29日

第一章 投标邀请

四川鑫沅招标代理有限公司（以下简称“代理机构”）受成都市双流区永安中心卫生院（成都市双流区第二人民医院）委托，拟对 2026年医用耗材采购项目 采用公开招标方式进行采购，兹邀请符合本次招标要求的供应商参加投标。本项目为四川省成都市双流区政府采购项目，适用《中华人民共和国政府采购法》等法律制度规定。

1.1.采购项目编号： N5101162026000131

1.2.采购项目名称： 2026年医用耗材采购项目

1.3.招标项目简介

根据医院工作需要，部分科室或部门需进行成都市双流区永安中心卫生院（成都市双流区第二人民医院）2026年医用耗材采购项目，本项目共4个包，每包分别设置1名中标单位

1.4.邀请供应商方式

本项目以招标公告的方式邀请供应商参加投标，招标公告在四川政府采购网（www.ccgp-sichuan.gov.cn）发布。

1.5.供应商参加本次政府采购活动应具备的条件

根据《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定，供应商应当具备下列条件：

一、需要满足的一般资格要求：

- （一）具有独立承担民事责任的能力；
- （二）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- （三）具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
- （四）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- （五）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。

二、落实政府采购政策需满足的资格要求：

采购包1：无。

采购包2：无。

采购包3：无。

采购包4：无。

三、本项目的特定资格要求：

采购包1：

1、1.投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料； 2.投标人须提供书面承诺，承诺若采购产品为医疗器械的，所投产品均符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，交货时提供所投产品注册/备案证明材料 3.若投标产品属于消毒产品的，产品生产厂家须具备有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》、投标产品须具备有效的《消毒产品卫生安全评价报告》或新消毒产品卫生许可批件。 4.若投标产品属于型式管理的计量器具，投标产品须具备有效的《计量器具型式批准证书》。（描述： 1.投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料； 2.投标人须提供书面承诺，承诺若采购产品为医疗器械的，所投产品均符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，交货时提供所投产品注册/备案证明材料 3.若投标产品属于消毒产品的，产品生产厂家须具备有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》、投标产品须具备有效的《消毒产品卫生安全评价报告》或新消毒产品卫生许可批件。 4.若投标产品属于型式管理的计量器具，投标产品须具备有效的《计量器具型式批准证书》。）

采购包2:

1、1.投标人具有有效的《道路危险货物运输许可证》或《道路运输经营许可证》。（注：如投标人自身不具有道路危险货物运输资质，可以提供第三方的相应的运输资质以及有效的合同或协议） 2.投标人若为代理商须具有有效的《危险化学品经营许可证》、《药品经营许可证》（许可范围须涵盖项目采购内容）；投标人为生产厂家须具有有效的《危险化学品经营许可证》、《药品生产许可证》、《药品注册批件》证书或药品补充申请批件（许可范围须涵盖项目采购内容） 3.投标人须具有有效的《气瓶充装许可证》或者《移动式压力容器充装许可证》。（描述：1.投标人具有有效的《道路危险货物运输许可证》或《道路运输经营许可证》。（注：如投标人自身不具有道路危险货物运输资质，可以提供第三方的相应的运输资质以及有效的合同或协议） 2.投标人若为代理商须具有有效的《危险化学品经营许可证》、《药品经营许可证》（许可范围须涵盖项目采购内容）；投标人为生产厂家须具有有效的《危险化学品经营许可证》、《药品生产许可证》、《药品注册批件》证书或药品补充申请批件（许可范围须涵盖项目采购内容） 3.投标人须具有有效的《气瓶充装许可证》或者《移动式压力容器充装许可证》。）

采购包3:

1、1.投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料； 2.投标人须提供书面承诺，承诺若采购产品为医疗器械的，所投产品均符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，交货时提供所投产品注册/备案证明材料。 3.若投标产品属于消毒产品的，产品生产厂家须具备有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》、投标产品须具备有效的《消毒产品卫生安全评价报告》或新消毒产品卫生许可批件。（描述：1.投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料； 2.投标人须提供书面承诺，承诺若采购产品为医疗器械的，所投产品均符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，交货时提供所投产品注册/备案证明材料。 3.若投标产品属于消毒产品的，产品生产厂家须具备有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》、投标产品须具备有效的《消毒产品卫生安全评价报告》或新消毒产品卫生许可批件。）

采购包4:

1、1.投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料； 2.投标人须提供书面承诺，承诺若采购产品为医疗器械的，所投产品均符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，交货时提供所投产品注册/备案证明材料。 3.若投标产品属于消毒产品的，产品生产厂家须具备有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》、投标产品须具备有效的《消毒产品卫生安全评价报告》或新消毒产品卫生许可批件。（描述：1.投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料； 2.投标人须提供书面承诺，承诺若采购产品为医疗器械的，所投产品均符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，交货时提供所投产品注册/备案证明材料。 3.若投标产品属于消毒产品的，产品生产厂家须具备有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》、投标产品须具备有效的《消毒产品卫生安全评价报告》或新消毒产品卫生许可批件。）

1.6.电子化采购相关事项

本项目实行电子化采购，使用的电子化交易系统为：四川省政府采购一体化平台的项目电子化交易系统（以下简称“交易系统”），登录地址：四川政府采购网（www.ccgp-sichuan.gov.cn）首页供应商用户登录入口。供应商应当按照以下要求，参与本次电子化采购活动。

一、供应商应当在四川政府采购网-办事指南查看四川省政府采购一体化平台（以下简称“采购平台”）操作规范，并严格按照操作规范要求进行系统操作。供应商参与本项目电子化采购活动的范围主要包括：获取招标文件，编制、签章、加密并提交投标文件，参加开标、解密投标文件和电子评标，签订采购合同等。

二、供应商参加本项目电子化采购活动，应当确保其使用的数字证书已纳入全国公共资源交易平台（四川省）互认范围；已按规定办理数字证书和电子印章的供应商，按照采购平台操作规范进行身份信息绑定、权限设置和系统操作。未办理互认的数字证书和电子印章的供应商，可在四川省公共资源交易信息网-办事指南或者四川政府采购网-办事指南查询办理渠道。

供应商使用数字证书登录采购平台进行的一切系统操作和加盖电子印章确认的电子文书资料，均属于供应商真实意思表示

，供应商对其系统操作行为和电子印章确认事项承担法律责任。

供应商应当加强数字证书和电子印章的日常校验和保管，确保在参加采购活动期间能够正常使用，严格授权管理，防止非授权操作。

三、供应商应当自行准备电子化采购所需的计算机终端、软硬件及网络环境，承担因准备不足产生的不利后果。

四、采购平台技术支持：

在线客服：通过四川政府采购网-在线客服进行咨询

400服务电话：4001600900

CA及签章服务电话：通过四川政府采购网-办事指南进行查询

1.7.招标文件获取时间、方式及地址

一、招标文件获取时间：详见采购公告。

二、采购人或者代理机构应当在招标文件获取时间开始前，将本项目电子招标文件上传至交易系统，向投标人免费提供，投标人通过交易系统获取招标文件。投标人成功获取招标文件后，将收到已获取招标文件的回执单。未按规定获取招标文件的投标人，不得参与本次采购活动，不得对招标文件提起质疑。

注：获取的招标文件由正文和附件组成，正文部分包括pdf、word两种格式版本，如内容有不一致的，以pdf格式内容为准。

1.8.投标截止时间及开标时间、方式、地点

一、投标截止时间及开标时间：详见采购公告。

二、投标人应当在投标截止时间前，通过交易系统提交投标文件。成功提交的，投标人将收到已提交投标文件的回执单。

三、本项目采取网上开标，采购人或者代理机构通过交易系统“开标/开启大厅”组织在线开标。

1.9.供应商信用融资

为助力解决政府采购中标人资金不足、融资难、融资贵的困难，促进供应商依法诚信参加政府采购活动，根据《关于进一步提高政府采购透明度和采购效率相关事项的通知》（财办库〔2023〕243号）《四川省财政厅关于推进四川省政府采购供应商信用融资工作的通知》（川财采〔2018〕123号）规定，有融资需求的供应商可登录四川政府采购网—金融服务平台，选择符合自身情况的“政采贷”银行及其产品，凭项目中标结果、中标通知书等信息在线向银行提出贷款意向申请、查看贷款审批情况等。

1.10.联系方式

采购人：成都市双流区永安中心卫生院（成都市双流区第二人民医院）

地址：成都市双流区永安镇四兴街88号

邮编：610000

联系人：代老师

联系电话：028-85682776

代理机构：四川鑫沅招标代理有限公司

地址：四川省成都市武侯区武科西一路65号2栋2层201号

邮编：610041

联系人：王女士

联系电话：028-87765239或87766602转8803

第二章 投标人须知

2.1.投标人须知附表

序号	应知事项	说明和要求
1	采购预算及最高限价★	本项目各包采购预算金额如下： 采购包1：1,007,165.96元 采购包2：178,216.00元 采购包3：199,234.00元 采购包4：30,635.56元 投标人报价不得超过招标文件中规定的预算金额，采购人可以在采购预算内合理设定最高限价，投标人报价不得超过最高限价，最高限价详见第三章。
2	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 (具体规则详见第五章)
3	是否接受联合体★	采购包1：不接受联合体 采购包2：不接受联合体 采购包3：不接受联合体 采购包4：不接受联合体 如接受联合体，需符合以下要求： 一、两个以上供应商可以组成一个联合体，以一个投标人的身份参加投标。联合体应当确定其中一方为本次采购活动的牵头单位，代表联合体处理参加采购活动的一切事务。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供应商另外组成联合体参加同一合同项下的政府采购活动。 二、参加联合体的供应商均应当具备政府采购法第二十二条规定的条件，并应当向采购人提交联合协议，载明联合体各方承担的工作和义务。联合体中有同类资质的供应商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供应商确定资质等级。按照联合体分工承担不同工作的供应商，应当具备承担对应工作内容的特定资格条件。 三、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。
4	投标（响应）保证金★	本项目不收取投标（响应）保证金。
5	履约保证金★	采购包1：不收取 采购包2：不收取 采购包3：不收取 采购包4：不收取

6	投标有效期★	提交投标文件的截止之日起不少于 90 天。投标文件未明确投标有效期或者少于前述规定天数的，其投标文件按无效处理。
7	代理服务费★	本项目收取代理服务费 代理服务费用收取对象：中标人 代理服务费收费标准：参照原国家计委《招标代理服务收费管理暂行办法》（计价格[2002]1980号）和国家发展改革委办公厅《关于招标代理服务收费有关问题的通知》（发改办价格[2003]857号）规定的收费标准下浮20%
8	中标结果公告	中标结果将在四川政府采购网予以公告。
9	是否组织潜在投标人现场考察	采购包1：否 采购包2：否 采购包3：否 采购包4：否
10	是否召开开标前答疑会	本项目不组织标前答疑
11	特殊情况	出现下列情形之一的，采购人或者采购代理机构应当中止电子化采购活动，并保留相关证明材料备查： （一）交易系统发生故障而无法正常使用的； （二）因组织场所停电、断网等原因，导致采购活动无法继续通过交易系统实施的； （三）其他无法保证电子化交易的公平、公正和安全的情况。 出现上述的情形，采购人或者采购代理机构、评审委员会应当认真评估影响，对不影响采购公平、公正的，待上述情形消除后继续组织采购活动；影响或者可能影响采购公平、公正的，应当采取顺延相关截止时间等方式依法进行处置；经处置后，仍然影响采购公平、公正的，应当依法废标或者终止采购活动。 注：故障处理详见第二章规定。
12	报价/分值精确度	所有数据项默认最多可输入/展示至小数点后2位，超出小数点位的数值采用四舍五入的方式进行保留。
13	实质性要求	本招标文件中“★”要求为实质性要求。投标人应当按照第五章评标程序中的符合性审查规定，在投标文件中进行实质性响应，否则作无效投标处理。
14	其他说明	本招标文件所称的“以上”、“以下”、“内”、“以内”、“不少于”包括本数；所称的“不足”、“低于”、“超过”不包括本数。

2.2.总则

2.2.1.适用范围

一、本招标文件仅适用于本次公开招标采购项目。

二、本招标文件由 成都市双流区永安中心卫生院（成都市双流区第二人民医院） 和 四川鑫沅招标代理有限公司 负责解释。

2.2.2.有关定义

一、“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。本次招标的采购人是 成都市双流区永安中心卫生院（成都市双流区第二人民医院）。

二、“投标人”是指按照采购公告规定获取招标文件，参加投标竞争的法人、其他组织或者自然人。

三、“代理机构”是指集中采购机构和从事采购代理业务的社会中介机构。本项目的代理机构是 四川鑫沅招标代理有限公司。

四、“网上开标”是指代理机构通过交易系统在线组织投标文件解密，投标人通过交易系统在线解密投标文件等活动。

五、“电子评标”是指采购人或者代理机构开展资格审查，评标委员会开展符合性审查、比较与评价、推荐中标候选人、出具评标报告等活动。

2.3.招标文件

2.3.1.招标文件的构成

招标文件由采购人、代理机构通过交易系统编制、确认，是项目采购活动开展的基本依据，主要包括以下内容：

- 一、投标邀请；
- 二、投标人须知；
- 三、技术、服务及其他要求；
- 四、资格审查；
- 五、评标办法；
- 六、投标文件格式；
- 七、拟签订采购合同文本。

2.3.2.招标文件的澄清和修改

一、投标截止时间前，采购人或者代理机构可以对已发出的招标文件进行必要的澄清或者修改，但不得改变采购标的和资格条件。

二、澄清或者修改的内容为招标文件的组成部分，采购人或者代理机构将更正后的招标文件上传至交易系统，通过交易系统向已获取招标文件的投标人发送更正通知，在四川政府采购网发布更正公告。更正内容可能影响投标文件编制的，采购人或者代理机构应当在投标截止时间至少 15 日前，通过交易系统向已获取招标文件的投标人发送更正通知；不足 15 日的，采购人或者代理机构应当顺延提交投标文件的截止时间。

三、采购人或者代理机构通过交易系统发出更正通知的同时，即为送达投标人。投标人应当及时查看更正公告、更正信息，并根据更正公告、更正信息要求，获取更正后的招标文件，进行投标文件编制。

2.4.投标文件

2.4.1.投标文件的语言

一、投标人提交的投标文件以及投标人与评标委员会在评标过程中的所有来往书面文件原则上使用中文。投标文件中如附有外文资料，要对应翻译成中文并附在相关外文资料后面，未翻译的外文资料，评标委员会将视其为无效材料，但以下情形除外：

（一）投标人的法定代表人为外籍人士的，法定代表人的签字和护照。

（二）对于如生产厂家授权书、原厂技术证明资料及一些行业标准、国家标准、国际标准或者行业认证等需要以非中文表述且不宜翻译为中文的。

二、翻译的中文资料与外文资料如果出现差异和矛盾，以中文为准。涉嫌提供虚假材料的按照相关法律法规处理。

三、如因未翻译而造成对投标人的不利后果，由投标人承担。

2.4.2.计量单位★

除招标文件中另有规定外，本项目均采用国家法定的计量单位。

2.4.3.投标货币★

本项目均以人民币报价。

2.4.4.知识产权★

一、投标人应保证在本项目中使用的任何技术、产品和服务（包括部分使用），不会产生因第三方提出侵犯其专利权、商标权或其它知识产权而引起的法律和经济纠纷，如存在前述情形，由投标人承担所有相关责任，并且赔偿由此给采购人带来的损失。采购人享有本项目实施过程中产生的知识成果及知识产权。

二、投标人将在采购项目实施过程中采用自有或者第三方知识成果的，使用该知识成果后，投标人需提供开发接口和开发手册等技术资料，并承诺提供无限期支持，采购人享有使用权（含采购人委托第三方在该项目后续开发的使用权）。

三、如使用投标人所不拥有的知识产权，则在投标报价中必须包括合法使用该知识产权的相关费用。

2.4.5.投标报价★

一、投标人的报价是其响应本项目要求的全部工作内容的价格体现或者结算标准，包括投标人完成本项目所需的一切费用。投标人对采购内容报价要求中的每一项报价内容只允许有一个报价，任何有选择或可调整的报价将不予接受。

二、按照招标文件第五章评标办法规定进行价格修正的，修正后的报价经投标人加盖电子印章确认后产生约束力。未在规定时间内确认的，视同投标人不确认，其投标无效。

三、评标过程中出现下列情形之一的，评标委员会应当启动异常低价投标审查程序：

1. 投标报价低于全部通过符合性审查供应商投标报价平均值 50 %的，即 $\text{投标报价} < \text{全部通过符合性审查供应商投标报价平均值} \times 50 \%$ ；

2. 投标报价低于通过符合性审查的次低报价供应商投标报价 50 %的，即 $\text{投标报价} < \text{通过符合性审查的次低报价供应商投标报价} \times 50 \%$ ；

3. 投标报价低于采购项目（采购包）最高限价 50 %的，即 $\text{投标报价} < \text{采购项目（采购包）最高限价} \times 50 \%$ ；

4. 评标委员会基于专业判断，认为供应商报价过低，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的其他情形。

评标委员会启动异常低价投标审查后，属于前述第1项至第4项情形的，应当要求相关供应商在评审现场合理的时间内对投标价格作出解释，提供项目具体成本测算等与报价合理性相关的书面说明及必要的证明材料，包括但不限于原材料成本、人工成本、制造费用等，给予相关供应商的合理时间一般不少于30分钟。其中，属于第3项情形，供应商已随投标文件一并提交相关书面说明及必要的证明材料的，在评审现场可不再重复提交。

评标委员会依据专业经验，参考同类项目中标（成交）价格、类似产品市场价格水平、行业人工费用标准、国家有关部门指导行业协会发布的行业平均成本等情况，对报价合理性进行判断。投标供应商不能提供书面说明、证明材料，或者提供的书面说明、证明材料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。

2.4.6.投标文件的编制、签章和加密★

一、投标人应当按照招标文件规定编制投标文件，招标文件第六章对投标文件格式有要求的，按照格式要求编制投标文件，没有格式要求的，由投标人自行编写。投标（响应）客户端提供部分投标文件编制辅助功能，供应商应当认真审查核对编制生成的投标文件，并对投标文件的完整性、准确性和有效性负责。

二、投标人通过四川政府采购网-下载专区下载投标（响应）客户端，使用投标（响应）客户端编制投标文件，完成投标文件编制、加盖电子印章和加密。

2.4.7.投标文件的提交★

一、投标截止时间前，投标人通过交易系统完成投标文件提交，成功提交投标文件的，将收到成功提交投标文件的回执单。成功提交投标文件的投标人信息在投标截止时间前，将加密保存。

未按招标文件和采购平台操作规范编制、确认、加密、盖章和提交的投标文件，将被拒绝接收。

二、投标截止时间后，采购人或者代理机构不再接受投标人提交投标文件。投标人应充分考虑影响投标文件提交的各种因素，确保在投标截止时间前完成提交。

三、除投标人外，其他任何单位和个人不得解密投标文件或者调整修改已提交投标文件的内容及提交状态。

2.4.8.投标文件的补充、修改、撤回★

投标截止时间前，投标人可以补充、修改或者撤回已成功提交的投标文件；对投标文件进行补充、修改的，应当先行撤回已提交的投标文件，补充、修改后重新提交。

投标人投标文件撤回后，视为未提交过投标文件。

2.5.开标、资格审查、评标和中标

2.5.1.开标

2.5.1.1.开标程序

投标截止时间后，通过交易系统“开标/开启大厅”网上开标，在线解密投标文件、公布开标结果。

2.5.1.2.解密投标文件★

投标截止时间后，成功提交投标文件的投标人符合招标文件规定数量的，代理机构将启动投标文件解密程序，解密时间为30分钟；投标人应在规定的解密时间内，使用加密投标文件的数字证书进行投标文件解密。除因平台系统故障导致投标人未按时完成解密外，投标人未在规定的解密时间内完成解密的，按无效投标处理。

2.5.1.3.有关要求

投标文件解密时间截止或者所有投标人投标文件均完成解密后（以发生在先的时间为准），代理机构通过交易系统对投标人名称、投标文件解密情况、投标报价进行展示。

开标过程中，投标人对开标过程有疑义，可向代理机构提出询问，代理机构应当及时予以答复。

投标人完成投标文件解密后，自主决定是否参加在线开标，未参加的，视同认可开标结果。

成功提交或者成功解密电子投标文件的投标人不足3家的，采购人或者代理机构将作废标处理。

2.5.2.查询及使用信用记录

开标结束后，采购人或者代理机构根据《关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》（财库〔2016〕125号）的要求，通过“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“中国政府采购网”网站（www.ccgp.gov.cn）、“中国执行信息公开网”网站（<http://zxgk.court.gov.cn/shixin/>）等渠道，查询投标人在投标截止时间前的信用记录并保存信用记录结果网页截图，拒绝列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单（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、严重违法失信企业名单中的投标人参加本项目的采购活动。

组成联合体参加政府采购活动的，将对所有联合体成员进行信用记录查询，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。

2.5.3.资格审查

详见招标文件第四章。

2.5.4.评标

详见招标文件第五章。

2.5.5.中标通知书

一、采购人或者评标委员会确认中标人后，代理机构在四川政府采购网发布中标结果公告、通过交易系统发出中标通知书，中标人通过交易系统获取中标通知书。

二、中标通知书对采购人和中标人均具有法律效力。如果出现政府采购法律法规、规章制度规定的中标无效情形的，将以公告形式宣布发出的中标通知书无效，并依法重新确定中标人或者重新开展采购活动。

中标通知书发出后，采购人改变中标结果的，或者中标人放弃中标项目的，应当依法承担法律责任。中标人放弃中标项目视同拒绝签订合同，其中无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同的，将根据《中华人民共和国政府采购法》第七十七条第一款，处以采购金额千分之五以上千分之十以下的罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，有违法所得的，并处没收违法所得，情节严重的，由市场监督管理部门吊销营业执照；构成犯罪的，依法追究刑事责任。

2.6.合同签订、备案、履行及验收

2.6.1.签订合同

一、采购人应在中标通知书发出之日起30日内与中标人签订书面合同，采购人因不可抗力原因迟延签订合同的，应当自

不可抗力事由消除之日起7日内完成合同签订事宜。

二、采购人和中标人签订的书面合同不得对招标文件确定的事项以及中标人的投标文件作实质性修改，采购人不得向中标人提出任何不合理的要求作为签订合同的条件。

三、政府采购合同自采购人和中标人在书面合同上签章之日起生效。

四、中标人完全遵守《中华人民共和国劳动合同法》有关规定和《中华人民共和国妇女权益保障法》中关于“劳动和社会保障权益”的有关要求。

2.6.2.政府采购合同公告、备案

政府采购合同签订之日起2个工作日内，采购人将政府采购合同在四川政府采购网予以公告；政府采购合同签订之日起7个工作日内，采购人将政府采购合同报项目同级财政部门备案。

政府采购合同的双方当事人不得擅自变更合同，依照政府采购法确需变更政府采购合同内容的，采购人应当自合同变更之日起2个工作日内在四川政府采购网发布政府采购合同变更公告，但涉及国家秘密、商业秘密的信息和其他依法不得公开的信息除外。

2.6.3.合同分包和转包★

2.6.3.1.合同分包

本项目不允许合同分包。

2.6.3.2.合同转包

一、严禁中标人将本项目合同转包。

二、中标人将合同转包的，将依法追究法律责任。

2.6.4.采购人增加合同标的权利

采购合同履行过程中，采购人需要追加与合同标的相同的货物或者服务的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与中标人协商签订补充合同，但所有补充合同的采购金额不得超过原合同采购金额的百分之十。

2.6.5.履行合同

一、采购人与中标人应当根据合同的约定依法履行合同义务。

二、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》。

2.6.6.履约验收方案

一、验收组织方式：

采购包1： 自行验收

采购包2： 自行验收

采购包3： 自行验收

采购包4： 自行验收

二、是否邀请本项目的其他供应商：

采购包1： 否

采购包2： 否

采购包3： 否

采购包4： 否

三、是否邀请专家：

采购包1： 否

采购包2： 否

采购包3： 否

采购包4： 否

四、是否邀请服务对象：

采购包1： 否

采购包2： 否

采购包3： 否

采购包4： 否

五、是否邀请第三方检测机构：

采购包1： 否

采购包2： 否

采购包3： 否

采购包4： 否

六、履约验收程序：

采购包1： 分段/分期验收

采购包2： 分段/分期验收

采购包3： 分段/分期验收

采购包4： 分段/分期验收

七、履约验收时间：

采购包1：

1、验收条件说明： 采购人于收到中标人验收通知，达到验收条件起 10 日内，验收合同总金额的 100%；

采购包2：

1、验收条件说明： 采购人于收到中标人验收通知，达到验收条件起 10 日内，验收合同总金额的 100%；

采购包3：

1、验收条件说明： 采购人于收到中标人验收通知，达到验收条件起 10 日内，验收合同总金额的 100%；

采购包4：

1、验收条件说明： 采购人于收到中标人验收通知，达到验收条件起 10 日内，验收合同总金额的 100%；

八、验收组织的其他事项：

采购包1： /

采购包2： /

采购包3： /

采购包4： /

九、技术履约验收内容：

采购包1： 按国家有关规定以及本项目采购文件的质量要求和技术指标、中标人的响应文件及承诺与本合同约定标准进行技术履约验收。

采购包2： 按国家有关规定以及本项目采购文件的质量要求和技术指标、中标人的响应文件及承诺与本合同约定标准进行技术履约验收。

采购包3： 按国家有关规定以及本项目采购文件的质量要求和技术指标、中标人的响应文件及承诺与本合同约定标准进行技术履约验收。

采购包4： 按国家有关规定以及本项目采购文件的质量要求和技术指标、中标人的响应文件及承诺与本合同约定标准进行技术履约验收。

十、商务履约验收内容：

采购包1： 按照采购文件商务要求及中标人响应内容进行商务履约验收。

采购包2： 按照采购文件商务要求及中标人响应内容进行商务履约验收。

采购包3： 按照采购文件商务要求及中标人响应内容进行商务履约验收。

采购包4：按照采购文件商务要求及中标人响应内容进行商务履约验收。

十一、履约验收标准：

采购包1：按国家及行业有关法律法规规定以及招标文件的质量要求和技术指标、投标/应答/响应文件及承诺与本合同约定标准进行验收。（1）供应商将采购耗材运输至采购人指定地点后，通知采购人组织供应商共同进行现场验收（包括对耗材的包装、外观、数量、规格、质量等的检验）。如采购耗材验收合格的，由双方指定代表签署验收报告。同时，采购人保留将到货采购耗材送至具备检测资质的第三方检测机构进行抽检的权利。如供应商未按时指派代表或供应商指定联系人未按时参加现场验收，采购人有权自行开箱检验，检验结果和记录有效，对双方均具有约束力，且供应商应在其检验结果记录上补签字。

（2）在现场验收时，如发现合同采购耗材有任何缺陷、短缺或不符合合同约定时，均应由供应商立即更换或补齐。除属于采购人原因引起的更换费用应由采购人承担外，其他任何原因引起的修更换或补齐等一切费用均由供应商承担。对于不符合合同约定的任何耗材，采购人有权拒收，由此给采购人所造成的全部经济损失均由供应商负责赔偿；（3）验收时如发现所交付的采购耗材有短装、次品、损坏或其它不符合标准及本合同规定之情形者，采购人应做出详尽的现场记录，或由甲乙双方签署备忘录，此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据，由此产生的时间延误与及有关费用由供应商承担，验收期限相应顺延。

采购包2：按国家及行业有关法律法规规定以及招标文件的质量要求和技术指标、投标/应答/响应文件及承诺与本合同约定标准进行验收。（1）供应商将采购耗材运输至采购人指定地点后，通知采购人组织供应商共同进行现场验收（包括对耗材的包装、外观、数量、规格、质量等的检验）。如采购耗材验收合格的，由双方指定代表签署验收报告。同时，采购人保留将到货采购耗材送至具备检测资质的第三方检测机构进行抽检的权利。如供应商未按时指派代表或供应商指定联系人未按时参加现场验收，采购人有权自行开箱检验，检验结果和记录有效，对双方均具有约束力，且供应商应在其检验结果记录上补签字。

（2）在现场验收时，如发现合同采购耗材有任何缺陷、短缺或不符合合同约定时，均应由供应商立即更换或补齐。除属于采购人原因引起的更换费用应由采购人承担外，其他任何原因引起的修更换或补齐等一切费用均由供应商承担。对于不符合合同约定的任何耗材，采购人有权拒收，由此给采购人所造成的全部经济损失均由供应商负责赔偿；（3）验收时如发现所交付的采购耗材有短装、次品、损坏或其它不符合标准及本合同规定之情形者，采购人应做出详尽的现场记录，或由甲乙双方签署备忘录，此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据，由此产生的时间延误与及有关费用由供应商承担，验收期限相应顺延。

采购包3：按国家及行业有关法律法规规定以及招标文件的质量要求和技术指标、投标/应答/响应文件及承诺与本合同约定标准进行验收。（1）供应商将采购耗材运输至采购人指定地点后，通知采购人组织供应商共同进行现场验收（包括对耗材的包装、外观、数量、规格、质量等的检验）。如采购耗材验收合格的，由双方指定代表签署验收报告。同时，采购人保留将到货采购耗材送至具备检测资质的第三方检测机构进行抽检的权利。如供应商未按时指派代表或供应商指定联系人未按时参加现场验收，采购人有权自行开箱检验，检验结果和记录有效，对双方均具有约束力，且供应商应在其检验结果记录上补签字。

（2）在现场验收时，如发现合同采购耗材有任何缺陷、短缺或不符合合同约定时，均应由供应商立即更换或补齐。除属于采购人原因引起的更换费用应由采购人承担外，其他任何原因引起的修更换或补齐等一切费用均由供应商承担。对于不符合合同约定的任何耗材，采购人有权拒收，由此给采购人所造成的全部经济损失均由供应商负责赔偿；（3）验收时如发现所交付的采购耗材有短装、次品、损坏或其它不符合标准及本合同规定之情形者，采购人应做出详尽的现场记录，或由甲乙双方签署备忘录，此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据，由此产生的时间延误与及有关费用由供应商承担，验收期限相应顺延。

采购包4：按国家及行业有关法律法规规定以及招标文件的质量要求和技术指标、投标/应答/响应文件及承诺与本合同约定标准进行验收。（1）供应商将采购耗材运输至采购人指定地点后，通知采购人组织供应商共同进行现场验收（包括对耗材的包装、外观、数量、规格、质量等的检验）。如采购耗材验收合格的，由双方指定代表签署验收报告。同时，采购人保留将到货采购耗材送至具备检测资质的第三方检测机构进行抽检的权利。如供应商未按时指派代表或供应商指定联系人未按时参加现场验收，采购人有权自行开箱检验，检验结果和记录有效，对双方均具有约束力，且供应商应在其检验结果记录上补签字。

（2）在现场验收时，如发现合同采购耗材有任何缺陷、短缺或不符合合同约定时，均应由供应商立即更换或补齐。除属于采

购人原因引起的更换费用应由采购人承担外，其他任何原因引起的修更换或补齐等一切费用均由供应商承担。对于不符合合同约定的任何耗材，采购人有权拒收，由此给采购人所造成的全部经济损失均由供应商负责赔偿；（3）验收时如发现所交付的采购耗材有短装、次品、损坏或其它不符合标准及本合同规定之情形者，采购人应做出详尽的现场记录，或由甲乙双方签署备忘录，此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据，由此产生的时间延误与及有关费用由供应商承担，验收期限相应顺延。

十二、履约验收其他事项：

采购包1： 1.验收合格，双方签署《验收报告》；验收结果不合格的，将不予支付采购资金，还可能上报本项目同级财政部门并按有关规定给予行政处罚或者以失信行为记入诚信档案。 2.采购人的验收行为不代表对耗材质量的确认，耗材验收合格的，不免除供应商对耗材承担质量担保责任。使用过程中，若耗材出现质量问题，采购人有权无条件退货并解除合同，供应商自行承担由此引起的一切法律责任和损失。 3.采购人无故超过规定时间30日不进行验收工作并已使用中标人履约成果的，视同验收合格。 4.其他未尽事宜应严格按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库〔2016〕205号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021)22号)的要求进行验收。

采购包2： 1.验收合格，双方签署《验收报告》；验收结果不合格的，将不予支付采购资金，还可能上报本项目同级财政部门并按有关规定给予行政处罚或者以失信行为记入诚信档案。 2.采购人的验收行为不代表对耗材质量的确认，耗材验收合格的，不免除供应商对耗材承担质量担保责任。使用过程中，若耗材出现质量问题，采购人有权无条件退货并解除合同，供应商自行承担由此引起的一切法律责任和损失。 3.采购人无故超过规定时间30日不进行验收工作并已使用中标人履约成果的，视同验收合格。 4.其他未尽事宜应严格按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库〔2016〕205号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021)22号)的要求进行验收。

采购包3： 1.验收合格，双方签署《验收报告》；验收结果不合格的，将不予支付采购资金，还可能上报本项目同级财政部门并按有关规定给予行政处罚或者以失信行为记入诚信档案。 2.采购人的验收行为不代表对耗材质量的确认，耗材验收合格的，不免除供应商对耗材承担质量担保责任。使用过程中，若耗材出现质量问题，采购人有权无条件退货并解除合同，供应商自行承担由此引起的一切法律责任和损失。 3.采购人无故超过规定时间30日不进行验收工作并已使用中标人履约成果的，视同验收合格。 4.其他未尽事宜应严格按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库〔2016〕205号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021)22号)的要求进行验收。

采购包4： 1.验收合格，双方签署《验收报告》；验收结果不合格的，将不予支付采购资金，还可能上报本项目同级财政部门并按有关规定给予行政处罚或者以失信行为记入诚信档案。 2.采购人的验收行为不代表对耗材质量的确认，耗材验收合格的，不免除供应商对耗材承担质量担保责任。使用过程中，若耗材出现质量问题，采购人有权无条件退货并解除合同，供应商自行承担由此引起的一切法律责任和损失。 3.采购人无故超过规定时间30日不进行验收工作并已使用中标人履约成果的，视同验收合格。 4.其他未尽事宜应严格按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库〔2016〕205号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021)22号)的要求进行验收。

2.6.7.资金支付

采购人将按照政府采购合同规定，及时向中标人支付采购资金。具体支付约定详见第三章。

2.7.纪律要求

2.7.1.保密要求

采购人、代理机构应当采取必要措施，保证评标在严格保密的情况下进行。除采购人代表、评标现场组织人员外，采购人的其他工作人员以及与评标工作无关的人员不得进入评标现场。

有关人员对评标情况以及在评标过程中获悉的国家秘密、商业秘密负有保密责任。

2.7.2.投标人不得具有的情形★

投标人参加投标不得有下列情形：

一、有下列情形之一的，视为投标人串通投标：

- (一) 不同投标人的投标文件异常一致;
- (二) 不同投标人的投标报价呈规律性差异;
- (三) 不同投标人的投标文件相互混装;
- (四) 不同投标人的投标保证金从同一单位或者个人的账户转出;
- (五) 不同投标人编制或者提交投标文件的计算机网卡MAC地址、CPU序列号、硬盘序列号等硬件信息均异常一致;
- (六) 法律法规规章制度规定的其他情形。

二、有下列情形之一的，属于恶意串通，对投标人依照《中华人民共和国政府采购法》第七十七条第一款的规定追究法律责任，对采购人、代理机构及其工作人员依照《中华人民共和国政府采购法》第七十二条的规定追究法律责任：

- (一) 投标人直接或者间接从采购人或者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;
- (二) 投标人按照采购人或者代理机构的授意撤换、修改投标文件;
- (三) 投标人之间协商报价、技术方案等投标文件的实质性内容;
- (四) 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;
- (五) 投标人之间事先约定由某一特定投标人中标;
- (六) 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;
- (七) 投标人与采购人或者代理机构之间、投标人相互之间，为谋求特定投标人成交或者排斥其他投标人的其他串通行为。

三、提供虚假材料谋取中标;

四、采取不正当手段诋毁、排挤其他投标人;

五、与采购人或者代理机构、其他投标人恶意串通;

六、向采购人或者代理机构、评标委员会成员行贿或者提供其他不正当利益;

七、在招标过程中与采购人或者代理机构进行协商谈判;

八、中标后无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同;

九、未按照招标文件确定的事项签订政府采购合同;

十、将政府采购合同转包或者违规分包;

十一、提供假冒伪劣产品;

十二、擅自变更、中止或者终止政府采购合同;

十三、拒绝有关部门的监督检查或者向监督检查部门提供虚假情况;

十四、法律法规规定的其他禁止情形。

投标人有前述第一至七条情形的，认定其投标无效；中标人有前述第二至七条情形之一的，认定中标无效。此外，将按照规定追究投标人法律责任。属于恶意串通的，根据《中华人民共和国政府采购法》第七十七条第一款，对投标人处以采购金额千分之五以上千分之十以下的罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，有违法所得的，并处没收违法所得，情节严重的，由市场监督管理部门吊销营业执照；构成犯罪的，依法追究刑事责任。其中，对涉嫌串通投标罪的，移送公安机关侦查处理，根据《中华人民共和国刑法》第二百二十三条规定，投标人相互串通投标报价，损害采购人或者其他投标人利益，情节严重的，处三年以下有期徒刑或者拘役，并处或者单处罚金。投标人与采购人串通投标，损害国家、集体、公民的合法利益的，依照上述规定处罚。

2.7.3.采购人员及相关人员回避要求

政府采购活动中，采购人员及相关人员与投标人有下列利害关系之一的，应当回避：

- 一、参加采购活动前3年内与投标人存在劳动关系;
- 二、参加采购活动前3年内担任投标人的董事、监事;
- 三、参加采购活动前3年内是投标人的控股股东或者实际控制人;
- 四、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;

五、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。

投标人认为采购人员及相关人员与其他投标人有利害关系的，可以向代理机构书面提出回避申请，并说明理由。代理机构应及时询问被申请回避人员，有利害关系的被申请回避人员应当回避。

2.8.询问、质疑和投诉

一、询问、质疑、投诉的接收和处理严格按照《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》《政府采购质疑和投诉办法》等规定办理。

二、投标人询问、质疑的答复主体：

根据委托代理协议约定，投标人对招标文件中采购需求的询问、质疑由 成都市双流区永安中心卫生院（成都市双流区第二人民医院）负责答复；投标人对除采购需求外的招标文件的询问、质疑由 四川鑫沅招标代理有限公司 负责答复；投标人对采购过程、采购结果的询问、质疑由 四川鑫沅招标代理有限公司 负责答复。投标人提出的询问或者质疑超出采购人对代理机构委托授权范围的，代理机构应当告知投标人向采购人提出。采购人、代理机构对答复主体存在争议的，由采购人负责答复。

答复主体：采购人

联系人：代老师

联系电话：028-85682776

地址：成都市双流区永安镇四兴街88号

邮编：610000

答复主体：代理机构

联系人：刘女士

联系电话：028-87766602转8866

地址：成都市武侯区武科西一路65号B座201号

邮编：610041

三、投标人提出的询问，应当明确询问事项，如以书面形式提出的，应由投标人签字并加盖公章。

四、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、代理机构提出质疑。投标人应在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。投标人应知其权益受到损害之日，是指：

（一）对可以质疑的招标文件提出质疑的，为获取招标文件之日。对更正后的招标文件提出质疑的，如质疑内容为更正内容，为发出招标文件更正通知之日；如质疑内容为原招标文件内容，为获取原招标文件之日。

（二）对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日。

（三）对中标或者成交结果提出质疑的，为中标或者成交结果公告期限届满之日。

五、投标人通过书面形式线下向采购人或者代理机构提交质疑资料。

六、投标人提出质疑时应当准备的资料

（一）质疑函正本1份；（政府采购投标人质疑函范本可在四川政府采购网下载专区下载）

（二）法定代表人或主要负责人授权委托书1份（委托代理人办理质疑事宜的需提供）；

（三）法定代表人或主要负责人身份证复印件1份；

（四）委托代理人身份证复印件1份（委托代理人办理质疑事宜的需提供）；

（五）针对质疑事项必要的证明材料（针对招标文件提出的质疑，需提交从交易系统获取的招标文件回执单）。

注：根据《中华人民共和国政府采购法》的规定，投标人质疑不得超出招标文件、采购过程、采购结果的范围。

七、投标人对采购人或者代理机构的质疑答复不满意、采购人或者代理机构未在规定时间内作出答复的，投标人可以在答复期满后15个工作日内向同级财政部门提起投诉。（政府采购供应商投诉书范本可在四川政府采购网下载专区下载）

财政部门联系方式详见四川政府采购网-下载专区-政府采购供应商投诉书范本-政府采购供应商投诉书范本及受理投诉联

系方式。

八、法律责任

采购人、代理机构有下列情形之一的，由财政部门责令限期改正；情节严重的，给予警告，对直接负责的主管人员和其他直接责任人员，由其行政主管部门或者有关机关给予处分，并予通报：

- （一）拒收质疑供应商在法定质疑期内发出的质疑函；
- （二）对质疑不予答复或者答复与事实明显不符，并不能作出合理说明；
- （三）拒绝配合财政部门处理投诉事宜。

投标人在全国范围12个月内三次以上投诉查无实据的，由财政部门列入不良行为记录名单。投标人有下列行为之一的，属于虚假、恶意投诉，由财政部门列入不良行为记录名单，禁止其1至3年内参加政府采购活动：

- （一）捏造事实；
- （二）提供虚假材料；
- （三）以非法手段取得证明材料。证据来源的合法性存在明显疑问，投标人无法证明其取得方式合法的，视为以非法手段取得证明材料。

2.9.电子化采购特殊情形处理

代理机构应当制定电子化采购活动应急处置预案，根据《四川省政府采购项目电子化采购管理办法》等规定，依法有效应对、处置电子化采购活动中出现影响采购活动顺利推进的各类特殊情况。

2.9.1.平台系统故障处理

平台系统故障是指因平台所部署的基础软硬件环境、网络环境或者平台功能应用出现异常，导致的平台访问失败、数据出错或者规则失效等问题。

供应商在注册登录、获取采购文件、编制投标响应文件和投标响应、签订采购合同过程中，遇到影响业务操作的平台系统故障，应当暂停操作，通过采购平台4001600900电话或者在线客服进行反馈，对可能导致供应商无法在规定时间内完成响应的系统故障，供应商应同时告知代理机构；供应商和评审专家在电子化采购评审过程中，遇到系统故障的，向代理机构进行反馈，代理机构应及时进行核实，对影响采购活动开展的，应当暂停操作，并通过代理机构联络群或者开评标专线电话等渠道进行反馈。

平台运维单位负责平台系统故障的排查认定，对认定为平台系统故障的，通过四川政府采购网发布运维通知，明确故障类型、故障期间、影响范围、处理意见。故障排除后，采购人、代理机构应当依据运维通知内容评估对项目采购活动的影响情况，根据《四川省政府采购项目电子化采购管理办法》第四十一条规定和应急处置预案进行处理，依法开展后续采购活动。如影响供应商获取采购文件、提交投标响应文件、解密投标响应文件或者评审中响应报价、澄清说明等的，采购人、代理机构、评审委员会应当在故障排除后，根据有关规定依次顺延相关截止时间，并由代理机构告知供应商。不得因平台系统故障免除平台用户应当承担的义务和法律责任。

对经核实排查认定不属于平台系统故障的，采购人、代理机构、供应商、评审委员会应按政府采购法律制度和平台操作要求开展后续操作。

供应商使用的网络环境、计算机终端及软件、数字证书、电子印章等设施设备出现的故障，不属于平台系统故障。供应商应当在使用平台前做好必要的准备和验证工作，并承担准备验证不充分产生的不利后果。

2.9.2.其他特殊情形处理

出现采购活动组织场所停电、断网等特殊情形，导致采购活动无法继续通过平台系统实施的，或者其他无法保证电子化交易公平、公正和安全的情形，采购人、代理机构应当根据《四川省政府采购项目电子化采购管理办法》第四十一条规定和应急处置预案进行处理。如影响供应商获取采购文件、提交投标响应文件、解密投标响应文件或者评审中响应报价、澄清说明等的，采购人、代理机构、评审委员会应当在故障排除后，根据有关规定依次顺延相关截止时间，并由代理机构告知供应商。

2.9.3.注意事项

出现前述特殊情形影响采购活动正常开展的，属于供应商需要承担的风险。因故意行为造成平台系统故障或者组织场所停电、断网等影响电子化采购活动正常开展的，视为非法干预采购活动，将依法追究相关责任人责任，给他人造成损失的，依法承担赔偿责任。

2.10.样品评审

采购包1：不需要样品评审

采购包2：不需要样品评审

采购包3：不需要样品评审

采购包4：不需要样品评审

要求提供样品评审的项目，样品评审环节采取线下方式进行。

采购人或者代理机构应当在招标文件中明确线下样品评审规则和方式，不得对投标人实行差别待遇或者歧视性待遇。样品评审应当全过程录音录像，形成书面评审记录上传至交易系统。

第三章 技术、服务及其他要求

（注：本章的技术、服务及其他要求中，带“★”的要求为实质性要求。采购人、代理机构应当根据项目实际要求合理设定，并在第五章符合性审查中明确响应要求。）

3.1.采购内容

采购包1：

采购包预算金额（元）：1,007,165.96

采购包最高限价（元）：980,109.50

序号	采购品目名称	标的名称	数量 (计量单位)	标的金额 (元)	所属行业	是否涉及 核心产品	是否涉及 采购进口 产品	是否涉及 强制采购 节能产品	是否涉 及优先 采购节 能产品	是否涉 及优先 采购环 境标志 产品
1	A07029 900 其他 医药品	2026年 医用耗材 采购（普 通耗材类 ）	1.00（批 ）	980,109. 50	工业	是	否	否	否	否

采购包2：

采购包预算金额（元）：178,216.00

采购包最高限价（元）：172,899.50

序号	采购品目名称	标的名称	数量 (计量单位)	标的金额 (元)	所属行业	是否涉及 核心产品	是否涉及 采购进口 产品	是否涉及 强制采购 节能产品	是否涉 及优先 采购节 能产品	是否涉 及优先 采购环 境标志 产品
1	A07029 900 其他 医药品	2026年 医用耗材 采购（气 体类）	1.00（批 ）	172,899. 50	工业	是	否	否	否	否

采购包3：

采购包预算金额（元）：199,234.00

采购包最高限价（元）：193,347.20

序号	采购品目名称	标的名称	数量 (计量单位)	标的金额 (元)	所属行业	是否涉及 核心产品	是否涉及 采购进口 产品	是否涉及 强制采购 节能产品	是否涉 及优先 采购节 能产品	是否涉 及优先 采购环 境标志 产品
1	A07029 900 其他 医药品	2026年 医用耗材 采购（试 剂类）	1.00（批 ）	193,347. 20	工业	是	否	否	否	否

采购包4：

采购包预算金额（元）：30,635.56

采购包最高限价（元）：29,735.70

序号	采购品目名称	标的名称	数量 (计量单位)	标的金额 (元)	所属行业	是否涉及 核心产品	是否涉及 采购进口 产品	是否涉及 强制采购 节能产品	是否涉 及优先 采购节 能产品	是否涉 及优先 采购环 境标志 产品
1	A07029 900 其他 医药品	2026年 医用耗材 采购（口 腔类）	1.00（批 ）	29,735.7 0	工业	是	否	否	否	否

是否适用本国产品标准：

采购包1：是

采购包2：是

采购包3：是

采购包4：是

报价要求

采购包1：

序号	报价内容	计量单位	报价单位	最高限价	价款形式	报价说明
----	------	------	------	------	------	------

1	2026年医用耗材采购（普通耗材类）	批	%	100.00	百分比	<p>本项目以百分比形式报价，在本包单价限价的基础上统一下浮，则供应商的报价为：1-下浮比例（例如：供应商下浮30%，则在系统报价表响应应填写为70%）。供应商在“报价一览表”响应报价一栏中填写统一百分比报价，并填写“分项明细表”。最终结算价按照百分比进行结算（如：医用无菌防护套（C臂机保护套）的最高限价限价为11.6元，供应商报价为70%，则结算单价按照$11.6 \times 70\% = 8.12$元执行）</p>
---	--------------------	---	---	--------	-----	---

采购包2：

序号	报价内容	计量单位	报价单位	最高限价	价款形式	报价说明
----	------	------	------	------	------	------

1	2026年医用耗材采购（ 气体类）	批	%	100.00	百分比	<p>本项目以百分比形式报价，在本包单价限价的基础上统一下浮，则供应商的报价为：1-下浮比例（例如：供应商下浮30%，则在系统报价表响应应填写为70%）。供应商在“报价一览表”响应报价一栏中填写统一百分比报价，并填写“分项明细表”。最终结算价按照百分比进行结算（如：医用无菌防护套（C臂机保护套）的最高限价限价为11.6元，供应商报价为70%，则结算单价按照$11.6 \times 70\% = 8.12$元执行）</p>
---	----------------------	---	---	--------	-----	---

采购包3：

序号	报价内容	计量单位	报价单位	最高限价	价款形式	报价说明
----	------	------	------	------	------	------

1	2026年医用耗材采购（试剂类）	批	%	100.00	百分比	本项目以百分比形式报价，在本包单价限价的基础上统一下浮，则供应商的报价为：1-下浮比例（例如：供应商下浮30%，则在系统报价表响应应填写为70%）。供应商在“报价一览表”响应报价一栏中填写统一百分比报价，并填写“分项明细表”。最终结算价按照百分比进行结算（如：医用无菌防护套（C臂机保护套）的最高限价限价为11.6元，供应商报价为70%，则结算单价按照 $11.6 \times 70\% = 8.12$ 元执行）
---	------------------	---	---	--------	-----	---

采购包4：

序号	报价内容	计量单位	报价单位	最高限价	价款形式	报价说明
----	------	------	------	------	------	------

1	2026年医用耗材采购（口腔类）	批	%	100.00	百分比	本项目以百分比形式报价，在本包单价限价的基础上统一下浮，则供应商的报价为：1-下浮比例（例如：供应商下浮30%，则在系统报价表响应应填写为70%）。供应商在“报价一览表”响应报价一栏中填写统一百分比报价，并填写“分项明细表”。最终结算价按照百分比进行结算（如：医用无菌防护套（C臂机保护套）的最高限价限价为11.6元，供应商报价为70%，则结算单价按照11.6×70%=8.12元执行）
---	------------------	---	---	--------	-----	---

★注：投标人响应产品应当明确品牌和规格型号并指向唯一产品，不能指向唯一产品的，应通过报价表唯一产品说明栏补充说明。

本项目涉及核心产品：

采购包1：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	A07029900 其他医药品	2026年医用耗材采购（普通耗材类）	详见本包采购清单

采购包2：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	A07029900 其他医药品	2026年医用耗材采购（气体类）	详见本包采购清单

采购包3：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	A07029900 其他医药品	2026年医用耗材采购（试剂类）	详见本包采购清单

采购包4：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	A07029900 其他医药品	2026年医用耗材采购（口腔类）	详见本包采购清单

注：涉及核心产品的，具体评审规定见第五章。

本项目涉及采购进口产品：

采购包1：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包2：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包3：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包4：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

★注：不涉及采购进口产品时，投标人不得提供进口产品进行响应；涉及采购进口产品时，如国产产品满足采购需求，也可提供国产产品进行响应。

本项目涉及强制采购节能产品：

采购包1：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包2：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包3：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包4：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

★注：响应产品属于《节能产品政府采购品目清单》中政府强制采购的产品，投标人应当提供由国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品认证证书的原件扫描件或“全国认证认可信息公共服务平台”（<http://cx.cnca.cn>）的认证信息截图，否则作无效投标处理。具体要求详见第五章符合性审查表。

本项目涉及优先采购节能产品：

采购包1：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包2：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包3：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包4：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

注：响应产品属于《节能产品政府采购品目清单》中优先采购的产品，投标人提供由国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品认证证书的原件扫描件或“全国认证认可信息公共服务平台”（<http://cx.cnca.cn>）的认证信息截图，可以享受优先采购政策。具体要求详见第五章规定。

本项目涉及优先采购环境标志产品：

采购包1：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包2：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包3：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

采购包4：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

注：响应产品属于《环境标志产品政府采购品目清单》中的产品，投标人提供由国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的环境标志产品认证证书的原件扫描件或“全国认证认可信息公共服务平台”（<http://cx.cnca.cn>）的认证信息截图，可以享受优先采购政策。具体要求详见第五章规定。

3.2.技术要求

采购包1：

标的名称：2026年医用耗材采购（普通耗材类）

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标

包号	序号	产品名称(标的名称)	单位	预计数量	单价限价(元)	总价限价(元)	是否核心产品	是否属于医疗器械	是否属于消毒产品
第一包	1.	医用无菌防护套（C臂机保护套）	个	45	11.6	522.00	否	否	否
	2.	PET复合膜	卷	38	277	10,526.00	否	否	否
	3.	汤剂熬制过滤袋1	个	6000	0.8	4,800.00	否	否	否
	4.	汤剂熬制过滤袋2	个	1000	1.2	1,200.00	否	否	否
	5.	纱布绷带1	卷	3000	1.9	5,700.00	否	否	否
	6.	纱布绷带2	卷	1000	1.5	1,500.00	否	否	否
	7.	纱布绷带3	卷	7000	1.5	10,500.00	否	否	否
	8.	弹力网状绷带帽	个	1000	1.5	1,500.00	否	否	否
	9.	弹力绷带	卷	200	2.4	480.00	否	否	否
	10	石膏衬垫(石膏棉纸)	卷	100	17.5	1,750.00	否	否	否
	11	骨折固定夹板（钢丝托板）1	个	50	14.6	730.00	否	否	否
	12	骨折固定夹板（钢丝托板）2	个	200	11.6	2,320.00	否	否	否
	13	骨折固定夹板（钢丝托板）3	个	300	11.6	3,480.00	否	否	否
	14	骨折固定夹板（钢丝托板）4	个	50	13.6	680.00	否	否	否

15	骨折固定夹板（前臂带柱固定夹板）1	个	50	7.8	390.00	否	否	否
16	骨折固定夹板（前臂带柱固定夹板）2	个	200	7.8	1,560.00	否	否	否
17	骨折固定夹板（前臂带柱固定夹板）3	个	50	7.8	390.00	否	否	否
18	医用高分子支具（颈托）	个	100	11.6	1,160.00	否	否	否
19	医用固定带（锁骨固定带）1	套	50	19.5	975.00	否	否	否
20	医用固定带（肋骨固定带）2	套	50	19.5	975.00	否	否	否
21	骨折固定夹板桡骨下端（大号）	付	100	11.6	1,160.00	否	否	否
22	骨折固定夹板桡骨下端（中号）	付	100	11.6	1,160.00	否	否	否
23	骨折固定夹板桡骨下端（儿童）	付	100	8.9	890.00	否	否	否
24	骨科外固定夹板中号×（超踝关节）	付	100	11.6	1,160.00	否	否	否
25	超肩外科颈夹板成人大号、中号	付	100	11.6	1,160.00	否	否	否
26	骨折固定夹板（掌指骨夹板）	付	200	7.8	1,560.00	否	否	否

27	骨折固定夹板（胫腓骨下1/3固定夹板）	付	500	8.7	4,350.00	否	否	否
28	灸盒1	个	30	8.2	246.00	否	否	否
29	灸盒2	个	30	12.5	375.00	否	否	否
30	葫芦灸灸盒	个	16	78	1,248.00	否	否	否
31	医用固定带（颈椎固定带）	条	10	46.5	465.00	否	否	否
32	医用固定带（冬夏腰围）1	条	50	17.5	875.00	否	否	否
33	医用固定带（冬夏腰围）2	条	50	17.5	875.00	否	否	否
34	医用固定带（冬夏腰围）3	条	50	17.5	875.00	否	否	否
35	医用固定带（冬夏腰围）4	条	50	17.5	875.00	否	否	否
36	玻璃体温计	支	200	3.1	620.00	否	否	否
37	红外线体温计	个	10	112.4	1,124.00	否	否	否
38	水银血压计1	个	20	121	2,420.00	否	否	否
39	水银血压计2	个	10	121	1,210.00	否	否	否
40	电子血压计1	个	50	180	9,000.00	否	否	否
41	电子血压计2	个	50	260	13,000.00	否	否	否
42	听诊器	个	30	21	630.00	否	否	否

43	叩诊锤	个	5	14.3	71.50	否	否	否
44	监护仪袖带	个	10	447	4,470.00	否	否	否
45	一次性使用 开口器	把	5	34.8	174.00	否	否	否
46	供氧系统氧 气吸入器	个	20	29	580.00	否	否	否
47	SY型氧气袋	个	10	42	420.00	否	否	否
48	医用拐杖	付	5	52	260.00	否	否	否
49	额带反光镜	个	2	37	74.00	否	否	否
50	砂轮	个	80	0.4	32.00	否	否	否
51	压舌板	个	10	3.6	36.00	否	否	否
52	医用笔形手 电筒	只	10	14.6	146.00	否	否	否
53	医用棉签（ 妇科棉签）	包	2000	1.2	2,400.00	否	否	否
54	双翼阴道扩 张器	个	20	60	1,200.00	否	否	否
55	妇洁清抑菌 洗液	盒	500	19.5	9,750.00	否	是	否
56	壳聚糖妇科 凝胶	盒	100	11.6	1,160.00	否	是	否
57	卢戈氏碘液 （5%的复 方碘溶液30 ml）	瓶	20	19.5	390.00	否	否	是
58	阴道填塞凝 胶敷料	盒	1000	17.5	17,500.00	否	是	否
59	超浓缩全效 多酶清洁剂	瓶	40	597	23,880.00	否	否	否
60	皮肤消毒液	瓶	200	7.8	1,560.00	否	否	是
61	碘伏消毒液 （消）1	瓶	200	6.3	1,260.00	否	否	是

62	碘伏消毒液 (消) 2	瓶	2000	3.4	6,800.00	否	否	是
63	碘伏消毒液 (消) 3	瓶	600	5.8	3,480.00	否	否	是
64	聚维酮碘消毒 液	瓶	150	14.6	2,190.00	否	否	是
65	抗菌洗手液	瓶	1500	14.6	21,900.00	否	否	是
66	免洗手消毒 液	瓶	1000	17.5	17,500.00	是	否	是
67	邻苯二甲醛 消毒液	桶	20	206	4,120.00	否	否	是
68	松宁消毒液	瓶	20	66	1,320.00	否	否	是
69	过氧化氢消毒 液	瓶	300	2.4	720.00	否	否	是
70	含氯泡腾片	瓶	400	6.3	2,520.00	否	否	是
71	消毒湿巾	包	500	14.6	7,300.00	否	否	是
72	75%消毒酒 精1	瓶	1000	2.9	2,900.00	否	否	是
73	75%消毒酒 精2	瓶	50	3.1	155.00	否	否	是
74	75%消毒酒 精3	瓶	500	5.8	2,900.00	否	否	是
75	过氧乙酸消毒 液	瓶	300	340	102,000.00	否	否	是
76	医用隔离眼 罩(医用护目 镜)	个	100	4.5	450.00	否	否	否
77	医用隔离面 罩	个	200	3.9	780.00	否	否	否
78	一次性医用 鞋套	双	500	0.2	100.00	否	否	否
79	医用隔离鞋 套	双	500	1.5	750.00	否	否	否
80	医用防护服 1	套	200	38.8	7,760.00	否	否	否

81	医用防护服 2	套	200	38.8	7,760.00	否	否	否
82	医用防护服 3	套	200	38.8	7,760.00	否	否	否
83	医用防护服 4	套	200	38.8	7,760.00	否	否	否
84	一次性使用 手术衣	件	1500	5.8	8,700.00	否	否	否
85	一次性使用 隔离衣	件	200	19.5	3,900.00	否	否	否
86	一次性使用 灭菌橡胶外 科手套1	副	1000	1.9	1,900.00	否	否	否
87	一次性使用 灭菌橡胶外 科手套2	副	2000	1.9	3,800.00	否	否	否
88	一次性使用 灭菌橡胶外 科手套3	副	2000	1.9	3,800.00	否	否	否
89	一次性使用 聚乙烯检查 手套(PE)	包	3000	3.9	11,700.00	否	否	否
90	一次性使用 医用橡胶检 查手套	双	20000	1.2	24,000.00	否	否	否
91	医用防护口 罩	个	300	4.9	1,470.00	否	否	否
92	一次性使用 口罩、帽子 套装	套	4000	0.8	3,200.00	否	否	否
93	一次性使用 医用帽	个	1000	0.4	400.00	否	否	否
94	过氧化氢低 温等离子化 学指示卡	盒	2	145.5	291.00	否	否	否
95	过氧化氢低 温等离子灭 菌过程指示 标签	袋	2	126	252.00	否	否	否

1	★	第一包采购清单	96	过氧化氢低温等离子灭菌生物指示剂	支	2	27	54.00	否	否	否
			97	过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋1	卷	2	407	814.00	否	否	否
			98	过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋2	卷	2	1164	2,328.00	否	否	否
			99	过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋3	卷	2	736	1,472.00	否	否	否
			100.	过氧化氢低温等离子体灭菌器100等离离子卡匣	套	2	184	368.00	否	否	否
			101.	过氧化氢低温等离子指示胶带	卷	2	97	194.00	否	否	否
			102.	压力蒸汽灭菌化学指示标签	本	1	51.8	51.80	否	否	否
			103.	压力蒸汽灭菌化学指示胶粘带	卷	20	30.3	606.00	否	否	否
			104.	压力蒸汽灭菌效果监测快速生物指示剂	支	1	22.3	22.30	否	否	否
			105.	压力蒸汽灭菌指示卡	盒	5	29	145.00	否	否	否
			106.	医用灭菌包装无纺布	张	100	3.9	390.00	否	否	否
			107.	医用灭菌高压包装袋1	卷	10	160	1,600.00	否	否	否

108.	医用灭菌高压包装袋2	卷	10	252	2,520.00	否	否	否
109.	含氯消毒剂浓度试纸	盒	50	6.8	340.00	否	否	否
110.	PH试纸（广范试纸）	盒	5	9.7	48.50	否	否	否
111.	医用真丝编织线	卷	10	2.9	29.00	否	否	否
112.	穴位压力刺激贴（耳穴贴）	盒	100	14.6	1,460.00	否	否	否
113.	咬嘴1	个	500	1.2	600.00	否	否	否
114.	咬嘴2	个	1000	1.2	1,200.00	否	否	否
115.	口垫（肺活量计咬嘴）	个	10000	0.8	8,000.00	否	否	否
116.	呼末二氧化碳采样管	根	20	105	2,100.00	否	否	否
117.	一次性肺功能仪用过滤器	个	100	14.6	1,460.00	否	否	否
118.	经皮穿刺针（环甲膜穿刺针）1	根	5	485	2,425.00	否	否	否
119.	经皮穿刺针（环甲膜穿刺针）2	根	5	465	2,325.00	否	否	否
120.	粉刺针	支	50	3.7	185.00	否	否	否
121.	火针	套	10	43	430.00	否	否	否
122.	皮肤针	支	50	3.9	195.00	否	否	否
123.	除颤仪电极片（一次性使用除颤电极片）	套	20	368	7,360.00	否	否	否
124.	理疗用体表电极	个	50	19.5	975.00	否	否	否

12 5.	理疗用体表 电极	个	50	19.5	975.00	否	否	否
12 6.	理疗用电极 片1	张	600	6.3	3,780.00	否	否	否
12 7.	理疗用电极 片2	张	200	6.3	1,260.00	否	否	否
12 8.	理疗用电极 片3	张	50	20	1,000.00	否	否	否
12 9.	理疗用体表 电极片1	片	50	24	1,200.00	否	否	否
13 0.	理疗用体表 电极片2	片	50	14.6	730.00	否	否	否
13 1.	一分三电级 线	根	10	318.6	3,186.00	否	否	否
13 2.	一分五电级 线	根	10	318.6	3,186.00	否	否	否
13 3.	神经肌肉低 频电刺激仪- 电极片	套	10	9.7	97.00	否	否	否
13 4.	心电图记录 纸	本	10	17.5	175.00	否	否	否
13 5.	心电图纸1	本	10	41	410.00	否	否	否
13 6.	心电图纸2	本	10	43.7	437.00	否	否	否
13 7.	心电图纸3	本	10	4.9	49.00	否	否	否
13 8.	利器盒1	个	100	14.6	1,460.00	否	否	否
13 9.	利器盒2	个	200	5.8	1,160.00	否	否	否
14 0.	利器盒3	个	1800	8.7	15,660.00	否	否	否
14 1.	钠石灰	瓶	30	160	4,800.00	否	否	否
14 2.	丝绸胶带	卷	40	19.4	776.00	否	否	否
14 3.	透气胶带	卷	5000	1.7	8,500.00	否	否	否

14 4.	6864透气 胶带	贴	15000	1	15,000.00	否	否	否
14 5.	无菌敷贴1	片	500	3.4	1,700.00	否	否	否
14 6.	无菌敷贴2	片	1500	3.4	5,100.00	否	否	否
14 7.	医用透明敷 料	片	2000	1.9	3,800.00	否	否	否
14 8.	一次性使用 医用粘贴敷 料	片	2000	1.9	3,800.00	否	否	否
14 9.	液体石蜡	瓶	10	11.6	116.00	否	否	否
15 0.	一次性备皮 刀	个	1500	1.2	1,800.00	否	否	否
15 1.	一次性使用 胰岛素笔配 套用针	盒	100	10.7	1,070.00	否	否	否
15 2.	一次性使用 采血针	盒	2500	11.6	29,000.00	否	否	否
15 3.	血糖试条	条	20000	2.3	46,000.00	否	否	否
15 4.	一次性使用 吸引引流装 置及引流袋	个	10	11.6	116.00	否	否	否
15 5.	一次性使用 负压引流袋	个	300	8.7	2,610.00	否	否	否
15 6.	腹带（绒布 腹带P3） 1	根	100	4.4	440.00	否	否	否
15 7.	腹带（绒布 腹带P3） 2	根	100	4.4	440.00	否	否	否
15 8.	腹带（绒布 腹带P3） 3	根	100	4.4	440.00	否	否	否
15 9.	腹带（绒布 腹带P3） 4	根	100	4.4	440.00	否	否	否
16 0.	一次性使用 肛门管	支	100	0.8	80.00	否	否	否
16 1.	一次性使用 捆扎止血带	条	10000	0.8	8,000.00	否	否	否

16 2.	一次性使用 捆扎止血带 (压脉带)	米	50	1.6	80.00	否	否	否
16 3.	一次性使用 识别带1	根	8000	0.5	4,000.00	否	否	否
16 4.	一次性使用 识别带2	根	3000	0.5	1,500.00	否	否	否
16 5.	医用护理垫 (看护垫) R翻身垫	个	10	34	340.00	否	否	否
16 6.	一次性使用 治疗巾	张	2000	1.2	2,400.00	否	否	否
16 7.	一次性使用 枕套	张	2000	1.5	3,000.00	否	否	否
16 8.	一次性使用 床罩	张	2000	3.9	7,800.00	否	否	否
16 9.	一次性使用 中单1	张	1000	5.4	5,400.00	否	否	否
17 0.	一次性使用 中单2 (单 包)	张	1000	0.8	800.00	否	否	否
17 1.	一次性刷套	包	20	10.2	204.00	否	否	否
17 2.	一次性压舌 板	支	500	0.3	150.00	否	否	否
17 3.	医用冰袋	个	50	6.3	315.00	否	否	否
17 4.	医用超声耦 合剂	瓶	800	2.4	1,920.00	否	否	否
17 5.	医用干式胶 片 (医用干 式激光胶片)	张	3000	12.6	37,800.00	否	否	否
17 6.	医用干式胶 片 (医用干 式激光胶片)	张	12000	14.6	175,200.00	否	否	否
17 7.	医用棉签	包	30000	0.8	24,000.00	否	否	否

178.	医用退热贴	盒	100	8.7	870.00	否	否	否
179.	脱脂纱布块 (非无菌)	块	500	3.4	1,700.00	否	否	否
180.	医用脱脂棉球	包	50	14.6	730.00	否	否	否
181.	医用纱布块	包	10	16.2	162.00	否	否	否
182.	医用脱脂棉	包	4	19.5	78.00	否	否	否
183.	止血海绵	包	100	3.7	370.00	否	否	否
184.	紫外线杀菌灯1	支	20	37.5	750.00	否	否	否
185.	紫外线杀菌灯2	支	10	54.4	544.00	否	否	否
186.	紫外线杀菌灯3	支	5	341.8	1,709.00	否	否	否
187.	5%冰醋酸溶液	瓶	10	31	310.00	否	否	否
188.	50%硫酸镁溶液	瓶	10	11.6	116.00	否	否	否
189.	一次性使用输血器	个	10	2.4	24.00	否	否	否
190.	一次性使用清洁刷	把	5	9.7	48.50	否	否	否
191.	离子交换树脂再生剂（软水专用盐）	袋	12	48.5	582.00	否	否	否
192.	一次性使用双腔支气管插管	支	5	97	485.00	否	否	否
193.	气管插管钳1	个	2	53.4	106.80	否	否	否
194.	气管插管钳2	个	2	53.4	106.80	否	否	否
195.	气管插管钳3	个	2	53.4	106.80	否	否	否

19 6.	指夹式脉搏 血氧仪	个	10	97	970.00	否	否	否
19 7.	一次性使用 无菌冲洗针	盒	4	14.6	58.40	否	否	否
19 8.	医用聚乙烯 醇海绵（手 术及换药敷 料）	片	20	7.8	156.00	否	否	否
19 9.	创口贴	盒	300	14.6	4,380.00	否	否	否
20 0.	一次性使用 埋线针	包/5 0支	200	53.4	10,680.00	否	否	否
20 1.	一次性使用 针管针筒注 射针	支	200	1.5	300.00	否	否	否
20 2.	医用剪（手 术剪）	把	10	38.8	388.00	否	是	否
20 3.	无菌手术刀 片1	片	2000	0.5	1,000.00	否	否	否
20 4.	无菌手术刀 片2	片	500	0.5	250.00	否	否	否
20 5.	手术刀柄	把	30	26.8	804.00	否	否	否
20 6.	眼科剪	把	6	38.8	232.80	否	是	否
20 7.	眼科镊（有 齿））	把	6	38.8	232.80	否	是	否
20 8.	持针器	把	5	38.8	194.00	否	是	否
20 9.	拆线剪	把	5	38.8	194.00	否	是	否
21 0.	组织剪（弯 ）	把	5	34	170.00	否	是	否
21 1.	血管钳（直 ）	把	5	38.8	194.00	否	是	否
21 2.	血管钳（弯 ）	把	5	38.8	194.00	否	是	否
21 3.	TDP（特定 电磁波治疗 器）	台	5	339.5	1,697.50	否	是	否

				21 4.	神经和肌肉 刺激器用体 表电极	张	400	56	22,400.00	否	否	否
				21 5.	神经肌肉刺 激器	台	5	727	3,635.00	否	是	否
				21 6.	医用检查灯 (手术反光 灯)	台	3	175	525.00	否	否	否
				21 7.	电子针疗仪	台	5	340	1,700.00	否	是	否
				21 8.	指针式温湿 度表	台	10	68	680.00	否	否	否
				21 9.	医用冰箱数 字温湿度计	台	10	72.8	728.00	否	否	否
				22 0.	人体秤	台	3	194	582.00	否	否	否
				22 1.	单极剪	把	1	2716	2,716.00	否	是	否
				22 2.	单极抓钳	把	1	2716	2,716.00	否	是	否
				22 3.	单极分离钳	把	1	2716	2,716.00	否	是	否
				22	消融电极（	把	5	660	3,300.00	否	否	否
				4.	外科术中止							
				序号	产品名称(标的名称) 血材料)				技术参数及功能要求			备 注
				1.	因系统固化原因，本包采购清单及标的名称、单价限价、核心产品等以此为准。 医用无菌防护套（C 臂机保护套）				1.●采用聚乙烯膜为主要原材料制成。 2.●适用于医院隔离罩护医疗器械和医疗用品，使器械和用处于无菌状态。 3.★规格：80×70cm、200cm×14cm。			
				2.	PET复合膜				1.●预期用途：能匹配医院现有中药煎药包装机使用，并定制印医院要求图案。			
				3.	汤剂熬制过滤袋1				1.★尺寸：12cm×11cm，43cm×32cm,50cm×43cm。 2.●材质：无纺布。			
				4.	汤剂熬制过滤袋2				1.★规格型号：120×110，35cm×50cm，33cm×45cm。 2.●材质：无纺布。			

5.	10cm×600cm纱布绷带	1.●产品描述：带状，非弹性材料，不与创面直接接触。	
6.	6cm×600cm纱布绷带	2.●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。	
7.	8cm×600cm纱布绷带		
8.	弹力网状绷带帽	1.●产品描述：弹力网状绷带帽是以涤纶及氨纶包芯纱为原材料，经纺织缝制而成，它由帽身及帽带组成。 2.●预期用途：用于固定脑外科伤口敷料用。起到包扎、固定的作用。 3.★规格型号：8#。	
9.	弹力绷带	1.●产品描述：筒状及带状弹力绷带是弹性材料的绷带产品，该产品不与创面直接接触。 2.●预期用途：筒状及带状的弹力绷带主要用于对创面敷料或肢体提供束缚力，以起到包扎、固定的左右。 3.★规格型号：带状：10#。	
10.	石膏衬垫(石膏棉纸)	1.●由全绵、无纺布、海绵或粘胶绵制成。 2.●具有保护皮肤及保持皮肤清洁的作用。 3.★规格：15cm/卷。	
11.	骨折固定夹板（钢丝夹板）100×10	1.●属于医用夹板，主要木质夹板由柳木板、海绵垫、针织布等材料制成。	
12.	骨折固定夹板（钢丝夹板）40×6	2.●高分子夹板主要由铝板、橡塑泡沫板、铆钉等材料制成。	
13.	骨折固定夹板（钢丝夹板）50×7	3.●铝合金板主要由铝板、海绵垫等材料制成，可任意调节弯度。	
14.	骨折固定夹板（钢丝夹板）80×9		
15.	大号骨折固定夹板（前臂带柱固定夹板）	1.●主要以质轻而干燥并具有一定弹性的柳木板，毛毡和针织料制成；	
16.	中号骨折固定夹板（前臂带柱固定夹板）	2.●按使用部位的不同分为肱骨外科颈、肱骨干、肱骨科上、桡骨、前臂、超肩肱骨外颈科、超踝、股骨干、股骨干、胫腓骨、掌背骨；	
17.	小号骨折固定夹板（前臂带柱固定夹板）	3.●能通过布带的约束力把夹板和骨折部位的肢体紧密贴合在一起，利用木板的杠杆作用，使其起到固定作用，供成人/儿童使用。	

18.	医用高分子支具（颈托）	<p>1.●产品由塑料泡沫、尼龙粘扣、人造革、线带、海绵和铆钉等组成。</p> <p>2.●根据人体肩颈的形状设计，前后有塑料片支撑，颈托四周有透气孔。</p> <p>3.●适用于颈椎骨折固定、脱位复位固定等，有粘扣，可调节大小。</p> <p>4.★型号分为：大号、中号、小号。</p>	
19.	大中小（左右）医用固定带（锁骨固定带）	<p>1.●属于医用固定带，由钢板、铝板或塑料板、塑料轴、针织布、人造革、弹力布或帆布、粘扣或OK布、尼龙扣、固定环、粘扣等材料加工制成。</p>	
20.	特大、大、中、小医用固定带(肋骨固定带)		
21.	骨折固定夹板桡骨下端（大号）	<p>1.●主要以质轻而干燥并具有一定弹性的柳木板，毛毡和针织料制成；</p> <p>2.●按使用部位的不同分为肱骨外科颈、肱骨干、肱骨科上、桡骨、前臂、超肩肱骨外颈科、超踝、股骨干、股骨干、胫腓骨、掌背骨；</p> <p>3.●能通过布带的约束力把夹板和骨折部位的肢体紧密贴合在一起，利用木板的杠杆作用，使其起到固定作用。</p>	
22.	骨折固定夹板桡骨下端（中号）		
23.	骨折固定夹板桡骨下端（儿童各型）		
24.	骨科外固定夹板成人中号（超踝关节）		
25.	超肩外科颈夹板成人 大号、中号		
26.	骨折固定夹板（掌指骨夹板）	<p>1.●材质与结构:高分子材质，自缚式指骨夹板（加衬）。</p> <p>2.●使用范围：骨科创伤手术配套工具，可重复使用，用于骨折外固定。</p> <p>3.★规格：成人大号、成人中号、成人小号</p>	
27.	骨折固定夹板（胫腓骨下1/3固定夹板）	<p>1.★规格型号:成人大号、成人中号、成人小号。</p> <p>2.●产品性能结构及组成：该产品主要由板材（柳木板、针织布料、毛毡制成）、铆钉、海绵等材料制成。</p> <p>3.●按照使用部位不同分为前臂、股骨干、桡骨下端、肱骨干、胫腓骨、股骨髁间、胫腓骨上1/3、胫腓骨下1/3。</p>	
28.	单孔灸盒	<p>1.●结构及组成：天然楠竹制品，有盒盖及固定带。</p> <p>2.●产品性能：艾灸工具，固定艾条用。</p>	
29.	双孔灸盒		

30.	葫芦灸灸盒	<p>1.●材质：天然葫芦制作，底部有艾灸孔，盒身上会设置进气孔和出气孔，通过调整艾条的燃烧高度和进气孔、出气孔的大小，来控制艾灸的温度和热度持续时间，适用于肚脐、肩颈、腰背等部位。</p> <p>2.●规格：高×宽42×22cm</p>	
31.	医用固定带（颈椎固定带）	<p>1.●产品由针织布、人造革、海绵、松紧带、粘扣、铆钉、固定环等材料加工制成。</p> <p>2.●产品为骨科创伤手术配套工具，可重复使用。</p> <p>3.●适用于颈椎牵引治疗。</p> <p>4.★产品规格：均码。</p>	
32.	XL医用固定带（冬夏腰围）	<p>1.●产品描述：医用固定带由丝光棉复合布、人造革、PVC材料、弹力布、三明治、帆布、针织布、线带、海绵、松紧带、鱼丝带、铝板、钢板、塑料板、粘扣、尼龙带、固定环加工制成。非无菌提供,不与体内使用的医疗器械连接。</p>	
33.	L医用固定带（冬夏腰围）		
34.	M医用固定带（冬夏腰围）		
35.	S医用固定带（冬夏腰围）		
36.	玻璃体温计	<p>1.●结构：玻璃体温计由一根密封的玻璃管中装有感温液组成，玻璃管中有毛细孔，外表面有标度线，尾部有感温泡。</p> <p>2.★玻璃体温计为三角型棒式，感温液为汞。汞符合GB913-2012第1.1条中一号汞的规定。</p> <p>3.●测量范围：35℃～42℃；体温计允差：+0.10℃～-0.15℃。</p>	
37.	红外线体温计	<p>1.●要求：非接触式。</p> <p>2.●采用精密工艺传感器，自动采集多组体温数据测温。</p>	
38.	台式（成人）水银血压计	<p>1.●结构及组成：血压计由底壳、标尺、示值管、上盖、储汞瓶、气管、臂带、打气球、气阀组成。其中部分部件原料由铝板、玻璃、汞、橡胶、尼龙布制成。</p>	
39.	台式（儿童）水银血压计		

40.	电子血压计1	<p>1.●腕式电子血压计由主机、电池（干电池）、袖带（腕带）组成。</p> <p>2.●主要性能：测量方式：手腕式；显示方式：LCD数字显示；测量方法：示波测定法；测量范围：压力测量范围：0~300mmHg(0~40kPa)；脉搏数：40~200次/分；精度：压力$\pm 3\text{mmHg}$($\pm 0.4\text{kPa}$)以内；脉搏数：读出数值的$\pm 5\%$以内；运行模式分类：连续运行；设备类型：内部电源供电设备、非AP/APG设备（不能在有与空气混合的易燃麻醉气或与氧或氧化化亚氮混合的易燃麻醉气情况下使用的设备）；进液防护程度：IPX0；电气安全分类：BF型应用部分；加压方式：压力泵自动加压；排气方式：自动快速排气；压力检测：半导体式压力传感器；存储容量：99组测量值；电源：支持2节7号干电池；可测定的手腕周长：13.5厘米~19.5厘米；本机重量：$\leq 120\text{克}$（含电池）；外形尺寸：约长69×宽58.3×高27.5（毫米）（允许$\pm 5\%$偏离）。</p> <p>3.●适用范围：供测量人体血压和脉搏用（12周岁以上的成人，不适用于新生儿）。</p>
41.	电子血压计2	<p>1.●上臂式电子血压计由本体、袖带及空气管组成。</p> <p>2.●主要性能：测量方法：示波测定法；显示方法：数字式显示；压力显示范围：0-299mmHg；测量范围：血压：0-299mmHg；脉搏数：40-180次/分；测量位置：左右手均可测量；精确度：血压：$\pm 3\text{mmHg}$以内；脉搏：读取数值的$+5\%$以内；加压：压力泵自动加压方式；减压：电磁控制阀自动减压系统；适合臂周：220cm-320cm；外形尺寸：宽103×高80×厚129mm（允许$\pm 5\%$偏离）；抗菌设计：机身及臂带全部采用抗菌材料；压力单位：mmHg和Kpa两种模式互选。</p> <p>3.●适用范围：用于测量成人血压及脉搏数。</p>

42.	听诊器插入式二用（A型）	<p>1.●频响曲线：100-500Hz以测试声源为基准。</p> <p>2.●衰减≤12dB、在500-1000Hz≤20dB。</p> <p>3.●弹簧片硬度：HR15N82.9-88。</p> <p>4.●耳环弹力：两耳塞拉开140mm，弹力值在1.372-1.960N。耳环弹性：两耳塞拉开300mm，1分钟后回复，变形不大于10mm。</p>	
43.	叩诊锤	1.●材质：不锈钢。	
44.	监护仪袖带	1.★适用于医院现有监护仪，医院现有监护仪品牌型号为：迈瑞	
45.	一次性使用开口器	<p>1.★规格：丁字式</p> <p>2.●材质：不锈钢。</p> <p>3.●要求：开闭应轻松灵活，应有足够的强度，耐腐蚀性能强，外表应光滑，无锋棱、毛刺、裂纹。</p>	
46.	供氧系统氧气吸入器	1.●产品描述：由氧气输出接口、安全阀、氧气压力表、流量管、流量调节阀等组成。不包括氧气输出端与雾化装置连用、提供附加雾化药液功能的氧气吸入器;不含湿化装置。非无菌产品。	
47.	SY型氧气袋	<p>1.●主要用于医院急救输送氧气</p> <p>2.●构成：用无毒、无害医用PVC塑料制作而成的氧气袋。</p> <p>3.●外形尺寸：760×500mm（允许±5%偏离）。</p>	
48.	医用拐杖	<p>1.●产品主要由支脚、手柄（握把）、掖托、支撑架或臂套组成；</p> <p>2.●设计有伸缩管，通过按钮式弹珠可三档调节高度。</p> <p>3.●用于行动障碍患者的辅助行走站立，进行康复训练；</p> <p>4.●主要材质：铝合金；</p> <p>5.●安全净载荷：≥100kg。</p> <p>6.★产品规格：大号、中号、小号。</p>	
49.	额带反光镜	<p>1.●用于耳鼻喉检查。</p> <p>2.●由柔性绷带、反光镜等组成。</p> <p>3.★规格：φ80、φ90。</p> <p>4.●镜片反射率≥85%。</p>	

50.	大号砂轮	<p>1.●产品描述：由结合剂将普通磨料固结成一定形状，一般为圆形，中央有通孔，并具有一定强度的固结磨具。</p> <p>2.●用途：使用时高速旋转，可对金属和非金属工件的外圆，内园，平面和各种型面进行粗磨，半精磨和精磨以及开槽和切断等。</p>	
51.	压舌板	<p>1.★规格：16cm（允许±3%偏离）。</p> <p>2.●材质：不锈钢。</p> <p>3.●要求：耐腐蚀性能高，外表应光滑，无锋棱、毛刺、裂纹。</p>	
52.	医用笔形手电筒	1.●要求：不锈钢双光源。用于医疗检查。	
53.	医用棉签（妇科棉签）	<p>1.●棉球：棉球采用由医用脱脂棉制成。</p> <p>2.●签杆：签杆采用天然竹签制成，无霉斑、无毛刺且光滑；签杆强度要正常使用时不易折断。</p> <p>3.●预期用途：供医院妇科检查时使用。</p> <p>4.★规格型号：≥20cm，加长型。</p>	
54.	双翼阴道扩张器	1.★规格：小号	
55.	妇洁清抑菌洗液	<p>1.●结构及组成：由壳聚糖为主要原料，加入PH调解剂、保湿剂、纯化水等组成。</p> <p>2.●外观及性状：内容物应为色泽均匀无色至淡黄色液体。</p> <p>3.●酸碱度：pH值应在3.5-6.0之间。</p> <p>4.●重金属：重金属不得超过30mg/kg。</p> <p>5.●壳聚糖含量（以脱乙酰度计）：本品壳聚糖含量（以脱乙酰度计）应不低于75%。壳聚糖含量（以重量计）应不低于0.8%(g/ml)。</p> <p>6.●微生物限度:细菌菌落总数≤100cfu/g，大肠菌群和致病性化脓菌不得检出。</p> <p>7.●抑菌性能:对金黄色葡萄球菌（ATCC6538）、大肠杆菌（ATCC25922）、白色念珠菌（ATCC10231）的抑菌率≥90%。</p> <p>8.●适用范围：适用于白色念珠菌阴道炎，细菌性阴道炎的辅助治疗。</p> <p>9.★规格、型号：200 ml/瓶。</p>	

56.	壳聚糖妇科凝胶	<p>1.●壳聚糖/羧甲基壳聚糖:0.5%~2.0%(常见1.0%)</p> <p>2.●甘油:10%~30%</p> <p>3.●卡波姆/羟乙基纤维素:1%~2.5%(增稠)</p> <p>4.●乳酸:0.5%~1.5%(调pH)</p> <p>5.●纯化水:余量</p> <p>6.●适用:阴道炎(细菌性、念珠菌性)、宫颈炎辅助治疗;阴道微生态调节、术后创面修护。</p> <p>7.★规格: 3g/支。</p>	
57.	卢戈氏碘液 (5%的复方碘溶液30ml)	<p>1.●以碘化钾、碘为主要成分, 妇科检查使用;</p> <p>2.★规格: 120ml/瓶。</p>	
58.	阴道填塞凝胶敷料	<p>1.●结构及组成: 由卡波姆凝胶和一次性推助器构成卡波姆凝胶。组成成份有卡波姆、甘油、三乙醇胺、乙二胺四乙酸二钠及纯化水组成。</p> <p>2.●外观: 一次性推助器表面应光滑, 无毛刺。凝胶颜色应为无色或浅黄色。</p> <p>3.●装量: 每支装量应不少于标示装量的93%。平均装量不低于标示装量。</p> <p>4.●细胞毒性: 凝胶细胞毒性反应应不大于2级。推注器细胞毒性反应应不大于2级。</p> <p>5.●阴道刺激: 凝胶应无阴道刺激反应。推注器应无阴道刺激反应。</p> <p>6.●致敏: 凝胶应无致敏反应。推注器应无致敏反应。</p> <p>7.●适用范围: 本产品适用于宫颈炎、阴道炎引起的阴道充血、水肿、分泌物增多、异味、瘙痒、脓样带下症状, 也可减轻局部炎症程度、缩小宫颈糜烂面。</p> <p>8.★规格型号: 3g/支, 每盒三支。</p>	
59.	超浓缩全效多酶清洁剂	<p>1.●主要成分: 微乳化复合酶</p> <p>2.●适用范围: 适用手术及检查的各种医疗器械及物品的清洗,包括内窥镜、手术器械、探针、导管、医用塑料和医用台布等</p> <p>3.★规格: 5L/瓶</p>	

60.	皮肤消毒液	<p>1.●主要成分及含量：主要成分为苯扎溴铵和乙醇。苯扎溴铵含量0.30%-0.35%，乙醇含量68%-76%（V/V）。</p> <p>2.●杀菌效果：用原液作用1分钟，对金黄色葡萄球菌的平均杀灭对数值＞5.00，对大肠杆菌的平均杀灭对数值＞5.00，对白色念珠菌的平均杀灭对数值＞4.00，对手表面自然菌的平均杀灭对数值＞1.00.对皮肤上的自然菌作用3MIN平均杀灭对数值＞1.00。</p> <p>3.●毒理性能：毒性分级属实际无毒，刺激强度属轻刺激性。</p> <p>4.●使用范围：用于皮肤和手消毒。使用方法：喷雾式出液。</p> <p>5.★规格：100ml/瓶。</p> <p>7.●产品有效期限：不低于2年。</p>	
61.	500ml碘伏消毒液（消）	1.●需为以碘为主要有效成分与表面活性剂络合而成的消毒液，有效碘含量为5g/L±0.25g/L，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。	
62.	60ml碘伏消毒液（消）		
63.	100ml碘伏消毒液（消）	<p>2.●适用于手术前刷手、手术前皮肤消毒、注射部位皮肤消毒、粘膜冲洗消毒。</p> <p>3.●有效期不低于24个月。</p>	

64.	聚维酮碘消毒液	<p>1.●主要有效成分及其含量：本品是以聚维酮碘为主要有效成分的消毒液,有效碘含量为4.5g/L~5.5g/L(0.45%~0.55%W/V)。</p> <p>2.●使用范围：适用于外科手、皮肤和黏膜消毒。黏膜消毒仅限于医院诊疗前后使用。</p> <p>3.●杀菌效果：点而康聚维酮碘消毒液（有效碘含量500mg/L）作用1min对大肠杆菌、金黄色葡萄球菌、铜绿假单胞菌的平均杀灭对数值>5，对白色念珠菌杀的平均灭对数值>4；原液（有效碘含量5210mg/L）作用1min对皮肤上自然菌杀灭对数值>1，作用3min对手上自然菌的杀灭对数值均>1.00；</p> <p>4.★作用1min，对30人次皮肤表面自然菌的平均杀灭对数值≥1.00，术前皮肤消毒后残留菌落数≤5.0CFU/cm²，且阴性对照组无菌生长,可判为消毒合格,符合GB 27951-2021规定；</p> <p>5.●毒理：一次破损皮肤刺激试验：属无刺激性；多次完整皮肤刺激试验：属无刺激性；急性眼刺激试验：属无刺激性；阴道黏膜刺激试验：无刺激。；急性经口毒试验，属实际无毒级；致微核试验：阴性。</p> <p>6.★规格：500ML/瓶。</p>
65.	抗菌洗手液	<p>1.●主要成分：以苯扎氯铵、醋酸氯己定、十二烷基二甲基氧化胺（OB-2）、脂肪醇聚氧乙烯醚（AEO9）、羟乙基纤维素、乙酰化羊毛脂、甘油、香精、色素、纯化水为主要原料制成的洗手液，其余成分含pH调节剂：如柠檬酸，将洗手液pH值调节至弱酸性，接近人体皮肤pH值（5.5-6.5），用于手及皮肤的清洁、去污和杀菌。</p> <p>2.★规格：≥500ml/瓶（桶、罐、盒）。</p> <p>3.●对大肠杆菌、金黄色葡萄球菌、白念珠菌等有抑菌作用。</p> <p>4.●贮存条件：避光、密闭、阴凉干燥处常温保存。</p>

66.	免洗手消毒液	<p>1.●水剂，速干，护肤成分，内含润肤剂，对皮肤刺激性小。</p> <p>2.★规格：≥500ml/瓶（桶、罐、盒）。</p> <p>3.●主要成分为乙醇或复合双链季铵盐，乙醇或复合双链季铵盐含量达到产品生产标准。</p> <p>4.●能杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌、龟分枝杆菌脓肿亚种和医院感染常见细菌。适用于外科手消毒、卫生手消毒及日常手消毒。</p> <p>5.●PH值：6.0-8.0。</p> <p>6.●启用后的使用有效期至少为≥60天。</p>
67.	邻苯二甲醛消毒液	<p>1.●产品成分：以邻苯二甲醛为主要有效成分的消毒液，邻苯二甲醛含量为0.5%-0.6%。</p> <p>2.●可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和细菌芽孢。</p> <p>3.●主要用于手工或者自动内镜清洗消毒机对内镜进行高水平消毒以及不需杀灭芽孢的一般医疗器械消毒。</p> <p>4.★规格：5L/桶。</p>
68.	消毒液	<p>1.●性状：无色或浅黄色澄明液体</p> <p>2.●pH：5.5-7.5</p> <p>3.●主要成分：醋酸氯己定含量为1.35%-1.65%(W/V)，氯化苄铵松宁含量为0.0315%-0.0385%(W/V)。</p> <p>4.●微生物污染指标：菌落总数＜10（cfu/g），不得检出铜绿假单胞菌、金黄色葡萄球菌、乙型溶血性链球菌，霉菌和酵母菌总数＜10（cfu/g）</p> <p>5.●杀菌效果：原液作用30s，对大肠杆菌、金黄色葡萄球菌、铜绿假单胞菌的平均杀灭对数值＞5，对白色念珠菌的平均杀灭对数值＞4；</p> <p>6.●重金属：汞＜0.01mg/kg、砷＜0.013mg/kg、铅＜5mg/kg。</p> <p>7.★规格：1L/瓶。</p>

69.	过氧化氢消毒液	<p>1.●主要成分：以过氧化氢为有效成份，含量为2.7%-3.3%（W/V）。</p> <p>2.●作用机理：可杀灭大肠杆菌、金黄色葡萄球菌、铜绿假单胞菌、白色念珠球菌。</p> <p>3.●适用范围：用于皮肤伤口及硬质物体表面消毒。</p> <p>4.★规格：100ML/瓶。</p>	
70.	含氯泡腾片	<p>1.●结构及组成：三氯异氰尿酸。</p> <p>2.★规格、型号:1.0g/片,100片/瓶。</p> <p>3.●适用范围：可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和细菌芽孢，并能灭活病毒。</p> <p>4.●有效期≥24个月。</p>	
71.	消毒湿巾	<p>1.●合双链季铵盐化合物，由六种杀菌剂组成，主要杀菌成分为复合双链季铵盐，浓度为0.765%~0.935%。</p> <p>2.★规格：≥80抽/包,每抽≥17×27cm</p> <p>3.性能</p> <p>3.1●可杀灭多种常见病原体：根据有资质的检测机构检测报告，对金黄色葡萄球菌、大肠杆菌、白念珠菌、铜绿假单胞菌、鲍曼不动杆菌、结核分枝杆菌、脊髓灰质炎病毒等有杀菌作用。</p> <p>3.2●清洁和杀菌合二为一，内含表面活性剂，能迅速清洁去污。</p> <p>3.3●不添加酒精，不伤手，无毒性。</p> <p>3.4●对仪器、设备无腐蚀、无损伤，可用于B超探头的消毒。</p> <p>4.●适用范围：物体表面的清洁和杀菌。</p>	
72.	100ml75%消毒酒精	<p>1.●主要成分及含量：以乙醇为主要有效成分的消毒液，乙醇含量为75%±5%（V/V）。</p> <p>2.●使用范围：适用于手术和注射部位的皮肤及一般物体表面消毒。</p> <p>3.●有效期：不低于24个月</p>	
73.	100ml喷雾75%消毒酒精		
74.	500ml75%消毒酒精		
75.	过氧乙酸消毒液	<p>1.●用于内镜自动清洗消毒机和手工方式对内镜以及医疗器械的高水平消毒、灭菌。</p> <p>2.●无色透明液体，无明显刺激性醋酸气味，保护医护。</p> <p>3.●过氧乙酸含量范围：0.276%±0.041%，符合《软式内镜清洗消毒技术规范》WS 507</p>	

				<p>—2016中的浓度含量要求。</p> <p>4.●中性PH值，性能温和，PH值范围：6.6-7.1。</p> <p>5.●无职业暴露风险，室内操作无致癌性挥发物，无有毒杂环分子，产品毒性为实际无毒级并有第三方检测报告。</p> <p>6.●对人体刺激性低，一次完整皮肤刺激性试验结果为无刺激性并有第三方检测报告。</p> <p>7.●高水平消毒作用5分钟，过氧乙酸含量≥0.1%，模拟现场试验对芽孢的杀灭对数值>3.00，可连续使用14天（共循环100条模拟内镜体）并有第三方检测报告。</p> <p>8.●灭菌作用5分钟，过氧乙酸含量≥0.2%，试验样本均无菌生长，可连续使用14天（共循环224条模拟内镜体）并有第三方检测报告。</p> <p>9.★对金属腐蚀性完全符合GB27949-2020版医疗器械消毒剂通用要求，对不锈钢基本无腐蚀，对铜，铝，碳钢仅具轻度腐蚀，并有第三方检测报告。</p> <p>10.★提供消毒剂浸泡72小时和7天后消毒剂与器械的相容性，完全符合GB27949-2020版医疗器械消毒剂通用要求，并有第三方检测报告。</p> <p>11.●作用5分钟对脊髓灰质炎病毒的杀灭对数值>4，并有第三方检测报告。</p> <p>12.★完全的水溶性，安全环保，提供过氧乙酸对内镜进行消毒灭菌后外排水中大肠杆菌的检出值，符合《医疗机构水污染物排放标准》GB18466-2005可以直接排放下水道，不需要专业化学品公司回收处理并有第三方检测报告。</p> <p>13.●产品不列入《危险化学品目录》（2015版）中的危险化学品，并有第三方检测报告。</p> <p>14.●产品贮存有效期为2年，并有第三方检测报告</p> <p>15.★规格：5L/瓶。</p>	
--	--	--	--	--	--

76.	医用隔离眼罩(医用护目镜)	<p>1.●由高分子材料制成的防护罩和固定装置组成。</p> <p>2.●用于医疗机构中检查治疗时起防护作用,阻隔体液、血液飞溅或泼溅,防尘、防雾。</p> <p>3.●透光率:护目镜透明透光率应$\geq 90\%$;灰色黑镜片透光率应$\geq 17\%$防护性能。</p> <p>4.★防护眼罩应符合《个人用眼护具技术要求》(GB14866-2006)。</p> <p>5.●性能要求:防护眼罩应能使眼罩与脸部紧密贴合,尤其是在和眼眉交汇的眼角部位,应有防起雾镜片涂层;非直通式通气孔或不带通气孔。</p>
77.	医用隔离面罩	<p>1.●结构及组成:套头式由防溅片、支撑海绵和松紧带组成。</p> <p>2.★规格、型号:套头式,中号或小号。</p> <p>3.●使用范围:医疗活动中操作者面部的保护。</p>
78.	一次性医用鞋套	<p>1.●结构及组成:采用适宜材料制成(主要由薄型粘合法非织造布或聚乙烯材料制成)有足够的强度和阻隔性能,非无菌提供。</p> <p>2.●适用范围:医务人员在医疗机构中使用,防止接触到具有潜在感染性的患者血液、体液、分泌物等,起阻隔、防护作用。</p> <p>3.★规格:短,加厚型大号、中号,包装:≥ 100双/包。</p>
79.	医用隔离鞋套	<p>1.●结构及组成:采用适宜材料制成(主要由薄型粘合法非织造布或聚乙烯材料制成)有足够的强度和阻隔性能,非无菌提供。</p> <p>2.●适用范围:医务人员在医疗机构中使用,防止接触到具有潜在感染性的患者血液、体液、分泌物等,起阻隔、防护作用。</p> <p>3.★规格:长筒型,I型$50\text{cm} \times 40\text{cm} \times 25\text{cm}$。</p>

80.	无菌连体式175 (XL)) 医用防护服	1.●结构及组成：由连帽上衣、裤子组成，为连体式，袖口、脚踝口为弹性收口，帽子面部收口及腰部收口采用弹性收口，关键部位为左右前襟、左右臂及背部位置。	
81.	无菌连身式170(L)医 用防护服	2.●经环氧乙烷灭菌，灭菌有效期二年。	
82.	无菌连身式180(2XL))医用防护服	3.●适用范围：供临床医务人员在工作时接触到的具有潜在感染性的患者血液、体液、分泌物、空气中的颗粒等提供阻隔、防护用。	
83.	无菌连身式185(3XL))医用防护服		
84.	一次性使用手术衣	1.●产品由非织造布制成或由淋膜非织造制成。经环氧乙烷灭菌，产品无菌。 2.★规格型号：大号、中号、小号。	
85.	一次性使用隔离衣	1.★规格型号：连体式/反穿式	
86.	6.5#一次性使用灭菌 橡胶外科手套	1.●结构及组成：本产品由天然橡胶胶乳加工制成。	
87.	7#一次性使用灭菌 橡胶外科手套	2.●产品经钴60辐射或经环氧乙烷灭菌后，一次性使用，产品应无菌。	
88.	7.5#一次性使用灭菌 橡胶外科手套	3.●适用范围：用于外科操作中保护病人和使用者，避免交叉感染	
89.	一次性使用聚乙烯检 查手套(PE)	1.●材料：采用聚乙烯材料制成。 2.●外观：（PE）检查手套外表面有压纹，无气泡、孔眼、撕裂现象。 3.●使用性能：不得有漏气、漏水现象。（用气将手套充满，扎紧手套口，把手套全部侵入常温水中用手捏，观察有无气泡产生，无气泡为合格。） 4.●产品描述：医疗检查过程中穿戴于检查者手、指、头等部位的用品。 5.●用途：用于防止医生与患者之间的交叉感染。 8.★规格：每包≥100只;（PE）检查手套按尺寸不同分为大、中、小三种规格。	

90.	一次性使用医用橡胶检查手套	<p>1.★规格：检查手套有大、中、小号三种规格可选。</p> <p>2.★材料：检查手套采用符合GB 10213—2006《一次性使用橡胶检查手套》天然橡胶制成。</p> <p>3.●外观：检查手套外表无气泡、无孔眼、无撕裂现象。</p> <p>4.●使用性能：无漏气，手套袖口应松紧合适。在使用时无任何回卷或起皱。</p> <p>5.●断裂伸长率：检查手套的断裂伸长率应$\geq 700\%$。</p> <p>6.●用途：医疗检查过程中穿戴于检查者手、指、头等部位的用品。</p>	
91.	医用防护口罩	1.●折叠型耳挂式，过滤率 $\geq 95\%$	
92.	一次性使用口罩、帽子套装	<p>1.●本产品以医用薄型粘合法非织造布为主要原材料制成。经环氧乙烷灭菌，产品无菌。</p> <p>2.●适用于临床医务人员在有创操作过程中所佩戴，为接受处理的患者及实施有创操作的医务人员提供防护，阻止血液、液体和飞溅物传播。</p> <p>3.★规格型号：口罩型号：绑带式，帽子：大中小号。口罩（系带式口罩）：平面型；平顶帽（净边帽）</p>	
93.	一次性使用医用帽	<p>1.●结构及组成：本产品由卫生用非织造布和松紧带制成，按成形后形状不同分为多种，其中裙帽含有发带；按产品适用场所分为手术室用帽子和普通场所用帽子，其中手术室用帽子也适用于普通场所。</p> <p>2.●产品经环氧乙烷灭菌，无菌。</p> <p>3.★规格：平顶、条形。</p>	

94.	过氧化氢低温等离子化学指示卡	<p>1.★规格：200片/盒</p> <p>2.●产品要求：过氧化氢低温等离子体灭菌过程指示卡所用指示油墨的变色反应受过氧化氢浓度、温度和时间等条件的影响，在过氧化氢低温等离子体灭菌过程中会产生明显的颜色变化，依据颜色变化情况，区分物品是否经过灭菌。</p> <p>3.★与采购人现用过氧化氢低温等离子灭菌器配套使用（山东新华PS-100X）。</p> <p>4.●预期用途：适用于过氧化氢低温等离子体灭菌过程的指示。</p>	
95.	过氧化氢低温等离子灭菌过程指示标签	<p>1.●产品所用指示油墨的变色反应受过氧化氢浓度、温度和时间等条件的影响，在过氧化氢低温等离子体灭菌过程中会产生明显的颜色变化，依据颜色变化情况，区分物品是否经过灭菌。</p> <p>2.●预期用途：本化学指示标签适用于过氧化氢低温等离子体灭菌过程的指示。</p> <p>3.●使用方法：将指示标签贴在灭菌包装外，经过灭菌后，指示油墨变为黄色表示经过灭菌，并达到必要的灭菌参数。</p> <p>4.★规格：900片/袋。</p>	
96.	过氧化氢低温等离子灭菌生物指示剂	<p>1.●主要由嗜热脂肪杆菌芽孢(ATCC7953)和恢复培养基组成，根据培养后恢复培养基颜色的变化来判断过氧化氢低温等离子体灭菌是否合格。产品芽孢含量为5×10^5cfu支-5×10^5cfu支。</p> <p>2.●预期用途：用于过氧化氢低温等离子体灭菌器的灭菌效果监测。</p> <p>3.★规格型号：50支/盒</p>	
97.	100mm×100mm过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋	<p>1.●材质要求：采用加强型原材料生产。</p> <p>2.●产品要求：包装袋透明、柔韧、耐戳刺；透气性能良好，自带灭菌过程化学指示剂，辨别物品是否经过灭菌处理。</p>	
98.	300mm×100mm过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋		
99.	200mm×100mm过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋		

100	过氧化氢低温等离子体器100等离子卡匣	<p>1.★规格：12×5ml/内胆。</p> <p>2.●产品技术指标：本品过氧化氢含量为56%-60%；每个卡匣过氧化氢体积12×5ml/内胆。</p> <p>3.★与医院现有氧化氢低温等离子灭菌器配套使用（山东新华PS-100X）。</p>
101	过氧化氢低温等离子指示胶带	<p>1.★规格：20mm×35m/卷/盒。</p> <p>2.结构特性：</p> <p>(1)●载体：选用优质PET材料，不吸附过氧化氢，无异味，强度高，具有一定的伸缩性。</p> <p>(2)●指示剂：由多种化学物质组成，容易判断。</p> <p>(3)●胶黏剂：选用特殊压敏胶，粘贴牢固。</p>
102	压力蒸汽灭菌化学指示标签	<p>1.●标签所用指示油墨的变色反应受过氧化氢浓度、温度和时间等条件的影响，在过氧化氢低温等离子体灭菌过程中会产生明显的颜色变化，依据颜色变化情况，区分物品是否经过灭菌。经过灭菌后指示油墨变为黄色表示经过灭菌。</p> <p>2.●适用范围：适用于过氧化氢低温等离子体灭菌过程的指示。</p> <p>3.★规格：20mm×80mm。</p>
103	压力蒸汽灭菌化学指示胶粘带	<p>1.●材质：产品选用优质PET材料；</p> <p>2.●产品要求：不吸附过氧化氢，无异味、强度高，具有一定的伸缩性；粘贴牢固。</p> <p>3.★与医院现用过氧化氢低温等离子灭菌器配套使用（山东新华PS-100X）。</p> <p>4.★规格：19mm×5m。</p>
104	压力蒸汽灭菌效果监测快速生物指示剂	<p>1.★规格：50支/盒。</p> <p>2.●结构与组成：蒸汽灭菌指示胶带采用压敏性粘合剂，能粘于各种包装材料，科技起到固定封包的作用。在加热时不易松懈断裂。灭菌后颜色不易褪色。当达到一定灭菌条件121°、10分钟；134°C，2分钟，化学指示条纹会由米白色变成深褐色/黑色。如变色不均匀不彻底，可提示该包裹未经过符合条件的灭菌处理。</p> <p>3.●适用范围：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。</p>

2		第一包技术要求	105	压力蒸汽灭菌指示卡	<p>1.●本品为压力蒸汽灭菌化学指示卡,在灭菌过程的湿热作用下,指示剂发生化学反应并发生颜色变化。</p> <p>2.●将热敏涂料涂印于指示卡上,当温度上升至要求水平,持续规定时间,涂料由浅黄色变为黑色,根据变色情况,判断灭菌物品中心是否达到所需温度和时间(指示卡置物品包中心)。</p> <p>3.●本产品适用于医院对132℃,作用4min的预真空压力蒸汽灭菌处理的监测。</p> <p>4.★规格:200片/盒。</p>	
			106	医用灭菌包装无纺布	<p>1.●以100%聚丙烯切片为原材料制成的五层结构(SMMMS)。在合格条件下贮存,无菌有效期180天。</p> <p>2.●适用范围:适用于压力蒸汽灭菌、环氧乙烷灭菌、过氧化氢低温等离子体灭菌等灭菌方式。</p> <p>3.★规格型号:100cm×100cm,60g。</p>	
			107	100mm×200m医用灭菌高压包装袋	1.●医用纸塑包装袋:医用透析纸+医用复合膜组成的三边封袋;	
			108	150mm×200m医用灭菌高压包装袋	<p>2.●医用灭菌纸袋/消毒纸袋:涂胶的医用透析纸+淋膜的医用透析纸;</p> <p>3.●医用复合袋:医用复合膜+医用复合膜;</p> <p>4.●带透析纸的胶袋,可根据封合的位置又分:顶头袋、中封袋等;</p> <p>5.●铝箔袋易撕袋以及其他一些袋。</p> <p>6.●产品性能:用于高压灭菌包装。</p> <p>7.●适用范围:医用手套,医用注射器,止血纱布,手术洞巾,医用导管,气管插管,手术衣,防护服,血管内导管,留置针,电刀笔,肝素帽,三通旋塞,吼罩,球囊,人工关节,封堵器等医疗耗材包装和高端医疗器械的包装。</p> <p>8.●用法用量:医疗器械装进包装袋(产品),然后封口,进行灭菌消毒,利用包装袋(产品)透过灭菌因子,不透过细菌的半透析透过性。</p>	

109	含氯消毒剂浓度试纸	<p>1.●产品要求：利用不同浓度的有效氯与吸附在滤纸上的碘化钾，发生氧化、还原反应，离子状态的碘变为单质碘。</p> <p>2.●使用范围：试纸适用于含氯消毒剂有效浓度的检测。</p> <p>3.●检测有效氯浓度范围为0-2000mg/L。</p> <p>4.●产品有效期：不低于24个月。</p> <p>5.★规格：20袋/盒。</p>	
110	PH试纸（广范试纸）	<p>1.●试纸浸入可测溶液中后，需在0.5s即可取出进行对比PH值。</p> <p>2.●有效期：不低于三年</p> <p>3.★规格：80条/本。</p>	
111	医用真丝编织线	<p>1.●结构及组成：蚕丝多股编织而成，分为带针与不带针两种。带缝合针的医用真丝编织线以无菌形式提供，不带缝合针的医用真丝编织线以无菌或非灭菌二种形式提供。</p> <p>2.●使用范围：外科手术中人体组织的缝合、结扎。</p> <p>3.★规格型号：传统1号（3-0）；</p>	
112	穴位压力刺激贴（耳穴贴）	<p>1.●主要成分：砭石。</p> <p>2.●砭石呈球形、硬质，直径$2\text{mm}\pm 0.2\text{mm}$；</p> <p>3.●胶布采用涤纶高弹力胶布带，与皮肤接触无紧绷感。适用于耳穴刺激。</p> <p>4.★包装规格：600贴/盒。</p>	
113	咬嘴（平口宽松紧）	<p>1.★采用符合YY/T0114-2008医用输液、输血、注射器具用聚乙烯专用料或YY/T0242-2007医用输液、输血、注射器具用聚丙烯专用料制成。</p> <p>2.●适用范围：供临床胃镜检查时使用</p> <p>3.★规格：有舌（带松紧）、无舌（带松紧）</p>	
114	咬嘴（圆弧宽松紧）		
115	口垫（肺活量计咬嘴）	<p>1.●材质：PE。</p> <p>2.●产品用于测试肺活量计数。</p> <p>3.★规格：4000只/件。</p>	
116	呼末二氧化碳采样管	<p>1.●预期用途：监测呼吸末二氧化碳浓度</p>	

117	一次性肺功能仪用过 滤器	<p>1.●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</p> <p>2.●连接设备端为22mm内径。</p> <p>3.●产品描述：手术或检查时患者开口的辅助器械,采用高分子材料制成。非无菌形式提供。</p> <p>4.●咬嘴内有过滤膜。</p>	
118	经皮穿刺针（环甲膜 穿刺针）成人各型	1.●由金属手柄和不锈钢穿刺针组成。外针套管规格:3.0×41mm(常用规格)、2.4×41mm	
119	经皮穿刺针（环甲膜 穿刺针）儿童各型	、2.1×41mm 2.●针芯手柄长度:122mm	
120	粉刺针	<p>1.●产品描述：粉刺针是由不锈钢和钛合金材质制造，由针尖，针柄和尾圈组成；</p> <p>2.★规格：尖，通用型。</p>	
121	火针	<p>1.★规格：10支/套，包含：细火针：0.50×400mm（2支）中火针：0.65×50mm（2支）粗火针：0.8×50mm（2支）.段细火针：0.4×25mm（2支）平头火针：1.0×40mm（1支）三头火针：1支。</p> <p>2.●火针采用钨钢合金制成，针柄采用紫铜丝缠柄。</p>	
122	皮肤针	<p>1.●结构及组成：皮肤针由针体、针头和针柄组成，皮肤针分为单头和双头两种。一次性使用无菌皮肤针以无菌状态提供。</p> <p>2.●针体由06Cr19Ni10(原牌号0Cr18Ni9)奥氏体不锈钢材料制成，头部由ABS塑料制成，柄部由牛角料或ABS塑料制成。</p> <p>3.★规格：无菌单头。</p>	
123	除颤仪电极片（一次 性使用除颤电极片）	<p>1.●可用于除颤、起搏、监护、心脏复律。</p> <p>2.●适用人群范围>25kg/55lbs。</p> <p>3.●有效期≥3年。</p> <p>4.●一次性塑封包装。</p> <p>5.★规格：单病人包装，内含一对电极片适用于一个病人。</p> <p>6.★至少适用于迈瑞等品牌的除颤仪。</p>	
124	理疗用体表电极1	★矩形60×90mm	
125	理疗用体表电极2	★圆形50mm	

126	50mm×50mm理疗 用电极片	1.●产品描述：由导电硅胶层和其它辅助层组成，不含药物成分。	
127	70mm×120mm理 疗用电极片	2.●预期用途：与中低频理疗仪配套使用，用于传导仪器发出的电脉冲信号。仅限于皮肤表面使用。	
128	72mm×156mm理 疗用电极片	3.★适用于医院盆地康复机子使用（南京麦澜德MLD A2）。	
129	乳型72mm×156m m理疗用体表电极片	1.●组成：导电电极片、保护膜、连接件组成；电极片有导电硅胶层和其他辅助组成，不含药物成分；	
130	水滴型47mm×107 mm理疗用体表电极片	2.●作用：用于传导仪器发出的电脉冲信号；	
131	一分三电极线	1.★与医院现有设备生物刺激反馈仪(MLD B4)配套。	
132	一分五电极线		
133	神经肌肉低频电刺激 仪-电极片	1.●主要由导电硅胶组成 2.★与医院现有设备神经肌肉低频电刺激仪（河南翔宇XY-K-SISS-A）配套使用。 3.★规格:长40mm，宽40mm1.	
134	210mm×140mm- 20m心电图记录纸	1.●结构及组成：一种与心电图机配套使用的加工纸。先在原纸上涂布一层炭黑作为基底,再涂上一层白色涂料,使其表面在外观上与普通白纸相同。然后印上坐标线格而成。	
135	210×295mm-200P 心电图纸	2.●当心电图机的“热头”与纸面接触后,涂层被熔解化开,显示出黑色线条,便得到相应的波纹线。	
136	90mm×90mm-20 0P心电图纸	3.★规格型号：210mm×140mm-150p；210×295mm-200P；90mm×90mm-200P；以及80mm×20mm。	
137	80mm×20mm心电 图纸		

138	方形翻盖15L利器盒	1.●原材料：采用聚丙烯（PP）制成，聚丙烯（PP）含量≥97.23%。
139	圆形2L利器盒	2.●密封要求：利器盒整体需为硬制材料制成，并进行密封，利器盒一旦被封口，则无法在不破坏的情况下被打开。
140	圆形旋转开盖6.5L方形翻盖5L利器盒	3.●跌落试验：满盛装量的利器盒从1.5M高处垂直跌落至水泥地面，连续3次，利器盒不会出现破裂、被刺穿等情况。 4.●外观：利器盒整体颜色为黄色，在箱体侧面注明“损伤性废物”；利器盒上印制“医疗废物警示标识”。
141	钠石灰	1.●本产品根据钙石灰颗粒的形状和组成为Intersorb Plus型，Spherasorb型和LoFloSorb型。 2.●Intersorb Plus型组成为氢氧化钙为81.45%，氢氧化钠为2.52%，钛黄或乙基紫为0.03%，水分为16%。 3.●Spherasorb型组成为氢氧化钙为78.51%，沸石为4.2%，氢氧化钠为1.26%，钛黄或乙基紫为0.03%，水分为16%， 4.●LOFtosorb型组成为氢氧化钙为77.67%，二氧化硅为6.3%，乙基紫和绿色颜料为0.03%，水分为16%。 5.★规格：4.5kg/瓶。
142	丝绸胶带	1.●产品描述：带状粘贴材料，为非弹性。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。 2.●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。 3.★规格：2.5cm×9.1m（1538-1）。
143	透气胶带	1.●产品描述：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。 2.●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。 3.★规格：12.5mm×9140mm（允许±3%偏离）。

144	6864透气胶带	<p>1.●产品用压敏胶喷涂在离型纸上，再复合到无纺布或PU基材上，复卷、分切制成。不与创面直接接触，粘贴部位应为完好皮肤；</p> <p>2.●持粘性：在烘箱内试验期间，贴于不锈钢板上，粘贴压敏胶带的顶端下滑应不超过2.5mm；</p> <p>3.●剥离强度：粘贴压敏胶带每1cm宽度所需的平均力应不小于1.0N；</p> <p>4.●外观：应洁净，背后不渗膏，且应平整、卷齐；</p> <p>5.★规格型号：7.0cm×7.0cm（允许±5%偏离）。</p>	
145	无菌敷贴1	<p>1.★规格10CM×12CM，透明型。</p> <p>2.●结构与组成：由医用胶带、吸水垫、离型纸（膜）组成。</p> <p>3.●材质：其中医用胶带为无纺布或聚氨酯复合膜基础材上涂布医用压敏胶构成；吸水垫由粘胶纤维构成，外敷聚乙烯网格隔离膜；离型纸（膜）为涂有硅油防粘剂的纸（膜）。</p> <p>4.●适用范围：适用于清创后的外伤、术后创口作敷贴用，PICC使用。</p>	
146	无菌敷贴2	<p>1.★产品规格：9×10cm（允许±5%偏离），9×15cm（允许±5%偏离）。</p> <p>2.●用途：适用于外科手术刀口、外伤处置及静脉导管固定。</p> <p>3.●由医用聚氨酯薄膜上涂有医用压敏胶制成。</p>	
147	医用透明敷料	<p>1.★产品规格：6×7cm</p> <p>2.●用于固定留置针。</p>	
148	一次性使用医用粘贴敷料	<p>1.★规格：6×7cm</p> <p>2.●结构组成：本产品已聚乙烯（PE）薄膜和医用压敏胶为主要材料制成。经环氧乙烷灭菌，产品无毒。</p> <p>3.●使用范围：供医疗单位外科手术、静脉穿刺时，对创面作固定、保护用。具有吸收创面渗出液、促进伤口愈合的作用。适用于真皮浅层及其以上的浅表性创面及手术缝合后切口护理。</p>	

149	液体石蜡	<p>1.★规格：≥450ml。</p> <p>2.●成份：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。</p> <p>3.●适用范围：用作软膏剂及搽剂的基质。</p>	
150	一次性备皮刀	<p>1.●产品结构及组成：备皮刀由刀架、刀片和保护盖组成。夹持刀片下夹板的前缘有梳齿,刀架和保护盖采用符合GB/T11115的聚乙烯树脂制成。</p> <p>2.★刀片采用符合GB3527的冷轧钢带制成。</p>	
151	一次性使用胰岛素笔 配套用针	1.★用于胰岛素针配套使用	
152	一次性使用采血针	<p>1.●采血针供临床检验时作手指和耳部采血用。</p> <p>2.●一步式触压，降低痛感；</p> <p>3.●采血针实体针采用304不锈钢材料，经过辐射灭菌，针尖锋利，痛感较小；针头材质：06Cr19Ni10(304不锈钢)，其余金属件：304不锈钢，碳素钢。</p> <p>4.★规格：21G 1.8mm×0.8mm。</p> <p>5.●灭菌方式：辐照灭菌。</p>	
153	血糖试条	<p>1.★包装规格：50支/盒。</p> <p>2.●血糖试条与采血针(已取得医疗器械注册证的合格产品)配套使用。试条由碳电极、试剂、保护盖膜、PET基板构成，试剂包含FAD葡萄糖脱氢酶（约2.5U）、铁氰化钾（约85μg）、不参与反应物质（约20μg）。</p> <p>3.●预期用途：用于新鲜毛细血管全血和静脉全血中葡萄糖测试，可用于医疗机构快速血糖测试，糖尿病患者或其他人群，以及医务人员临床环境下的血糖监测。用于血糖水平的监测。</p>	
154	一次性使用吸引引流 装置及引流袋	<p>1.●通常为袋式的收集容器，通过体外管路与引流导管连接，形成密闭的引流系统。非无菌提供，一次性使用。</p> <p>2.●主要用于收集手术过程中所产生的的废液、痰液以及其他医疗过程中所产生的的废液体。</p> <p>3.★型号：2000ml。</p>	

155	一次性使用负压引流袋	<p>1.●由软袋、软管、上盖、凝固剂等组成。</p> <p>2.●主要用于收集手术过程中所产生的的废液、痰液以及其他医疗过程中所产生的的废液体。</p> <p>3.★型号：2000ml。</p>	
156	加大号腹带（绒布腹带P3）	<p>1.●产品描述：间接作用于创面，捆绑到病人某个部位，对其施加一定的压力，以起到治疗或辅助性治疗目的用品。</p> <p>2.●产品构成：由丝光棉复合布、粘布、全弹力布、海绵、粘扣、松紧布、针织布组成。</p> <p>3.●预期用途：用于加压包扎，保护手术切口等辅助性治疗效果。</p>	
157	大号腹带（绒布腹带P3）		
158	小号腹带（绒布腹带P3）		
159	中号腹带（绒布腹带P3）		
160	一次性使用肛门管	<p>1.●结构及组成：管路和锥头组成，材质均为软聚氯乙烯塑料，经环氧乙烷灭菌，无菌。</p> <p>2.★型号规格：24号。</p>	
161	一次性使用捆扎止血带	<p>1.●产品描述：采用热塑性弹性体或热塑性橡胶材料制成。</p> <p>2.●非无菌提供，一次性使用。</p> <p>3.●预期用途：用于静脉输液或抽血暂时阻断静脉回流。</p> <p>4.★规格：50条/盒。</p>	
162	一次性使用捆扎止血带（压脉带）	<p>1.●产品由乳胶管制成。</p> <p>2.●无异味，内外壁经化学处理，表面光滑。</p> <p>3.★规格：6×9m。</p>	
163	成人天蓝色一次性使用识别带	<p>1.●结构及组成：由医用纳米硅胶材质制成。又叫医疗腕带、医疗识别带、病人识别带，是识别腕带的一种，可提供病人识别信息，其内容包括：姓名、性别、床号、住院号及其它医疗特别要求的信息。</p> <p>2.●产品性能：防水、防油、防酒精、抗菌耐低高温、柔软度好。</p> <p>3.●适用范围：主要用于医疗领域方便医护人员快速确认病人身份，从而进行查房、检验、输液等护理工作，提高护理人员工作效率，降低出错率，减少医疗事故的发生。</p>	
164	深蓝色（儿童）一次性使用识别带		

165	医用护理垫（看护垫）R翻身垫	<p>1.●组成：由高密度海绵、涤纶布缝制而成。非无菌提供，一次性使用。</p> <p>2.●作用：放置于肢体下方，通过限制肢体活动，达到保持肢体稳定的目的。</p> <p>3.★规格型号：三角垫：50×25×15cm（允许±5%偏离）。</p>	
166	一次性使用治疗巾	<p>1.●结构组成：本品由非织造布和淋膜非织造布制成。经环氧乙烷灭菌，灭菌后应无菌检出。</p> <p>2.●适用范围：用于外科、皮肤科的病人清创换药时衬垫，包裹用。</p> <p>3.★规格：80cm×60cm。</p>	
167	一次性使用枕套	<p>1.●由无纺布材料制成，具有柔软、舒适、无刺激的特点，用于医院传染科及住院病人的使用。</p> <p>2.●经环氧乙烷灭菌，仅供一次性使用。</p> <p>3.★规格：70×45cm±5%。</p>	
168	一次性使用床罩	<p>1.★型号规格：220×80cm±5%。</p> <p>2.●材料：采用卫生用薄型非织造布制成：符合FZ/T 64005—2011合格品要求，质量不小于25g/m²。</p> <p>3.●外观应平直、整齐、无污点、无裂缝、无孔眼，裁切边无明显歪斜现象。</p> <p>4.●断裂强度：断裂强度不低于3.8N。</p> <p>5.●使用中不受其温度、湿度等环境因素影响。属于一次性使用病床或检查床上用的卫生护理用品。</p>	
169	90cm×220cm一次性使用中单	<p>1.●材料：采用卫生用薄型非织造布制成：符合FZ/T 64005—2011合格品要求，质量不小于25g/m²。</p> <p>2.●外观应平直、整齐、无污点、无裂缝、无孔眼，裁切边无明显歪斜现象。</p> <p>3.●断裂强度：断裂强度不低于3.8N。</p> <p>4.●使用中不受其温度、湿度等环境因素影响。属于一次性使用病床或检查床上用的卫生护理用品。</p>	
170	40cm×50cm(单包)一次性使用中单（单包）		
171	一次性刷套	<p>1.●产品采用高密度聚乙烯和衬垫布为原材料制成。</p> <p>2.●产品套于扫床刷上，为一次性使用。</p>	

172	一次性压舌板	1.★材质：木质或其他材料制成。规格：150mm	
173	医用冰袋	1.●由冰袋和各种形式的外套等组成。 2.●冷敷性能：内装有冷敷凝胶或蓄冷剂，用于人体外表面,在环境温度20℃~25℃，相对湿度35%~85%条件下，应达到以下要求：2.1速冷冰袋从开始制冷的40s内，制冷温度应小于6℃；2.2速冷冰袋应能承受50kg压力，无漏持，无渗破裂持续时间5 min；2.3速冷冰袋表面应必须整洁，封口牢固光滑、平整，不允许有损伤，泄漏，异物附着，无异味；2.4包装外观标志和字迹清楚准确，执行标准GB/T 2829。 3.★规格：200g、300g。	
174	医用超声耦合剂	1.●产品描述：超声诊断或治疗操作中，充填或涂敷于皮肤黏膜与探头(或治疗头)辐射面之间，用于透射声波的中介媒质。 2.★规格：250g/瓶。	
175	20cm×25cm（8×10）医用干式胶片（医用干式激光胶片）	1.●干式激光成像胶片。 2.★可以与医院现有设备匹配使用， 适用于医院干式激光成像仪（DRYPiX8000）。	
176	35cm×43cm（14×17）医用干式胶片（医用干式激光胶片）	3.●绿色环保涂敷方式:水性涂敷（提供证明材料）。 4.●胶片打印过程中自身不产生异味。 5.●胶片密度（Dmax）≥3.8，像素尺寸≥508dpl，支持全景数字乳腺打印。 6.★规格：20cm×25cm（8×10）、35cm×43cm（14×17）。	
177	医用棉签	1.★规格：50支/包。 2.●结构与组成：由棉球和签杆组成； 3.●棉球采用医用脱脂棉制成，签杆采用天然竹签制成； 4.●产品经环氧乙烷灭菌，无菌。 5.●不含药物和消毒剂。	
178	医用退热贴	1.●由无纺布背衬层、凝胶层、聚乙烯薄膜覆盖层等部分组成。不应含有发挥药理学、免疫学或者代谢作用的成分。 2.★产品型号：儿童型，3贴/盒。	

179	脱脂纱布块（非无菌）	<p>1.●产品由脱脂棉纱布折叠而成。无菌供应的纱布垫应无菌。</p> <p>2.●经环氧乙烷灭菌后，环氧乙烷残留量应不大于10ug/g。</p> <p>3.●一次性使用。</p> <p>4.●用于清洁皮肤、粘膜或创面，与创面护理常用药物一起使用保护创面，也可用于手术过程中吸收体内渗出液。</p> <p>5.★规格：30cm×41cm（允许±5%偏离）。</p>	
180	医用脱脂棉球	<p>1.★规格：0.3g×900个/包</p> <p>2.●以医用脱脂棉为原材料，经环氧乙烷灭菌。为一次性使用。</p>	
181	医用纱布块	<p>1.●结构及组成：医用脱脂纱布垫采用符合YY 0331《医用脱脂纱布、脱脂棉粘胶混纺纱布的性能要求和试验方法》、YY0330《医用脱脂棉》的要求，由脱脂棉纱布、脱脂棉粘胶混纺纱布等按要求制作而成。</p> <p>2.●无菌供应的纱布垫经环氧乙烷灭菌后，无菌。</p> <p>3.★规格：21cm×21cm×8层</p>	
182	医用脱脂棉	1.规格：★500g/包	
183	止血海绵	<p>1.★规格：60×20mm/片，2片/包。</p> <p>2.●白色或类白色，质轻、坚韧、多孔的弹性海绵状材料。</p> <p>3.●产品无菌，采用环氧乙烷灭菌，出厂时其残留量<10μg/g。</p>	
184	紫外线杀菌灯1	<p>1.●功率：40W</p> <p>2.●长度：不含针脚长1199mm，含针脚总长1210mm</p> <p>3.●波长：253.7NM（无臭氧型）</p> <p>4.●针脚距离：13mm</p>	
185	紫外线杀菌灯2	<p>1.●功率：20W</p> <p>2.●长度：60mm</p> <p>3.●波长：254NM</p> <p>4.●管材：石英材料</p> <p>5.★用于医院生物安全柜</p>	

186	紫外线杀菌灯3	<p>1.●外形尺寸：470mm×85mm×50mm</p> <p>2.●电源电压：DC11.5-14.5</p> <p>3.●功率：18W</p> <p>4.●紫外线辐照强度（20cm处）：≥800uW/cm</p> <p>5.★用于医院救护车</p>	
187	5%冰醋酸溶液	<p>1.●化学成份：醋酸的化学式为：CH₃COOH，是一种有机一元酸，醋酸含量一般为36%-38%，而冰醋酸则为98%；</p> <p>2.●产品浓度为5%；</p> <p>3.●浓度为5%的冰醋酸溶液的外观为无色透明的液体；</p> <p>4.●浓度为5%的冰醋酸溶液有抗绿脓杆菌、嗜酸杆菌及假单胞菌素的作用；</p> <p>5.★规格：100ml/瓶。</p>	
188	50%硫酸镁溶液	<p>1.●成份：本品的主要成分为硫酸镁。为硫酸镁的灭菌水溶液。含硫酸应为标示量的50±0.5%。</p> <p>2.●适应症：用于导泻、利胆、十二指肠引流及局部消肿。</p> <p>3.★规格：500ml/瓶。</p>	
189	一次性使用输血器	<p>1.●适用范围本产品由瓶塞穿刺器保护套、瓶塞穿刺器、进气器件、软管(管路)、滴斗、滴管、血液及血液成分过滤器、注射件、流量调节器、外圆锥接头和静脉输液针组成。无菌独立包装，环氧乙烷灭菌。</p> <p>2.★符合一次性使用输血器检验规技术要求。</p>	
190	一次性使用清洁刷	<p>1.●主要成分：尼龙、不锈钢、ABS。</p> <p>2.●参数内容：由刷头，外导管，手柄组成。</p> <p>3.●刷头：2-15mm。</p> <p>4.●导管直径：1.5-3.0mm。</p> <p>5.●有效工作长度：10-2500mm。</p> <p>6.●一次性包装产品，一次性使用。</p> <p>7.★用于插入内窥镜通道，以达到清洗内窥镜的作用。</p>	
191	离子交换树脂再生剂 (软水专用盐)	<p>1.★纯化水专用盐，供清洗纯水设备使用。</p>	

192	一次性使用双腔支气管插管	<p>1.★型号:左侧型、右侧型,规格:26Fr、28Fr、31Fr、32Fr、33Fr、35Fr、37Fr、39Fr、41Fr</p> <p>2.●适用范围:放置于支气管主干内,可用于选择性的充气或放气、吸痰、单侧肺通气,或用于支气管镜检查时使用。</p> <p>3.●结构组成:本产品由支气管套囊(球囊)、气管套囊(柱囊)、管体、充气管、指示球囊、单向阀、延长管(PVC软接头)、接头,选配件包括多功能接头、一次性使用吸痰管、导芯组成。</p>	
193	气管插管钳1	1.★04.190.17 17cm	
194	气管插管钳2	1.★04.190.20 20cm	
195	气管插管钳3	1.★04.190.25 25cm	
196	指夹式脉搏血氧仪	<p>1.●包括外壳、发光二极管、光电探测器、微处理器、显示屏、电池和按钮等。</p> <p>2.●可测量脉搏血氧饱和度(SpO₂)、脉率,通常只需夹在手指上按下按钮即可读数,且体积小、重量轻,便于携带。</p>	
197	一次性使用无菌冲洗针	1.★0.45×10 0650 RW	
198	医用聚乙烯醇海绵(手术及换药敷料)	1.★带牵引线/通气管,独立包装,无菌辐照灭菌	
199	创口贴	<p>1.●创口贴由涂胶基材、吸收性敷垫、防瓶连层和可剥离肺保护层组成的片状或成卷状创口贴。其中吸收性敷垫采用粘胶和涤纶纤维通过针刺工艺制成的无纺布与PE膜热合制成,单面覆膜。不含有发挥药理学、免疫学或者代谢作用的成分。所含成分不可被人体吸收。非无菌提供,一次性使用。</p> <p>2.★规格:PE型疫苗贴,25mm×25mm×100片/盒。</p>	
200	一次性使用埋线针	<p>1.★倒刺线型号:线径:4-0;长度:3cm;针型号:国标:24G,直径0.55,线长50cm平滑线型号:线径:4-0;长度:5cm;针型号:国标:24G,直径0.55,线长50cm</p>	

201 .	一次性使用针管针筒 注射针	1.★0.7×80mm号长款针头XQ	
202 .	医用剪（手术剪）	1.★规格型号：直尖14cm。 2.●采用不锈钢材料制成，由一对中间连接的叶片组成，头部有刃口，尾部为指圈，可重复使用。	
203 .	11#尖刀无菌手术刀片	1.●刀片应采用T10A非合金工具钢材料或6Cr13不锈钢材料制成。本产品以灭菌状态提供，产品采用辐照灭菌。 2.●手术刀片包入防锈纸和医用铝箔，及PET复合膜与透析纸包装形成双层密封包装。	
204 .	21#圆刀片无菌手术刀片		
205 .	手术刀柄	1.★规格：各型号。 2.●结构与组成：有安装手术刀片的插槽口，可重复使用。 3.●手术刀柄由不锈钢材料制成。	
206 .	眼科剪	1.★医用手术剪刀，优质不锈钢材质，11.5cm长，直剪	
207 .	眼科镊（有齿）	1.★眼科显微镊，不锈钢钛合金材质，10.8cm长，有齿	
208 .	持针器	1.★持针钳，不锈钢材质，金柄/黑柄均可，12.5cm长	
209 .	拆线剪	1.★规格型号：14cm。 2.●产品描述：由一对中间连接的叶片组成，一片头部顶端有球头或半球头，另一片头部长度短于球头的刃口，尾部为指圈。采用不锈钢材料制成。可重复使用。	
210 .	组织剪（弯）	1.★不锈钢材质，12.5cm长	
211 .	血管钳（直）	1.★直嘴钳，12.5cm长	
212 .	血管钳（弯）	1.★弯嘴钳，12.5cm长	

213	TDP（特定电磁波治疗器）	<p>1.●治疗器由治疗头（包括辐射板、加热器及防护罩）和机身（包括支臂、底座、立柱、控制盒）组成，分类形式分为：台式（台式为单头，分为机械控制盒电子控制，可置于台面上使用），立式（立柱分带升降和不带升降，并带有移动脚轮，分为机械控制电子控制，治疗头分单头和双头）、手持式。</p> <p>2.●治疗器配制的辐射板所生产的能耐应只要分布在20μm~25μm波长范围内，辐射板的表面温度平均值为280℃，误差不大于±10%。辐射板的表面唯独不均匀度，应不超过20%。</p> <p>3.●热响应时间不超过20min。</p> <p>4.●治疗器如配备可调定时器，应达到预定工作小时后，加热器应立即停止工作，并发出声音或光指示，定时器准确度误差不超过±10%加热器工作寿命，在额定功率下使用，应不少于2000h</p>	
214	神经和肌肉刺激器用体表电极	<p>1.●外观：电极外观平整光洁，修边整齐，导电部分颜色均匀。</p> <p>2.●尺寸：长度：126 mm,宽度：30 mm（允许±3%偏离）。</p> <p>3.●导电阻抗：电极导电阻抗标称值30Ω。</p> <p>4.●与设备的连接，适用于CS系列电极片或电极片与设备的连接方式：采用磁吸式连接。</p>	

215	神经肌肉刺激器	<p>功能要求：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.●要求刺激器采用神经调控技术，高能量刺激神经，使肌肉主动收缩； 2.●要求刺激器适合各类人群皮肤阻抗，具有智能恒流的控制功能； 3.●要求刺激器的刺激强度具有实时LED反馈； 4.●要求刺激器输出调节按钮具有安全锁定功能和高压输出保护功能； 5.●要求刺激器具有脱落检测功能，电极脱落或接触不良时，要求有工作标态灯提示，并停止输出，防止高压触电和电流密度变大导致的疼痛风险； 6.●要求刺激器在电刺激过程中，不会造成脉搏、血压或心律的改变； 7.●要求刺激器为穿戴式，操作简便，适合患者随身携带； 8.●要求刺激器内置充电电池，低功耗要求设备在充满电的情况下，连续工作时间应≥ 20小时； <p>技术要求：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.●输出设置：24通道，每通道3路输出，至少满足24个人或24个部位同时治疗的需求； 2.●输出波形：要求矩形单向波； 3.●脉冲电流：要求恒流持续27mA，要求误差范围小于等于$\pm 7\%$； 4.●脉冲宽度：70微秒,100微秒,140微秒,200微秒,280微秒,400微秒,560微秒，要求误差范围小于等于$\pm 5\%$； 5.●脉冲频率：1Hz,要求误差范围小于等于$\pm 10\%$； 6.●电极性能抗阻30； 7.●电极脱落时，设备能检测到电极脱落4秒； 8.●蓝牙信号正常传输范围3m； 9.●脉冲电流27mA稳定输出需满足低温-20和高温+55； 10.●碰撞加速度50m/s²，外观结构强度要正常工作；
-----	---------	--

216	医用检查灯（手术反光灯）	<p>1.●采用不锈钢，加厚钢材，不生锈。</p> <p>2.●灯为软管可弯曲升降式反光灯，可作为小型手术的辅助照明用以及用于医院门诊，用于检查手术等。</p> <p>3.●采用落地式照明灯，升降杆可上下调节，并通过软管，可旋转角度及方向，可通过对灯罩部位的旋转，以解决对医院口腔科等多种科室在治疗时对照明的需求。</p> <p>4.★型号：83×28×17.5cm（±5%）。</p>	
217	电子针疗仪	<p>1.●电子针疗仪由主机、电极（中低频理疗导电自粘胶电极、毫针电极金属夹）、电源适配器和输出导线四部分组成，按结构和工作模式不同分为五种型号。</p> <p>2.●基本参数：输出脉冲波为非对称双向脉冲波，脉冲频率1-100HZ可调，脉冲宽度0.2ms±30%;输出电流的限值不大于10mA；使用中低频理疗导电自粘胶电极时，单个脉冲最大输出的能量不超过300mj，使用电极针时，单个脉冲最大输出的能量不超过150mj；输出电压峰不大于500V1均匀。</p> <p>3.●以每个增量不大于1V的变化离散的增加；输出幅度范围为0-2V±25%（有效值），最小输出不大于最大输出的2%；SDZ-II型的定时为0-30min连续可调，SDZ-III型、SDZ-IV型的定时为0-60min连续可调（也可不定时），SDZ-V型定时为15min、20min、30min、60min四档，定时误差为±10%，要提示功能。</p>	
218	指针式温湿度表	<p>1.●温度示值误差：不超过±2℃。</p> <p>2.●相对湿度示值误差：不超过1) ±5%RH（40%RH-70%RH 20℃）； 2)±7%RH(40%RH以下70%RH以上20℃)</p> <p>3.●温度回差/湿滞误差：1) 温湿度表的温度回差不大于0.5℃；2) 温湿度表的湿滞误差不大于3%RH</p> <p>4.●重复性：1) 温度重复性：≤0.5℃2) 湿度重复性：≤2%RH。</p>	

219	医用冰箱数字温湿度计	1.●适用于药品、疫苗、血液、试剂等温控敏感品的合规存储； 2.●内置一体式：磁吸/粘贴安装； 3.●可精准监测-10℃～50℃温度范围。	
220	人体秤	1.●最大秤量：≥120kg。 2.●分度值：500g。 3.●身高尺测量范围：700～1900mm。 4.●身高尺最小测量分度：5mm。 5.●用于人体身高及称量。	
221	单极剪	1.●工作长度360mm，器械直径5mm； 2.●弯剪刀 3.●剪刀头部360°旋转， 4.●采用三拆、快拆式分体结构，实现任意组配，便于清洗及维护； 5.●剪刀头部采用医用不锈钢制造； 6.★剪刀头经热处理，其硬度为400HV0.2～700HV0.2；剪刀刃口锋利，符合YY/T 0672.2-2011标准的相关要求； 7.★符合GB9706.1-2020、GB 9706.4-2022、GB 9706.218-2021、YY 9706.102-2021等医用电气安全标准相关要求； 8.★腹腔镜下疝气手术专用。	

			222	单极抓钳	1.●工作长度360mm，器械直径5mm； 2.●细齿无损伤抓钳 3.●采用精密加工而成，做工精美，质量稳定可靠； 4.●采用三拆、快拆式分体结构，实现任意组配，便于清洗及维护； 5.●独特的结构设计，解决拆装过程中繁琐的对准、上抬等操作，实现盲拆盲装即可精准6位； 7.●采用优质高分子材料加工而成，集韧性与硬度为一体； 8.●钳头张口73°，工作长度330mm； 9.★产品符合YY/T 0940-2014标准的相关要求； 10.★符合GB9706.1-2020、GB 9706.4-2022、GB 9706.218-2021、YY 9706.102-2021等医用电气安全标准相关要求； 11.●钳头经热处理； 12.★腹腔镜下疝气手术专用。	
			223	单极分离钳	1.●工作长度360mm，器械直径5mm； 2.●弯分离钳 3.●采用精密加工而成，做工精美，质量稳定可靠； 4.●采用三拆、快拆式分体结构，实现任意组配，便于清洗及维护； 5.●独特的结构设计，解决拆装过程中繁琐的对准、上抬等操作，实现盲拆盲装即可精准对位； 6.●采用优质高分子材料加工而成，集韧性与硬度为一体； 7.●钳头张口73°，工作长度330mm； 8.★产品符合YY/T 0940-2014标准的相关要求； 9.★符合GB9706.1-2020、GB 9706.4-2022、GB 9706.218-2021、YY 9706.102-2021等医用电气安全标准相关要求； 10.●钳头经热处理； 11.★腹腔镜下疝气手术专用。	
				采购包2： 标的名称：2026年医用耗材采购（气体类）		
序号	符号标识	技术要求名称			技术参数与性能指标	

1	★	第二包采购清单	包号	序号	产品名称 (标的名称)	单位	预计数量	单价 限价 (元)	总价限 价 (元)	是否核 心产品	是否 属于 医疗 器械	是否 属于 消毒 产品
			第二包	1.	液氧	罐	280	567.5	158900.00	是	否	否
				2.	40L医用氧	瓶	100	34	3400.00	否	否	否
				3.	10L医用氧	瓶	100	24.4	2440.00	否	否	否
				4.	二氧化碳	瓶	30	97	2910.00	否	否	否
				5.	乙炔	瓶	10	145.5	1455.00	否	否	否
				6.	20L液氮	瓶	28	94	2632.00	否	否	否
				7.	10L液氮	瓶	25	46.5	1162.50	否	否	否
			注：因系统固化原因，本包采购清单及标的名称、单价限价、核心产品等以此为准。									

2		第二包技术要求	序号	产品名称(标的名称)	技术参数及功能要求	备注
			1.	液氧	1.★规格：196L/罐。 2.●质量要求：《中国药典》2020版，纯度≥99.5%。 3.●供气最大流量：20Nm³/h。 4.●用氧压力：0-0.8mpa。	
			2.	40L医用氧	1.●质量要求：《中国药典》2020版，纯度≥99.5%。 2.●供气最大流量：按需。 3.●满瓶压力：13.5±0.5mpa。	
			3.	10L医用氧		
			4.	二氧化碳	1.★规格：40L/瓶。 2.★质量要求：GB 1886.228-2016,纯度≥99.9%。 3.●供气最大流量：按需。 4.●满瓶质量：充装量单瓶≥20KG。	
			5.	乙炔	1.★规格：≥5KG。 2.●质量要求：GB_T6819-2004，纯度≥99%。	
			6.	20L液氮	1.●质量要求:GB/T 8979-2008,纯度≥99.9%	
			7.	10L液氮		

采购包3：

标的名称：2026年医用耗材采购（试剂类）

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标									
			包号	序号	产品名称(标的名称)	单位	预计数量	单价限价(元)	总价限价(元)	是否核心产品	是否属于医疗器械	是否属于消毒产品
				1.	透明试管	支	1400	0.4	560.00	否	否	否

2.	乙型肝炎病毒 e抗体(HBeA b)血清(液体) 质控品	支	60	28	1,68 0.00	否	否	否
3.	乙型肝炎病毒 e抗原(HBeA g)(液体)质控 品	支	60	28	1,68 0.00	否	否	否
4.	乙型肝炎病毒 表面抗体(HB sAb)血清(液 体)质控品	支	60	28	1,68 0.00	否	否	否
5.	乙型肝炎病毒 表面抗原(HB sAg)(液体)质 控品	支	60	28	1,68 0.00	否	否	否
6.	乙型肝炎病毒 核心抗体(HB cAb)(液体)质 控品	支	60	28	1,68 0.00	否	否	否
7.	SFW清洗液	箱	15	973	14,5 95.0 0	否	否	否
8.	SF系列凝血 测试仪用反应 杯 (SF-820 0)	盘	33	1064	35,1 12.0 0	否	否	否
9.	特殊清洗液	盒	18	406	7,30 8.00	否	否	否
10.	三角烧瓶硅胶 塞	个	5	20.4	102. 00	否	否	否
11.	小口三角烧瓶	个	5	20.4	102. 00	否	否	否
12.	正常值凝血质 控品	支	50	75	3,75 0.00	否	否	否
13.	异常值凝血质 控品	支	50	75	3,75 0.00	否	否	否
14.	SS琼脂培养 基	瓶	2	141	282. 00	否	否	否

15.	Z乳糖胆盐发酵培养基	瓶	2	141	282.00	否	否	否
16.	革兰氏阴性杆菌增菌液(GN)	瓶	2	61	122.00	否	否	否
17.	卵磷脂吐温胰蛋白胨大豆培养基/卵磷脂吐温80营养琼脂培养基	瓶	2	423	846.00	否	否	否
18.	麦康凯琼脂	瓶	2	282	564.00	否	否	否
19.	清洗液/洗脱液1	盒	2	425	850.00	否	否	否
20.	清洗液/洗脱液2	瓶	2	378	756.00	否	否	否
21.	肉汤培养基/营养肉汤培养基	瓶	2	45.6	91.20	否	否	否
22.	乳糖蛋白胨培养基	瓶	2	48	96.00	否	否	否
23.	三糖铁琼脂(TSI)	瓶	2	75	150.00	否	否	否
24.	沙保罗氏琼脂	瓶	2	79	158.00	否	否	否
25.	水解酪蛋白琼脂(MH琼脂)	瓶	2	141	282.00	否	否	否
26.	亚硫酸铋琼脂(BS)(含指示剂)	瓶	2	141	282.00	否	否	否
27.	亚硒酸盐增菌液(SF)	瓶	2	282	564.00	否	否	否
28.	伊红美兰琼脂(EMB曙红亚甲兰)	瓶	2	88	176.00	否	否	否
29.	营养琼脂培养基	瓶	3	79	237.00	否	否	否
30.	玻璃小导管(产气试验用长度3cm)	包	20	176	3,520.00	否	否	否

31.	洗脱液（复方中和剂含有甘氨酸硫代硫酸钠吐温80和卵磷脂）	盒	20	70	1,400.00	否	否	否
32.	洗脱液（复方中和剂含有甘氨酸硫代硫酸钠吐温80和卵磷脂）	盒	20	84	1,680.00	否	否	否
33.	洗脱液（复方中和剂含有甘氨酸硫代硫酸钠吐温80和卵磷脂）	盒	20	397	7,940.00	否	否	否
34.	SS琼脂(沙门志贺菌属琼脂培养基)	瓶	1	141	141.00	否	否	否
35.	营养肉汤NutrientBroth(NB)	瓶	1	80	80.00	否	否	否
36.	伊红美蓝琼脂(EMB)	瓶	1	88	88.00	否	否	否
37.	三糖铁琼脂 (TSI)	瓶	1	75	75.00	否	否	否
38.	亚硫酸铋琼脂 (BS)	瓶	1	141	141.00	否	否	否
39.	亚硒酸盐增菌液 (SF)	瓶	1	282	282.00	否	否	否
40.	乳糖胆盐培养基	瓶	1	141	141.00	否	否	否
41.	乳糖蛋白胨培养基	瓶	1	47	47.00	否	否	否
42.	革兰氏阴性杆菌增菌液 (GN)	瓶	1	61	61.00	否	否	否
43.	营养琼脂培养基 (NA)	瓶	1	79	79.00	否	否	否

44.	沙保罗琼脂(沙氏葡萄糖琼脂培养基)	瓶	1	79	79.00	否	否	否
45.	沙保罗琼脂(不含氯霉素)	瓶	1	75	75.00	否	否	否
46.	TTC-沙保罗琼脂	瓶	1	75	75.00	否	否	否
47.	水解酪蛋白琼脂(MH琼脂)	瓶	1	112.5	112.50	否	否	否
48.	细菌接种棒	支	1	33	33.00	否	否	否
49.	细菌接种环	盒	1	56	56.00	否	否	否
50.	细菌接种针	盒	1	28	28.00	否	否	否
51.	麦芽糖(N)	盒	1	47.5	47.50	否	否	否
52.	肉汤培养基/普通肉汤琼脂培养基(N)	盒	1	45	45.00	否	否	否
53.	乳糖(N)	盒	1	26	26.00	否	否	否
54.	蔗糖(N)	盒	1	26	26.00	否	否	否
55.	葡萄糖(N)	盒	1	26	26.00	否	否	否
56.	硝酸盐还原(N)	盒	1	47.5	47.50	否	否	否
57.	革兰氏阳性球菌药敏试纸盒(包括标记a的品种)	盒	1	203	203.00	否	否	否
58.	革兰氏阴性杆菌药敏试纸盒(包括标记b的品种)	盒	1	212	212.00	否	否	否
59.	硅橡胶试管塞	支	20	4.9	98.00	否	否	否
60.	三角烧瓶塞(500mL)	只	10	18.4	184.00	否	否	否

61.	三角烧瓶塞（1000mL）	只	10	19.4	194.00	否	否	否
62.	三角烧瓶（1000mL）	个	10	36.9	369.00	否	否	否
63.	烧杯（150mL）	个	20	14.6	292.00	否	否	否
64.	玻璃加盖试管	支	2	23	46.00	否	否	否
65.	菌种保存管	支	96	47.5	4,560.00	否	否	否
66.	电解质分析仪用样品杯	袋	2	329	658.00	否	否	否
67.	KJ502一次性使用拭子	包	39	66	2,574.00	否	否	否
68.	KJ709-1一次性塑料试管	支	2400	0.4	960.00	否	否	否
69.	一次性培养皿	个	400	1	400.00	是	否	否
70.	一次性使用标本杯（痰杯）	包	39	36	1,404.00	否	否	否
71.	一次性使用离心管（1.5ml）（含抗凝）	包	4	75	300.00	否	否	否
72.	一次性使用吸管	盒	2	127	254.00	否	否	否
73.	一次性使用滤芯吸头	包	10	364	3,640.00	否	否	否
74.	移液管（10mL）	个	400	2.9	1,160.00	否	否	否
75.	移液管（5mL）	个	400	1.5	600.00	否	否	否
76.	移液管（1mL）	个	400	1.5	600.00	否	否	否
77.	一次性塑料吸管	箱	10	42.7	427.00	否	否	否
78.	透明试管	包	18	188	3,384.00	否	否	否
79.	抗酸染色液	盒	2	423	846.00	否	否	否

80.	吉姆萨染色液	盒	2	176	352.00	否	否	否
81.	厌氧产气袋	包	8	526	4,208.00	否	否	否
82.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）壮观霉素	瓶	1	18.4	18.40	否	否	否
83.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）莫西沙星	瓶	1	37.8	37.80	否	否	否
84.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）链霉素	瓶	1	14.6	14.60	否	否	否
85.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）阿莫西林/棒酸	瓶	1	37.8	37.80	否	否	否
86.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）阿奇霉素（RAF:Z21027）	瓶	1	26	26.00	否	否	否
87.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）氨苄西林（RAF:Z21011）	瓶	1	15.5	15.50	否	否	否
88.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）氨苄西林/舒巴坦（RAF:Z21043）	瓶	1	20	20.00	否	否	否
89.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）氨曲南	瓶	1	20	20.00	否	否	否

1	★	第三包采购清单	第三包	90.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）苯唑西林	瓶	1	15.5	15.50	否	否	否
				91.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）丁胺卡那	瓶	1	15.5	15.50	否	否	否
				92.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）红霉素（RAF:Z21030）	瓶	1	15.5	15.50	否	否	否
				93.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）环丙沙星	瓶	1	20	20.00	否	否	否
				94.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）甲氧苄啶/磺胺甲恶唑（RAF:Z21045）	瓶	1	15.5	15.50	否	否	否
				95.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）克林霉素（RAF:Z21029）	瓶	1	15.5	15.50	否	否	否
				96.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）米诺环素（RAF:Z21024）	瓶	1	27	27.00	否	否	否
				97.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）哌拉西林/他唑巴坦	瓶	1	27	27.00	否	否	否

98.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）青霉素（RAF:001）	瓶	1	15.5	15.50	否	否	否
99.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）庆大霉素	瓶	1	15.5	15.50	否	否	否
100.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）庆大霉素（RAF:Z22021）	瓶	1	150	150.00	否	否	否
101.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）四环素	瓶	1	15.5	15.50	否	否	否
102.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）头孢吡肟	瓶	1	27	27.00	否	否	否
103.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）头孢呋辛（RAF:Z21005）	瓶	1	17.5	17.50	否	否	否
104.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）头孢哌酮/舒巴坦	瓶	1	27	27.00	否	否	否
105.	微生物药敏试纸（扩散法＜K-B法＞）头孢曲松（RAF:Z21002）	瓶	1	17.5	17.50	否	否	否

106.	微生物药敏试 纸（扩散法＜ K-B法＞）头 孢噻肟	瓶	1	17.5	17.5 0	否	否	否
107.	微生物药敏试 纸（扩散法＜ K-B法＞）头 孢他啶	瓶	1	17.5	17.5 0	否	否	否
108.	微生物药敏试 纸（扩散法＜ K-B法＞）头 孢唑啉	瓶	1	15.5	15.5 0	否	否	否
109.	微生物药敏试 纸（扩散法＜ K-B法＞）妥 布霉素	瓶	1	30	30.0 0	否	否	否
110.	微生物药敏试 纸（扩散法＜ K-B法＞）左 氟沙星（RAF :Z21014）	瓶	1	17.5	17.5 0	否	否	否
111.	微生物药敏试 纸（扩散法＜ K-B法＞）美 罗培南	瓶	1	30	30.0 0	否	否	否
112.	微生物药敏试 纸（扩散法＜ K-B法＞）亚 胺培南	瓶	1	30	30.0 0	否	否	否
113.	微生物药敏试 纸（扩散法＜ K-B法＞）新 生霉素	瓶	1	37.8	37.8 0	否	否	否
114.	微生物药敏试 纸（扩散法＜ K-B法＞）利 福平	瓶	1	18.5	18.5 0	否	否	否

115.	微生物药敏试 纸（扩散法＜ K-B法＞）氯 霉素	瓶	1	15.5	15.5 0	否	否	否
116.	微生物药敏试 纸（扩散法＜ K-B法＞）万 古霉素	瓶	1	16.5	16.5 0	否	否	否
117.	杆菌肽纸片	瓶	1	26	26.0 0	否	否	否
118.	微生物药敏试 纸（扩散法＜ K-B法＞）新 生霉素	瓶	1	28	28.0 0	否	否	否
119.	微生物药敏试 纸（扩散法＜ K-B法＞）奥 扑托新	瓶	1	28	28.0 0	否	否	否
120.	超广谱β-内酰 胺酶检测纸片	瓶	1	103	103. 00	否	否	否
121.	AMPC酶检测 盒	瓶	1	141	141. 00	否	否	否
122.	大肠埃希氏菌 CMCC4475 2	盒	1	103	103. 00	否	否	否
123.	产气肠杆菌A TCC13048	盒	1	141	141. 00	否	否	否
124.	蜡样芽孢杆菌 CMCC6330 1	盒	1	103	103. 00	否	否	否
125.	枸橼酸杆菌C MCC48017	盒	1	141	141. 00	否	否	否
126.	奇异变形杆菌 ATCC33583	盒	1	206	206. 00	否	否	否
127.	大肠埃希氏菌 ATCC35218	盒	1	206	206. 00	否	否	否
128.	粪肠球菌ATC C29212(CM CC32219)	盒	1	169	169. 00	否	否	否

129.	金黄色葡萄球菌ATCC29213	盒	1	122	122.00	否	否	否
130.	金黄色葡萄球菌ATCC25923(CMCC26003)	盒	1	160	160.00	否	否	否
131.	金黄色葡萄球菌ATCC26113	盒	1	160	160.00	否	否	否
132.	白色念珠菌ATCC10231(CMCC98001)	盒	1	160	160.00	否	否	否
133.	铜绿假单胞菌ATCC27853	盒	1	141	141.00	否	否	否
134.	大肠埃希氏菌ATCC25922	盒	1	122	122.00	否	否	否
135.	肺炎克雷伯氏菌ATCC700603	盒	1	160	160.00	否	否	否
136.	化脓性链球菌ATCC19615	盒	1	160	160.00	否	否	否
137.	大肠埃希氏菌CMCC44102	盒	1	188	188.00	否	否	否
138.	奇异变形杆菌ATCC32581	盒	1	188	188.00	否	否	否
139.	一次性使用尿杯	个	24000	0.07	1,680.00	否	否	否
140.	塑料试管	盒	20	33	660.00	否	否	否
141.	离心管(1.5ml)	袋	30	76	2,280.00	否	否	否
142.	塑料吸头1	包	4	42	168.00	否	否	否
143.	塑料吸头2	包	2	75	150.00	否	否	否
144.	塑料吸头3	包	10	16.5	165.00	否	否	否

145.	塑料试管	支	4200	0.07	294.00	否	否	否
146.	一次性使用离心管	包	8	76	608.00	否	否	否
147.	多项目尿液化学分析质控品	盒	3	309	927.00	否	否	否
148.	香柏油（人造）	盒	2	309	618.00	否	否	否
149.	塞艇牌载玻片（磨砂）	盒	123	8.7	1,070.10	否	否	否
150.	血吸虫虫卵抗体检测试剂盒（胶体金法）	盒	3	226	678.00	否	否	否
151.	革兰氏染色液（快速法）（BA4012）	盒	14	259	3,626.00	否	否	否
152.	凝聚胺介质试剂（BA-1002）	盒	2	171	342.00	否	否	否
153.	细菌测定系统随机体外诊断试剂板	盒	20	376	7,520.00	否	否	否
154.	灭菌吸头	包	10	145	1,450.00	否	否	否
155.	人副流感病毒IgM抗体检测试剂盒（胶体金法）	盒	10	252	2,520.00	否	否	否
156.	登革病毒NS1抗原、IgG抗体、IgM抗体联合检测试剂（胶体金法）	人份	40	44.6	1,784.00	否	否	否
157.	基孔肯雅热IgG/IgM抗体检测试剂盒（胶体金法）	人份	40	58	2,320.00	否	否	否
158.	沙门氏菌属诊断血清A-F	盒	1	232	232.00	否	否	否

				159.	沙门氏菌属诊断血清Vi	盒	1	232	232.00	否	否	否
				160.	沙门氏菌属诊断血清30种	盒	1	3240	3,240.00	否	否	否
				161.	沙门氏菌属诊断血清60种	盒	1	5820	5,820.00	否	否	否
				162.	志贺氏菌属诊断血清22种	盒	1	2910	2,910.00	否	否	否
				163.	志贺氏菌属诊断血清50种	盒	1	5490	5,490.00	否	否	否
				164.	人类免疫缺陷病毒I型抗体(抗HIV-I)血清(液体)标准物质	支	60	97	5,820.00	否	否	否
				165.	梅毒螺旋体抗体(抗TP)血清(液体)质控品	支	60	29	1,740.00	否	否	否
				166.	丙型肝炎病毒抗体(HCVAb)系列血清(液体)标准物质	支	60	29	1,740.00	否	否	否
				167.	大试管(2号)	支	100	1.9	190.00	否	否	否
				168.	硅橡胶试管塞(小试管)	只	100	1.5	150.00	否	否	否
				169.	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒(乳胶法)	人份	800	1.6	1,280.00	否	否	否
				170.	肺炎衣原体IgM抗体检测试剂盒(胶体金法)	盒	40	203	8,120.00	否	否	否
				注：因系统固化原因，本包采购清单及标的名称、单价限价、核心产品等以此为准。								
				序号	产品名称(标的名称)	技术参数及功能要求						备注

1.	透明试管	1.★规格：16×100mm，500支/包，2000支/件。 2.●要求：塑料材质。	
2.	乙型肝炎病毒e抗体(HBeAb)血清(液体)质控品	1.★规格：45NCU/ml，0.5ml。 2.●要求：用于乙型肝炎病毒e抗体(HBeAb)血清(液体)的质控品。	
3.	乙型肝炎病毒e抗原(HBeAg)(液体)质控品	1.★规格：64NCU/ml，0.5ml。 2.●要求：用于乙型肝炎病毒e抗原(HBeAg)(液体)的质控品。	
4.	乙型肝炎病毒表面抗体(HBsAb)血清(液体)质控品	1.★规格：480mlu/ml，0.5ml。 2.●要求：用于乙型肝炎病毒表面抗体(HBsAb)血清(液体)的质控品。	
5.	乙型肝炎病毒表面抗原(HBsAg)(液体)质控品	1.★规格：64IU/ml,0.5ml。 2.●要求：用于乙型肝炎病毒表面抗原(HBsAg)(液体)的质控品。	
6.	乙型肝炎病毒核心抗体(HBcAb)(液体)质控品	1.★规格：64NCU/ml，0.5ml。 2.●要求：用于乙型肝炎病毒e抗体(HBeAg)的(液体)质控品。	
7.	SFW清洗液	1.★规格：20L。 2.★要求：用于临床检验设备的清洗液，适用于本院凝血SF-8200。	
8.	SF系列凝血测试仪用反应杯（SF-8200）	1.★规格：1000个/盘。 2.★要求：适用于本院SF-II 8200设备。	
9.	特殊清洗液	1.★规格：10ML×12。 2.★要求：用于临床检验设备的清洗液，适用于本院凝血SF-8200。	
10.	三角烧瓶硅胶塞	1.★规格：33-38mm。 2.★要求：用于微生物实验的三角瓶硅胶塞。	
11.	小口三角烧瓶	1.★规格：1000ML。 2.★要求：用于微生物实验的三角瓶。	
12.	正常值凝血质控品	1.★规格：1ml×10。 2.★要求：适用于本院SF-II 8200设备。	
13.	异常值凝血质控品	1.★规格：1ml×10。 2.★要求：适用于本院SF-II 8200设备。	

14.	SS琼脂培养基	1.★规格：250克/瓶。 2.★要求：适用微生物实验。	
15.	Z乳糖胆盐发酵培养基		
16.	革兰氏阴性杆菌增菌液(GN)		
17.	卵磷脂吐温胰蛋白胨大豆培养基/卵磷脂吐温80营养琼脂培养基		
18.	麦康凯琼脂		
19.	清洗液/洗脱液1	1.★规格：50ml×10瓶/盒。 2.★要求：适用微生物实验。	
20.	清洗液/洗脱液2	1.★规格：250克/瓶。 2.★要求：适用微生物实验。	
21.	肉汤培养基/营养肉汤培养基		
22.	乳糖蛋白胨培养基		
23.	三糖铁琼脂(TSI)		
24.	沙保罗氏琼脂		
25.	水解酪蛋白琼脂(MH琼脂)		
26.	亚硫酸铋琼脂(BS)(含指示剂)		
27.	亚硒酸盐增菌液(SF)		
28.	伊红美兰琼脂(EMB曙红亚甲兰)		
29.	营养琼脂培养基		
30.	玻璃小导管(产气试验用长度3cm)	1.★规格：100只。 2.★要求：适用微生物实验。	
31.	洗脱液(复方中和剂含有甘氨酸硫代硫酸钠吐温80和卵磷脂)	1.★规格：9ml×10支。 2.★要求：适用微生物实验。	

32.	洗脱液（复方中和剂含有甘氨酸硫代硫酸钠吐温80和卵磷脂）	1.★规格：10ml×10支 2.★要求：适用微生物实验。	
33.	洗脱液（复方中和剂含有甘氨酸硫代硫酸钠吐温80和卵磷脂）	1.★规格：50ml×10瓶 2.★要求：适用微生物实验。	
34.	SS琼脂(沙门志贺菌属琼脂培养基)	1.★规格：250克/瓶 2.★要求：适用微生物实验。	
35.	营养肉汤NutrientBroth(NB)		
36.	伊红美蓝琼脂（EMB）		
37.	三糖铁琼脂（TSI）		
38.	亚硫酸铋琼脂（BS）		
39.	亚硒酸盐增菌液（SF）		
40.	乳糖胆盐培养基		
41.	乳糖蛋白胨培养基		
42.	革兰氏阴性杆菌增菌液（GN）		
43.	营养琼脂培养基（NA）		
44.	沙保罗琼脂(沙氏葡萄糖琼脂培养基)		
45.	沙保罗琼脂(不含氯霉素)		
46.	TTC-沙保罗琼脂		
47.	水解酪蛋白琼脂（MH琼脂）		
48.	细菌接种棒	1.★规格：1支。 2.★要求：用于微生物细菌接种。	

49.	细菌接种环	1.★规格：10支/盒。 2.★要求：用于微生物细菌接种。	
50.	细菌接种针	1.★规格：20根/盒。 2.★要求：用于微生物细菌接种。	
51.	麦芽糖(N)	1.★规格：20支/盒。 2.★要求：适用微生物实验。	
52.	肉汤培养基/普通肉汤琼脂培养基(N)	1.★规格：250克/瓶。 2.★要求：适用微生物实验。	
53.	乳糖(N)	1.★规格：20支/盒。 2.★要求：适用微生物实验。	
54.	蔗糖(N)		
55.	葡萄糖(N)		
56.	硝酸盐还原(N)		
57.	革兰氏阳性球菌药敏试纸盒(包括标记a的品种)	1.★规格：16瓶/盒。 2.★要求：适用微生物实验。	
58.	革兰氏阴性杆菌药敏试纸盒(包括标记b的品种)	1.★规格：17瓶/盒。 2.★要求：适用微生物实验。	
59.	硅橡胶试管塞	1.★规格：9mm~14mm/个。 2.★要求：适用微生物实验。	
60.	三角烧瓶塞（500mL）	1.★规格：33-38mm 500ml。 2.★要求：适用三角烧瓶的瓶塞。	
61.	三角烧瓶塞（1000mL）	1.★规格：37-41mm 1000ml。 2.★要求：适用三角烧瓶的瓶塞。	
62.	三角烧瓶（1000mL）	1.★规格：1000mL/个。 2.★要求：适用微生物实验的三角烧瓶。	
63.	烧杯（150mL）	1.★规格：150mL/个。 2.★要求：适用微生物实验。	
64.	玻璃加盖试管	1.★规格：16×100mm/支。 2.★要求：玻璃材质，适用微生物实验。	
65.	菌种保存管	1.★规格：80支。 2.★要求：适用微生物菌种保存。	
66.	电解质分析仪用样品杯	1.★规格：1000只/袋。 2.★要求：适用电解质分析仪用的样品杯。	

67.	KJ502一次性使用拭子	1.★规格：150支/包。 2.★要求：用于体液取样的女性拭子。	
68.	KJ709-1一次性塑料试管	1.★规格：16×100mm。 2.★要求：塑料材质，盛装液体无渗漏。	
69.	一次性培养皿	1.★规格：90mm/个。 2.★用途：用于微生物实验的培养皿。	
70.	一次性使用标本杯（痰杯）	1.★规格：40ml痰杯（手掀盖），40只/包。	
71.	一次性使用离心管（1.5ml）（含抗凝）	1.●材质：pp材质、有盖。 2.★容量：1.5ml。 3.●添加剂：采用喷雾型添加剂。 4.●采用优质抗凝剂。 5.●管壁超清晰，易于观察。 6.●管盖与管身密闭性好，反复颠倒也无渗漏。 7.●管盖可单手打开和关闭。	
72.	一次性使用吸管	1.★规格：3ml/支，500支/箱。 2.★用途：用于标本取样。	
73.	一次性使用滤芯吸头	1.★规格：500支/包。 2.★用途：用于取样的滤芯吸头。	
74.	移液管（10mL）	1.★规格：10mL/个。 2.★用途：用于标本取样的移液管。	
75.	移液管（5mL）	1.★规格：5mL/个。 2.★用途：用于标本取样的移液管。	
76.	移液管（1mL）	1.★规格：1ml/个。 2.★用途：用于标本取样的移液管。	
77.	一次性塑料吸管	1.★规格：1ml/支，500支/箱。 2.★用途：用于标本取样。	
78.	透明试管	1.★规格：16×100，500支/包，2000支/件。 2.★要求：塑料材质，盛装液体无渗漏。	
79.	抗酸染色液	1.★规格：4×250ml/盒。	
80.	吉姆萨染色液	1.★规格：4×250ml/盒。	
81.	厌氧产气袋	1.★规格：10条/包。 2.★用途：用于微生物实验用的厌氧产气袋。	

82.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 壮观霉素	1.★规格: 100ug, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
83.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 莫西沙星	1.★规格: 5ug, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
84.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 链霉素	1.★规格: 300ug, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
85.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 阿莫西林 /棒酸	1.★规格: AMC 20/10ug, 6.35mm, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
86.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 阿奇霉素 (RAF:Z2102 7)	1.★规格: AZI 15ug, 6.35mm, 20片 /瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
87.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 氨苄西林 (RAF:Z2101 1)	1.★规格: AM 10ug, 6.35mm, 20片/ 瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
88.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 氨苄西林 /舒巴坦 (RAF: Z21043)	1.★规格: AMS 10/10ug, 6.35mm, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
89.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 氨曲南	1.★规格: 30ug, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
90.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 苯唑西林	1.★规格: 1ug, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
91.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 丁胺卡那	1.★规格: 30ug, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	

92.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 红霉素 (RAF:Z21030)	1.★规格: E 15ug, 6.35mm, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性试验。	
93.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 环丙沙星	1.★规格: 5ug, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性试验。	
94.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 甲氧苄啶/磺胺甲恶唑 (RAF:Z21045)	1.★规格: SXT 25ug, 6.35mm, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性试验。	
95.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 克林霉素 (RAF:Z21029)	1.★规格: CM 2ug, 6.35mm, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性试验。	
96.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 米诺环素 (RAF:Z21024)	1.★规格: MVO 30ug, 6.35mm, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性试验。	
97.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 哌拉西林/他唑巴坦	1.★规格: 100/10ug, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性试验。	
98.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 青霉素 (RAF:001)	1.★规格: P 10u, 6.35mm, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性试验。	
99.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 庆大霉素	1.★规格: 10ug, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性试验。	
100.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 庆大霉素 (RAF:Z22021)	1.★规格: GM 120ug, 6.35mm, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性试验。	

101.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 四环素	1.★规格：30ug，20片/瓶。 2.★用途：用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
102.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 头孢吡肟	1.★规格：30ug，20片/瓶。 2.★用途：用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
103.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 头孢呋辛 (RAF:Z2100 5)	1.★规格：30ug，6.35mm，20片/瓶 。 2.★用途：用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
104.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 头孢哌酮 /舒巴坦	1.★规格：75/30ug，20片/瓶。 2.★用途：用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
105.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 头孢曲松 (RAF:Z2100 2)	1.★规格：30ug，6.35mm，20片/瓶 。 2.★用途：用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
106.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 头孢噻肟	1.★规格：30ug，20片/瓶。 2.★用途：用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
107.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 头孢他啶	1.★规格：30ug，20片/瓶。 2.★用途：用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
108.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 头孢唑啉	1.★规格：30ug，20片/瓶。 2.★用途：用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
109.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 妥布霉素	1.★规格：10ug，20片/瓶。 2.★用途：用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
110.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 左氟沙星 (RAF:Z2101 4)	1.★规格：5ug，6.35mm，20片/瓶。 2.★用途：用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
111.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 美罗培南	1.★规格：10ug，20片/瓶。 2.★用途：用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	

112.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 亚胺培南	1.★规格: 10ug, 20片/。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
113.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 新生霉素	1.★规格: 20ug, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
114.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 利福平	1.★规格: 5ug, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
115.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 氯霉素	1.★规格: 30ug, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
116.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 万古霉素	1.★规格: 30ug, 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
117.	杆菌肽纸片	1.★规格: 0.04ug, 10片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
118.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 新生霉素	1.★规格: 5ug, 10片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
119.	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 奥扑托新	1.★规格: 5ug, 10片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
120.	超广谱β-内酰胺 酶检测纸片	1.★规格: 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
121.	AMPC酶检测盒	1.★规格: 20片/瓶。 2.★用途: 用于体外抗微生物药物敏感性 试验。	
122.	大肠埃希氏菌C MCC44752	1.★规格: 1瓶/盒。 2.★用途: 用于细菌的鉴定或培养。	
123.	产气肠杆菌ATC C13048	1.★规格: 1瓶/盒。 2.★用途: 用于细菌的鉴定或培养。	
124.	蜡样芽孢杆菌C MCC63301	1.★规格: 1瓶/盒。 2.★用途: 用于细菌的鉴定或培养。	
125.	枸橼酸杆菌CM CC48017	1.★规格: 1瓶/盒。 2.★用途: 用于细菌的鉴定或培养。	
126.	奇异变形杆菌A TCC33583	1.★规格: 1瓶/盒。 2.★用途: 用于细菌的鉴定或培养。	

127.	大肠埃希氏菌A TCC35218	1.★规格：1瓶/盒。 2.★用途：用于细菌的鉴定或培养。	
128.	粪肠球菌ATCC 29212(CMCC 32219)	1.★规格：1瓶/盒。 2.★用途：用于细菌的鉴定或培养。	
129.	金黄色葡萄球菌 ATCC29213	1.★规格：1瓶/盒。 2.★用途：用于细菌的鉴定或培养。	
130.	金黄色葡萄球菌 ATCC25923(C MCC26003)	1.★规格：1瓶/盒。 2.★用途：用于细菌的鉴定或培养。	
131.	金黄色葡萄球菌 ATCC26113	1.★规格：1瓶/盒。 2.★用途：用于细菌的鉴定或培养。	
132.	白色念珠菌ATC CI0231(CMCC 98001)	1.★规格：1瓶/盒。 2.★用途：用于细菌的鉴定或培养。	
133.	铜绿假单胞菌A TCC27853	1.★规格：1瓶/盒。 2.★用途：用于细菌的鉴定或培养。	
134.	大肠埃希氏菌A TCC25922	1.★规格：1瓶/盒。 2.★用途：用于细菌的鉴定或培养。	
135.	肺炎克雷伯氏菌 ATCC700603	1.★规格：1瓶/盒。 2.★用途：用于细菌的鉴定或培养。	
136.	化脓性链球菌A TCCI9615	1.★规格：1瓶/盒。 2.★用途：用于细菌的鉴定或培养。	
137.	大肠埃希氏菌C MCC44102	1.★规格：1瓶/盒。 2.★用途：用于细菌的鉴定或培养。	
138.	奇异变形杆菌A TCC32581	1.★规格：1瓶/盒。 2.★用途：用于细菌的鉴定或培养。	
139.	一次性使用尿杯	1.★规格：中号。	
140.	塑料试管	1.★规格：12×100 mm。 2.★塑料材质，盛装液体无渗漏。	

141.	离心管(1.5ml)	<p>1.★规格：1.5ml。</p> <p>2.●材质：pp材质，与微型离心机配套使用。</p> <p>3.●管盖可单手打开和关闭，操作轻松。</p> <p>4.●聚丙烯材料，耐化学腐蚀和耐低温。</p> <p>5.●温度耐受：-80℃-120℃的温度范围，不变形。</p> <p>6.●管壁超清晰，易于观察。</p> <p>7.●管盖和管身部分区域表面磨砂，便于标记。</p> <p>8.●管盖与管身密闭性好，反复颠倒也不渗漏。</p>	
142.	塑料吸头1	<p>1.★规格：8×71mm 500支/包。</p> <p>2.★要求：塑料材质。</p>	
143.	塑料吸头2	<p>1.★规格：5×32mm 1000支/包。</p> <p>2.★要求：塑料材质。</p>	
144.	塑料吸头3	<p>1.★规格：6×52mm 200支/包。</p> <p>2.★要求：塑料材质。</p>	
145.	塑料试管	<p>1.★规格：12×75mm；500支/包。</p> <p>2.★塑料材质；盛装液体无渗漏。</p>	
146.	一次性使用离心管	<p>1.●材质：pp材质、有盖。</p> <p>2.★容量：1.5ml。</p> <p>3.●添加剂：采用喷雾型添加剂。</p> <p>4.●采用优质抗凝剂。</p> <p>5.●管壁超清晰，易于观察。</p> <p>6.●管盖与管身密闭性好，反复颠倒也无渗漏。</p> <p>7.●管盖可单手打开和关闭，方便操作。</p>	
147.	多项目尿液化学分析质控品	<p>1.★规格：12瓶/盒。</p> <p>2.★要求：用于干化学尿液试纸和干化学尿液仪器的质量控制。</p>	
148.	香柏油（人造）	<p>1.★规格：25ml/瓶10瓶/盒。</p> <p>2.★用途：用于微生物实验的香柏油。</p>	
149.	塞艇牌载玻片（磨砂）	<p>1.★规格：10根/盒。</p> <p>2.★用途：用于微生物实验的磨砂载玻片，7105单头单面磨砂。</p>	

150.	血吸虫虫卵抗体检测试剂盒(胶体金法)	1.★规格：20人份/盒。 2.★本产品采用胶体金免疫渗滤斑点法原理，定性检测人血清中的血吸虫虫卵抗体，主要用于日本血吸虫感染的临床辅助诊断。	
151.	革兰氏染色液（快速法）（BA4012）	1.★规格：4×250ml	
152.	凝聚胺介质试剂（BA-1002）	1.★规格：150测试/盒	
153.	细菌测定系统随机体外诊断试剂板	1.★规格：10TS/盒。 2.★用途：用于细菌的鉴定或培养。	
154.	灭菌吸头	1.★规格：1000ul×100个/包。 2.●要求：塑料材质。	
155.	人副流感病毒IgM抗体检测试剂盒（胶体金法）	1.★用于人副流感病毒IgM抗体检测 2.★检测方法：胶体金法	
156.	登革病毒NS1抗原、IgG抗体、IgM抗体联合检测试剂（胶体金法）	1.★用于登革热病毒NS1抗原/IgG抗体/IgM抗体检测 2.★检测方法：胶体金法	
157.	基孔肯雅热IgG/IgM抗体检测试剂盒（胶体金法）	1.★用于基孔肯雅热IgG/IgM抗体检测 2.★检测方法：胶体金法	
158.	沙门氏菌属诊断血清A-F	1.★用于沙门氏菌属诊断 2.★检测方法及范围：血清A-F	
159.	沙门氏菌属诊断血清Vi	1.★用于沙门氏菌属诊断 2.★检测方法及范围：血清Vi	
160.	沙门氏菌属诊断血清30种	1.★用于沙门氏菌属诊断 2.★检测方法及范围：血清30种	
161.	沙门氏菌属诊断血清60种	1.★用于沙门氏菌属诊断 2.★检测方法及范围：血清60种	
162.	志贺氏菌属诊断血清22种	1.★用于志贺氏菌属诊断 2.★检测方法及范围：血清22种	
163.	志贺氏菌属诊断血清50种	1.★用于志贺氏菌属诊断 2★检测方法及范围：血清50种	

				164.	人类免疫缺陷病毒I型抗体(抗HIV-I)血清(液体)标准物质	1.★室间质控						
				165.	梅毒螺旋体抗体(抗TP)血清(液体)质控品							
				166.	丙型肝炎病毒抗体(HCVAb)系							
采购包4： 标的名称：2026年医用耗材采购				(口腔类)	列血清(液体)标准物质							
序号	符号标识	技术要求名称	167.	大试管(2号)		1.★规格：15×150mm 技术参数与性能指标						
				硅橡胶试管塞(
			168.		小试管)产品名称(标的名称)乳剂	1.★规格：15mm						
			包号	序号	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒（乳胶法）	单位	预计数量	单价限	总价限	是否核心产品	是否属于医疗器械	是否属于消毒产品
			170.	1.	肺炎衣原体IgM吸唾管抗体检测试剂盒（胶体金法）	盒	1.★本试剂盒用于体外定性检测人全血、血清或血浆样本中的肺炎衣原体IgM抗体	22.8	22.80	否	否	否
				2.			支	4	27.6	110.40	否	否
					剂				0	否	否	否
				3.	抛光条	盒	1	64.6	64.60	否	否	否
				4.	聚酯成型片	包	1	27.6	27.60	否	否	否
				5.	成形片	包	2	29.5	59.00	否	否	否
				6.	一次性使用无菌牙科注射针	盒	12	59.9	718.80	否	否	否
				7.	翡翠印模材料	桶	14	47.5	665.00	否	否	否
				8.	超硬石膏	袋	15	43.7	655.50	否	否	否
				9.	白石膏	袋	1	39	39.00	否	否	否
				10.	基托蜡红蜡片	盒	8	18.4	147.20	否	否	否

11.	牙科手 机润滑 油	瓶	4	77.9	311.6 0	否	否	否
12.	红色咬 合纸	盒	3	18.4	55.20	否	否	否
13.	蓝色咬 合纸	盒	5	18.4	92.00	否	否	否
14.	吸潮纸 尖25#	盒	30	14.3	429.0 0	否	否	否
15.	吸潮纸 尖04.3 0#	盒	15	23.8	357.0 0	否	否	否
16.	吸潮纸 尖04.2 0#	盒	15	23.8	357.0 0	否	否	否
17.	义齿基 托树脂	瓶	2	31.4	62.80	否	否	否
18.	造牙粉I 型（自 凝型） 2#	瓶	1	16.2	16.20	否	否	否
19.	一次性 使用口 腔涂药 棒	筒	10	20.9	209.0 0	否	否	否
20.	一次性 使用口 腔涂药 棒	筒	2	20.9	41.80	否	否	否
21.	一次性 使用口 腔涂药 棒	筒	2	20.9	41.80	否	否	否
22.	光固化 牙体粘 接剂	套	8	177.8	1,422. 40	否	否	否
23.	光固化 粘接剂	瓶	8	59.9	479.2 0	否	否	否

24.	A3光固化复合树脂	支	5	149.2	746.00	否	否	否
25.	A2光固化复合树脂	支	8	149.2	1,193.60	否	否	否
26.	A3复合树脂充填材料	支	6	152	912.00	否	否	否
27.	A2复合树脂充填材料	支	12	152	1,824.00	否	否	否
28.	A3光固化复合树脂	支	3	166.4	499.20	否	否	否
29.	A2光固化复合树脂	支	5	166.4	832.00	否	否	否
30.	甘水湖牌抑菌剂	瓶	1	29.2	29.20	否	否	否
31.	樟脑苯酚溶液 (CP)	瓶	5	8.6	43.00	否	否	否
32.	复合碘抑菌液	瓶	2	9.5	19.00	否	否	否
33.	无砷失活抑菌材料 (黄)	盒	10	47.5	475.00	否	否	否
34.	口腔抑菌膏-牙周软膏	盒	4	32.4	129.60	否	否	否
35.	1%次氯酸钠	瓶	2	20	40.00	否	否	否
36.	钙思莫	支	1	147.5	147.50	否	否	否
37.	甲醛甲酚溶液	瓶	2	28.5	57.00	否	否	否

38.	光固化 氢氧化 钙口腔 抑菌膏	盒	4	55.4	221.6 0	否	否	否
39.	根管充 填糊剂	盒	4	292	1,168. 00	否	否	否
40.	氧化锌 丁香酚 水门汀	盒	1	20	20.00	否	否	否
41.	双固化 桩核树 脂	支	2	386.9	773.8 0	否	否	否
42.	氟化钠 护齿剂	盒	1	260.5	260.5 0	是	否	否
43.	止血海 绵FKS- A	包	6	2.9	17.40	否	否	否
44.	碘仿	瓶	2	32.3	64.60	否	否	否
45.	K 21m m-08# 根管锉	板	4	29.5	118.0 0	否	否	否
46.	K 21m m-10# 根管锉	板	10	29.5	295.0 0	否	否	否
47.	K 25m m-10# 根管锉	板	4	29.5	118.0 0	否	否	否
48.	K 21m m-15# 根管锉	板	4	29.5	118.0 0	否	否	否
49.	K 25m m-15# 根管锉	板	4	29.5	118.0 0	否	否	否
50.	K 21m m-20# 根管锉	板	4	29.5	118.0 0	否	否	否
51.	K 25m m-20# 根管锉	板	4	29.5	118.0 0	否	否	否

1	★	第四包采购清单	第四包	52.	K 21m m-25# 根管锉	板	6	29.5	177.0 0	否	否	否
				53.	K 25m m-25# 根管锉	板	4	29.5	118.0 0	否	否	否
				54.	K 21m m-30# 根管锉	板	2	29.5	59.00	否	否	否
				55.	K 25m m-30# 根管锉	板	2	29.5	59.00	否	否	否
				56.	K 21m m-35# 根管锉	板	2	29.5	59.00	否	否	否
				57.	K 25m m-35# 根管锉	板	2	29.5	59.00	否	否	否
				58.	K 21m m-40# 根管锉	板	2	29.5	59.00	否	否	否
				59.	21MM- 25#根 管充填 器（侧 压针）	板	6	49.4	296.4 0	否	否	否
				60.	25MM- 25#根 管充填 器（侧 压针）	板	2	49.4	98.80	否	否	否
				61.	RA-4# 车针（ 慢机球 钻）	支	10	12.4	124.0 0	否	否	否
				62.	3#球钻 车针（ 高速车 针）	支	20	10.5	210.0 0	否	否	否

63.	FG-4# 球钻车 针（高 速车针 ）	支	5	10.5	52.50	否	否	否
64.	车针（ 高速车 针）	板	5	32.3	161.5 0	否	否	否
65.	701裂 钻车针 （高速 车针）	板	4	10.5	42.00	否	否	否
66.	一次性 使用三 用枪喷 水头（ TPC）	筒	2	59.9	119.8 0	否	否	否
67.	抛光刷	盒	1	290.9	290.9 0	否	否	否
68.	酒精灯	个	1	6.7	6.70	否	否	否
69.	医用脱 脂棉球	袋	2	27.6	55.20	否	否	否
70.	牙科数 字影像 板保护 袋	盒	1	124.5	124.5 0	否	否	否
71.	数字口 内影像 板扫描 处理系 统（IP 板）	张	2	525.7	1,051. 40	否	否	否
72.	超声波 洁牙机 工作尖 （洁牙 刀头）	支	5	48	240.0 0	否	否	否
73.	高速快 机	把	5	1014.3	5,071. 50	否	否	否

74.	K 31m m-10# 根管锉	板	2	29.5	59.00	否	否	否
75.	K 21m m-12# 根管锉	板	2	29.5	59.00	否	否	否
76.	机用根 管药物 输送针 (螺旋 输送器)	板	2	64.6	129.2 0	否	否	否
77.	机用根 管药物 输送针 (螺旋 输送器)	板	2	64.6	129.2 0	否	否	否
78.	涑爽牙 膏(护 齿无氟)	支	2	16.2	32.40	否	否	否
79.	牙齿美 白胶	盒	2	358	716.0 0	否	否	否
80.	脱敏剂	支	2	33	66.00	否	否	否
81.	死髓牙 漂白剂	支	2	305	610.0 0	否	否	否
82.	牙齿美 白胶	盒	2	145	290.0 0	否	否	否
83.	TFO-2 5金刚 石车针	支	15	7.4	111.0 0	否	否	否
84.	TMI-45 F金刚 石车针	支	15	7.4	111.0 0	否	否	否
85.	TMI-62 F金刚 石车针	支	15	7.4	111.0 0	否	否	否

86.	TBR-4 1金剛 石車針	支	15	7.4	111.0 0	否	否	否
87.	TBR-3 1金剛 石車針	支	15	7.4	111.0 0	否	否	否
88.	TTR-SS 21金剛 石車針	支	15	7.4	111.0 0	否	否	否
89.	TTR-12 金剛石 車針	支	15	7.4	111.0 0	否	否	否
90.	TTR-25 EF金剛 石車針	支	15	7.4	111.0 0	否	否	否
91.	TTC-11 EF金剛 石車針	支	15	7.4	111.0 0	否	否	否
92.	TTF-11 金剛石 車針	支	15	7.4	111.0 0	否	否	否
93.	TWR-1 3金剛 石車針	支	15	7.4	111.0 0	否	否	否
94.	TSF-12 金剛石 車針	支	15	7.4	111.0 0	否	否	否
95.	TSF-11 金剛石 車針	支	15	7.4	111.0 0	否	否	否
96.	TEX-2 6金剛 石車針	支	15	7.4	111.0 0	否	否	否
97.	TEX-1 1金剛 石車針	支	15	7.4	111.0 0	否	否	否
98.	TEX-2 1金剛 石車針	支	15	7.4	111.0 0	否	否	否

99.	TSO-2 0金刚 石车针	支	15	7.4	111.0 0	否	否	否
100.	TSO-2 1金刚 石车针	支	15	7.4	111.0 0	否	否	否

注：因系统固化原因，本包采购清单及标的名称、单价限价、核心产品等以此为准。

序号	产品名称(标的名称)	技术参数及功能要求	备注
1.	吸唾管	1.★规格：100支/包，15cm长。 2.●易弯曲不易反弹。	
2.	脱敏糊剂	1.★规格：120g/支 2.●用途：用于牙齿表面脱敏、防龋、口腔抑菌。	
3.	抛光条	1.★规格：双面4mm/双面6mm。 2.●用途：打磨抛光。 3.●材质：不锈钢。	
4.	聚酯成型片	1.●用于修整及打磨所有牙间邻接区的修复体表面。 2.●每根抛光条上均有粗细不同的颗粒，精抛、细抛一步到位。 3.★规格：100条/盒。	
5.	成形片	1.★规格：20片/袋大中小号。 2.●组成：由不锈钢合金制成。 3.●用途：用于牙科汞齐合金修复牙齿时的隔离和定位，防止充填材料由于牙齿间隙溢出及变形。	
6.	一次性使用无菌牙科注射针	1.●结构及组成：一次性使用无菌牙科注射针由针座、针管、保护套零部件组成 2.●注射针为灭菌一次性使用。 3.●适用范围：本产品应配合一次性使用无菌牙科注射器或筒式牙科注射器配套使用，用于牙科注射麻醉剂或其他药液。	

7.	翡翠印模材料	1.●适用于制取牙齿和口腔组织印模。 2.●该产品由藻酸盐，藻朊酸钾，石膏粉，硅藻土组成。 3.★规格：908g/桶。	
8.	超硬石膏	1.●用来制作口腔软硬组织阳模或修复体的模型。 2.●材质主要为：蜡、树脂或石膏。 3.★规格：1Kg，桃红。	
9.	白石膏	1.★规格:5kg/袋。 2.●用于牙科取模后灌模用。	
10.	基托蜡红蜡片	1.★规格：常用型20片240g/盒。 2.●组成：精炼石蜡、蜂蜡。 3.●适用范围：制作口腔软硬组织阳模或修复体的模型。	
11.	牙科手机润滑油	1.●主要性能：采用高级润滑材料精制而成，手动带喷嘴。 2.★规格：300ml 3.●适用范围：适用于牙科手机内部管道清洗和轴承润滑，并延长使用寿命	
12.	红色咬合纸	1.★规格：115×22mm200张/盒 2.●由复写纸原纸均匀涂抹蜂蜡/石蜡/地蜡及食用颜料。	
13.	蓝色咬合纸		
14.	吸潮纸尖25#	1.★规格：普通锥度，160支/盒。 2.●用途：用于根管预备后吸根管内水。	
15.	吸潮纸尖04.30#	1.★规格：大锥度，100支/盒。 2.●用途：用于根管预备后吸根管内水。	
16.	吸潮纸尖04.20#		
17.	义齿基托树脂	1.★规格：100g/瓶，100ml/瓶。 2.●组成：产品由粉剂和液剂组成。 3.●适用范围：用于制作局部及全口义齿的基托。	
18.	造牙粉II型（自凝型）2#	1.★规格：100g/瓶。 2.●组成：由聚甲基丙烯酸甲酯(共聚)、过氧化苯甲酰、二氧化钛、钛黄等组成。 3.●性能指标：粉剂100目过筛应为≥95%；极限挠曲强度≥60MPa；残余甲基丙烯酸甲酯单体应≤4、5%(质量分数)。 4.●适用范围：义齿临时修理材料。	

19.	一次性使用口腔涂药棒	1.★规格：涂药棒100支/桶、中号、黄色。 2.●材质：PP、优质尼龙。	
20.	一次性使用口腔涂药棒	1.★规格：涂药棒100支/桶、小号、粉红色。 2.●材质：PP、优质尼龙。	
21.	一次性使用口腔涂药棒	1.★规格：涂药棒100支/桶、大号、绿、橙色。 2.●材质：PP、优质尼龙。	
22.	光固化牙体粘接剂	1.●配用光固化树脂进行粘结修复。 2.●牙本质过敏的脱敏治疗。根面暴露的处理 3.★规格：1.5ml。	
23.	光固化粘接剂	1.★规格：3ml/瓶。 2.●主要成分：二甲基丙烯酸酯、甲基丙烯酸β-羟基乙酯、樟脑醒、对羟基苯甲醚、丙酮组成。	
24.	A3光固化复合树脂	1.★规格：4.6g/支 2.●配用光固化树脂进行粘结修复。	
25.	A2光固化复合树脂	3.●牙本质过敏的脱敏治疗。根面暴露的处理。	
26.	A3复合树脂充填材料	1.★规格：4g/支。 2.●主要成分：光固化通用型微晶填料复合树脂。。	
27.	A2复合树脂充填材料		
28.	A3光固化复合树脂	1.★规格：4g/支。 2.●主要成分：光固化通用型微晶填料复合树脂。	
29.	A2光固化复合树脂		
30.	甘水湖牌抑菌剂	1.★规格：粉10g/瓶，液10ml/瓶。 2.●由A、B两组分组成:A组分：氧化锌加入量50%(w/w)、二氧化硅加入量20%(w/w);B组分：乙醇，60~70%(v/v)、甲酚皂加入量5%(v/v)。 3.●对金黄色葡萄球菌和大肠杆菌有抑菌作用。	
31.	樟脑苯酚溶液(CP)	1.★规格：20ml/瓶。 2.●主要组成：苯酚,18%-22%(w/w),樟脑,乙醇	

32.	复合碘抑菌液	1.★规格：20ml/瓶。 2.●主要组成：含碘和甘油，其中碘含量0、9%-1、10%(g/ml)，甘油含量96%-98%(g/ml)。	
33.	无砷失活抑菌材料（黄）	1.★规格：1g/支。 2.●主要成分：葡萄糖酸氯己定、多聚甲醛、赋形剂等。 3.●用途：具有抑菌作用，适用于牙髓失活。	
34.	口腔抑菌膏-牙周软膏	1.★规格：1g/支。 2.●主要有效成分及含量：二氯苯氧氯酚(Triclosan)0、3%-0、6%、硅酸钙(Calcium silicate)。对金黄色葡萄球菌、大肠杆菌有抑菌作用。	
35.	1%次氯酸钠	1.★规格：250ml/瓶。 2.●产品描述：次氯酸钠溶液是次氯酸钠的溶解液，微黄色溶液，有似氯气的气味，分子式：NaClO，分子量：74.44。	
36.	钙思莫	1.★规格：2.5g/支。 2.●该产品作为间接盖髓剂，为其它充填材料垫底，运用全酸蚀技术时，对牙髓可起到保护作用。 3.●主要组成成分为氨基甲酸酯双甲基丙烯酸酯(UDMA)、钡铝硅酸盐、硫酸钡、二氧化硅、三乙二醇二甲基丙烯酸酯(TEDMA)和氢氧化钙。	
37.	甲醛甲酚溶液	1.●复方制剂，其组成为：甲醛、甲酚、甘油。用于坏疽或有严重感染根管的抑菌消毒。 2.★规格：20ml/瓶。	
38.	光固化氢氧化钙口腔抑菌膏	1.★规格：1g/1支/盒。 2.●主要有效成分及含量：二氯苯氧氯酚(Triclosan)0、3%-0、6%、硅酸钙(Calcium silicate)。对金黄色葡萄球菌、大肠杆菌有抑菌作用。	
39.	根管充填糊剂	1.●用于口腔科拔髓或感染根管治疗后的根管填充。 2.●化学成分组成:氢氧化钙,羧甲基纤维素钠盐,碘仿聚甲基硅氧烷和橄榄油。 3.★规格：1g/1支/盒。	

2	第四包技术要求	40.	氧化锌丁香酚水门汀	1.★规格：粉10g/瓶×2瓶+液6ml/瓶×1瓶。 2.●技术指标：固化时间为3-10min；经调和24小时后抗压强度≥25Mpa； 3.●H水容量≤1.5%。	
41.		双固化桩核树脂	1.●用于粘接金属、氧化锆/氧化铝等金属氧化物类陶瓷、含无机填料的树脂类材料制成的冠、桥、嵌体、高嵌体。		
42.		氟化钠护齿剂	1.●用途：用于预防邻面龋，保护暴露的牙颈部，预防继发龋等。 2.★10g/1支/盒。		
43.		止血海绵FKS-A	1.★规格：60mm×20mm/片，2片/包。 2.●白色或类白色，质轻、坚韧、多孔的弹性海绵状材料。 3.●产品无菌，采用环氧乙烷灭菌的产品出厂时其残留量<10μg/g。 4.●用途：用于拔牙后的止血，可吸收。		
44.		碘仿	1.★规格:20g/瓶。 2.●用途：根管治疗和充填时使用。		
45.		K 21mm-08 #根管锉	1.★规格：6支/板。 2.●性能、结构与组成：由工作部分、柄部和止动片组成，远端工作端有各种形状的细脊状切割表面。可重复使用。 3.●用于牙科治疗中进行切削和平滑。		
46.		K 21mm-10 #根管锉			
47.		K 25mm-10 #根管锉			
48.		K 21mm-15 #根管锉			
49.		K 25mm-15 #根管锉			
50.		K 21mm-20 #根管锉			
51.		K 25mm-20 #根管锉			
52.		K 21mm-25 #根管锉			
53.		K 25mm-25 #根管锉			
54.		K 21mm-30 #根管锉			

55.	K 25mm-30 #根管锉		
56.	K 21mm-35 #根管锉		
57.	K 25mm-35 #根管锉		
58.	K 21mm-40 #根管锉		
59.	21MM-25# 根管充填器（ 侧压针）	1.★规格：6支/板。 2.●性能、结构与组成：由工作部分、柄部和止动片组成，远端工作端有各种形状的细脊状切割表面。可重复使用。 3.●用于牙科治疗中进行切削和平滑。	
60.	25MM-25# 根管充填器（ 侧压针）		
61.	RA-4#车针（ 慢机球钻）	1.●用于咬合面和凹陷形状的牙表面的快速无损切削。 2.●材质：钨钢材质。	
62.	3#球钻车针 （高速车针）		
63.	FG-4#球钻车 针（高速车针 ）		
64.	车针（高速车 针）	1.★规格：10支/板 2.●用于咬合面和凹陷形状的牙表面的快速无损切削。 3.●材质：钨钢材质。	
65.	701裂钻车针 （高速车针）		
66.	一次性使用三 用枪喷水头（ TPC）	1.●结构及组成：由热塑性复合材料TPC及调色剂制成。喷水头有一定角度的弯头，中间有通水和通气管道。 2.●适用范围：与牙科三用喷枪连接，在牙科冲洗和催干中使用 3.★规格：125支/筒2筒/盒。	
67.	抛光刷	1.★规格：双面4mm/双面6mm，100个/盒 2.●用途：打磨抛光。 3.●材质：不锈钢。	
68.	酒精灯	1.★规格：250ml/个。 2.●玻璃制品。	
69.	医用脱脂棉球	1.★规格：500克/袋。 2.●以医用脱脂棉为原材料，经环氧乙烷灭菌。为一次性使用。	

70.	牙科数字影像板保护袋	1.●由塑料制成，用于保护影像板。 2.★规格型号：2号(成人)。	
71.	数字口内影像板扫描处理系统（IP板）	1.●用于口内影像拍摄过程中牙片的读取。 2.★规格：0#、2#。	
72.	超声波洁牙机工作尖（洁牙刀头）	1.●配合超声洁牙机使用，用于牙齿表面、根管等部位的清洁、修形。 2.●由头部和尾部组成。通过尾部与超声洁牙机连接，可更换。由超声洁牙机驱动工作。 3.●型号：P1洁牙刀头，P3洁牙刀头，G2洁牙刀头。	
73.	高速快机	1.●转速:350.000-450.000min-1。 2.●头部直径:中11.2×H13.4mm。 3.●按钮换针式,4孔接口。	
74.	K 31mm-10#根管锉	1.★规格：6支/板。 2.●性能、结构与组成：由工作部分、柄部和止动片组成，远端工作端有各种形状的细脊状切割表面。可重复使用。	
75.	K 21mm-12#根管锉	3.●用于牙科治疗中进行切削和平滑。	
76.	机用根管药物输送针（螺旋输送器）	1.●用于口腔治疗的药用输送。 2.★规格：4×1/板。	
77.	机用根管药物输送针（螺旋输送器）	1.●用于口腔治疗的药用输送。 2.★规格：4×1/板。	
78.	凉爽牙膏（护齿无氟）	1.●用途：用于预防邻面龋，保护暴露的牙颈部，预防继发龋等。 2.★规格：100g/支。	
79.	牙齿美白胶	1.★规格：单人份，1.2ml/1支/盒，美白胶+1.2ml/支屏障树脂+3个Black Mini输送头	
80.	脱敏剂	1.★规格：1.2ml	
81.	死髓牙漂白剂	1.★规格：2ml×1支漂白剂+1个输送头	
82.	牙齿美白胶	1.●过氧化脲浓度10%、15%、20% 2.★规格：1.2mL/支×2	
83.	TFO-25金刚石车针		

84.	TMI-45F金剛 石车针	1.●用于口腔治疗牙体的预备。 2.★规格：5×1/板。	
85.	TMI-62F金剛 石车针		
86.	TBR-41金剛 石车针		
87.	TBR-31金剛 石车针		
88.	TTR-SS21金 剛石车针		
89.	TTR-12金剛 石车针		
90.	TTR-25EF金 剛石车针		
91.	TTC-11EF金 剛石车针		
92.	TTF-11金剛 石车针		
93.	TWR-13金剛 石车针		
94.	TSF-12金剛 石车针		
95.	TSF-11金剛 石车针		
96.	TEX-26金剛 石车针		
97.	TEX-11金剛 石车针		
98.	TEX-21金剛 石车针		
99.	TSO-20金剛 石车针		
100.	TSO-21金剛 石车针		

--	--	--	--

3.3.服务要求

3.3.1.服务内容要求

采购包1：

序号	符号标识	服务要求名称	服务要求内容
1		服务要求	<p>1.本项目最终实行单价采购，本项目以百分比形式报价，在本包单价限价的基础上统一下浮，则供应商的报价为：1-下浮比例（例如：供应商下浮30%，则在系统报价表响应应填写为70%）。供应商在“报价一览表”响应报价一栏中填写统一百分比报价，并填写“分项明细表”。最终结算价按照百分比进行结算（如：医用无菌防护套（C臂机保护套）的最高限价限价为11.6元，供应商报价为70%，则结算单价按照$11.6 \times 70\% = 8.12$元执行）。</p> <p>2.以上耗材产品，在合同履行期间，如果合同内产品在《四川省医用耗材集中挂网阳光采购》平台上挂网，挂网价格低于该合同价格时，后期的产品按照挂网价格执行，如果挂网价格高于该合同价格时，该产品价格按照合同价格执行。</p> <p>3.以上预计采购数量仅作为报价参考，不作为中标后的实际供货数量。最终采购量以实际需求采购量为准，最终结算金额以中标单价和实际发生的数量结算，结算金额不得超过本包件合同总金额。</p> <p>4.报价应是最终用户验收合格后的总价。是投标人响应项目要求的全部采购内容的价格体现，应包括完成本项目所涉及的人工劳务、货源组织、仓储、运输、配送、搬运及二次搬运、风险、保险、利润、招标代理服务费、验收、税费、售后服务以及国家规定的各项税费等一切费用。</p> <p>5.以上表格如不能完全表达清楚投标人认为必要的费用明细，投标人可自行补充。</p> <p>6.★质量保修范围和保修期</p> <p>（1）质量保证期（有效期）≥ 1年（招标文件技术要求另有规定的按技术要求相关规定执行，时间要求均为自验收通过之日起到产品过期时间的要求）。</p> <p>（2）中标单位必须严格按照招标文件要求和中标单位的投标文件中的承诺提供配送服务。如果配送的医用耗材规格、包装等信息与中标产品的规格、包装等信息不一致并不同意更换的，或配送的医用耗材和中标产品不一致的，采购人有权终止合同。</p> <p>（3）中标单位指派专人负责与采购人联系售后服务事宜。</p> <p>（4）中标单位须按采购人要求分期分批按时交货，每次配送的时间和数量必须严格按照采购人发送的配送通知执行。要求急需使用的产品4小时内送达，一般情况48小时内送达，若因采购人原因时间变更，以采购人通知时间为准，节假日照常配送，并无条件退换破损和近效期产品。</p> <p>（5）对合同执行期间有效期低于6个月的货物中标单位应负责更换。</p>

- (6) 供应商应保证所提供的耗材（含配件等）是全新的、完整的，且符合本项目的要求的，质量是优良的，并符合安全可靠、经济运行和易于维护的要求。
- (7) 如因供应商提供的耗材质量等非采购人原因导致采购人、患者及他人人身损害、财产损失的，供应商应当承担全部赔偿责任。如采购人因此而承担赔偿责任的，有权向供应商全额追偿。

7.★其他要求

- (1) 供应商应保证所提供耗材的数量、质量、型号及技术性能等完全满足合同文件的约定，具有医疗器械生产企业质检部门医用耗材检验报告书。如提供的耗材为进口医用耗材的，还须依法提供耗材合法性及质量合格证明等书面文件。若为可收费医用材料，需提供国家医保编码。
- (2) 根据采购人实际购货计划分期分批按时供货。提供的产品必须是具有合格证的全新产品。耗材验收合格前，所有风险由中标单位承担。
- (3) 中标单位须提供原厂生产的未曾使用过的、全新的合格的货品（含配套配件等），表面无划伤、无破损痕迹，且权属清楚，不得侵害他人的合法权利。
- (4) 中标单位提供货品的设计技术专利、外形专利等均应符合我国有关法律法规及行业标准，凡因以上问题与第三方发生的任何纠纷均与采购人无关。
- (5) 因本项目涉及品种较多，各包采购清单如涉及品牌要求的仅作为参考，投标人可提供参考品牌或者质量优于参考品牌的产品。
- (6) 因本项目采购内容为医用耗材，部分产品需要与医院现有设备配套使用，如采购内容、技术要求中涉及具体规格型号的，投标人可提供与医院现有设备匹配、同等或优于该产品的耗材。

8.履约能力要求

供应商根据自身情况提供与本项目项目的资料，包括：类似的履约业绩等。

9.服务方案

供应商针对本项目情况制定服务方案，方案包含但不限于：①产品备货方案；②本项目管理制度；③供货人员配置及安排；④项目质量保障措施；⑤供货进度计划保障措施；⑥安全保障措施内容。

注：①供应商应当根据本项目实际情况提供真实、客观的履约能力证明材料。
②供应商应当保证所提交的所有材料的真实性，若提交虚假材料谋取中标的，应当将该供应商按失信行为记入诚信档案。
③供应商根据项目的实际需求和具体情况实事求是地编制方案，能具体量化，具有可行性及便于监督考核，不得违反法律、法规规定，不得夸大其词和空口许诺。

2	★	其他要求	<p>1.政府采购合同签订时间：中标人自中标通知书发出之日起30日内与采购单位签订政府采购合同。</p> <p>2.中标人应保证所提供的服务或其任何一部分均不会侵犯任何第三方的专利权、商标权或著作权。</p> <p>3.采购人定期核对中标人提供所配备的人员数量及相关信息，对于未按照采购文件及投标响应要求执行或存在不合理的部分有权下达整改通知书，并要求中标人限期整改。</p> <p>4.中标人定期及时向采购人通告本项目服务范围内有关服务的重大事项及其进度。</p> <p>5.接受项目行业管理部门及政府有关部门的指导，接受采购人的监督。</p>
---	---	------	---

采购包2:

序号	符号标识	服务要求名称	服务要求内容
			<p>1.本项目最终实行单价采购，本项目以百分比形式报价，在本包单价限价的基础上统一下浮，则供应商的报价为：1-下浮比例（例如：供应商下浮30%，则在系统报价表响应应填写为70%）。供应商在“报价一览表”响应报价一栏中填写统一百分比报价，并填写“分项明细表”。最终结算价按照百分比进行结算（如：医用无菌防护套（C臂机保护套）的最高限价限价为11.6元，供应商报价为70%，则结算单价按照$11.6 \times 70\% = 8.12$元执行）。</p> <p>2.以上耗材产品，在合同履行期间，如果合同内产品在《四川省医用耗材集中挂网阳光采购》平台上挂网，挂网价格低于该合同价格时，后期的产品按照挂网价格执行，如果挂网价格高于该合同价格时，该产品价格按照合同价格执行。</p> <p>3.以上预计采购数量仅作为报价参考，不作为中标后的实际供货数量。最终采购量以实际需求采购量为准，最终结算金额以中标单价和实际发生的数量结算，结算金额不得超过本包件合同总金额。</p> <p>4.报价应是最终用户验收合格后的总价。是投标人响应项目要求的全部采购内容的价格体现，应包括完成本项目所涉及的人工劳务、货源组织、仓储、运输、配送、搬运及二次搬运、风险、保险、利润、招标代理服务费、验收、税费、售后服务以及国家规定的各项税费等一切费用。</p> <p>5.以上表格如不能完全表达清楚投标人认为必要的费用明细，投标人可自行补充。</p> <p>6.★质量保修范围和保修期</p> <p>（1）质量保证期（有效期）≥ 1年（招标文件技术要求另有规定的按技术要求相关规定执行，时间要求均为自验收通过之日起到产品过期时间的要求）。</p> <p>（2）中标单位必须严格按照招标文件要求和中标单位的投标文件中的承诺提供配送服务。如果配送的医用耗材规格、包装等信息与中标产品的规格、包装等信息不一致并不同意更换的，或配送的医用耗材和中标产品不一致的，采购人有权终止合同。</p> <p>（3）中标单位指派专人负责与采购人联系售后服务事宜。</p> <p>（4）中标单位须按采购人要求分期分批按时交货，每次配送的时间和数量必须严格</p>

1	服务要求	<p>按照采购人发送的配送通知执行。要求急需使用的产品4小时内送达，一般情况48小时内送达，若因采购人原因时间变更，以采购人通知时间为准，节假日照常配送，并无条件退换破损和近效期产品。</p> <p>(5) 对合同执行期间有效期低于6个月的货物中标单位应负责更换。</p> <p>(6) 供应商应保证所提供的耗材（含配件等）是全新的、完整的，且符合本项目的要求的，质量是优良的，并符合安全可靠、经济运行和易于维护的要求。</p> <p>(7) 如因供应商提供的耗材质量等非采购人原因导致采购人、患者及他人人身损害、财产损失的，供应商应当承担全部赔偿责任。如采购人因此而承担赔偿责任的，有权向供应商全额追偿。</p> <p>7.★其他要求</p> <p>(1) 供应商应保证所提供耗材的数量、质量、型号及技术性能等完全满足合同文件的约定，具有医疗器械生产企业质检部门医用耗材检验报告书。如提供的耗材为进口医用耗材的，还须依法提供耗材合法性及质量合格证明等书面文件。若为可收费医用材料，需提供国家医保编码。</p> <p>(2) 根据采购人实际购货计划分期分批按时供货。提供的产品必须是具有合格证的全新产品。耗材验收合格前，所有风险由中标单位承担。</p> <p>(3) 中标单位须提供原厂生产的未曾使用过的、全新的合格的货品（含配套配件等），表面无划伤、无破损痕迹，且权属清楚，不得侵害他人的合法权利。</p> <p>(4) 中标单位提供货品的设计技术专利、外形专利等均应符合我国有关法律法规及行业标准，凡因以上问题与第三方发生的任何纠纷均与采购人无关。</p> <p>(5) 因本项目涉及品种较多，各包采购清单如涉及品牌要求的仅作为参考，投标人可提供参考品牌或者质量优于参考品牌的产品。</p> <p>(6) 因本项目采购内容为医用耗材，部分产品需要与医院现有设备配套使用，如采购内容、技术要求中涉及具体规格型号的，投标人可提供与医院现有设备匹配、同等或优于该产品的耗材。</p> <p>8.履约能力要求</p> <p>供应商根据自身情况提供与本项目项目的资料，包括：类似的履约业绩等。</p> <p>9.服务方案</p> <p>供应商针对本项目情况制定服务方案，方案包括但不限于：①产品备货方案；②本项目管理制度；③供货人员配置及安排；④项目质量保障措施；⑤供货进度计划保障措施；⑥安全保障措施内容。</p> <p>注：①供应商应当根据本项目实际情况提供真实、客观的履约能力证明材料。②供应商应当保证所提交的所有材料的真实性，若提交虚假材料谋取中标的，应当将该供应商按失信行为记入诚信档案。③供应商根据项目的实际需求和具体情况实事求是地编制方案，能具体量化，具有可行性及便于监督考核，不得违反法律、法规规定，不得夸大其词和空口许诺。</p>
---	------	---

2	★	其他要求	<p>1.政府采购合同签订时间：中标人自中标通知书发出之日起30日内与采购单位签订政府采购合同。</p> <p>2.中标人应保证所提供的服务或其任何一部分均不会侵犯任何第三方的专利权、商标权或著作权。</p> <p>3.采购人定期核对中标人提供所配备的人员数量及相关信息，对于未按照采购文件及投标响应要求执行或存在不合理的部分有权下达整改通知书，并要求中标人限期整改。</p> <p>4.中标人定期及时向采购人通告本项目服务范围内有关服务的重大事项及其进度。</p> <p>5.接受项目行业管理部门及政府有关部门的指导，接受采购人的监督。</p>
---	---	------	---

采购包3：

序号	符号标识	服务要求名称	服务要求内容
			<p>1.本项目最终实行单价采购，本项目以百分比形式报价，在本包单价限价的基础上统一下浮，则供应商的报价为：1-下浮比例（例如：供应商下浮30%，则在系统报价表响应应填写为70%）。供应商在“报价一览表”响应报价一栏中填写统一百分比报价，并填写“分项明细表”。最终结算价按照百分比进行结算（如：医用无菌防护套（C臂机保护套）的最高限价限价为11.6元，供应商报价为70%，则结算单价按照11.6×70%=8.12元执行）。</p> <p>2.以上耗材产品，在合同履行期间，如果合同内产品在《四川省医用耗材集中挂网阳光采购》平台上挂网，挂网价格低于该合同价格时，后期的产品按照挂网价格执行，如果挂网价格高于该合同价格时，该产品价格按照合同价格执行。</p> <p>3.以上预计采购数量仅作为报价参考，不作为中标后的实际供货数量。最终采购量以实际需求采购量为准，最终结算金额以中标单价和实际发生的数量结算，结算金额不得超过本包件合同总金额。</p> <p>4.报价应是最终用户验收合格后的总价。是投标人响应项目要求的全部采购内容的价格体现，应包括完成本项目所涉及的人工劳务、货源组织、仓储、运输、配送、搬运及二次搬运、风险、保险、利润、招标代理服务费、验收、税费、售后服务以及国家规定的各项税费等一切费用。</p> <p>5.以上表格如不能完全表达清楚投标人认为必要的费用明细，投标人可自行补充。</p> <p>6.★质量保修范围和保修期</p> <p>（1）质量保证期（有效期）≥1年（招标文件技术要求另有规定的按技术要求相关规定执行，时间要求均为自验收通过之日起到产品过期时间的要求）。</p> <p>（2）中标单位必须严格按照招标文件要求和中标单位的投标文件中的承诺提供配送服务。如果配送的医用耗材规格、包装等信息与中标产品的规格、包装等信息不一致并不同意更换的，或配送的医用耗材和中标产品不一致的，采购人有权终止合同。</p> <p>（3）中标单位指派专人负责与采购人联系售后服务事宜。</p> <p>（4）中标单位须按采购人要求分期分批按时交货，每次配送的时间和数量必须严格</p>

1	服务要求	<p>按照采购人发送的配送通知执行。要求急需使用的产品4小时内送达，一般情况48小时内送达，若因采购人原因时间变更，以采购人通知时间为准，节假日照常配送，并无条件退换破损和近效期产品。</p> <p>(5) 对合同执行期间有效期低于6个月的货物中标单位应负责更换。</p> <p>(6) 供应商应保证所提供的耗材（含配件等）是全新的、完整的，且符合本项目的要求的，质量是优良的，并符合安全可靠、经济运行和易于维护的要求。</p> <p>(7) 如因供应商提供的耗材质量等非采购人原因导致采购人、患者及他人人身损害、财产损失的，供应商应当承担全部赔偿责任。如采购人因此而承担赔偿责任的，有权向供应商全额追偿。</p> <p>7.★其他要求</p> <p>(1) 供应商应保证所提供耗材的数量、质量、型号及技术性能等完全满足合同文件的约定，具有医疗器械生产企业质检部门医用耗材检验报告书。如提供的耗材为进口医用耗材的，还须依法提供耗材合法性及质量合格证明等书面文件。若为可收费医用材料，需提供国家医保编码。</p> <p>(2) 根据采购人实际购货计划分期分批按时供货。提供的产品必须是具有合格证的全新产品。耗材验收合格前，所有风险由中标单位承担。</p> <p>(3) 中标单位须提供原厂生产的未曾使用过的、全新的合格的货品（含配套配件等），表面无划伤、无破损痕迹，且权属清楚，不得侵害他人的合法权利。</p> <p>(4) 中标单位提供货品的设计技术专利、外形专利等均应符合我国有关法律法规及行业标准，凡因以上问题与第三方发生的任何纠纷均与采购人无关。</p> <p>(5) 因本项目涉及品种较多，各包采购清单如涉及品牌要求的仅作为参考，投标人可提供参考品牌或者质量优于参考品牌的产品。</p> <p>(6) 因本项目采购内容为医用耗材，部分产品需要与医院现有设备配套使用，如采购内容、技术要求中涉及具体规格型号的，投标人可提供与医院现有设备匹配、同等或优于该产品的耗材。</p> <p>8.履约能力要求</p> <p>供应商根据自身情况提供与本项目项目的资料，包括：类似的履约业绩等。</p> <p>9.服务方案</p> <p>供应商针对本项目情况制定服务方案，方案包括但不限于：①产品备货方案；②本项目管理制度；③供货人员配置及安排；④项目质量保障措施；⑤供货进度计划保障措施；⑥安全保障措施内容。</p> <p>注：①供应商应当根据本项目实际情况提供真实、客观的履约能力证明材料。②供应商应当保证所提交的所有材料的真实性，若提交虚假材料谋取中标的，应当将该供应商按失信行为记入诚信档案。③供应商根据项目的实际需求和具体情况实事求是地编制方案，能具体量化，具有可行性及便于监督考核，不得违反法律、法规规定，不得夸大其词和空口许诺。</p>
---	------	---

2	★	其他要求	<p>1.政府采购合同签订时间：中标人自中标通知书发出之日起30日内与采购单位签订政府采购合同。</p> <p>2.中标人应保证所提供的服务或其任何一部分均不会侵犯任何第三方的专利权、商标权或著作权。</p> <p>3.采购人定期核对中标人提供所配备的人员数量及相关信息，对于未按照采购文件及投标响应要求执行或存在不合理的部分有权下达整改通知书，并要求中标人限期整改。</p> <p>4.中标人定期及时向采购人通告本项目服务范围内有关服务的重大事项及其进度。</p> <p>5.接受项目行业管理部门及政府有关部门的指导，接受采购人的监督。</p>
---	---	------	---

采购包4:

序号	符号标识	服务要求名称	服务要求内容
			<p>1.本项目最终实行单价采购，本项目以百分比形式报价，在本包单价限价的基础上统一下浮，则供应商的报价为：1-下浮比例（例如：供应商下浮30%，则在系统报价表响应应填写为70%）。供应商在“报价一览表”响应报价一栏中填写统一百分比报价，并填写“分项明细表”。最终结算价按照百分比进行结算（如：医用无菌防护套（C臂机保护套）的最高限价限价为11.6元，供应商报价为70%，则结算单价按照$11.6 \times 70\% = 8.12$元执行）。</p> <p>2.以上耗材产品，在合同履行期间，如果合同内产品在《四川省医用耗材集中挂网阳光采购》平台上挂网，挂网价格低于该合同价格时，后期的产品按照挂网价格执行，如果挂网价格高于该合同价格时，该产品价格按照合同价格执行。</p> <p>3.以上预计采购数量仅作为报价参考，不作为中标后的实际供货数量。最终采购量以实际需求采购量为准，最终结算金额以中标单价和实际发生的数量结算，结算金额不得超过本包件合同总金额。</p> <p>4.报价应是最终用户验收合格后的总价。是投标人响应项目要求的全部采购内容的价格体现，应包括完成本项目所涉及的人工劳务、货源组织、仓储、运输、配送、搬运及二次搬运、风险、保险、利润、招标代理服务费、验收、税费、售后服务以及国家规定的各项税费等一切费用。</p> <p>5.以上表格如不能完全表达清楚投标人认为必要的费用明细，投标人可自行补充。</p> <p>6.★质量保修范围和保修期</p> <p>（1）质量保证期（有效期）≥ 1年（招标文件技术要求另有规定的按技术要求相关规定执行，时间要求均为自验收通过之日起到产品过期时间的要求）。</p> <p>（2）中标单位必须严格按照招标文件要求和中标单位的投标文件中的承诺提供配送服务。如果配送的医用耗材规格、包装等信息与中标产品的规格、包装等信息不一致并不同意更换的，或配送的医用耗材和中标产品不一致的，采购人有权终止合同。</p> <p>（3）中标单位指派专人负责与采购人联系售后服务事宜。</p> <p>（4）中标单位须按采购人要求分期分批按时交货，每次配送的时间和数量必须严格</p>

1	服务要求	<p>按照采购人发送的配送通知执行。要求急需使用的产品4小时内送达，一般情况48小时内送达，若因采购人原因时间变更，以采购人通知时间为准，节假日照常配送，并无条件退换破损和近效期产品。</p> <p>(5) 对合同执行期间有效期低于6个月的货物中标单位应负责更换。</p> <p>(6) 供应商应保证所提供的耗材（含配件等）是全新的、完整的，且符合本项目的要求的，质量是优良的，并符合安全可靠、经济运行和易于维护的要求。</p> <p>(7) 如因供应商提供的耗材质量等非采购人原因导致采购人、患者及他人人身损害、财产损失的，供应商应当承担全部赔偿责任。如采购人因此而承担赔偿责任的，有权向供应商全额追偿。</p> <p>7.★其他要求</p> <p>(1) 供应商应保证所提供耗材的数量、质量、型号及技术性能等完全满足合同文件的约定，具有医疗器械生产企业质检部门医用耗材检验报告书。如提供的耗材为进口医用耗材的，还须依法提供耗材合法性及质量合格证明等书面文件。若为可收费医用材料，需提供国家医保编码。</p> <p>(2) 根据采购人实际购货计划分期分批按时供货。提供的产品必须是具有合格证的全新产品。耗材验收合格前，所有风险由中标单位承担。</p> <p>(3) 中标单位须提供原厂生产的未曾使用过的、全新的合格的货品（含配套配件等），表面无划伤、无破损痕迹，且权属清楚，不得侵害他人的合法权利。</p> <p>(4) 中标单位提供货品的设计技术专利、外形专利等均应符合我国有关法律法规及行业标准，凡因以上问题与第三方发生的任何纠纷均与采购人无关。</p> <p>(5) 因本项目涉及品种较多，各包采购清单如涉及品牌要求的仅作为参考，投标人可提供参考品牌或者质量优于参考品牌的产品。</p> <p>(6) 因本项目采购内容为医用耗材，部分产品需要与医院现有设备配套使用，如采购内容、技术要求中涉及具体规格型号的，投标人可提供与医院现有设备匹配、同等或优于该产品的耗材。</p> <p>8.履约能力要求</p> <p>供应商根据自身情况提供与本项目项目的资料，包括：类似的履约业绩等。</p> <p>9.服务方案</p> <p>供应商针对本项目情况制定服务方案，方案包括但不限于：①产品备货方案；②本项目管理制度；③供货人员配置及安排；④项目质量保障措施；⑤供货进度计划保障措施；⑥安全保障措施内容。</p> <p>注：①供应商应当根据本项目实际情况提供真实、客观的履约能力证明材料。②供应商应当保证所提交的所有材料的真实性，若提交虚假材料谋取中标的，应当将该供应商按失信行为记入诚信档案。③供应商根据项目的实际需求和具体情况实事求是地编制方案，能具体量化，具有可行性及便于监督考核，不得违反法律、法规规定，不得夸大其词和空口许诺。</p>
---	------	---

2	★	其他要求	<p>1.政府采购合同签订时间：中标人自中标通知书发出之日起30日内与采购单位签订政府采购合同。</p> <p>2.中标人应保证所提供的服务或其任何一部分均不会侵犯任何第三方的专利权、商标权或著作权。</p> <p>3.采购人定期核对中标人提供所配备的人员数量及相关信息，对于未按照采购文件及投标响应要求执行或存在不合理的部分有权下达整改通知书，并要求中标人限期整改。</p> <p>4.中标人定期及时向采购人通告本项目服务范围内有关服务的重大事项及其进度。</p> <p>5.接受项目行业管理部门及政府有关部门的指导，接受采购人的监督。</p>
---	---	------	---

3.3.2.商务要求

采购包1：

序号	符号标识	商务要求名称	商务要求内容
1	★	交货时间	合同期限为壹年。合同期限到期后，如出现合同期限内已发出采购订单未完成供货的情况，则合同相关条款延续到所有订单全部完成供货及结算止。
2	★	交货地点	成都市双流区永安中心卫生院（成都市双流区第二人民医院），采购人指定地点。送货上门并卸货至采购人指定地点，供应商对卸货过程中耗材的安全、完好性负责。
3	★	支付方式	分期付款
4	★	付款进度安排	1、按采购人审核后的送货清单及采购人入库统计，采购人收到中标人出具的完整、真实、合法的完税发票及凭证资料，达到付款条件起10日内，据实结算说明为按采购人审核后的送货清单及采购人入库统计，采购人收到中标人出具的完整、真实、合法的完税发票及凭证资料后，经审核无误，达到付款条件起10日内，采购人每月据实结算一次。

5	★	验收、交付标准和方法	<p>1.验收主体：采购人 2.验收时间：采购人于收到中标人验收通知10日内组织验收。 3.验收方法：分段验收。 3.验收程序：由采购人组织单位内部验收，中标人配合进行。</p> <p>4.验收内容：（1）技术履约内容：按国家有关规定以及本项目采购文件的质量要求和技术指标、中标人的响应文件及承诺与本合同约定标准进行技术履约验收。（2）商务履约内容：按照采购文件商务要求及中标人响应内容进行商务履约验收。 5.验收标准：按国家及行业有关法律法规规定以及招标文件的质量要求和技术指标、投标/应答/响应文件及承诺与本合同约定标准进行验收。（1）供应商将采购耗材运输至采购人指定地点后，通知采购人组织供应商共同进行现场验收（包括对耗材的包装、外观、数量、规格、质量等的检验）。如采购耗材验收合格的，由双方指定代表签署验收报告。同时，采购人保留将到货采购耗材送至具备检测资质的第三方检测机构进行抽检的权利。如供应商未按时指派代表或供应商指定联系人未按时参加现场验收，采购人有权自行开箱检验，检验结果和记录有效，对双方均具有约束力，且供应商应在其检验结果记录上补签字。（2）在现场验收时，如发现合同采购耗材有任何缺陷、短缺或不符合合同约定时，均应由供应商立即更换或补齐。除属于采购人原因引起的更换费用应由采购人承担外，其他任何原因引起的修更换或补齐等一切费用均由供应商承担。对于不符合合同约定的任何耗材，采购人有权拒收，由此给采购人所造成的全部经济损失均由供应商负责赔偿；（3）验收时如发现所交付的采购耗材有短装、次品、损坏或其它不符合标准及本合同规定之情形者，采购人应做出详尽的现场记录，或由甲乙双方签署备忘录，此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据，由此产生的时间延误与及有关费用由供应商承担，验收期限相应顺延；</p> <p>6.验收合格，双方签署《验收报告》；验收结果不合格的，将不予支付采购资金，还可能上报本项目同级财政部门并按有关规定给予行政处罚或者以失信行为记入诚信档案。 7.采购人的验收行为不代表对耗材质量的确认，耗材验收合格的，不免除供应商对耗材承担质量担保责任。使用过程中，若耗材出现质量问题，采购人有权无条件退货并解除合同，供应商自行承担由此引起的一切法律责任和损失。 8.采购人无故超过规定时间30日不进行验收工作并已使用中标人履约成果的，视同验收合格。 9.其他未尽事宜应严格按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库〔2016〕205号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021)22号)的要求进行验收。</p>
---	---	------------	---

6	★	质量保修范围和保修期	<p>(1)质量保证期（有效期）≥1年（招标文件技术要求另有规定的按技术要求相关规定执行，时间要求均为自验收通过之日起到产品过期时间的要求）。(2)中标单位必须严格按照招标文件要求和中标单位的投标文件中的承诺提供配送服务。如果配送的医用耗材规格、包装等信息与中标产品的规格、包装等信息不一致并不同意更换的，或配送的医用耗材和中标产品不一致的，采购人有权终止合同。(3)中标单位指派专人负责与采购人联系售后服务事宜。(4)中标单位须按采购人要求分期分批按时交货，每次配送的时间和数量必须严格按照采购人发送的配送通知执行。要求急需使用的产品4小时内送达，一般情况48小时内送达，若因采购人原因时间变更，以采购人通知时间为准，节假日照常配送，并无条件退换破损和近效期产品。(5)对合同执行期间有效期低于6个月的货物中标单位应负责更换。(6)供应商应保证所提供的耗材（含配件等）是全新的、完整的，且符合本项目的要求的，质量是优良的，并符合安全可靠、经济运行和易于维护的要求。(7)如因供应商提供的耗材质量等非采购人原因导致采购人、患者及他人人身损害、财产损失的，供应商应当承担全部赔偿责任。如采购人因此而承担赔偿责任的，有权向供应商全额追偿。</p>
7	★	违约责任与解决争议的方法	<p>1.采购人违约责任（1）采购人无正当理由拒收货物的，采购人应偿付合同总价百分之10的违约金。（2）如非因供应商原因导致采购人逾期支付货款的，供应商有权要求采购人以逾期未付款项为基数，按照合同订立时1年期贷款市场报价利率（LPR）的标准单利按天支付逾期付款利息；逾期付款超过180天的，中标单位有权终止合同。</p> <p>2.中标单位违约责任（1）中标单位交付的货物质量不符合合同规定的，中标单位应向采购人支付合同总价的10%的违约金，并须在合同规定的交货时间内更换合格的货物给采购人，否则，视作中标单位不能交付货物而违约，按本条前款下述第“（2）”项规定由中标单位偿付违约赔偿金给采购人。（2）中标单位不能交付货物或逾期交付货物而违约的，除应及时交足货物外，应向采购人偿付逾期交货部分货款总额的1‰/天的违约金；逾期交货超过15个工作日，采购人有权终止合同，中标单位则应按合同总价的10%的款额向采购人偿付赔偿金，并须全额退还采购人已经付给中标单位的货款及其利息。（3）如有必要，采购人有权将中标单位货物送交具有法定资格条件的质量技术监督机构检测后，如检测结果认定货物质量不符合本合同规定标准的，则视为中标单位没有按时交货而违约，中标单位须在5天内无条件更换合格的货物，如逾期不能更换合格的货物，采购人有权终止本合同，中标单位应另付合同总价的10%的赔偿金给采购人。（4）中标单位保证本合同货物的权利无瑕疵，包括货物所有权及知识产权等权利无瑕疵。如任何第三方经法院（或仲裁机构）裁决有权对上述货物主张权利或国家机关依法对货物进行没收查处的，中标单位除应向采购人返还已收款项外，还应另按合同总价的10%向采购人支付违约金并赔偿因此给采购人造成的一切损失。（5）中标单位偿付的违约金不足以弥补采购人损失的，还应按采购人损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给采购人。</p> <p>3.解决争议的方法（1）因货物的质量问题发生争议，由质量技术监督部门或其指定的质量鉴定机构进行质量鉴定。货物符合标准的，鉴定费由采购人承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由中标单位承担。（2）合同履行期间，若双方发生争议，可协商或由有关部门调解解决，协商或调解不成的，可向采购人所在地法院诉讼。</p>

8	★	包装方式及运输	<p>1.包装要求 (1)本项目涉及的所有货物的包装要求严格按照《财政部等三部门联合印发商品包装和快递包装政府采购需求标准(试行)》(财办库〔2020〕123号)中《商品包装政府采购需求标准(试行)》及《快递包装政府采购需求标准(试行)》规定的要求，并在货物到场时对包装情况进行检查。(2)原厂包装：供应商所供耗材应使用原厂包装物并必须符合国家有关规定；具有符合要求的中文说明书、标签和包装标识，耗材包装上(包括大包装、小包装等)必须附有名称、批号、产地、规格、型号、有效期等国家规定的中文标识。每一个包装箱内应附一份合格证明，如非整件则须附有加盖鲜章的合格证明的复印件。如不满足前述要求之一的，采购人有权拒收相应的货物，视为供应商未按约定供货。(3)额外包装：供应商对提供的全部耗材均应提供适当额外包装，以防止耗材在转运中损坏或变质，包装应能够适应远距离运输、防潮、防震、防变质、防野蛮装卸，以确保耗材安全无损运抵指定地点。</p> <p>2.运输要求 货物运输的车辆及人员应符合《中华人民共和国道路运输条例》及国家相关要求，货物到达采购人指定地点前，供应商应提前一个工作日与采购人确定具体的送货时间段；货物到场后，供应商自行组织人员对货物进行装卸，严格执行国家相关运输标准，不得违章作业；供应商应保证装卸现场的场地清洁，避免有毒有害物质破坏环境。</p>
---	---	---------	---

采购包2：

序号	符号标识	商务要求名称	商务要求内容
1	★	交货时间	合同期限为壹年。合同期限到期后，如出现合同期限内已发出采购订单未完成供货的情况，则合同相关条款延续到所有订单全部完成供货及结算止。
2	★	交货地点	成都市双流区永安中心卫生院（成都市双流区第二人民医院），采购人指定地点。送货上门并卸货至采购人指定地点，供应商对卸货过程中耗材的安全、完好性负责。
3	★	支付方式	分期付款
4	★	付款进度安排	1、按采购人审核后的送货清单及采购人入库统计，采购人收到中标人出具的完整、真实、合法的完税发票及凭证资料，达到付款条件起10日内，据实结算说明为按采购人审核后的送货清单及采购人入库统计，采购人收到中标人出具的完整、真实、合法的完税发票及凭证资料后，经审核无误，达到付款条件起10日内，采购人每月据实结算一次。

5	★	验收、交付标准和方法	<p>1.验收主体：采购人 2.验收时间：采购人于收到中标人验收通知10日内组织验收。 3.验收方法：分段验收。 3.验收程序：由采购人组织单位内部验收，中标人配合进行。</p> <p>4.验收内容：（1）技术履约内容：按国家有关规定以及本项目采购文件的质量要求和技术指标、中标人的响应文件及承诺与本合同约定标准进行技术履约验收。（2）商务履约内容：按照采购文件商务要求及中标人响应内容进行商务履约验收。 5.验收标准：按国家及行业有关法律法规规定以及招标文件的质量要求和技术指标、投标/应答/响应文件及承诺与本合同约定标准进行验收。（1）供应商将采购耗材运输至采购人指定地点后，通知采购人组织供应商共同进行现场验收（包括对耗材的包装、外观、数量、规格、质量等的检验）。如采购耗材验收合格的，由双方指定代表签署验收报告。同时，采购人保留将到货采购耗材送至具备检测资质的第三方检测机构进行抽检的权利。如供应商未按时指派代表或供应商指定联系人未按时参加现场验收，采购人有权自行开箱检验，检验结果和记录有效，对双方均具有约束力，且供应商应在其检验结果记录上补签字。（2）在现场验收时，如发现合同采购耗材有任何缺陷、短缺或不符合合同约定时，均应由供应商立即更换或补齐。除属于采购人原因引起的更换费用应由采购人承担外，其他任何原因引起的修更换或补齐等一切费用均由供应商承担。对于不符合合同约定的任何耗材，采购人有权拒收，由此给采购人所造成的全部经济损失均由供应商负责赔偿；（3）验收时如发现所交付的采购耗材有短装、次品、损坏或其它不符合标准及本合同规定之情形者，采购人应做出详尽的现场记录，或由甲乙双方签署备忘录，此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据，由此产生的时间延误与及有关费用由供应商承担，验收期限相应顺延；</p> <p>6.验收合格，双方签署《验收报告》；验收结果不合格的，将不予支付采购资金，还可能上报本项目同级财政部门并按有关规定给予行政处罚或者以失信行为记入诚信档案。 7.采购人的验收行为不代表对耗材质量的确认，耗材验收合格的，不免除供应商对耗材承担质量担保责任。使用过程中，若耗材出现质量问题，采购人有权无条件退货并解除合同，供应商自行承担由此引起的一切法律责任和损失。 8.采购人无故超过规定时间30日不进行验收工作并已使用中标人履约成果的，视同验收合格。 9.其他未尽事宜应严格按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库〔2016〕205号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021)22号)的要求进行验收。</p>
---	---	------------	---

6	★	质量保修范围和保修期	<p>(1)质量保证期（有效期）≥1年（招标文件技术要求另有规定的按技术要求相关规定执行，时间要求均为自验收通过之日起到产品过期时间的要求）。(2)中标单位必须严格按照招标文件要求和中标单位的投标文件中的承诺提供配送服务。如果配送的医用耗材规格、包装等信息与中标产品的规格、包装等信息不一致并不同意更换的，或配送的医用耗材和中标产品不一致的，采购人有权终止合同。(3)中标单位指派专人负责与采购人联系售后服务事宜。(4)中标单位须按采购人要求分期分批按时交货，每次配送的时间和数量必须严格按照采购人发送的配送通知执行。要求急需使用的产品4小时内送达，一般情况48小时内送达，若因采购人原因时间变更，以采购人通知时间为准，节假日照常配送，并无条件退换破损和近效期产品。(5)对合同执行期间有效期低于6个月的货物中标单位应负责更换。(6)供应商应保证所提供的耗材（含配件等）是全新的、完整的，且符合本项目的要求的，质量是优良的，并符合安全可靠、经济运行和易于维护的要求。(7)如因供应商提供的耗材质量等非采购人原因导致采购人、患者及他人人身损害、财产损失的，供应商应当承担全部赔偿责任。如采购人因此而承担赔偿责任的，有权向供应商全额追偿。</p>
7	★	违约责任与解决争议的方法	<p>1.采购人违约责任（1）采购人无正当理由拒收货物的，采购人应偿付合同总价百分之10的违约金。（2）如非因供应商原因导致采购人逾期支付货款的，供应商有权要求采购人以逾期未付款项为基数，按照合同订立时1年期贷款市场报价利率（LPR）的标准单利按天支付逾期付款利息；逾期付款超过180天的，中标单位有权终止合同。</p> <p>2.中标单位违约责任（1）中标单位交付的货物质量不符合合同规定的，中标单位应向采购人支付合同总价的10%的违约金，并须在合同规定的交货时间内更换合格的货物给采购人，否则，视作中标单位不能交付货物而违约，按本条前款下述第“（2）”项规定由中标单位偿付违约赔偿金给采购人。（2）中标单位不能交付货物或逾期交付货物而违约的，除应及时交足货物外，应向采购人偿付逾期交货部分货款总额的1‰/天的违约金；逾期交货超过15个工作日，采购人有权终止合同，中标单位则应按合同总价的10%的款额向采购人偿付赔偿金，并须全额退还采购人已经付给中标单位的货款及其利息。（3）如有必要，采购人有权将中标单位货物送交具有法定资格条件的质量技术监督机构检测后，如检测结果认定货物质量不符合本合同规定标准的，则视为中标单位没有按时交货而违约，中标单位须在5天内无条件更换合格的货物，如逾期不能更换合格的货物，采购人有权终止本合同，中标单位应另付合同总价的10%的赔偿金给采购人。（4）中标单位保证本合同货物的权利无瑕疵，包括货物所有权及知识产权等权利无瑕疵。如任何第三方经法院（或仲裁机构）裁决有权对上述货物主张权利或国家机关依法对货物进行没收查处的，中标单位除应向采购人返还已收款项外，还应另按合同总价的10%向采购人支付违约金并赔偿因此给采购人造成的一切损失。（5）中标单位偿付的违约金不足以弥补采购人损失的，还应按采购人损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给采购人。</p> <p>3.解决争议的方法（1）因货物的质量问题发生争议，由质量技术监督部门或其指定的质量鉴定机构进行质量鉴定。货物符合标准的，鉴定费由采购人承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由中标单位承担。（2）合同履行期间,若双方发生争议，可协商或由有关部门调解解决，协商或调解不成的，可向采购人所在地法院诉讼。</p>

8	★	包装方式及运输	<p>1.包装要求 (1)本项目涉及的所有货物的包装要求严格按照《财政部等三部门联合印发商品包装和快递包装政府采购需求标准(试行)》(财办库〔2020〕123号)中《商品包装政府采购需求标准(试行)》及《快递包装政府采购需求标准(试行)》规定的要求，并在货物到场时对包装情况进行检查。(2)原厂包装：供应商所供耗材应使用原厂包装物并必须符合国家有关规定；具有符合要求的中文说明书、标签和包装标识，耗材包装上(包括大包装、小包装等)必须附有名称、批号、产地、规格、型号、有效期等国家规定的中文标识。每一个包装箱内应附一份合格证明，如非整件则须附有加盖鲜章的合格证明的复印件。如不满足前述要求之一的，采购人有权拒收相应的货物，视为供应商未按约定供货。(3)额外包装：供应商对提供的全部耗材均应提供适当额外包装，以防止耗材在转运中损坏或变质，包装应能够适应远距离运输、防潮、防震、防变质、防野蛮装卸，以确保耗材安全无损运抵指定地点。</p> <p>2.运输要求 货物运输的车辆及人员应符合《中华人民共和国道路运输条例》及国家相关要求，货物到达采购人指定地点前，供应商应提前一个工作日与采购人确定具体的送货时间段；货物到场后，供应商自行组织人员对货物进行装卸，严格执行国家相关运输标准，不得违章作业；供应商应保证装卸现场的场地清洁，避免有毒有害物质破坏环境。</p>
---	---	---------	---

采购包3：

序号	符号标识	商务要求名称	商务要求内容
1	★	交货时间	合同期限为壹年。合同期限到期后，如出现合同期限内已发出采购订单未完成供货的情况，则合同相关条款延续到所有订单全部完成供货及结算止。
2	★	交货地点	成都市双流区永安中心卫生院（成都市双流区第二人民医院），采购人指定地点。送货上门并卸货至采购人指定地点，供应商对卸货过程中耗材的安全、完好性负责。
3	★	支付方式	分期付款
4	★	付款进度安排	1、按采购人审核后的送货清单及采购人入库统计，采购人收到中标人出具的完整、真实、合法的完税发票及凭证资料，达到付款条件起10日内，据实结算说明为按采购人审核后的送货清单及采购人入库统计，采购人收到中标人出具的完整、真实、合法的完税发票及凭证资料后，经审核无误，达到付款条件起10日内，采购人每月据实结算一次。

5	★	验收、交付标准和方法	<p>1.验收主体：采购人 2.验收时间：采购人于收到中标人验收通知10日内组织验收。 3.验收方法：分段验收。 3.验收程序：由采购人组织单位内部验收，中标人配合进行。</p> <p>4.验收内容：（1）技术履约内容：按国家有关规定以及本项目采购文件的质量要求和技术指标、中标人的响应文件及承诺与本合同约定标准进行技术履约验收。（2）商务履约内容：按照采购文件商务要求及中标人响应内容进行商务履约验收。 5.验收标准：按国家及行业有关法律法規规定以及招标文件的质量要求和技术指标、投标/应答/响应文件及承诺与本合同约定标准进行验收。（1）供应商将采购耗材运输至采购人指定地点后，通知采购人组织供应商共同进行现场验收（包括对耗材的包装、外观、数量、规格、质量等的检验）。如采购耗材验收合格的，由双方指定代表签署验收报告。同时，采购人保留将到货采购耗材送至具备检测资质的第三方检测机构进行抽检的权利。如供应商未按时指派代表或供应商指定联系人未按时参加现场验收，采购人有权自行开箱检验，检验结果和记录有效，对双方均具有约束力，且供应商应在其检验结果记录上补签字。（2）在现场验收时，如发现合同采购耗材有任何缺陷、短缺或不符合合同约定时，均应由供应商立即更换或补齐。除属于采购人原因引起的更换费用应由采购人承担外，其他任何原因引起的修更换或补齐等一切费用均由供应商承担。对于不符合合同约定的任何耗材，采购人有权拒收，由此给采购人所造成的全部经济损失均由供应商负责赔偿；（3）验收时如发现所交付的采购耗材有短装、次品、损坏或其它不符合标准及本合同规定之情形者，采购人应做出详尽的现场记录，或由甲乙双方签署备忘录，此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据，由此产生的时间延误与及有关费用由供应商承担，验收期限相应顺延；</p> <p>6.验收合格，双方签署《验收报告》；验收结果不合格的，将不予支付采购资金，还可能上报本项目同级财政部门并按有关规定给予行政处罚或者以失信行为记入诚信档案。 7.采购人的验收行为不代表对耗材质量的确认，耗材验收合格的，不免除供应商对耗材承担质量担保责任。使用过程中，若耗材出现质量问题，采购人有权无条件退货并解除合同，供应商自行承担由此引起的一切法律责任和损失。 8.采购人无故超过规定时间30日不进行验收工作并已使用中标人履约成果的，视同验收合格。 9.其他未尽事宜应严格按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库〔2016〕205号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021)22号)的要求进行验收。</p>
---	---	------------	---

6	★	质量保修范围和保修期	<p>(1)质量保证期（有效期）≥1年（招标文件技术要求另有规定的按技术要求相关规定执行，时间要求均为自验收通过之日起到产品过期时间的要求）。(2)中标单位必须严格按照招标文件要求和中标单位的投标文件中的承诺提供配送服务。如果配送的医用耗材规格、包装等信息与中标产品的规格、包装等信息不一致并不同意更换的，或配送的医用耗材和中标产品不一致的，采购人有权终止合同。(3)中标单位指派专人负责与采购人联系售后服务事宜。(4)中标单位须按采购人要求分期分批按时交货，每次配送的时间和数量必须严格按照采购人发送的配送通知执行。要求急需使用的产品4小时内送达，一般情况48小时内送达，若因采购人原因时间变更，以采购人通知时间为准，节假日照常配送，并无条件退换破损和近效期产品。(5)对合同执行期间有效期低于6个月的货物中标单位应负责更换。(6)供应商应保证所提供的耗材（含配件等）是全新的、完整的，且符合本项目的要求的，质量是优良的，并符合安全可靠、经济运行和易于维护的要求。(7)如因供应商提供的耗材质量等非采购人原因导致采购人、患者及他人人身损害、财产损失的，供应商应当承担全部赔偿责任。如采购人因此而承担赔偿责任的，有权向供应商全额追偿。</p>
7	★	违约责任与解决争议的方法	<p>1.采购人违约责任（1）采购人无正当理由拒收货物的，采购人应偿付合同总价百分之10的违约金。（2）如非因供应商原因导致采购人逾期支付货款的，供应商有权要求采购人以逾期未付款项为基数，按照合同订立时1年期贷款市场报价利率（LPR）的标准单利按天支付逾期付款利息；逾期付款超过180天的，中标单位有权终止合同。</p> <p>2.中标单位违约责任（1）中标单位交付的货物质量不符合合同规定的，中标单位应向采购人支付合同总价的10%的违约金，并须在合同规定的交货时间内更换合格的货物给采购人，否则，视作中标单位不能交付货物而违约，按本条前款下述第“（2）”项规定由中标单位偿付违约赔偿金给采购人。（2）中标单位不能交付货物或逾期交付货物而违约的，除应及时交足货物外，应向采购人偿付逾期交货部分货款总额的1‰/天的违约金；逾期交货超过15个工作日，采购人有权终止合同，中标单位则应按合同总价的10%的款额向采购人偿付赔偿金，并须全额退还采购人已经付给中标单位的货款及其利息。（3）如有必要，采购人有权将中标单位货物送交具有法定资格条件的质量技术监督机构检测后，如检测结果认定货物质量不符合本合同规定标准的，则视为中标单位没有按时交货而违约，中标单位须在5天内无条件更换合格的货物，如逾期不能更换合格的货物，采购人有权终止本合同，中标单位应另付合同总价的10%的赔偿金给采购人。（4）中标单位保证本合同货物的权利无瑕疵，包括货物所有权及知识产权等权利无瑕疵。如任何第三方经法院（或仲裁机构）裁决有权对上述货物主张权利或国家机关依法对货物进行没收查处的，中标单位除应向采购人返还已收款项外，还应另按合同总价的10%向采购人支付违约金并赔偿因此给采购人造成的一切损失。（5）中标单位偿付的违约金不足以弥补采购人损失的，还应按采购人损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给采购人。</p> <p>3.解决争议的方法（1）因货物的质量问题发生争议，由质量技术监督部门或其指定的质量鉴定机构进行质量鉴定。货物符合标准的，鉴定费由采购人承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由中标单位承担。（2）合同履行期间,若双方发生争议，可协商或由有关部门调解解决，协商或调解不成的，可向采购人所在地法院诉讼。</p>

8	★	包装方式及运输	<p>1.包装要求 (1)本项目涉及的所有货物的包装要求严格按照《财政部等三部门联合印发商品包装和快递包装政府采购需求标准(试行)》(财办库〔2020〕123号)中《商品包装政府采购需求标准(试行)》及《快递包装政府采购需求标准(试行)》规定的要求，并在货物到场时对包装情况进行检查。(2)原厂包装：供应商所供耗材应使用原厂包装物并必须符合国家有关规定；具有符合要求的中文说明书、标签和包装标识，耗材包装上(包括大包装、小包装等)必须附有名称、批号、产地、规格、型号、有效期等国家规定的中文标识。每一个包装箱内应附一份合格证明，如非整件则须附有加盖鲜章的合格证明的复印件。如不满足前述要求之一的，采购人有权拒收相应的货物，视为供应商未按约定供货。(3)额外包装：供应商对提供的全部耗材均应提供适当额外包装，以防止耗材在转运中损坏或变质，包装应能够适应远距离运输、防潮、防震、防变质、防野蛮装卸，以确保耗材安全无损运抵指定地点。</p> <p>2.运输要求 货物运输的车辆及人员应符合《中华人民共和国道路运输条例》及国家相关要求，货物到达采购人指定地点前，供应商应提前一个工作日与采购人确定具体的送货时间段；货物到场后，供应商自行组织人员对货物进行装卸，严格执行国家相关运输标准，不得违章作业；供应商应保证装卸现场的场地清洁，避免有毒有害物质破坏环境。</p>
---	---	---------	---

采购包4:

序号	符号标识	商务要求名称	商务要求内容
1	★	交货时间	合同期限为壹年。合同期限到期后，如出现合同期限内已发出采购订单未完成供货的情况，则合同相关条款延续到所有订单全部完成供货及结算止。
2	★	交货地点	成都市双流区永安中心卫生院（成都市双流区第二人民医院），采购人指定地点。送货上门并卸货至采购人指定地点，供应商对卸货过程中耗材的安全、完好性负责。
3	★	支付方式	分期付款
4	★	付款进度安排	1、按采购人审核后的送货清单及采购人入库统计，采购人收到中标人出具的完整、真实、合法的完税发票及凭证资料后，达到付款条件起10日内，据实结算说明为按采购人审核后的送货清单及采购人入库统计，采购人收到中标人出具的完整、真实、合法的完税发票及凭证资料后，经审核无误，达到付款条件起10日内，采购人每月据实结算一次。

5	★	验收、交付标准和方法	<p>1.验收主体：采购人 2.验收时间：采购人于收到中标人验收通知10日内组织验收。 3.验收方法：分段验收。 3.验收程序：由采购人组织单位内部验收，中标人配合进行。</p> <p>4.验收内容：（1）技术履约内容：按国家有关规定以及本项目采购文件的质量要求和技术指标、中标人的响应文件及承诺与本合同约定标准进行技术履约验收。（2）商务履约内容：按照采购文件商务要求及中标人响应内容进行商务履约验收。 5.验收标准：按国家及行业有关法律法规规定以及招标文件的质量要求和技术指标、投标/应答/响应文件及承诺与本合同约定标准进行验收。（1）供应商将采购耗材运输至采购人指定地点后，通知采购人组织供应商共同进行现场验收（包括对耗材的包装、外观、数量、规格、质量等的检验）。如采购耗材验收合格的，由双方指定代表签署验收报告。同时，采购人保留将到货采购耗材送至具备检测资质的第三方检测机构进行抽检的权利。如供应商未按时指派代表或供应商指定联系人未按时参加现场验收，采购人有权自行开箱检验，检验结果和记录有效，对双方均具有约束力，且供应商应在其检验结果记录上补签字。（2）在现场验收时，如发现合同采购耗材有任何缺陷、短缺或不符合合同约定时，均应由供应商立即更换或补齐。除属于采购人原因引起的更换费用应由采购人承担外，其他任何原因引起的修更换或补齐等一切费用均由供应商承担。对于不符合合同约定的任何耗材，采购人有权拒收，由此给采购人所造成的全部经济损失均由供应商负责赔偿；（3）验收时如发现所交付的采购耗材有短装、次品、损坏或其它不符合标准及本合同规定之情形者，采购人应做出详尽的现场记录，或由甲乙双方签署备忘录，此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据，由此产生的时间延误与及有关费用由供应商承担，验收期限相应顺延；</p> <p>6.验收合格，双方签署《验收报告》；验收结果不合格的，将不予支付采购资金，还可能上报本项目同级财政部门并按有关规定给予行政处罚或者以失信行为记入诚信档案。 7.采购人的验收行为不代表对耗材质量的确认，耗材验收合格的，不免除供应商对耗材承担质量担保责任。使用过程中，若耗材出现质量问题，采购人有权无条件退货并解除合同，供应商自行承担由此引起的一切法律责任和损失。 8.采购人无故超过规定时间30日不进行验收工作并已使用中标人履约成果的，视同验收合格。 9.其他未尽事宜应严格按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库〔2016〕205号)、《政府采购需求管理办法》(财库(2021)22号)的要求进行验收。</p>
---	---	------------	---

6	★	质量保修范围和保修期	<p>(1)质量保证期（有效期）≥1年（招标文件技术要求另有规定的按技术要求相关规定执行，时间要求均为自验收通过之日起到产品过期时间的要求）。(2)中标单位必须严格按照招标文件要求和中标单位的投标文件中的承诺提供配送服务。如果配送的医用耗材规格、包装等信息与中标产品的规格、包装等信息不一致并不同意更换的，或配送的医用耗材和中标产品不一致的，采购人有权终止合同。(3)中标单位指派专人负责与采购人联系售后服务事宜。(4)中标单位须按采购人要求分期分批按时交货，每次配送的时间和数量必须严格按照采购人发送的配送通知执行。要求急需使用的产品4小时内送达，一般情况48小时内送达，若因采购人原因时间变更，以采购人通知时间为准，节假日照常配送，并无条件退换破损和近效期产品。(5)对合同执行期间有效期低于6个月的货物中标单位应负责更换。(6)供应商应保证所提供的耗材（含配件等）是全新的、完整的，且符合本项目的要求的，质量是优良的，并符合安全可靠、经济运行和易于维护的要求。(7)如因供应商提供的耗材质量等非采购人原因导致采购人、患者及他人人身损害、财产损失的，供应商应当承担全部赔偿责任。如采购人因此而承担赔偿责任的，有权向供应商全额追偿。</p>
7	★	违约责任与解决争议的方法	<p>1.采购人违约责任（1）采购人无正当理由拒收货物的，采购人应偿付合同总价百分之10的违约金。（2）如非因供应商原因导致采购人逾期支付货款的，供应商有权要求采购人以逾期未付款项为基数，按照合同订立时1年期贷款市场报价利率（LPR）的标准单利按天支付逾期付款利息；逾期付款超过180天的，中标单位有权终止合同。</p> <p>2.中标单位违约责任（1）中标单位交付的货物质量不符合合同规定的，中标单位应向采购人支付合同总价的10%的违约金，并须在合同规定的交货时间内更换合格的货物给采购人，否则，视作中标单位不能交付货物而违约，按本条前款下述第“（2）”项规定由中标单位偿付违约赔偿金给采购人。（2）中标单位不能交付货物或逾期交付货物而违约的，除应及时交足货物外，应向采购人偿付逾期交货部分货款总额的1‰/天的违约金；逾期交货超过15个工作日，采购人有权终止合同，中标单位则应按合同总价的10%的款额向采购人偿付赔偿金，并须全额退还采购人已经付给中标单位的货款及其利息。（3）如有必要，采购人有权将中标单位货物送交具有法定资格条件的质量技术监督机构检测后，如检测结果认定货物质量不符合本合同规定标准的，则视为中标单位没有按时交货而违约，中标单位须在5天内无条件更换合格的货物，如逾期不能更换合格的货物，采购人有权终止本合同，中标单位应另付合同总价的10%的赔偿金给采购人。（4）中标单位保证本合同货物的权利无瑕疵，包括货物所有权及知识产权等权利无瑕疵。如任何第三方经法院（或仲裁机构）裁决有权对上述货物主张权利或国家机关依法对货物进行没收查处的，中标单位除应向采购人返还已收款项外，还应另按合同总价的10%向采购人支付违约金并赔偿因此给采购人造成的一切损失。（5）中标单位偿付的违约金不足以弥补采购人损失的，还应按采购人损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给采购人。</p> <p>3.解决争议的方法（1）因货物的质量问题发生争议，由质量技术监督部门或其指定的质量鉴定机构进行质量鉴定。货物符合标准的，鉴定费由采购人承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由中标单位承担。（2）合同履行期间,若双方发生争议，可协商或由有关部门调解解决，协商或调解不成的，可向采购人所在地法院诉讼。</p>

8	★	包装方式及运输	<p>1.包装要求 (1)本项目涉及的所有货物的包装要求严格按照《财政部等三部门联合印发商品包装和快递包装政府采购需求标准(试行)》(财办库〔2020〕123号)中《商品包装政府采购需求标准(试行)》及《快递包装政府采购需求标准(试行)》规定的要求，并在货物到场时对包装情况进行检查。(2)原厂包装：供应商所供耗材应使用原厂包装物并必须符合国家有关规定；具有符合要求的中文说明书、标签和包装标识，耗材包装上(包括大包装、小包装等)必须附有名称、批号、产地、规格、型号、有效期等国家规定的中文标识。每一个包装箱内应附一份合格证明，如非整件则须附有加盖鲜章的合格证明的复印件。如不满足前述要求之一的，采购人有权拒收相应的货物，视为供应商未按约定供货。(3)额外包装：供应商对提供的全部耗材均应提供适当额外包装，以防止耗材在转运中损坏或变质，包装应能够适应远距离运输、防潮、防震、防变质、防野蛮装卸，以确保耗材安全无损运抵指定地点。</p> <p>2.运输要求 货物运输的车辆及人员应符合《中华人民共和国道路运输条例》及国家相关要求，货物到达采购人指定地点前，供应商应提前一个工作日与采购人确定具体的送货时间段；货物到场后，供应商自行组织人员对货物进行装卸，严格执行国家相关运输标准，不得违章作业；供应商应保证装卸现场的场地清洁，避免有毒有害物质破坏环境。</p>
---	---	---------	---

3.4.其他要求

特别说明（以下内容无需供应商响应）：1、除采购文件有明确规定不接受偏离的条款外，供应商“正偏离”响应采购文件的规定时视为实质性满足采购文件要求。2、同等条件下，评审小组优先推荐注册地在民族自治区、自治州、自治县(含享受少数民族待遇的区县)、民族乡的对应商为中标/成交候选供应商。3、名词解释：“负偏离”即表示提供的服务/产品劣于采购文件要求；“无偏离”即表示提供的服务/产品与采购文件要求一致；“正偏离”即表示提供的服务/产品优于采购文件要求。4、本章带“●”号的条款为允许负偏离的技术要求，如未满足将根据评标细则及标准进行扣分。

第四章 资格审查

开标完成后，由采购人、代理机构依据法律法规和招标文件的规定，对成功解密的投标文件中投标人资格证明等进行审查并出具资格审查报告。资格审查标准及要求如下：

4.1.一般资格审查

采购包1：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	具有独立承担民事责任的能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标文件封面,投标（响应）函,供应商具有独立承担民事责任的能力的证明材料
2	具有良好的商业信誉	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
3	具有健全的财务会计制度。	1.投标人提供截至投标（响应）文件提交截止之日前一年内（如2025年年报审计还未完成的，可提供2024年经审计的财务报告），经审计的财务报告（包含审计报告和审计报告中所涉及的财务报表和报表附注）或者银行出具的资信证明； 2.未经审计的提供财务报告（包括资产负债表、利润表、现金流量表、所有者权益变动表及其附注）； 3.投标人注册时间截至投标（响应）文件提交截止之日前不足一年的，也可提供在相关主管部门备案的公司章程等证明材料； 4.也可按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。 注：投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标(响应)文件时，根据自身实际情况上传其中一项证明材料并进行电子签章。	供应商具有健全的财务会计制度的证明材料,投标（响应）函
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
5	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

6	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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
7	符合《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条第一款规定。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
8	不属于为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

采购包2：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	具有独立承担民事责任的能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标文件封面,投标（响应）函,供应商具有独立承担民事责任的能力的证明材料
2	具有良好的商业信誉	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
3	具有健全的财务会计制度。	1.投标人提供截至投标（响应）文件提交截止之日前一年内（如2025年年报审计还未完成的，可提供2024年经审计的财务报告），经审计的财务报告（包含审计报告和审计报告中所涉及的财务报表和报表附注）或者银行出具的资信证明； 2.未经审计的提供财务报告（包括资产负债表、利润表、现金流量表、所有者权益变动表及其附注）； 3.投标人注册时间截至投标（响应）文件提交截止之日前不足一年的，也可提供在相关主管部门备案的公司章程等证明材料； 4.也可按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。 注：投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标(响应)文件时，根据自身实际情况上传其中一项证明材料并进行电子签章。	供应商具有健全的财务会计制度的证明材料,投标（响应）函
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
5	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

6	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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
7	符合《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条第一款规定。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
8	不属于为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

采购包3：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	具有独立承担民事责任的能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标文件封面,投标（响应）函,供应商具有独立承担民事责任的能力的证明材料
2	具有良好的商业信誉	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
3	具有健全的财务会计制度。	1.投标人提供截至投标（响应）文件提交截止之日前一年内（如2025年年报审计还未完成的，可提供2024年经审计的财务报告），经审计的财务报告（包含审计报告和审计报告中所涉及的财务报表和报表附注）或者银行出具的资信证明； 2.未经审计的提供财务报告（包括资产负债表、利润表、现金流量表、所有者权益变动表及其附注）； 3.投标人注册时间截至投标（响应）文件提交截止之日前不足一年的，也可提供在相关主管部门备案的公司章程等证明材料； 4.也可按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。 注：投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标(响应)文件时，根据自身实际情况上传其中一项证明材料并进行电子签章。	供应商具有健全的财务会计制度的证明材料,投标（响应）函
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
5	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

6	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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
7	符合《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条第一款规定。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
8	不属于为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

采购包4：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	具有独立承担民事责任的能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标文件封面,投标（响应）函,供应商具有独立承担民事责任的能力的证明材料
2	具有良好的商业信誉	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
3	具有健全的财务会计制度。	1.投标人提供截至投标（响应）文件提交截止之日前一年内（如2025年年报审计还未完成的，可提供2024年经审计的财务报告），经审计的财务报告（包含审计报告和审计报告中所涉及的财务报表和报表附注）或者银行出具的资信证明； 2.未经审计的提供财务报告（包括资产负债表、利润表、现金流量表、所有者权益变动表及其附注）； 3.投标人注册时间截至投标（响应）文件提交截止之日前不足一年的，也可提供在相关主管部门备案的公司章程等证明材料； 4.也可按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。 注：投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标(响应)文件时，根据自身实际情况上传其中一项证明材料并进行电子签章。	供应商具有健全的财务会计制度的证明材料,投标（响应）函
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
5	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

6	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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
7	符合《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条第一款规定。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
8	不属于为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

4.2.落实政府采购政策资格审查

采购包1：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			

采购包2：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			

采购包3：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			

采购包4：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			

4.3.特定资格审查

采购包1：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件

1	1.投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料； 2.投标人须提供书面承诺，承诺若采购产品为医疗器械的，所投产品均符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，交货时提供所投产品注册/备案证明材料 3.若投标产品属于消毒产品的，产品生产厂家须具备有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》、投标产品须具备有效的《消毒产品卫生安全评价报告》或新消毒产品卫生许可批件。 4.若投标产品属于型式管理的计量器具，投标产品须具备有效的《计量器具型式批准证书》。	1.投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料； 2.投标人须提供书面承诺，承诺若采购产品为医疗器械的，所投产品均符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，交货时提供所投产品注册/备案证明材料 3.若投标产品属于消毒产品的，产品生产厂家须具备有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》、投标产品须具备有效的《消毒产品卫生安全评价报告》或新消毒产品卫生许可批件。 4.若投标产品属于型式管理的计量器具，投标产品须具备有效的《计量器具型式批准证书》。	供应商满足本项目特定资格要求的证明材料
---	---	---	---------------------

采购包2:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	1.投标人具有有效的《道路危险货物运输许可证》或《道路运输经营许可证》。（注：如投标人自身不具有道路危险货物运输资质，可以提供第三方的相应的运输资质以及有效的合同或协议） 2.投标人若为代理商须具有有效的《危险化学品经营许可证》、《药品经营许可证》（许可范围须涵盖项目采购内容）；投标人为生产厂家须具有有效的《危险化学品经营许可证》、《药品生产许可证》、《药品注册批件》证书或药品补充申请批件（许可范围须涵盖项目采购内容） 3.投标人须具有有效的《气瓶充装许可证》或者《移动式压力容器充装许可证》。	1.投标人具有有效的《道路危险货物运输许可证》或《道路运输经营许可证》。（注：如投标人自身不具有道路危险货物运输资质，可以提供第三方的相应的运输资质以及有效的合同或协议） 2.投标人若为代理商须具有有效的《危险化学品经营许可证》、《药品经营许可证》（许可范围须涵盖项目采购内容）；投标人为生产厂家须具有有效的《危险化学品经营许可证》、《药品生产许可证》、《药品注册批件》证书或药品补充申请批件（许可范围须涵盖项目采购内容） 3.投标人须具有有效的《气瓶充装许可证》或者《移动式压力容器充装许可证》。	供应商满足本项目特定资格要求的证明材料

采购包3:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	------	---------	----------------

1	1.投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料； 2.投标人须提供书面承诺，承诺若采购产品为医疗器械的，所投产品均符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，交货时提供所投产品注册/备案证明材料。 3.若投标产品属于消毒产品的，产品生产厂家须具备有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》、投标产品须具备有效的《消毒产品卫生安全评价报告》或新消毒产品卫生许可批件。	1.投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料； 2.投标人须提供书面承诺，承诺若采购产品为医疗器械的，所投产品均符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，交货时提供所投产品注册/备案证明材料。 3.若投标产品属于消毒产品的，产品生产厂家须具备有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》、投标产品须具备有效的《消毒产品卫生安全评价报告》或新消毒产品卫生许可批件。	供应商满足本项目特定资格要求的证明材料
---	---	---	---------------------

采购包4:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	1.投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料； 2.投标人须提供书面承诺，承诺若采购产品为医疗器械的，所投产品均符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，交货时提供所投产品注册/备案证明材料。 3.若投标产品属于消毒产品的，产品生产厂家须具备有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》、投标产品须具备有效的《消毒产品卫生安全评价报告》或新消毒产品卫生许可批件。	1.投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料； 2.投标人须提供书面承诺，承诺若采购产品为医疗器械的，所投产品均符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，交货时提供所投产品注册/备案证明材料。 3.若投标产品属于消毒产品的，产品生产厂家须具备有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》、投标产品须具备有效的《消毒产品卫生安全评价报告》或新消毒产品卫生许可批件。	供应商满足本项目特定资格要求的证明材料

第五章 评标办法

5.1.总则

一、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》《政府采购货物和服务招标投标管理办法》《四川省政府采购评审工作规程（修订）》等法律制度规定，结合采购项目特点制定本评标办法。

二、评标工作由代理机构负责组织，具体评标事务由依法组建的评标委员会负责。评标委员会由采购人代表和评审专家组成。

三、评标工作应遵循客观、公正、审慎的原则，根据招标文件规定的评标程序、评标方法和评标标准进行独立评标。

四、本项目采取电子评标，通过交易系统完成评标工作。评标委员会成员、采购人、代理机构和投标人应当按照本招标文件规定和交易系统操作要求开展或者参加评标活动。

五、政府采购活动参与各方原则上通过交易系统在线沟通、提示、告知有关情况，最终评审意见以签署的评审报告为准。评标过程中需要投标人电子签章的，投标人应按规定加盖电子印章。评标委员会成员在签署评标报告时，出现无法在线签章的特殊情况，可以线下签署后，由代理机构对原件扫描后以附件形式上传。

六、评标过程应当独立、保密，任何单位和个人不得非法干预评标活动。如遇需及时联系供应商的特殊情况，采购代理机构可以在监督人员监督下，通过线下电话等方式联系供应商沟通、提示、告知有关情况，但不得干预或者操纵电子化采购活动、影响采购公平公正。代理机构、采购人及其工作人员、采购人监督人员违法干预评标活动的，将依法追究其责任。

5.2.评标委员会

一、本项目评标委员会成员人数应当为5人以上单数，其中评审专家不得少于成员总数的三分之二。财政部有特殊规定的，按照财政部有关规定执行。评审专家由代理机构采取随机方式在采购平台的评审专家库系统（以下简称“专家库系统”）抽取。

二、评标委员会成员应当满足并适应电子化采购评审的工作需要，登录交易系统进入项目评审功能模块确认身份、签到、推荐评标委员会组长。采购人代表可以使用采购人代表专用签章确认评审意见。

三、评标委员会成员获取解密后的投标文件，开展评标活动。出现评审专家缺席、回避等情形导致评审现场评审专家数量不符合规定的，采购人或者采购代理机构按规定申请补充抽取评审专家。无法及时补充抽取的，采购人或者采购代理机构应当在交易系统中暂停采购活动，封存供应商投标文件，按规定重新组建评审委员会，解封投标文件后，开展评审活动。

四、评标委员会应当履行下列职责：

- （一）熟悉和理解招标文件；
- （二）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；
- （三）对投标文件进行比较和评价；
- （四）根据需要要求采购人、代理机构对招标文件作出解释；根据需要要求投标人对投标文件有关事项作出澄清、说明或者补正；
- （五）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；
- （六）起草评标报告并进行签署；
- （七）向采购人、代理机构或者有关部门报告评标中发现的违法行为；
- （八）法律、法规和规章规定的其他职责。

5.3.评标程序

5.3.1.熟悉和理解招标文件

评标委员会正式评审前，应当对招标文件进行熟悉和理解，内容主要包括招标文件中采购项目技术、服务和商务要求、评审方法和标准以及政府采购合同的内容等。

5.3.2.停止评标的情形

本招标文件有下列情形之一的，评标委员会应当停止评标：

- 一、招标文件的规定存在歧义、重大缺陷，导致评标工作无法进行的；
- 二、招标文件明显以不合理条件对投标人实行差别待遇或者歧视待遇的；
- 三、采购项目属于国家规定的优先、强制采购范围，但是招标文件未依法体现优先、强制采购相关规定的；
- 四、采购项目属于政府采购促进中小企业发展的范围，但是招标文件未依法体现促进中小企业发展相关规定的；
- 五、招标文件规定的评标方法是综合评分法、最低评标价法之外的评标方法，或者虽然名称为综合评分法、最低评标价法，但实际上不符合国家规定的；
- 六、招标文件将投标人的资格条件列为评分因素的；
- 七、招标文件有违反国家其他有关强制性规定的情形。

出现上述应当停止评标情形的，评标委员会应当通过交易系统向采购人、代理机构提交相关说明材料，说明停止评审的情形和具体理由。除上述情形外，评标委员会不得以任何方式和理由停止评标。

出现上述应当停止评标情形的，采购人、代理机构应当将停止评标的情形和具体原因通过交易系统告知参加采购活动的投标人，并在四川政府采购网公告。采购人、代理机构认为评标委员会不应当停止评标的，可以书面报告采购项目同级财政部门依法处理，并提供相关证明材料。

5.3.3.符合性审查

评标委员会依据本招标文件的符合性审查要求，对符合资格要求投标人的投标文件进行符合性审查。

在符合性审查过程中，如果出现评标委员会成员意见不一致的情况，按照少数服从多数的原则确定，但不得违反政府采购基本原则和招标文件规定。

符合性审查标准见下表：

采购包1：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	需要投标人进行承诺的实质性要求。	无需投标人单独提供材料进行响应，只需投标人承诺严格遵守并执行的相关实质性要求。编制、提交投标文件的计算机网卡MAC地址、CPU序列号、硬盘序列号等硬件信息由投标人在提交投标文件时进行确认，评标委员会通过开标记录表进行查看。	实质性要求承诺函-公开招标,投标（响应）函
2	技术参数应答	投标人响应招标文件第三章“技术要求”中带“★”号的技术参数要求没有负偏离，按要求提供相关证明材料（如涉及）。	产品技术参数应答表
3	服务、商务及其他要求应答	投标人响应招标文件第三章“服务要求”、“其他要求”中标记“★”号的条款没有负偏离，按要求提供相关证明材料（如涉及）。	服务、商务及其他要求应答表

采购包2：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	需要投标人进行承诺的实质性要求。	无需投标人单独提供材料进行响应，只需投标人承诺严格遵守并执行的相关实质性要求。编制、提交投标文件的计算机网卡MAC地址、CPU序列号、硬盘序列号等硬件信息由投标人在提交投标文件时进行确认，评标委员会通过开标记录表进行查看。	实质性要求承诺函-公开招标,投标（响应）函
2	技术参数应答	投标人响应招标文件第三章“技术要求”中带“★”号的技术参数要求没有负偏离，按要求提供相关证明材料（如涉及）。	产品技术参数应答表
3	服务、商务及其他要求应答	投标人响应招标文件第三章“服务要求”、“其他要求”中标记“★”号的条款没有负偏离，按要求提供相关证明材料（如涉及）。	服务、商务及其他要求应答表

采购包3：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	需要投标人进行承诺的实质性要求。	无需投标人单独提供材料进行响应，只需投标人承诺严格遵守并执行的相关实质性要求。编制、提交投标文件的计算机网卡MAC地址、CPU序列号、硬盘序列号等硬件信息由投标人在提交投标文件时进行确认，评标委员会通过开标记录表进行查看。	实质性要求承诺函-公开招标,投标（响应）函
2	技术参数应答	投标人响应招标文件第三章“技术要求”中带“★”号的技术参数要求没有负偏离，按要求提供相关证明材料（如涉及）。	产品技术参数应答表
3	服务、商务及其他要求应答	投标人响应招标文件第三章“服务要求”、“其他要求”中标记“★”号的条款没有负偏离，按要求提供相关证明材料（如涉及）。	服务、商务及其他要求应答表

采购包4：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	需要投标人进行承诺的实质性要求。	无需投标人单独提供材料进行响应，只需投标人承诺严格遵守并执行的相关实质性要求。编制、提交投标文件的计算机网卡MAC地址、CPU序列号、硬盘序列号等硬件信息由投标人在提交投标文件时进行确认，评标委员会通过开标记录表进行查看。	实质性要求承诺函-公开招标,投标（响应）函

2	技术参数应答	投标人响应招标文件第三章“技术要求”中带“★”号的技术参数要求没有负偏离，按要求提供相关证明材料（如涉及）。	产品技术参数应答表
3	服务、商务及其他要求应答	投标人响应招标文件第三章“服务要求”、“其他要求”中标记“★”号的条款没有负偏离，按要求提供相关证明材料（如涉及）。	服务、商务及其他要求应答表

投标文件满足以上符合性审查要求的，则通过符合性审查；如有任意一项未满足符合性审查要求的，或符合性审查完成后，评标委员会发现投标人还存在未响应招标文件实质性要求的，则按无效投标处理，并在评标报告中载明未通过符合性审查的具体原因。

5.3.4解释、澄清、说明有关问题

一、评标过程中，评标委员会认为招标文件有关事项表述不明确或需要说明的，可以要求采购人或者代理机构书面解释。采购人或者代理机构的解释不得改变招标文件的原义或者影响公平、公正。

二、对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，评标委员会应当要求投标人作出必要的澄清、说明或者补正。投标人应当书面进行澄清、说明或者补正，澄清、说明或者补正不影响投标文件的效力，有效的澄清、说明或者补正材料是投标文件的组成部分。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，不得影响投标人公平竞争。评标委员会和供应商应当通过交易系统制定、确认、交换相关澄清、说明文件。除供应商已明确表示澄清、说明完毕的外，给予供应商澄清、说明的时间不得少于30分钟。

三、投标文件报价出现前后不一致的，除招标文件另有规定外，按照下列规定修正：

- （一）投标文件中报价表内容与投标文件中相应内容不一致的，以报价表为准；
- （二）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；
- （三）单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以报价表总价为准，并修改单价；
- （四）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。

同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。修正后的报价由投标人经交易系统加盖电子印章确认提交后产生约束力，投标人不确认的，其投标无效。

四、对不同语言文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准。

五、代理机构宣布评标结束前，投标人应通过交易系统随时关注评标消息提示，及时响应评标委员会发出的澄清、说明或补正或者确认要求。投标人未能及时响应的，自行承担不利后果。

六、评标委员会应当积极履行澄清、说明或者补正的职责，不得滥用权力。投标人的投标文件可以要求澄清、说明或者补正的，不得未经澄清、说明或者补正而直接作无效投标处理。

5.3.5.比较与评价

评标委员会应当按照招标文件规定的评标细则及标准，对符合性审查合格的投标文件进行商务和技术评估，综合比较和评价。

5.3.6.评标委员会复核

评分汇总结束后，评标委员会成员复核、确认各自评审意见，汇总形成评审结果，对拟推荐为中标候选人的、报价最低的、投标文件被认定为无效的进行重点复核。

5.3.7.代理机构现场复核评审结果

一、评分汇总结束后，评标委员会拟出具评标报告前，代理机构应当组织2名以上的本单位工作人员，在采购现场监督人员的监督之下，依据有关的法律制度和招标文件对评审结果进行复核，出具复核报告。存在下列情形之一的，代理机构应当根据情况书面建议评标委员会现场修改评审结果或者重新评审，由评标委员会自主决定是否采纳代理机构的书面建议，并承担独立评审责任：

- (一) 分值汇总计算错误的；
- (二) 分项评分超出评分标准范围的；
- (三) 评标委员会成员对客观评审因素评分不一致的；
- (四) 经评标委员会认定评分畸高、畸低的。

二、评标委员会采纳代理机构书面建议的，应当按照规定现场通过交易系统修改评审结果或者重新评审，并在评标报告中详细记载有关事宜；不采纳代理机构书面建议的，应当书面说明理由。代理机构书面建议未被评标委员会采纳的，应当按照规定程序要求继续组织实施采购活动，不得擅自中止采购活动。代理机构认为评标委员会评审结果不合法的，应当书面报告采购项目同级财政部门依法处理。

三、代理机构复核过程中，评标委员会成员不得离开评审现场。

5.3.8.确定中标候选人名单

采购包1： 确定3名中标候选人。

采购包2： 确定3名中标候选人。

采购包3： 确定3名中标候选人。

采购包4： 确定3名中标候选人。

一、若采用综合评分法的，按投标人评审得分从高到低顺序排列；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。评审得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列；评审得分且投标报价均相同的，按投标人提供的经评审认定有效的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列；评审得分且投标报价且提供的经评审认定有效的优先采购产品认证证书数量相同的并列。投标人响应的产品同时具有节能产品认证证书、环境标志产品认证证书的，按认定有效的节能产品认证证书、环境标志产品认证证书数量累计计算。中标候选人并列的，由评标委员会根据招标文件规定的推荐中标候选人数量，在排名并列的中标候选人中，采取随机抽取的方式确定中标候选人排名顺序。

如本项目的采购包涉及核心产品的，在按投标人评审得分从高到低顺序排列环节前，对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（任意一个核心产品是相同品牌时视为提供相同品牌产品的投标人），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采取随机抽取方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，其他同品牌投标人不作为中标候选人。未被推荐为中标候选人的投标人不再递补为中标候选人。

二、若采用最低评标价法的，按投标人投标报价从低到高顺序排列，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。投标报价相同的，按投标人提供的经评审认定有效的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列；投标报价且提供的经评审认定有效的优先采购产品认证证书数量相同的并列。投标人响应的产品同时具有节能产品认证证书、环境标志产品认证证书的，按认定有效的节能产品认证证书、环境标志产品认证证书数量累计计算。中标候选人并列的，由评标委员会根据招标文件规定的推荐中标候选人数量，在排名并列的中标候选人中，采取随机抽取的方式确定中标候选人排名顺序。

如本项目的采购包涉及核心产品的，在对投标报价进行评标前，对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投标人参加评标（任意一个核心产品是相同品牌时视为提供相同品牌产品的投标人）；报价相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照随机抽取方式确定一名投标人参加评标，其他投标无效。未被推荐为中标候选人的投标人不再递补为中标候选人。

5.3.9.出具评标报告

评标报告是评标委员会根据全体评标成员签署的评标记录和评标结果编写的报告，其主要内容包括：

- 一、招标公告刊登的媒体名称、开标日期和地点；
- 二、投标人名单和评标委员会成员名单；
- 三、评标方法和标准；
- 四、开标记录和评标情况及说明，包括投标无效投标人名单及原因；

- 五、评标结果，确定的中标候选人名单或者经采购人委托直接确定的中标人；
- 六、其他需要说明的情况，包括评标过程中投标人根据评标委员会要求进行的澄清、说明或者补正，评标委员会成员的更换等；
- 七、报价最高的投标人为中标候选人的，评标委员会应当对其报价的合理性予以特别说明。

评审结果经代理机构核对无误后，评标委员会成员应当在评标报告中签字或加盖电子印章确认。评标报告签署前，评标委员会成员可以对已评环节的评标意见进行修改调整，并在评标报告中进行记录。评标报告签署后，评标意见生效，除符合政府采购法律制度规定情形外，任何单位和个人不得擅自改变评标结果。评标委员会成员签字但未写明不同意见或者未说明理由的，视同无意见；拒不签字或加盖电子印章又未另行说明其不同意见和理由的，视同同意评标结果。

5.3.10.评标争议处理规则

评标委员会在评标过程中，对于符合性审查、对投标人文件作无效投标处理及其他需要共同认定的事项存在争议的，应当以少数服从多数的原则作出结论，但不得违反法律法规和招标文件规定。持不同意见的评标委员会成员应当在评标报告上明确不同意见及理由，否则视同无意见。持不同意见的评标委员会成员认为认定过程和结果不符合法律法规或者招标文件规定的，应当及时向采购人、代理机构书面反映。采购人、代理机构收到书面反映后，应当书面报告采购项目同级财政部门依法处理。

5.4.评标方法、细则及标准

5.4.1.评分办法

- （一）若采用综合评分法的，由评标委员会各成员对通过资格审查和符合性审查的投标人的投标文件进行独立评标。

$$\text{投标报价得分} = (\text{评标基准价} \div \text{投标报价}) \times 100$$

$$\text{评标总得分} = F1 \times A1 + F2 \times A2 + \dots + Fn \times An$$

$$F1、F2 \dots Fn \text{ 分别为各项评审因素的得分；}$$

$$A1、A2、\dots An \text{ 分别为各项评审因素所占的权重（} A1 + A2 + \dots + An = 1 \text{）}。$$

评标过程中，不得去掉报价中的最高报价和最低报价。

- 说明：
- 1.评分的取值按四舍五入法，保留小数点后两位；
 - 2.评分标准中要求提供的证明材料须清晰可辨。

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。

- （二）若采用最低评标价法的，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。除了算术修正和落实政府采购政策需进行的价格扣除外，不能对投标人的投标价格进行任何调整。

5.4.2.评标细则及标准

采购包1：

评审内容		评审标准			
分值构成		详细评审70.00分 报价得分30.00分			
评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	分值	客观/主观	关联投标（响应）文件格式文件

详细评审	技术要求应答	<p>投标人完全符合采购文件“技术参数及功能要求”没有负偏离得42分。带“●”号的技术参数(共441条)按“（负偏离条目数/“●”号总条目数）×42”计算扣分，最多扣42分。注：①“技术参数及功能要求”中明确要求投标人提供证明材料佐证的，应按要求提供，同时加盖供应商公章（电子签章），否则按负偏离扣分。②“技术参数及功能要求”中未要求提供证明材料佐证的，则以技术应答或承诺情况为准。</p>	42.0000	客观	产品技术参数应答表
	项目实施方案	<p>投标人针对本项目提供完整的配送服务方案，包含：①产品的采购流程和质量把控措施，②配送服务的保证（包括车辆，人员，仓储能力等），③服务于本项目的配送流程，④配送的时效性保障措施（对采购人所处地理位置的运输状况分析），⑤运输安全问题的保障措施等，完全满足本项目需求的得20分，每有一项内容缺失扣4分，每有一项内容有缺陷的扣2分。上述方案内容满足要求是指：①内容与项目技术服务需求吻合、层次细化，有具体详细的阐述，②分析从实际出发，切合项目背景、项目需求以及市场供应情况发现问题并提出合理化建议或者措施，③内容符合国家、地方、行业标准、行业惯例以及项目特点、实现采购目标。④内容清楚明了、表述规范、含义准确。存在缺陷或不足是指：项目名称错误、地点区域错误、内容与本项目需求无关、方案表述前后不一致、仅有框架或标题、使用的标准（方法）错误、明显复制其他项目内容等任意一种情形。</p>	20.0000	主观	供应商认为需要提供的其他内容或证明材料

	履约能力	投标人提供自2020年1月1日（以合同签订时间为准）以来完成过类似业绩的，每有1个业绩2分；本项最多得8分。注：提供业绩证明的相关证明材料：中标（成交）通知书或者完整合同，类似业绩是指：医用耗材销售等与本项目相关或类似的业绩。	8.0000	客观	供应商履约经验一览表
价格分	2026年医用耗材采购（普通耗材类）	满足招标文件要求且报价最低的为评审基准价，价格得分=（评审基准价/报价）×标准分值	30.0000	客观	报价明细表 报价表

采购包2：

评审内容		评审标准			
分值构成		详细评审70.00分 报价得分30.00分			
评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	分值	客观/主观	关联投标（响应）文件格式文件
	技术要求应答	投标人完全符合采购文件“技术参数及功能要求”没有负偏离得42分。带“●”号的技术参数(共10项)按“（负偏离条目数/“●”号总条目数）×42”计算扣分，最多扣42分。注：①“技术参数及功能要求”中明确要求投标人提供证明材料佐证的，应按要求提供，同时加盖供应商公章（电子签章），否则按负偏离扣分。②“技术参数及功能要求”中未要求提供证明材料佐证的，则以技术应答或承诺情况为准。	42.0000	客观	产品技术参数应答表

详细评审	项目实施方案	投标人针对本项目提供完整的配送服务方案，包含：①产品的采购流程和质量把控措施，②配送服务的保证（包括车辆，人员，仓储能力等），③服务于本项目的配送流程，④配送的时效性保障措施（对采购人所处地理位置的运输状况分析），⑤运输安全问题的保障措施等，完全满足本项目需求的得20分，每有一项内容缺失扣4分，每有一项内容有缺陷的扣2分。上述方案内容满足要求是指：①内容与项目技术服务需求吻合、层次细化，有具体详细的阐述，②分析从实际出发，切合项目背景、项目需求以及市场供应情况发现问题并提出合理化建议或者措施，③内容符合国家、地方、行业标准、行业惯例以及项目特点、实现采购目标。④内容清楚明了、表述规范、含义准确。存在缺陷或不足是指：项目名称错误、地点区域错误、内容与本项目需求无关、方案内容矛盾或表述前后不一致、仅有框架或标题、使用的标准（方法）错误、明显复制其他项目内容等任何一种情形。	20.0000	主观	供应商认为需要提供的其他内容或证明材料
	履约能力	投标人提供自2020年1月1日（以合同签订时间为准）以来完成过类似业绩的，每有1个业绩2分；本项最多得8分。注：提供业绩证明的相关证明材料：中标（成交）通知书或者完整合同，类似业绩是指：医用耗材销售等与本项目相关或类似的业绩。	8.0000	客观	供应商履约经验一览表
价格分	2026年医用耗材采购（气体类）	满足招标文件要求且报价最低的为评审基准价，价格得分=（评审基准价/报价）×标准分值	30.0000	客观	报价表 报价明细表

采购包3：

评审内容	评审标准
分值构成	详细评审70.00分 报价得分30.00分

评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	分值	客观/主观	关联投标（响应）文件格式文件
详细评审	技术要求应答	投标人完全符合采购文件“技术参数及功能要求”没有负偏离得42分。带“●”号的技术参数(共26项)按“（负偏离条目数/“●”号总条目数）×42”计算扣分，最多扣42分。注：①“技术参数及功能要求”中明确要求投标人提供证明材料佐证的，应按要求提供，同时加盖供应商公章（电子签章），否则按负偏离扣分。②“技术参数及功能要求”中未要求提供证明材料佐证的，则以技术应答或承诺情况为准。	42.0000	客观	产品技术参数应答表
	项目实施方案	投标人针对本项目提供完整的配送服务方案，包含：①产品的采购流程和质量把控措施，②配送服务的保证（包括车辆，人员，仓储能力等），③服务于本项目的配送流程，④配送的时效性保障措施（对采购人所处地理位置的运输状况分析），⑤运输安全问题的保障措施等，完全满足本项目需求的得20分，每有一项内容缺失扣4分，每有一项内容有缺陷的扣2分。上述方案内容满足要求是指：①内容与项目技术服务需求吻合、层次细化，有具体详细的阐述，②分析从实际出发，切合项目背景、项目需求以及市场供应情况发现问题并提出合理化建议或者措施，③内容符合国家、地方、行业标准、行业惯例以及项目特点、实现采购目标。④内容清楚明了、表述规范、含义准确。存在缺陷或不足是指：项目名称错误、地点区域错误、内容与本项目需求无关、方案表述前后不一致、仅有框架或标题、使用的标准（方法）错误、明显复制其他项目内容等任意一种情形。	20.0000	主观	供应商认为需要提供的其他内容或证明材料

	履约能力	投标人提供自2020年1月1日（以合同签订时间为准）以来完成过类似业绩的，每有1个业绩2分；本项最多得8分。注：提供业绩证明的相关证明材料：中标（成交）通知书或者完整合同，类似业绩是指：医用耗材销售等与本项目相关或类似的业绩。	8.0000	客观	供应商履约经验一览表
价格分	2026年医用耗材采购（试剂类）	满足招标文件要求且报价最低的为评审基准价，价格得分=（评审基准价/报价）×标准分值	30.0000	客观	报价明细表 报价表

采购包4：

评审内容		评审标准			
分值构成		详细评审70.00分 报价得分30.00分			
评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	分值	客观/主观	关联投标（响应）文件格式文件
	技术要求应答	投标人完全符合采购文件“技术参数及功能要求”没有负偏离得42分。带“●”号的技术参数(共89项)按“（负偏离条目数/“●”号总条目数）×42”计算扣分，最多扣42分。注：①“技术参数及功能要求”中明确要求投标人提供证明材料佐证的，应按要求提供，同时加盖供应商公章（电子签章），否则按负偏离扣分。②“技术参数及功能要求”中未要求提供证明材料佐证的，则以技术应答或承诺情况为准。	42.0000	客观	产品技术参数应答表

详细评审	项目实施方案	投标人针对本项目提供完整的配送服务方案，包含：①产品的采购流程和质量把控措施，②配送服务的保证（包括车辆，人员，仓储能力等），③服务于本项目的配送流程，④配送的时效性保证措施（对采购人所处地理位置的运输状况分析），⑤运输安全问题的保证措施等，完全满足本项目需求的得20分，每有一项内容缺失扣4分，每有一项内容有缺陷的扣2分。上述方案内容满足要求是指：①内容与项目技术服务需求吻合、层次细化，有具体详细的阐述，②分析从实际出发，切合项目背景、项目需求以及市场供应情况发现问题并提出合理化建议或者措施，③内容符合国家、地方、行业标准、行业惯例以及项目特点、实现采购目标。④内容清楚明了、表述规范、含义准确。存在缺陷或不足是指：项目名称错误、地点区域错误、内容与本项目需求无关、方案表述前后不一致、仅有框架或标题、使用的标准（方法）错误、明显复制其他项目内容等任意一种情形。	20.0000	主观	供应商认为需要提供的其他内容或证明材料
	履约能力	投标人提供自2020年1月1日（以合同签订时间为准）以来完成过类似业绩的，每有1个业绩2分；本项最多得8分。注：提供业绩证明的相关证明材料：中标（成交）通知书或者完整合同，类似业绩是指：医用耗材销售等与本项目相关或类似的业绩。	8.0000	客观	供应商履约经验一览表
价格分	2026年医用耗材采购（口腔类）	满足招标文件要求且报价最低的为评审基准价，价格得分=（评审基准价/报价）×标准分值	30.0000	客观	报价表 报价明细表

价格扣除

采购包1：

序号	评审内容	适用情形	扣除比例	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	------	------	------	---------	----------------

1	落实支持中小企业发展政策	符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的小微企业报价给予扣除，用扣除后的价格参加评审。	10.00%	<p>价格扣除计算公式： 评审价=响应报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。注：价格扣除比例满足《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）及《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》（财库〔2022〕19号）要求。</p>	中小企业声明函,残疾人福利性单位声明函,报价表,监狱企业的证明文件
---	--------------	---	--------	---	-----------------------------------

2	实施本国产品标准	<p>本国产品标准适用于货物，包括政府采购货物项目和服务项目中涉及的货物。适用本国产品标准的货物具体是指《政府采购品目分类目录》中的货物类产品，但不包括其中的房屋和构筑物，文物和陈列品，图书和档案，特种动植物，农林牧渔业产品，矿与矿物，电力、城市燃气、蒸汽和热水、水，食品、饮料和烟草原料，无形资产</p>	20.00%	<p>政府采购活动中既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，依法对本国产品给予价格评审优惠，对本国产品的报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。当采购项目或者采购包中含有多种产品，供应商为该采购项目或者采购包提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该供应商提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上时，依法对该供应商提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该供应商提供的全部产品的总报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。全部产品是指货物或服务采购项目或采购包中包含的全部货物、服务产品。</p>	关于符合本国产品标准的声明函
---	----------	---	--------	--	----------------

采购包2：

序号	评审内容	适用情形	扣除比例	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	------	------	------	---------	----------------

1	落实支持中小企业发展政策	符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的小微企业报价给予扣除，用扣除后的价格参加评审。	10.00%	<p>价格扣除计算公式： 评审价=响应报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。注：价格扣除比例满足《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）及《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》（财库〔2022〕19号）要求。</p>	中小企业声明函,残疾人福利性单位声明函,报价表,监狱企业的证明文件
---	--------------	---	--------	---	-----------------------------------

2	实施本国产品标准	<p>本国产品标准适用于货物，包括政府采购货物项目和服务项目中涉及的货物。适用本国产品标准的货物具体是指《政府采购品目分类目录》中的货物类产品，但不包括其中的房屋和构筑物，文物和陈列品，图书和档案，特种动植物，农林牧渔业产品，矿与矿物，电力、城市燃气、蒸汽和热水、水，食品、饮料和烟草原料，无形资产</p>	20.00%	<p>政府采购活动中既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，依法对本国产品给予价格评审优惠，对本国产品的报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。当采购项目或者采购包中含有多种产品，供应商为该采购项目或者采购包提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该供应商提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上时，依法对该供应商提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该供应商提供的全部产品的总报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。全部产品是指货物或服务采购项目或采购包中包含的全部货物、服务产品。</p>	关于符合本国产品标准的声明函
---	----------	---	--------	--	----------------

采购包3：

序号	评审内容	适用情形	扣除比例	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	------	------	------	---------	----------------

1	落实支持中小企业发展政策	符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的小微企业报价给予扣除，用扣除后的价格参加评审。	10.00%	<p>价格扣除计算公式： 评审价=响应报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。注：价格扣除比例满足《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）及《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》（财库〔2022〕19号）要求。</p>	中小企业声明函,残疾人福利性单位声明函,报价表,监狱企业的证明文件
---	--------------	---	--------	---	-----------------------------------

2	实施本国产品标准	<p>本国产品标准适用于货物，包括政府采购货物项目和服务项目中涉及的货物。适用本国产品标准的货物具体是指《政府采购品目分类目录》中的货物类产品，但不包括其中的房屋和构筑物，文物和陈列品，图书和档案，特种动植物，农林牧渔业产品，矿与矿物，电力、城市燃气、蒸汽和热水、水，食品、饮料和烟草原料，无形资产</p>	20.00%	<p>政府采购活动中既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，依法对本国产品给予价格评审优惠，对本国产品的报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。当采购项目或者采购包中含有多种产品，供应商为该采购项目或者采购包提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该供应商提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上时，依法对该供应商提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该供应商提供的全部产品的总报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。全部产品是指货物或服务采购项目或采购包中包含的全部货物、服务产品。</p>	关于符合本国产品标准的声明函
---	----------	---	--------	--	----------------

采购包4：

序号	评审内容	适用情形	扣除比例	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	------	------	------	---------	----------------

1	落实支持中小企业发展政策	符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的小微企业报价给予扣除，用扣除后的价格参加评审。	10.00%	<p>价格扣除计算公式： 评审价=响应报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。注：价格扣除比例满足《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）及《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》（财库〔2022〕19号）要求。</p>	中小企业声明函,残疾人福利性单位声明函,报价表,监狱企业的证明文件
---	--------------	---	--------	---	-----------------------------------

2	实施本国产品标准	本国产品标准适用于货物，包括政府采购货物项目和服务项目中涉及的货物。适用本国产品标准的货物具体是指《政府采购品目分类目录》中的货物类产品，但不包括其中的房屋和构筑物，文物和陈列品，图书和档案，特种动植物，农林牧渔业产品，矿与矿物，电力、城市燃气、蒸汽和热水、水，食品、饮料和烟草原料，无形资产	20.00%	政府采购活动中既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，依法对本国产品给予价格评审优惠，对本国产品的报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。当采购项目或者采购包中含有多种产品，供应商为该采购项目或者采购包提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该供应商提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上时，依法对该供应商提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该供应商提供的全部产品的总报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。全部产品是指货物或服务采购项目或采购包中包含的全部货物、服务产品。	关于符合本国产品标准的声明函
---	----------	--	--------	---	----------------

注：根据相关规定，对适用本国产品标准的采购包，既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，依法对本国产品给予价格评审优惠；仅有本国产品参与竞争的政府采购项目，本国产品不享受价格扣除评审优惠。

投标人可同时享受落实支持中小企业发展政策和实施本国产品标准价格评审优惠，相关价格评审扣除均应在投标人原始报价基础上计算，用扣除后的价格参与评审。

优先采购产品评审细则

采购包1：

序号	评审内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			

采购包2：

序号	评审内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			

采购包3：

序号	评审内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			

采购包4：

序号	评审内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			

5.5.废标

本次政府采购活动中，出现下列情形之一的，予以废标：

- 一、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家的（如本项目采购包涉及核心产品，经符合性审查，提供核心产品品牌不足3个的，视为有效投标人不足3家）；
 - 二、出现影响采购公正的违法、违规行为的；
 - 三、投标人的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；
 - 四、因重大变故，采购任务取消的；
- 废标后，代理机构将在四川政府采购网上公告。

5.6.定标

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。

- 一、代理机构应当在评标结束后2个工作日内将评标报告送采购人。
- 二、采购人应当自收到评标报告之日起5个工作日内，在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人，未按评标报告推荐的中标候选人顺序确定中标人，又不能说明合法理由的，视同按评标报告推荐的顺序确定排名第一的中标候选人为中标人。
- 三、采购人或者代理机构应当自中标人确定之日起 2 个工作日内，在四川政府采购网公告中标结果，招标文件应当随中标结果同时公告。

5.7.评标委员会义务

评标委员会在政府采购活动中应当履行下列义务：

- 一、遵守评审工作纪律；
- 二、按照客观、公正、审慎的原则，根据招标文件规定的评审程序、评审方法和评审标准进行独立评审；
- 三、不得泄露评审文件、评审情况和在评审过程中获悉的商业秘密；
- 四、及时向监督管理部门报告评审过程中的违法违规情况，包括采购人、代理机构向评审专家作出倾向性、误导性的解释或者说明情况，投标人行贿、提供虚假材料或者串通情况，其他非法干预评审情况等；
- 五、发现招标文件内容违反国家有关强制性规定或者存在歧义、重大缺陷导致评审工作无法进行时，停止评审并通过交易系统向代理机构书面说明情况，说明停止评审的情形和具体理由；
- 六、配合答复处理供应商的询问、质疑和投诉等事项；
- 七、法律、法规和规章规定的其他义务。

5.8.评标委员会成员工作纪律

评标委员会成员在政府采购活动中应当遵守以下工作纪律：

- 一、严格遵守政府采购法律制度关于评标委员会成员回避的规定。

二、评审前，应当将通讯工具或者相关电子设备交由代理机构统一保管。

三、评审过程中，不得与外界联系，因发生不可预见情况，确实需要与外界联系的，应当在监督人员监督之下办理。

四、评审过程中，不得干预或者影响正常评审工作，不得发表倾向性、引导性意见，不得修改或细化招标文件确定的评审程序、评审方法、评审因素和评审标准，不得接受投标人主动提出的澄清和解释，不得征询采购人代表的意见，不得协商评分，不得违反规定的评审格式评分和撰写评审意见，不得拒绝对自己的评审意见签字确认。

五、在评审过程中和评审结束后，不得记录、复制或带走任何评审资料，除因配合答复处理供应商的询问、质疑和投诉等事项外，不得向外界透露评审内容。

六、服从评审现场代理机构的现场秩序管理，接受评审现场监督人员的合法监督。

七、遵守有关廉洁自律规定，不得私下接触投标人，不得收受投标人及有关业务单位和个人的财物或好处，不得接受采购人、代理机构的请托。

第六章 投标文件格式

采购包1：

分册名称：投标响应文件分册

- 详见附件：投标文件封面
- 详见附件：投标（响应）函
- 详见附件：中小企业声明函
- 详见附件：残疾人福利性单位声明函
- 详见附件：监狱企业的证明文件
- 详见附件：报价表
- 详见附件：关于符合本国产品标准的声明函
- 详见附件：报价明细表
- 详见附件：供应商具有独立承担民事责任的能力的证明材料
- 详见附件：供应商具有健全的财务会计制度的证明材料
- 详见附件：供应商满足本项目特定资格要求的证明材料
- 详见附件：产品技术参数应答表
- 详见附件：服务、商务及其他要求应答表
- 详见附件：实质性要求承诺函-公开招标
- 详见附件：供应商履约经验一览表
- 详见附件：供应商认为需要提供的其他内容或证明材料

采购包2：

分册名称：投标响应文件分册

- 详见附件：投标文件封面
- 详见附件：投标（响应）函
- 详见附件：中小企业声明函
- 详见附件：残疾人福利性单位声明函
- 详见附件：监狱企业的证明文件
- 详见附件：报价表
- 详见附件：关于符合本国产品标准的声明函
- 详见附件：报价明细表
- 详见附件：供应商具有独立承担民事责任的能力的证明材料
- 详见附件：供应商具有健全的财务会计制度的证明材料
- 详见附件：供应商满足本项目特定资格要求的证明材料
- 详见附件：产品技术参数应答表
- 详见附件：服务、商务及其他要求应答表
- 详见附件：实质性要求承诺函-公开招标
- 详见附件：供应商履约经验一览表
- 详见附件：供应商认为需要提供的其他内容或证明材料

采购包3：

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：投标文件封面
详见附件：投标（响应）函
详见附件：中小企业声明函
详见附件：残疾人福利性单位声明函
详见附件：监狱企业的证明文件
详见附件：报价表
详见附件：关于符合本国产品标准的声明函
详见附件：报价明细表
详见附件：供应商具有独立承担民事责任的能力的证明材料
详见附件：供应商具有健全的财务会计制度的证明材料
详见附件：供应商满足本项目特定资格要求的证明材料
详见附件：产品技术参数应答表
详见附件：服务、商务及其他要求应答表
详见附件：实质性要求承诺函-公开招标
详见附件：供应商履约经验一览表
详见附件：供应商认为需要提供的其他内容或证明材料

采购包4：

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：投标文件封面
详见附件：投标（响应）函
详见附件：中小企业声明函
详见附件：残疾人福利性单位声明函
详见附件：监狱企业的证明文件
详见附件：报价表
详见附件：关于符合本国产品标准的声明函
详见附件：报价明细表
详见附件：供应商具有独立承担民事责任的能力的证明材料
详见附件：供应商具有健全的财务会计制度的证明材料
详见附件：供应商满足本项目特定资格要求的证明材料
详见附件：产品技术参数应答表
详见附件：服务、商务及其他要求应答表
详见附件：实质性要求承诺函-公开招标
详见附件：供应商履约经验一览表
详见附件：供应商认为需要提供的其他内容或证明材料

第七章 拟签订合同文本

详见附件：政府采购合同（货物类）.docx