政府采购招标文件

** 投标前请认真阅读本文件 **

项目名称: 毕节市第三人民医院2025年度普通医用耗材单价采购项目(A包)二次

项目编号: P52050020250006YW/CH-2025-ZCF005

采购方式:公开招标

采 购 人: 毕节市第三人民医院

采购代理机构: 贵州采虹招标咨询有限公司

2025年7月

目 录

第1章	招标公告	1 -
第2章	招标内容	5 -
第3章	投标须知	6 -
第4章	评标方法、原则和纪律	12 -
第5章	开标评标程序	15 -
第6章	评标标准	16 -
第7章	合同主要条款	18 -
第8章	本项目须落实的政府采购相关政策	20 -
第9章	附件	22 -

第1章 招标公告

毕节市第三人民医院2025年度普通医用耗材单价采购项目 (A包)二次公开招标公告

项目概况

<u>毕节市第三人民医院2024年度普通医用耗材单价采购项目(A包)二次</u>招标项目的潜在投标人 应在<u>毕节市公共资源交易中心交易系统报名后下载</u>获取招标文件,并于<u>2025年8月6日10 点 00 分</u>(北京时间)前递交投标文件。

一、项目基本情况

项目编号: P52050020250006YW/CH-2025—ZCF005

项目名称: 毕节市第三人民医院2025年度普通医用耗材单价采购项目(A包)二次

预算金额: 人民币贰佰壹拾万元整(¥2100000元)

最高限价:人民币贰佰壹拾万元整(¥2100000元)

采购需求: 普通医用耗材一批

合同履行期限: 本次产品单价采购供货期限为壹年,采购人仅根据自身实际需求向成交供应商进行采购,不对具体数量做任何保证。供应商成交后,若有相关政策文件要求不能继续按本项目的成交结果进行供货的或者医院因医共体等特殊情况导致采购主体发生变更时,本项目供货期自动终止。供应商成交后不能按照投标响应及合同约定的时间完成供货,或者不能按照所投品牌、规格、单价进行供货的(不可抗力因素除外),采购人有权取消其成交资格,采购人有权与排位在成交人之后第一位的成交候选供应商签订采购合同,也可以重新组织采购。

本项目不接受联合体投标。

本项目不接受进口产品投标。

二、申请人的资格要求:

1. 《中华人民共和国政府采购法》第二十二条资格要求: (1)提供法人或其他组织的营业执照等证明文件; (2)提供"经会计师事务所审计的2023年度或以后完整的财务报告(盖章和签字齐全)"或"银行2025年出具的资信证明"; (3)提供具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺函; (4)提供税(费)款所属时期为2024年10月至今任

意三个月缴纳税收凭证(依法免税的提供免税证明;依法不需要缴纳税收或成立不满三个月的提供项目采购公告发布时间后出具的无欠税证明)和社会保障资金凭据(依法不需要缴纳社保资金的须提供相应证明材料,公司成立不满三个月的提供成立至投标截止日应当缴纳月份的社保凭证);(5)提供参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明函;

- 2. 诚信资格要求:对列入失信惩戒对象及政府采购严重违法失信行为记录名单的供应商,拒绝其参与投标,供应商须提供承诺函,承诺未被列为(入)"行业失信被执行人"、"重大税收违法失信主体名单"、"政府采购严重违法失信行为记录名单"。
- **3. 本项目的特定资格要求:** 提供《医疗器械经营许可证》或医疗器械经营许可备案证明材料(经营范围涵盖所投产品)。
- 4. 落实政府采购政策需满足的资格要求:本项目采用预留份额的方式面向中小企业采购,供应商必须书面承诺,根据【财库〔2020〕46号】文件规定,如我公司中标后,本项目所投产品30%在中小企业处采购(中小企预留份额的30%中有60%的预留份额必须为小微企业),并提供相应货物的中小企业声明函,中小企业划型标准按《中小企业划型标准规定》(工信部联企业〔2011〕300号)执行,投标人须根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库【2020】46号)规定格式提供"中小企业声明函",若查实不属于中小企业,将按虚假应标处理。
- 5. 其他资格要求: (1) 供应商须承诺(格式自理): ①与本项目的其他投标人不存在单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系; ②非本项目提供整体设计、规范编制或项目管理、监理、检测服务的供应商; (2) 法定代表人参加投标的必须有法定代表人身份证,法人授权委托人参加投标的必须有法定代表人授权委托书及被授权委托人身份证。

三、获取招标文件

时间: 2025年7月17日00:00时至2025年7月24日23:59时(北京时间)

地点:网上获取,供应商无需到现场获取。

方式:登陆毕节市公共资源交易公共服务平台网站,使用 CA 或"标信通"APP 登录 毕节市公共资源交易公共服务平台电子交易系统,即可参加本项目网上报名、交费、下载 采购文件、上传响应文件、加解密响应文件等事项。(注:加密、解密使用的 CA 或"标信通"APP 须保持一致)

1. 《招标文件》澄清与更正内容获取方式: 投标人应随时关注该网站及业务系统

发出的澄清与更正内容,如因投标人未及时上网查询,后果由投标人自行承担;

- 2. 办理 CA、"标信通 "APP 及网上上传响应文件事宜:
- 2.1. 办理电子密钥(CA)联系人及联系电话:联系人:CA 办理窗口;联系电话(传真):0857-8316572(华测CA)、0857-8319852(贵州CA)
- 2. 2. 办理"标信通"APP联系人及联系电话:联系人:标信智链(杭州)科技发展有限公司:服务热线:400-658-7878;应急联系电话:18785066386
- 2.3. 制作、上传响应文件技术支持: 联系人: 信源公司; 电话(传真): 0857-8317294。

注意:潜在供应商只有在规定的时间内按要求登录毕节市公共资源交易中心交易系统报名后才能下载《投标书》制作工具并取得上传响应文件资格;

售价: 免费获取

四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

开标时间: 2025年8月6日10点00分(北京时间)

地点:网上开标,投标人无需到现场。

投标截止时间: 2025年8月6日10点00分前按照系统要求上传投标文件,并于当日 11:00 时前解密投标文件。

五、公告期限

自本公告发布之日起 5 个工作日。

六、其他补充事宜

- 1. 投标保证金交纳: 投标保证金人民币**壹万元整**, 投标保证金应当可以支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式提交, 保证金必须从供应商基本账户一次性按本项目要求金额转入, 且确保在开标时间前到账并检查绑定成功, 否则, 责任由供应商自行承担。(为确保按时到账,请尽早交纳)
- 2. 投标保证金绑定:缴纳费用之前请确保缴费账户已在交易系统注册登记且生效,所注册的账户信息准确无误(账户类别、账户名称、账号、基本账户开户许可证号、开户银行名称及开户支行号),缴纳费用时请在银行汇款单备注、附言、用途、说明、附加信息、摘要处填写投标随机码(只填写随机码且字体清晰,有其他汉字或符号等内容作为无效费用),否则将影响缴纳的费用到账,责任由投标人自行承担。供应商上传《投标文件》前,必须确认所交纳的保证金与本项目绑定,否则不能进行《投标文件》的上传(说明:暂不支持工商银行网银及其他网银转账会自带备注内容的银行。暂不支持

手机银行及第三方支付平台,关于保证金与项目的绑定方法,请认真阅读毕节市公共资源交易中心相关的指南)。

3. 投标保证金缴纳账户

账户名称: 毕节市公共资源交易中心

账号: 17710121050000969

开户行: 贵阳银行股份有限公司毕节分行

联系人: 财务部;

联系电话(传真): 0857-8314036。

4. 采购活动询问、质疑联系方式: 采购活动询问、质疑方式: 投标人对采购过程相 应阶段有质疑的, 应在相应采购过程阶段联系本项目采购代理机构工作人员, 根据财政 部 令第 94 号要求, 在法定质疑期内当面以纸质书面形式一次性提出针对同一采购程序 环节的质疑文件。询问、质疑联系人: 陈坤; 询问、质疑联系电话: 18585147000。

- 5. 敬告:投标文件的制作、上传、签到、解密必须完全符合公共资源交易中心网上交易系统要求,否则可能导致投标被拒绝。如有不明请及时详询网上投标技术支持方。
- 6. 其他事宜: <u>CH-2025—ZCF005</u>为贵州省政府采购网入场编号<u>P52050020250006YW</u>为贵州省公共资源交易"一张网"网上交易大厅自动生成编号,两个编号均为本项目有效的项目编号,供应商制作响应文件时涉及到项目编号填写的,两个编号均予以认可。

七、对本次招标提出询问,请按以下方式联系

1. 采购人信息

名 称: 毕节市第三人民医院

地 址: 毕节市七星关区百里杜鹃路中段

联系方式: 吴道雍(0857-8930011)

2. 采购代理机构信息(如有)

名 称: 贵州采虹招标咨询有限公司

地址:贵州省贵阳市观山湖区湖滨路与铜仁路交汇处友山基金大厦14楼1401号联系方式:陈坤、余克高、宋泽备(0851-88625588)

3. 项目联系方式

项目联系人: 陈坤、余克高、宋泽备

电话: 18585147000

第2章 招标内容

- **2.1 标的物:** 毕节市第三人民医院2025年度普通医用耗材单价采购项目(A包)二次(详见招标文件附件7)
- 2.2 中标供应商在领取《中标通知书》时按15000元包干价向代理公司交纳代理服务费;
- 2.3 采购清单及要求: 详见招标文件附件7;
- 2.4 本次采购的货物(含附属产品)必须为全新货物,供应商须承诺所提供的所有产品均 应符合相应国家或行业技术标准,并完全符合采购人的使用需求,若验收不符合使用要求 的,采购人将不予接收并终止合同。

注:

- 1. 供应商须按国家现行的相关规范、标准以及采购项目的实际需求完成本项目的实际采购内容:
- 2. 实现采购项目功能所需采购清单外的配件、辅材,供应商必须准备充分。供应商在其《投标文件》中对本项目涉及的产品应明确品牌型号、规格等内容,所提供的标的物质量、服务等必须满足或优于本《招标文件》的要求。
- 3. 供应商中标后不能按照投标响应及合同约定的时间供货,或者不能按照所投品牌、规格进行供货的,取消其中标资格并追究相关责任,采购人有权与排位在中标人之后第一位的中标候选供应商签订采购合同,也可以重新组织采购。
- 4. 外商投资企业在我国境内生产的产品视同国内产品同等对待。

第3章 投标须知

3.1 总则

- 3.1.1 本招标文件由贵州采虹招标咨询有限公司依照《中华人民共和国政府采购法》及相关法律、法规和规章的规定制定,仅适用于本次招标。
- 3.1.2 投标人必须遵守《中华人民共和国政府采购法》及相关法律、法规和规章的规定,按照本招标文件的要求参加投标并履行相应的义务。

3.1.3 定义:

- (1) 《招标文件》是"政府采购公开招标文件"的简称,是本公司依法制定的关于本次招标性质、内容、程序、规则等的采购文件,是评审和评定中标的依据,是供应商参加投标应遵循的规则:
- (2) 《投标文件》是指供应商为参加投标而上传的资格、技术、商务、报价等文件资料, 也称投标书,是评标定标的依据;
- (3) "招标组织机构"是指组织这次招标的贵州采虹招标咨询有限公司,也称本公司;
- (4) "投标人"是指向本公司购买了本《招标文件》的供应商,也称投标供应商、投标商:
- (5) "甲方"是指**毕节市第三人民医院**,也称采购单位、采购人、采购方;
- (6) "乙方"是指中标供应商。
- 3.1.4 在本次招标活动中,投标人应自己承担与投标有关的一切费用,不管投标结果如何本公司对这些费用概不负责。评标委员会和本公司不向投标人解释不中标的原因,不退还投标文件。

3.1.5 投标保证金:

投标人必须在<u>2025年8月6日10点00分前</u>从其基本账户向毕节市公共资源交易中心交纳投标 保证金人民币壹万元整(以到账绑定时间为准)。

- (1) 投标保证金的形式: 投标保证金应是银行支票或汇票或银行保函或保证保险(电子保单)。
- (2) 采用支票或汇票方式缴纳投标保证金的,支票或汇票须从投标人基本账户转出,支票由投标人进账。
- (3) 递交时间: 电子投标文件上传截止时间前。

(4) 采用银行保函或保证保险(电子保单)方式缴纳投标保证金的,须符合交易中心最新规定。

注:投标人采用支票或汇票方式缴纳投标保证金的,缴纳保证金后自行从交易中心系统中打印缴纳凭证,作为缴纳保证金的依据。采用银行保函或保证保险(电子保单)的方式缴纳投标保证金的,则应将银行保函或保证保险(电子保单)原件扫描件放入电子投标文件中

(5)确定中标结果后,中标单位的投标保证金在签订采购合同后 5 日内无息退还; 未中标单位的投标保证金在中标公告发出后 5 日内无息退还。毕节市公共资源交易中心退 还投标保证金的方式是按原汇款账户退还,如投标人有账户改动等情况的,应及时书面告 知毕节市公共资源交易中心,否则责任自负。投标人在投标活动中有违法、违规行为的,其投标保证金不予退还,还应当根据情节承担相应的经济和法律责任。

3.1.6 报价:

投标人在《投标总报价书》及《开标一览表》中填报的报价即是对本项目标的物的投标报价 ,中标后此报价即为合同价款,在合同有效期内不受市场变化因素的影响。报价应 用人民 币(元)表示,其大写金额与小写金额不一致的以大写为准,单项报价计算金额与总报价不 一致的以按单项报价计算金额为准。

- 3.1.7 本公司不接受采购单位和中标供应商与《招标文件》相违背的任何协议和要求。
- 3.1.8 本项目投标有效期: 90天。
- 3.1.9 没有在系统内报名、没有通过资格审查与符合性审查的供应商将丧失对本项目的质疑权利。
- 3.1.10 本《招标文件》解释权属采购人及其授权的采购代理机构。

3.2 投标人资格获得

- 3.2.1 必须是生产或销售本次招标内容的法人、其他组织或者自然人,有能力按招标文件要求提供全部标的物;
- 3.2.2 必须有公告要求的资格证书;
- 3.2.3 在规定时间内向本公司获取了《招标文件》,并按《招标文件》要求提供(上传)了相关资料;
- 3.2.4 按规定向毕节市公共资源交易中心交纳了投标保证金,并出具保证金缴纳凭证、保证金缴纳回执或保函文件;
- 3.2.5 《投标文件》的编制、上传、加解密符合本《招标文件》的要求:

3.2.6 有良好的信誉和业绩,三年来没有任何违法、违规的不良记录。

3.3 招标文件的澄清和修改

- 3.3.1 投标人对招标文件有疑问的,可以按政府采购法及相关法律法规规定向本公司提出纸质书面的质疑,本公司将针对其内容进行答复。未在本公司购买招标文件或不符合政府采购法第二十二条要求的供应商对本项目提出的质疑或询问,本公司可不作答复。
- 3.3.2 供应商需现场踏勘的,请自行安排踏勘;因踏勘产生的一切费用、责任均由踏勘人自行负责。
- 3.3.3 投标人对招标文件没有提出质疑的,将被视为完全认同招标文件。
- 3.3.4 在开标期间,招标文件中存在的瑕疵或疏漏由评标委员会进行明确或澄清,但不得对招标文件作实质性的修改。
- 3. 3. 5 根据财政部令第 94 号要求,投标人对采购过程相应阶段有质疑的,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;投标人递交质疑文件的,应在法定质 疑期内联系本项目采购代理机构工作人员,当面一次性提交纸质书面质疑文件。

3.4 投标文件的编制要求

敬告:投标文件的制作必须完全符合毕节市公共资源交易中心交易网络系统要求,否则可能 导致投标被拒绝。

3.4.1 投标文件的构成和格式:

(1) 投标文件由《技术与商务投标书》和《投标报价书》两部分文件构成;

特别敬告:《技术与商务投标书》不得出现投标报价(指针对本项目标的物报出的任何单价或总价),否则视为未对招标文件作实质响应(符合性审查项);

- (2) 供应商必须保证上传的《投标文件》中的全部文件资料真实、合法、有效;
- (3)《投标文件》应用中文表述、中华人民共和国法定计量单位、清晰可读。《投标文件》封面应标明项目名称、编号,必须逐页加盖电子公章及法定代表人印章(符合性审查项)。
- 3.4.2 投标文件的构成(包含但不仅限于):
- 1. 《技术与商务投标书》的内容:
- (1)资格文件:(资格审查项提供原件彩色扫描件或复印件扫描件均可,但须保证能清晰可辨,因提供资料辨识不清的由投标自行承担相应后果和责任)
- A、《中华人民共和国政府采购法》第二十二条资格要求: (1)提供法人或其他组织的营业执照等证明文件; (2)提供"经会计师事务所审计的2023年度或以后完整的财务报告(盖章和签字齐全)"或"银行2025年出具的资信证明"; (3)提供具备履行合同所必需的设备和专

业技术能力的承诺函; (4)提供税(费)款所属时期为2024年10月至今任意三个月缴纳税 收凭证(依法免税的提供免税证明;依法不需要缴纳税收或成立不满三个月的提供项目采购 公告发布时间后出具的无欠税证明)和社会保障资金凭据(依法不需要缴纳社保资金的须提 供相应证明材料,公司成立不满三个月的提供成立至投标截止日应当缴纳月份的社保凭证) ;(5)提供参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明函。

- B、诚信资格要求:对列入失信惩戒对象及政府采购严重违法失信行为记录名单的供应商, 拒绝其参与投标,供应商须提供承诺函,承诺未被列为(入)"行业失信被执行人"、"重 大税收违法失信主体名单"、"政府采购严重违法失信行为记录名单"。
- **C、本项目的特定资格要求:**提供《医疗器械经营许可证》或医疗器械经营许可备案证明材料(经营范围涵盖所投产品)。
- D、落实政府采购政策需满足的资格要求:本项目采用预留份额的方式面向中小企业采购,供应商必须书面承诺,根据【财库〔2020〕46号】文件规定,如我公司中标后,本项目所投产品 30%在中小企业处采购(中小企预留份额的 30%中有 60%的预留份额必须为小微企业),并提供相应货物的中小企业声明函,中小企业划型标准按《中小企业划型标准规定》(工信部联企业〔2011〕300号)执行,投标人须根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库【2020】46号)规定格式提供"中小企业声明函",若查实不属于中小企业,将按虚假应标处理。
- E、其他资格要求: (1)供应商须承诺(格式自理): ①与本项目的其他投标人不存在单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系; ②非本项目提供整体设计、规范编制或项目管理、监理、检测服务的供应商; (2)法定代表人参加投标的必须有法定代表人身份证,法人授权委托人参加投标的必须有法定代表人授权委托书及被授权委托人身份证。

技术文件:

- A. 参加投标说明: 简要介绍投标人的基本情况和对《招标文件》的响应程度;
- B. **标的物清单:** 必须按本《招标文件》" 附件 5"的格式填写,不接受进口产品投标<mark>(符合性审查项):</mark>
- C. 规格要求和技术要求偏离说明表: 必须按本《招标文件》"附件4"的格式填写<mark>(符合性</mark> 审查项);
- D. 未提供虚假材料谋取中标的承诺函。 (符合性审查项)

- **E. 供应商须承诺书(格式自拟)**,承诺供货时提供所投产品制造商出具的销售授权书(或能证明产品来源合法的相关证明材料)、产品相关资质资料、使用说明书、廉政销售承诺书、质量保证承诺书。<mark>(符合性审查项)</mark>
- F. 投标人认为应当提交的技术文件及资料。

商务文件:

- A. 业绩评价:结合评分标准进行编制:
- B. 紧急配送时间评价:结合评分标准进行编制:
- C. 售后服务方案评价: 结合评分标准进行编制:
- D. 相关增值服务承诺:结合评分标准进行编制;
- E. 服务期承诺: (符合性审查项);
- F. 付款方式承诺: (符合性审查项);
- G. 履约保证金承诺: (符合性审查项);
- H. 商务及合同条款承诺: (符合性审查项);
- I. 投标人认为应该提交的商务性文件及资料。
- 2. 《投标报价书》的内容:
- A. 《投标总报价书》: 必须按本《招标文件》" 附件 1 "的格式填写; 所报价格为所有产品单价之和。 (报价符合性审查项)
- B. 《开标一览表》: 必须按本招标文件" 附件 3 "制作,每个产品所报价格不得超过其最高限价(未设置最高限价的产品除外),,所投产品要求进行医保收费的,须提供所投产品贵州省医保编码,所投产品须符合采购需求要求的管理类别(消字号/械字号)。 (报价符合性审查项):
- C. 供应商须承诺按照招标文件要求的单位对每个产品投报单价,并不得漏项,未按单位进行报价导致价格错误的由供应商自行承担不利后果; (报价符合性审查项)
- D. 投标人认为应该提交有关本项目报价说明。
- 3.4.3 投标文件的提交:
- (1)投标人应将《技术与商务投标书》和《投标报价书》按系统按要求进行编制导出后加密 上传。
- (2) 投标人只有按要求交纳投标保证金才能按照系统要求上传投标文件,上传投标文件时间 **2025年8月6日10点00分前,并于当日11:00 时前**解密投标文件。

3.5 投标

- 3.5.1 投标人必须由经法定代表人授权并在毕节市公共资源交易中心系统注册登记的操作员作为代表上传投标文件;
- 3.5.2 投标人必须按本招标文件规定的时间上传投标文件;
- 3.5.3 投标人必须承诺投标文件中的全部文件资料是真实、合法、有效的。

3.6 投标资格的丧失

- 3.6.1 投标人没有按要求向毕节市公共资源交易中心交纳投标保证金的,投标人将不能获得投标资格;
- 3.6.2 投标人的《投标书》中无属于资格审查项内容或资格审查项所列内容不符合 招标文件要求的,未按文件要求提供相应承诺的,投标人将丧失投标资格;
- 3.6.3 供应商未提供针对本项目的未提供虚假材料谋取中标的承诺函,投标人将丧失投标资格;
- 3.6.4 投标人的《投标书》中属于符合性审查项内容或符合性审查项所列内容不符合招标文件要求的,视为未对招标文件作实质性响。

第4章 评标方法、原则和纪律

4.1 评标方法

- 4.1.1 本次招标采用的是100分制最高分确定中标的综合评分法,由评标委员会在开评标会议上现场评定中标候选人。
- 4.1.2 投标人的技术与商务分(满分70分)由评标委员会根据其提交的《技术与商务投标书》按照本招标文件规定的评分标准评出后的算术平均值。评标委员会成员对投标人给予的技术商务分值与算术平均值的比值超过±30%(含30%)时,该成员应对其评分做出说明,评标委员会其他成员和监督席不认可其说明时,该评分无效。投标人的价格分(满分30分)将由自己在《投标报价书》中填报的投标报价按照本招标文件规定的计算方法计算获得;综合分为投标人的技术与商务分与报价分之和。

4.2 定标原则

- 4.2.1 最低报价不作为中标的保证。
- 4.2.2 按各投标人的综合分从高到低排序,前3名分别为本次招标的第 1、2、3 中 标候选人。评标报告提交采购人后,采购人按排序确定本次招标的中标供应商。当第1中标候选人因自身原因或不可抗力因素不能按期签约时,采购人可确定排序下一名中标候 选人为中标供应商(以采购人、本公司能接受其报价且报经同级财政部门同意为前提), 以此类推至第3中标候选人。当两家及其以上投标人的综合分相等时,以报价分高者排名在先。当两家及其以上投标人的综合分相等时,以报价分高者排名在先。当两家及其以上投标人的综合分、报价分、技术与商务分都相等时,由评标委员会 全体成员投票决定排名先后。对招标文件未作实质性响应的作无效投标处理,报价超过采 购预算的投标人不列为中标候选人。
- 4.2.3 在此次招标采购中,出现下列情形之一的予以废标:
- (1) 符合专业条件的投标人或对招标文件作实质响应的投标人不足三家的;
- (2) 出现影响采购公正的违法、违规行为的;
- (3) 因重大变故, 采购任务取消的。

4.3 中标通知

确定了中标结果后,本公司将在相关媒体上发出中标公告(1个工作日),并向中标 供应商发出《中标通知书》。《中标通知书》一经发出即具有法律效力,采购单位改变中标结果或中标单位在中标公告期终了之日起 30 个工作日内未领取《中标通知书》(视为放弃

中标权利)的,除了应当赔偿本公司在组织此次招标活动中产生的直接费用外,还应当视其情节承担相应的经济和法律责任。

4.4 评标纪律

- 4.4.1 评标工作应严格遵守《中华人民共和国政府采购法》及相关法律、法规和规章的规定,坚持公平、公正、择优、保密的原则。
- 4.4.2 开评标会议在毕节市公共资源交易中心开展。评标委员会由技术和经济等方 面专家组成,成员人数为 5 人以上单数,其中评审专家不少于成员总数 2/3。专家由采购单位代表在监督部门代表的监督下,会前临时随机从贵州省综合评标专家库中随机抽取。
- 4.4.3 评标委员会成员的义务:
- (1) 遵纪守法,客观、公正、廉洁地履行职责;
- (2)按照招标文件规定的评标方法和评标标准进行评标,对评审意见承担个人责任;
- (3) 对评标过程和结果,以及投标人的商业秘密保密;
- (4)参与评标报告的起草;
- (5)配合财政部门的投诉处理工作;
- (6)配合招标采购单位答复投标人提出的质疑。
- 4.4.4 评标委员会成员与投标人有法律规定的直接利益关系的,必须实行回避。采购单位、监督部门和本公司的参会人员中与本项目有利害关系的应主动提出回避。凡到投标人进行过考察的人员,不得出席开标会议,更不得参加评标委员会。
- 4.4.5 评标期间,评标委员会和所有参会人员必须严格遵守采购工作纪律和保密规定,不得以任何形式将评审情况透露给与投标有关的单位和个人。
- 4.4.6 评标工作在评标委员会内独立进行,评标委员会以外的任何人不得发表诱导性意见和倾向性意见,不得影响或干预评标委员会成员评审。
- 4.4.7 评标的标准是招标文件的所有规定和要求,依据是投标人提交的投标文件。评标委员会成员必须严格按照招标文件的评标方法、评标原则和评分标准独立对投标人的投标文件进行审查、综合比较、评价与评分,不得有倾向性、歧视性或随意性。评标委员会成员对自己的评审行为独立承担责任。
- 4.4.8 在评标过程中,对相关法律法规不清楚的,由财政部门代表或请示权威部门作出解释,对招标文件不清楚的,由本公司负责解释。
- 4.4.9 参加评标会议人员必须对所有的评审文件保密,不得在会后泄露评标情况和投标文件中所涉及的商业秘密,有关文字记录应在评标会议结束后全部交本公司归档。

4.4.10 评标工作接受同级财政等部门的监督。

4.5 会场须知

- 4.5.1 所有参会人员应准时到场就座、签到,服从本公司的调度与安排;
- 4.5.2 评审会场内必须保持肃静、有序,不得高声喧哗,不得走动串位,不得随意进出;
- 4.5.3 所有参会人员在会场内严禁使用任何通讯工具。进入评标室的评标委员会成员、采购单位代表、监督部门代表和毕节市公共资源交易中心参会人员等手机必须关闭并统一存放。
- 4.5.4 从会议开始到主持人宣布散会期间,评标委员会成员、采购单位代表、毕节市公共资源交易中心参会人员的所有活动必须在监督人员的监督下进行;
- 4.5.5 评标委员会成员就座后原则上不得相互商量,不得发表对投标人或投标文件的观点和看法;
- 4.5.6 采购人代表对评标委员会作出的评审结果应签名确认,拒绝签名或拒绝评审 经主持人劝告仍坚持意见的,将被记录在案,报行业主管部门和纪检监察机关进行处理。

第5章 开标评标程序

- 5.1 开标前1小时从贵州省综合评标专家库中抽取专家组成评标委员会。
- 5.2 评标委员会、监督人员登录系统签到。
- 5.3 主持人宣布本次开标开始,简要介绍项目的基本情况,介绍参加会议的监督部门人员,介绍评标委员会的组成情况。宣读《评标纪律》(播放录音)。
- 5.4 开技术与商务标:
- 5.4.1 各供应商解密投标文件后,毕节市公共资源交易中心解密技术与商务投标书,开启技术商务标:
- 5.4.2 评标委员会评技术与商务标。
- 5.5 投标文件审查:
- 5.5.1 资格性审查: 采购人根据招标文件的规定对各投标人《技术与商务投标书》 所载资格文件进行审查,以确认投标人是否具备投标资格,只有审查合格的投标人才能进入下一程序。
- 5.5.2 技术与商务标符合性审查:

评标委员会按照招标文件的要求对各投标人《技术与商务投标书》(含样品、小样等) 的有效性、完整性和对招标文件的响应程度进行审查,以确认投标人是否对招标文件作出 了实质性响应。只有对招标文件作出实质性响应的《投标书》才能进入下一程序。

- 5.6 比较与评价:
- 5.6.1 评标委员会成员按照本招标文件的评标方法、评标原则和评分标准,对符合要求的《投标书》进行技术与商务评估、综合比较与评价,独立评出各投标人的技术与商务分。评分完毕提交汇总统计,得出各投标人的技术与商务分(每位评标委员会成员评分的算术平均值)。
- 5.7 开标唱标:
- 5.7.1 解密《投标报价书》进行在线唱标;
- 5.8 投标报价书符合性审查:评标委员会根据招标文件的规定对投标人《投标报价书》的有效性、完整性和对招标文件的响应程度进行审查,以确认投标人《投标报价书》是否对招标文件作出了实质响应。对通过审查的《投标报价书》系统自动计算价格分。
- 5.9 汇总报价符合性审查结果和综合得分。汇总统计各投标人的技术与商务分、价格分(系统计算)和综合得分,汇总表经评标委员会成员和监督人员签名确认。
- 5.10 根据评标委员会评审的综合得分排序编写《评标报告》,列出中标候选人,经评标委员会成员、监督人员签名确认:
- 5.11 在线公布中标候选结果;
- 5.12 开标、评标结束。

第6章 评标标准

6.1 技术商务分评分标准(满分共70分):

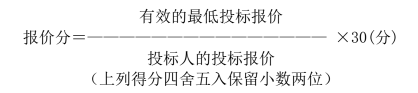
评分类别	评分细项	分值	评分细则
技术分 (30分)	技术 (规 格) 要求 评价 (客 观分)	30分	评标小组根据供应商的报价产品是否完全满足采购清单中的"规格要求"和"技术要求"列中的条款进行评价: (1)规格要求评价: ①完全满足采购清单中的"规格要求"列条款要求的:得15分; ②不满足或不完全满足采购清单中"规格要求"所列任意一条条款的:扣1分,直至本项15分扣完为止。 (2)技术要求评价: ①完全满足采购清单中的"技术要求"列条款要求的:得15分; ②不满足或不完全满足采购清单中"技术要求"所列任意一条条款的:扣1分,直至本项15分扣完为止。 除"规格要求"和"技术要求"条款明确须提供相应证明材料的之外,评审时以投标人规格要求偏离表和技术要求偏离表为评审依据。
商务分(40分)	业绩评价 (客观分	10分	根据投标人提供的2022年1月至今类似项目业绩进行评价,须 提供采购合同或中标通知书作为证明材料,每提供一份有效的业绩 资料得2分,满分10分,未提供不得分。
	紧急配送 时间评价 (客观分	5分	根据供应商对医院要求紧急配送产品的响应时间进行评价,以接到送货通知至产品到达医院的时间(小时)进行计算,提供独立成页的承诺书(此项若承诺将列入合同条款)。 ①紧急供货时间≤2小时:5分; ②2小时<紧急供货时间≤3小时:3分; ③3小时<紧急供货时间≤4小时:1分; ④紧急供货时间>4小时:0分。
	售后服务 方案评价 (主观分)	10分	根据投标人提供的售后服务方案(包括但不限于供货时效说明、退换货渠道、本地化服务、应急预案、配送保障方案)进行综合评价: 【供货时效较招标文件要求更为优异、退换货渠道畅通、能提供本地化服务、应急预案切合实际、配送保障方案切实可行能保障采购方业务正常开展】: 10分; 【供货时效能满足招标文件要求、有退换货渠道、能提供本地化服务、应急预案基本切合实际、配送保障方案基本切实可行】: 6分【供货时效能满足招标文件要求、有退换货渠道、不能提供本地化服务、应急预案勉强切合实际、配送保障方案勉强切实可行】: 3分

		根据供应商提供的增值服务进行评价,提供独立成页的承诺书(此
增值服务		项若承诺将列入合同条款)。
承诺评价	154	(1) 承诺保证免费给医院调换即将超过有效期的产品得5分;
(客观分	15分	(2) 承诺安排驻场专职人员负责协调处理供货过程中产生的各种
)		问题的得5分;
		(3) 承诺提供无偿的设备检验,强检服务的得5分。

6.1.1 政策性加分评分标准(满分5分):

序号	评分项目	标准分	评分说明
	政策性加分		属于"节能产品、环境标志产品政府采购品目清单"(财政部等相关部门公示)范围内的产品,投标人提供国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书,在采购评审工作过程中给予加分,在总得分基础上,每
1		2	一项加0.3分;如投标产品同时属于"节能产品清单"和"环保产品清单"两个清单中产品的,每一项加0.5分,最高不得超过2分
			根据《中华人民共和国政府采购法》(中华人民共和国主席令第68号)、《中华人民共和国政府采购实施条例》(国务院第658号令)、贵州省财政厅文件(黔财采【2014】15号)的规定,对产品原产地在少数民族自治区和享受少数民族自治待遇的省份(云南、贵州、青海)的投标主产品(不含附带产品、
2		3	按照不得低于本采购项目预算金额50%进行确定)在总得分基础上加3分。 注:本项加分仅适用于货物采购项目;投标人应提供原产地证明材料如生产许可证、现场照片等。

6.2 报价分计算方法(满分30分):



注:投标报价金额大写与小写不一致的,以大写为准,按单价计算金额与总报价不一致的,以按单价计算金额为准。投标人《投标书》中的《投标总报价书》没有按《招标文件》 "附件1"的格式填报并盖章签名的或《开标一览表》没有按《招标文件》 "附件3"的格式填报并盖章签名的无效。

第7章 合同主要条款

- 7.1 乙方应在《中标通知书》下达之日起 30 日内与甲方签订采购合同。甲乙双方签订的合同必须符合《中华人民共和国政府采购法》、《民法典》和相关法律、法规的规定,必须符合《招标文件》的要求和投标人优于《招标文件》的承诺条件。
- 7.2 乙方应按合同的约定履行义务,完成成交项目。乙方不得向他人转让成交项目,也不 得将成交项目肢解后分别向他人转让。
- 7.3 服务期限、地点、验收、考核与付款:
- 7.3.1 **服务期限:** 本次产品单价采购供货期限为壹年,采购人仅根据自身实际需求向成交供应商进行采购,不对具体数量做任何保证。服务期限内,接到甲方批次采购通知要求后7个工作日内完成供货。供应商成交后,若有相关政策文件要求不能继续按本项目的成交结果进行供货的或者医院因医共体等特殊情况导致采购主体发生变更时,本项目供货期自动终止。供应商成交后不能按照投标响应及合同约定的时间完成供货,或者不能按照所投品牌、规格、单价进行供货的(不可抗力因素除外),采购人有权取消其成交资格,采购人有权与排位在成交人之后第一位的成交候选供应商签订采购合同,也可以重新组织采购。

(符合性审查项)

- 7.3.2 地点: 采购人指定地点。
- 7.3.3 验收:
- 7.3.3.1 以相应的国家或者行业标准及采购文件规定的具体要求为准,如需进行验证的中标人须积极配合。
- 7.3.3.2 采购人将按照招标文件、响应文件及双方签订的合同进行验收,验收过程中如需第三方机构介入,所产生的费用由投标人自行承担。(只对安全到达指定地点的合格产品进行验收,运输过程中的安全及质量损坏、数量损失由供应商自行负责)
- 7.3.4 **付款方式**:每批次货物全部到达,经检验质量合格、数量无误验收合格并按要求提供相关票据后30个工作日内予以结算。(符合性审查项)。
- 7.3.5 考核:
- ① 采购人将按照招标文件、响应文件及双方签订的合同进行考核,考核过程中如需第三方机构介入,所产生的费用 由投标人自行承担。
- ② 在考核时,若发现提供服务与《招标文件》、《投标文件》要求不符者,甲方将不予验收并向乙方追究相关责任,甲方有权利解除合同,因此产生的费用和责任由乙方承担。

- **7.3.6 履约保证金:** 甲方在签订合同前有权要求中标供应商缴纳预算金额5%作为履约保证金,服务期满后无息退还。 (符合性审查项)
- 7.4 违约责任:
- 7.4.1 当乙方提出总体验收申请后,甲方不能在15个工作日内组织验收的,其验收和付款的累计时间应在乙方送达验收申请的30个工作日内。甲方验收和付款的累计时间超过30个工作日的,视为验收合格,且每逾期1日应按合同总金额的1%向供方支付违约金。
- 7.4.2 乙方承担的本项目有瑕疵的,验收小组应书面向其提出补救或整改意见并约定期限,乙方应在约定的期限内完成补救或整改,逾期的每逾期1日应按合同总金额的1%向需方支付违约金。
- 7.4.3 甲方拒付款或逾期付款的,除了向乙方依法承担违约责任外,每逾期1日付款的应按 合同总金额的 1‰向供方支付违约金。
- 7.4.4 如乙方提供的是假冒伪劣产品的,乙方除了要将合格产品备齐交付给甲方使用之外,还将承担其它经济、法律责任。
- 7.4.5 招、投标文件,中标人的服务承诺所含内容都是合同的组成部份。
- 7.4.6 未尽事宜甲乙双方协商约定。

第8章 本项目须落实的政府采购相关政策

- **8.1 根据【财库(2020)46 号】文件规定**,小型、微型企业产品参与投标享受相应优惠,应当同时符合以下条件: (一)符合中小企业划分标准[根据《工业和信息化部、国家统计局、国家发展和改革委员会、财政部关于印发中小企业划型标准规定的通知》 (工信部联企业[2011]300 号) 规定的划分标准]。
- (二)提供本企业制造的货物、承担的工程或服务,或者提供其他小型、微型企业制造的货物。本项所称货物不包括使用大型企业注册商标的货物。小型、微型企业提供中型企业制造的货物的,视同为中型企业。 符合以上条件的须在投标文件中同时提供以下证明材料,否则不予价格扣除:①中小企业声明函②需在投标文件 "中小企业产品明细表"中逐项注明所投产品的生产厂家具体名称并备注是否属于小型、微型企业、行业类型。 评审价格扣除标准:对小型和微型企业产品的价格给予 10%的扣除。用扣除后的价格参与评审。 若所提供的属于小型和微型企业产品仅是构成投标产品的部件、组件或零件的,则该投标产品不享受该政策。 如有有争议时:小型、微型企业产品的企业认定由企业所在地的县级(含县级)以上中小微企业行政主管部门进行认定。
- **8.2 根据【黔财采(2014)15 号】文件规定**,对原产地在少数民族自治区和享受少数民族自治待遇的省份的投标主产品(不含附带产品),享受政策性加分,在经专家综合评审后的总得分基础上,加上 3 分(产品 50%以上以供应商自身提供的证明材料进行确认)。
- **8.3 根据【黔财采(2017)6)号】文件规定**,对符合【黔财采(2017)6)号】文件要求的采购内容,按《关于将国产密码应用落实到政府采购等有关事项的通知》(黔财采〔2017〕6)号文件执行。
- **8.4 根据【财库(2017)141 号】文件规定,**对残疾人福利性单位产品参与投标享受相应优惠,应当同时满足以下条件:
- ①安置的残疾人占本单位在职职工人数的比例不低于 25%(含 25%),并且安置的残疾人人数不少于 10人(含 10人):
- ②依法与安置的每位残疾人签订了一年以上(含一年)的劳动合同或服务协议;
- ③为安置的每位残疾人按月足额缴纳了基本养老保险、基本医疗保险、失业保险、工伤保险和生育保险等 社会保险费;
- ④通过银行等金融机构向安置的每位残疾人,按月支付了不低于单位所在区县适用的经省级人民政府批准的月最低工资标准的工资;
- ⑤提供本单位制造的货物、承担的工程或者服务(以下简称产品),或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物(不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物)。

前款所称残疾人是指法定劳动年龄内,持有《中华人民共和国残疾人证》或者《中华人民共和国残疾军人证(1至8级)》的自然人,包括具有劳动条件和劳动意愿的精神残疾人。在职职工人数是指与残疾人福利性单位建立劳动关系并依法签订劳动合同或者服务协议的雇员人数。

符合条件的残疾人福利性单位在参加政府采购活动时,应当提供《残疾人福利性单位声明函》,并对声明的真实性负责。任何单位或者个人在政府采购活动中均不得要求残疾人福利性单位提供其他证明声明函内容的材料。

供应商提供的《残疾人福利性单位声明函》与事实不符的,依照《政府采购法》第七十七条第一款的规定追究法律责任。

在政府采购活动中,残疾人福利性单位视同小型、微型企业,享受预留份额、评审中价格扣除等促进中小企业发展的政府采购政策。向残疾人福利性单位采购的金额,计入面向中小企业采购的统计数据。残疾人福利性单位属于小型、微型企业的,不重复享受政策。

- **8.5 根据【财库(2019)9号】文件规定**,优先采购节能产品及环境标志产品,对投标产品属于"中国节能产品"或"中国环境标志产品"有效期内的产品(强制采购产品除外),在招标采购评审工作过程中,给予适当加分,即在总得分基础上,每一项加 0.3 分;如投标产品同时属于"中国节能产品"和"中国环境标志产品"的,每一项加 0.5 分,最高不得超过 2 分。
- **8.6 根据【财库[2014]68 号】文件规定,**在政府采购活动中,监狱企业视同小型、微型企业,享受预留份额、评审中价格扣除等政府采购促进中小企业发展的政府采购政策。向监狱企业采购的金额,计入面向中小企业采购的统计数据。

中小企业声明函(<mark>供应商必须按声明函格式将所有中小企业制造产品的具体情况进行声明,采购文件中</mark>明确的所属行业为工业,中小企业划型标准按《中小企业划型标准规定》(工信部联企业〔2011〕300号)执行,此项为资格条件,必须填写。同时供应商必须书面承诺,根据【财库〔2020〕46号】文件规定,如我公司中标后,本项目所投产品 30%在中小企业处采购(中小企预留份额的 30%中有 60%的预留份额必须为小微企业))

中小企业声明函(货物)

本公司(联合体)郑重声明,根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库(2020)46号)的规定,本公司(联合体)参加<u>(单位名称)</u>的<u>(项目名称)</u>采购活动,提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业(含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业)的具体情况如下:

- 1. <u>(标的名称)</u>,属于<u>(采购文件中明确的所属行业)行业</u>;制造商为<u>(企业名称)</u>,从业人员人,营业收入为万元,资产总额为万元,属于<u>(中型企业、小型企业、微型企业)</u>;
- 2. <u>(标的名称)</u>,属于<u>(采购文件中明确的所属行业)行业</u>;制造商为<u>(企业名称)</u>,从业人员人,营业收入为万元,资产总额为万元,属于<u>(中型企业、小型企业、微型企业)</u>;

.....

以上企业,不属于大企业的分支机构,不存在控股股东为大企业的情形,也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假,将依法承担相应责任。

企业名称(盖章):

日期:

从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据,无上一年度数据的新成立企业可不填报。

第9章 附件

附件 1(指定格式):

投标总报价书

致: 贵州采虹招标咨询有限公司

我方己收到贵单位制发的<u>(项目编号)</u>《招标文件》,遵照《中华人民 共和国政府采购法》及有关法律、法规和规章的规定,愿意按《招标文件》的要求作如下承诺:

- 一、提交:
- 1、《技术与商务投标书》;
- 2、《投标报价书》。
- 二、我方愿意以_____元(人民币)的投标总报价向采购方提供《招标文件》中采购清单中全部服务(详见采购物清单及其单项报价表),并完全满足《招标文件》对服务质量等方面的要求。如果我方中标,愿意按《招标文件》的规定向贵公司交纳招标服务费。
- 三、我方愿意向毕节市公共资源交易中心交纳投标保证金_____(人民币大写)。如果我方在投标活动中有违法、违纪和违规行为的,贵方将不退还我方交纳的投标保证金,我方将永远放弃向贵单位追索投标保证金的权利。因我方的代表不能按时到会造成本次招标会议不能正常召开的,贵单位可以扣除我方投标保证金的部分或全部以弥补因此造成的损失。

四、如果我方中标,我方将完全按《招标文件》的规定履行责任和义务。 如我方中标后不在规定期限与采购单位签订合同的,贵方将不予退还我方的投标保证金,且有权视其情节追究我方的经济和法律责任。如我方因自身原因不能履行合同的,贵方将不予退还我方的履约保证金,我方将承担相应的经济和法律责任。

五、我方已详细阅读了全部《招标文件》(包括修改文件、参考资料和 有关附件), 我方认为《招标文件》所有的条款是合理、公平、公正的,我们完全理解并同意放弃对这 方面有不明及误解的权利。

六、我方的报价承诺从填报之日至合同终止期间有效,如果我方在合同终止前撤回承诺将承担违约责任。

七、本项目投标指定我单位 (姓名) 同志为投标操作员。

八、与本次报价有关的一切正式往来文件请寄:

地址: 邮编:

电话: 传真:

法定代表人(电子签章): 投标单位全称(电子签章): 年月日

附件 2 (参考格式):

法定代表人身份证明书格式

法定代表人身份证明书

单位性质: 地 址: 成立时间:		- 月	
姓 名:	性别:年龄	:职务:	
系	(投标人单位名称)	的法定代表	表人。
特此证明。	完代表人身份证正面 (国徽)	法	定代表人身份证反面 (人像)
	₹标人(电子签章): ₹标单位法定代表人签字□		五):
E	期: 年	月日	

法定代表人授权委托书格式

法定代表人授权委托书

有限公司:

	17 17 2			
	兹委派我单位	_先生(女士)	, 全权代表我单位处理贵公司]
组织	!的		目招标活动(项目编号:	
) ,	全权代表我单位处理本次投	标中的有关事	务。本授权书于签字盖章后生	
效,	特此声明。			
	授权代表人		授权代表人	
	身份证正面(国徽)		身份证反面 (人像)	
	附授权代表情况:			
	姓 名: 性	别:	职 务:	
	身份证号:			
	通讯地址:			
	邮政编码:			
	电话:			
	手 机:	·		
	法定代表人(签字或电子》	女 去 \		
		立早ノ:		
	授权代表人(签字):			
		投	标人: (电子签章)	
		-	年 月 日	

附件 3: 开标一览表(指定格式)

开标一览表

序号	产品名称	规格	单位	最高限价(单价)	投标价格 (单价)	制造商名称	所投产品贵州省医保编 码	管理类别 (消字号/ 械字号)	备注		
	所有投标单价合计金额(人民币小写): 元										
	所有投标单价合计金额(人民币大写): 元										

注:本表中的报价为综合报价,应包括实施交付本次采购项目的所有费用。所投产品要求进行医保收费的,须提供所投产品贵州省医保编码,所投产品须符合采购需求要求的管理类别(消字号/械字号)。

法定代表人: (电子签章)

供应商全称: (电子公章)

日期:年月日

附件 4: 规格要求和技术要求偏离说明表(指定格式)

规格要求偏离说明表

序号	产品名称	规格要求	投标产品的规格要求	偏离情况	说明
1					
2					
3					
4					
5					
6					
7					

我单位承诺:本表偏离情况完全属实;若因我方响应产品技术参数实际情况与本偏离表阐述情况不一致的,应视为我方属于虚假应标,我方同意采购人有权无条件没收我方针对本次采购项目所缴纳的投标保证金,会同主管部门对我方按照相应处罚条款进行处罚,并追究我方应负的所有法律责任。

法定代表人: (电子签章)

供应商全称: (电子公章)

日期: 年 月 日

技术要求偏离说明表

序号	产品名称	技术要求	投标产品的技术要求	偏离情况	说明
1					
2					
3					
4					
5					
6					
7					
•••••					

我单位承诺:本表偏离情况完全属实;若因我方响应产品技术参数实际情况与本偏离表阐述情况不一致的,应视为我方属于虚假应标,我方同意采购人有权无条件没收我方针对本次采购项目所缴纳的投标保证金,会同主管部门对我方按照相应处罚条款进行处罚,并追究我方应负的所有法律责任。

法定代表人: (电子签章)

供应商全称: (电子公章)

日期: 年 月 日

附件 5: 标的物清单(指定格式)

标的物清单

序号	产品名称	规格	产地	制造商名称	是否进 口产品
1					
2					
3					
4					
5					
6					
7					
••••					

法定代表人: (电子签章)

供应商全称: (电子公章)

日期:年月日

附件 6: 投标文件相关模板 (参考格式)

具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺函

致:								
	我单位参加	1贵单位组织的项目编号:		,项目名称:	的政	府采购	活动	,
在此	上郑重承诺:	我单位完全具备履行合[司所必需的设	备和专业技术能力,	如有虚假,愿	意承担	!一切	责
任。								
	特此承诺!							
					承诺人:	(电子	- 签章)
				4	没标日期:	年	月	日

参加政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

致:						
我单位参加贵单位组织的项	[目编号:	,项目名称:	的项	女府采贝	均活动	J,
在此郑重声明: 我单位在参加政	女府采购活动前 3 年	内在经营活动中没有	重大违法记录,	如有虚	餵,	愿
意承担一切责任。						
特此声明!						
			声明人:	(电子	² 签章	:)
			投标日期:	年	月	日

诚信资格承诺函

致:							
	我单位参加]贵单位组织的项目编号:	,项目名称:	的政	府采	购活动	力,
在此	比郑重承诺:	我公司未被列入失信被执行人、	重大税收违法失信主体名单、	政府采购	严重)	违法失	·
信行	_{万为记录名单}						
	特此承诺!						
				承诺人:	(电-	子签章	É)
			投标 日	日期:	年	月	目

承诺函

致:	有限公司

特此承诺!

承诺人: (电子签章)

投标日期: 年 月 日

按招标文件要求报价的承诺函

致:											
	我公司参	参加贵单位	组织的项	目编号:_		,项目名和	妳:		的政府	采购活动	,在
此关	了重承诺:	我单位严	格按照招标	标文件要求	的单位对	每个产品	投报单价,	未按要	求的单位	进行报价	导致
价格	特误的由	3我公司自	行承担不和	利后果。							
	特此承诺	吉!									

承诺人: (电子签章)

投标日期: 年 月 日

未提供虚假材料谋取中标的承诺函

致:	
我单位参加贵单位组织的项目编号:, 项目名称:	的政府采购活动,
在此郑重承诺:我单位提供的全部文件资料均真实、合法、有效,若提供虚假资料证	谋取中标,则交货时
采购人不予验收、不予付款,并追究我公司的违约责任,将上报财政监督部门进行处	上罚。
特此承诺!	
NH 1	(.l. 7 hh
本话人:	(电子签章)

投标日期: 年 月 日

商务及合同条款承诺函

致: 有限公司

- 1、我公司已经知晓要严格按照磋商文件要求的单位对每个产品投报单价,并不得漏项,填报投标 总报价书时须以所有产品单价之和作为报价。
- 2、我公司已经知晓采购人仅根据自身实际需求向成交供应商进行采购,不对具体数量做任何保证。 供应商成交后,若有相关政策文件要求不能继续按本项目的成交结果进行供货的,本项目供货期自动终止。
- 3、我公司已经知晓若成交后不能按照投标响应及合同约定的时间供货,或者不能按照所投品牌、 规格进行供货的,取消其成交资格并追究相关责任,采购人有权与排位在成交人之后第一位的成交候选 供应商签订采购合同,也可以重新组织采购。
- 4、我公司已经知晓响应文件中我公司提供的各项承诺,采购人均有权利将承诺事项纳入合同条款, 若供货期内承诺事项不能完成,将视为违约,将解除合同并承担相应责任。
 - 5、我公司已经知晓采购需求中后附的特别说明事项。
 - 6、以上已经知晓的事项,我公司均完全响应,若有违反,愿意承担法律责任。

特此承诺!

承诺人: (电子签章)

投标日期: 年 月 日

附件 7: 采购需求:

序号	产品名称	规格要求	単位	技术要求	是否需要 医保收费	管理类别(消字号/械 字号)	最高限价 (单价/元)
1	戊二酫浓度指示 卡	/	盒	1、检测戊二醛浓度		消字号	66
2	消毒剂浓度试纸	/	盒	1、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,同时添加了显色剂淀粉,单质碘与淀粉反应变色,消毒剂有效氯浓度不同,显示出不同的颜色的原理,与比色卡对照,读出溶液的浓度 2、适用于含氯消毒剂有效浓度的检测。 3、检测有效氯浓度范围为0-2000mg/L。		消字号	44
3	高分子固定绷带	10*360cm	卷	1、用于对创面敷料或肢体提供束缚力,以起到包扎,固定作用。 2、由玻璃纤维或聚酯纤维织物上涂敷高分子胶制成的 具有遇水迅速固化功能的绷带。		械字号	12.5
4	高分子固定绷带	5*360cm	卷	1、用于对创面敷料或肢体提供束缚力,以起到包扎,固定作用。 2、由玻璃纤维或聚酯纤维织物上涂敷高分子胶制成的 具有遇水迅速固化功能的绷带。		械字号	10
5	高分子固定绷带	12.5*360cm	卷	1、用于对创面敷料或肢体提供束缚力,以起到包扎,固定作用。 2、由玻璃纤维或聚酯纤维织物上涂敷高分子胶制成的 具有遇水迅速固化功能的绷带。		械字号	15
6	高分子固定绷带	7.5*360cm	卷	1、用于对创面敷料或肢体提供束缚力,以起到包扎,固定作用。 2、由玻璃纤维或聚酯纤维织物上涂敷高分子胶制成的 具有遇水迅速固化功能的绷带。		械字号	12
7	纱布绷带	8cm*600cm	卷	1、纱布型,透气。		械字号	1.5
8	脱脂棉球	0.5g/粒,10粒/ 袋	袋	2、由医用脱脂棉为原料制作而成。		/	0.75

9	医用绷带(纱布 绷带)	白布型 600cm*8cm	卷	1、白布型 由纺织加工而成的卷状、管状、三角形的 材料组成。 2、其形状可以通过绑扎的形式对创面敷料进行固定或 限制肢体活动, 以对创面愈合起到间接的辅功作用, 非无菌。	械字号	2. 45
10	医用凡士林纱布	6cm*8cm*8层	张	1、由医用脱脂沙布,凡士林,石蜡油制成。	械字号	1.5
11	医用棉垫	10cm*20cm	块	1、独立包装 2、由两层脱脂棉纱布中间夹医用脱脂棉加工制成。适 用范围:供临床护创、吸湿用。 3、产品为环氧乙烷灭菌,在符合贮存条件的情况下无 菌有效期两年。	械字号	1
12	医用棉签	12cm 1000支/包	包	1、经环氧乙烷灭菌,无菌。	械字号	9
13	医用棉签(妇科 棉签)	20cm 200支/包	包	1、经环氧乙烷灭菌,无菌。	械字号	8
14	医用棉球	1.2g/粒	包	1、使用酒精、碘伏作为消毒剂,用于对完整皮肤的消毒,经环氧乙烷灭菌,无菌。	械字号	18
15	医用脱脂棉纱布 (医用纱布块)	8cm*10cm*8层 5 块/包	包	1、为环氧乙烷灭菌。	械字号	1.5
16	医用脱脂棉纱布	25cm*40cm*2 5 片/包	包	1、产品由医用脱脂棉纱布、脱脂棉粘胶混纺纱布经裁切、折叠而成。 2、用于外科、眼科、创伤等医用敷料,在C形臂透视下具有显影效果。 3、经环氧乙烷灭菌,无菌。	械字号	12
17	紫外线杀菌灯	15W	支		/	1.5
18	紫外线杀菌灯	30W	支		/	1.5
19	紫外线杀菌灯	40W	个		/	1.8
20	紫外线杀菌灯	19W	支		/	1.5

21	石膏绷带	5寸12.5*460cm	卷	1、采用石膏粉、纱布等制成。 2、非无菌提供,不与体内使用的医疗器械连接。 3、用于骨折或软组织等损伤的外固定。	械字号	4
22	石膏绷带	4寸10cm*460cm	卷	1、采用石膏粉、纱布等制成。 2、非无菌提供,不与体内使用的医疗器械连接。 3、用于骨折或软组织等损伤的外固定。	械字号	3. 5
23	石膏绷带	6寸15*460cm	卷	1、采用石膏粉、纱布等制成。 2、非无菌提供,不与体内使用的医疗器械连接。 3、用于骨折或软组织等损伤的外固定。	械字号	5
24	石膏衬垫	6号/20卷/包	卷	1、由棉絮片制成	械字号	2.8
25	2%强化戊二醛消 毒液	2. 5L	瓶	1、主要有效成分及含量:是以戊二醛为主要有效成分的消毒液,戊二醛含量为 2.2%±0.2%(W/V) 3、剂型:液体 4、杀灭微生物类别:可杀灭化脓性球菌、致病性酵母菌、分枝杆菌,并可杀灭细菌芽孢。 5、使用范围:主要用于医疗器械和内窥镜的浸泡消毒与灭菌 6、使用方法:使用前加入碳酸氢钠(pH 调节剂)和亚硝酸钠(防锈剂)充分混匀后原液使用。 7、使用说明:在室温条件下,加入亚硝酸钠和碳酸氢钠后的戊二醛消毒液可连续使用14 天,使用过程中应检测戊二醛的浓度变化,使用期间戊二醛含量应不得低于1.8%。	消字号	12. 5
26	3%过氧化氢消毒 液	100m1	瓶	1、以过氧化氢为主要有效成分的消毒液,过氧化氢含量为3.0%±0.3%(W/M),2、剂型:液体。3、杀灭微生物类别:可杀灭肠道致病菌化脓性球菌、致病性酵母菌、白色葡萄球菌和医院感染常见细菌。4、使用范围:适用于一般硬质物体表面、空气消毒及皮肤伤口的消毒。	消字号	0. 7
27	3%过氧化氢消毒 液	500m1	瓶	1、以过氧化氢为主要有效成分的消毒液,过氧化氢含量为3.0%±0.3%(W/M), 2、剂型:液体。 3、杀灭微生物类别:可杀灭肠道致病菌化脓性球菌、 致病性酵母菌、白色葡萄球菌和医院感染常见细菌。	消字号	1.8

	,				_	
				4、使用范围:适用于一般硬质物体表面、空气消毒及 皮肤伤口的消毒。		
28	75%酒精消毒液	500ml	瓶	1、主要有效成分及含量:本品是以乙醇为主要有效成分的消毒液,乙醇含量为75%±5%(V/V)。2、剂型:液体。3、杀灭微生物类别:本品可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见细菌。4、使用范围:适用于完整皮肤、硬质物体表面以及食品加工工具和设备表面的消毒。	消字号	5
29	75%酒精消毒液	60ML	瓶	酒精浓度75%	消字号	2
30	84消毒液	500g	瓶	1、以次氯酸钠为主要有效成分的消毒液,有效氯含量 为43g/L±6g/L。	消字号	20
31	碘消毒液(碘酊	500ml	瓶	1、主要有效成分及含量:本品是以乙醇和碘为主要有效成分的消毒液,乙醇含量为46.0%+4.6%(V/V),有效碘含量为20.0g/L+2.0g/L。2、剂型:液体。3、杀灭微生物类别:本品可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见细菌。4、使用范围:适用于完整皮肤消毒。	消字号	20
32	擦手纸	200张/包	包	1、100%原生木浆220mm* (230mm±5mm)。	消字号	7. 2
33	弾力绷带(弾力 帽)	/	个	1、用于对创面敷料或肢体提供束缚力,以起到包扎,固定作用。	械字号	0. 45
34	弹性绷带	10*450cm	卷	1、用于对创面敷料或肢体提供束缚力,以起到包扎, 固定作用。	械字号	1.8
35	碘伏消毒液(翻 盖)	500ml	瓶	主要有效成分及含量:本品是以碘为主要有效成分的 消毒液,有效碘含量为 5.0 g/L±0.5g/L。剂型:液 体杀灭微生物类别:可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌 、致病性酵母菌和医院感染常见菌。使用范围:适用 于皮肤、手、粘膜、创面及伤口消毒,粘膜消毒仅限 医疗卫生机构诊疗用。	消字号	5
36	碘伏消毒液(翻 盖)	60m1	瓶	1、主要有效成分及含量:本品是以碘为主要有效成分的消毒液,有效碘含量为 5.0 g/L±0.5g/L。2、剂型:液体	消字号	2

				3、杀灭微生物类别:可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见菌。 4、使用范围:适用于皮肤、手、粘膜、创面及伤口消毒,粘膜消毒仅限医疗卫生机构诊疗用。 1、主要有效成分及含量:中性蛋白水解酶、脂肪酶、		
37	多酶清洗液	2. 5L	瓶	淀粉酶、纤维素酶等多酶复合。 2、使用范围:用于各种软式及硬式内窥镜、外科用具 、管道、橡胶、医用塑料、仪器、实验室器皿等各种 医疗器械的清洗。	消字号	220
38	抗菌洗手液	1L	瓶	1、对氯间二甲苯酚为主要有效成分的抗菌洗手液,对氯间二甲苯酚含量为 0.3%+0.03%(W/W)。添加烷基糖苷、椰子油脂肪酸二乙醇酰胺表面活性剂,同时添加了植物提取物苦瓜素、胶原蛋白等护肤成分。2、剂型:液体3、杀灭微生物类别:对肠道致病菌、化脓性球菌和致病性酵母菌有杀菌作用。4、使用范围:适用于日常手部皮肤的清洁、去污及外科手术第一遍洗手。	消字号	15
39	抗菌洗手液	500ml	瓶	1、对氯间二甲苯酚为主要有效成分的抗菌洗手液,对 氯间二甲苯酚含量为 0.3%+0.03%(W/W)。添加烷基糖 苷、椰子油脂肪酸二乙醇酰胺表面活性剂,同时添加 了植物提取物苦瓜素、胶原蛋白等护肤成分。 2、剂型:液体 3、杀灭微生物类别:对肠道致病菌、化脓性球菌和致 病性酵母菌有杀菌作用。 4、使用范围:适用于日常手部皮肤的清洁、去污及外 科手术第一遍洗手。	消字号	7. 5
40	免洗手消毒凝胶	230m1	瓶	1、适用于重症监护室、急诊室、病房、门诊等的医 护人员及其他需要的人员进行卫生手消毒。	/	9. 5
41	免洗外科手消毒 凝胶(护肤型)	500ml	瓶	1、产品启用后使用有效期:90天。 2、剂型:凝胶。 3、主要有效成分及含量:本品是以乙醇、葡萄糖酸氯己定为主要有效成分的消毒凝胶,乙醇含量为66%±6.6%(v/v),葡萄糖酸氯己定含量为0.1%±0.01%(w/w),同时添加天然提取物护肤因子。 4、杀灭微生物类别:可杀灭分枝杆菌、肠道致病菌、	消字号	17

42	泡腾消毒片II型	100片/瓶	瓶	化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见细菌。 5、使用范围:适用于外科手消毒、工作和生活中的卫生手消毒。 1、规格: 1.25g/片 2、主要有效成分及含量: 本品是以三氯异氰尿酸为主要有效成分的消毒片,有效氯含量为 500±50mg/片。 3、剂型: 片剂 4、杀灭微生物类别: 可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、分枝杆菌和细菌芽孢,并可灭活病毒。 5、使用范围: 适用于一般污染物品及环境表面、传染病人的污物消毒; 疫源地的消毒; 一般硬质物体表面的消毒; 游泳池水的消毒。	消字号	6. 8
43	速干手消毒液	500m1	瓶	1、产品启用后使用有效期:90天。 2、剂型:凝胶 3、主要有效成分及含量:以乙醇、葡萄糖酸氯己定为主要有效成分的消毒凝胶,乙醇含量为66%±6.6%(v/v),葡萄糖酸氯己定含量为0.1%±0.01%(w/w),同时添加天然提取物护肤因子。 4、杀灭微生物类别:可杀灭分枝杆菌、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。5、使用范围:适用于外科手消毒、工作和生活中的卫生手消毒。	消字号	16.7
44	压敏胶布	棉布型26*500CM	筒	1、用于对创面敷料、绷带等提供粘贴力,以起到固定 作用	械字号	21
45	液体石蜡化学纯	450m1*30瓶	瓶	1、性状:无色油状液体。 2、安全技术说明:无色油状液体。系液态烃的混合物。与乙醚、苯,三氯甲烷、二碗化碳和油类相混溶,不溶于水和乙醇。	消字号	10
46	医用纱布敷料	B型 10m/包	包	1、以脱脂棉纱布为主要原材料,经裁剪、折叠(或缝制)、包装制成。 2、经环氧乙烷灭菌,产品无菌。	械字号	15
47	医用脱脂棉 (大 药棉)	500g/包	包	1、医用脱脂棉采用棉葵草棉属植物成熟种子的毛茸, 经除去夹杂物,脱脂、漂白、加工而成的不含任何有 色添加物质,符合YY/T0330-2015《医用脱脂棉》标准 。 2、非无菌提供,一次性使用。	械字号	18

48	乙醇消毒液	500ML95%	瓶	1、主要有效成分及含量:是以乙醇为主要有效成分的 消毒液,乙醇含量为 95%士5%(V/V)。 2、杀灭微生物类别:可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌 、致病性酵母菌和医院感染常见细菌。 3、使用范围:适用于完整皮肤和硬质物体表面的消毒		消字号	5. 8
49	紫外线强度指示卡	100片/盒	盒	1、由卡片纸、紫外线感光色块和标准色块组成,卡片纸中间为紫外线感光色块,两端分别为70 μ W/cm和90 μ W/cm的标准色块。 2、当紫外线感光色块受到紫外线照射后,随紫外线辐照强度的不同,产生深浅程度不同的紫色,与标准色块比较可监测紫外线灯辐照强度是否达到使用要求。3、使用范围:适用于杀菌紫外线灯辐照强度的监测。		消字号	45
50	免洗泡沫外科手 消毒液	1L	瓶	1、产品启用后使用有效期:90天2、剂型:凝胶3、主要有效成分及含量:本品是以乙醇、葡萄糖酸氯己定为主要有效成分的消毒凝胶,乙醇含量为66%生6.6%(v/v),葡萄糖酸氯己定含量为0.1%±0.01%(w/w),同时添加天然提取物护肤因子。4、杀灭微生物类别:可杀灭分枝杆菌、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。5、使用范围:适用于外科手消毒、工作和生活中的卫生手消毒。		消字号	29
51	医用护理垫	220cm*80cm	块	1、一次性使用病床上用的卫生护理用品,用于卧床病人保洁及预防褥疮。		械字号	68
52	颈部固定器	全规格	个		是	/	886
53	一次性使用手术 单	65cm*90cm	双	1、产品以非织造布或淋膜非织造布为原料,经缝制、 折叠、包装制成。 2、经环氧乙烷灭菌,产品无菌。		械字号	4
54	物表檫拭采样管 (复合中和洗脱 液)	含: 采样管1支, 采样 液1支,规 格板1个	套	1、复合型:能中和各种消毒剂:碘类、含氯消毒剂类、过氧化物类,季铵盐类(苯扎溴安)、醛类、双胍类(洗必泰)、酚类、醇类,无需考虑与消毒剂种类的匹配;2、用于医疗机构环境监测:物体表面、双手卫生的微生物限度检测,主要采用倾注法。;3、符合国标15982医院消毒卫生标准要求。		/	130

55	吸唾管	100支/包	包	1、采用金属铜或塑料(PVC、PP、TPE、ABS)材料制成。 2、与牙科治疗机的抽吸装置一起使用。 3、非无菌提供。	/	65
56	单道移液器	1-10u1	把		/	8.8
57	单道移液器	100-1000u1	把		/	8.8
58	单道移液器	10-100u1	把		/	8.8
59	单道移液器	20-200u1	把		/	8.8
60	备皮刀	双刃	把	1、一次性使用备皮刀由刀架、刀片和顶盖组成; 2、产品以无菌状态提供,经环氧乙烷灭菌,一次性使 用。	械字号	0.75
61	鼻咽通气道	翼缘型	个	1、环氧乙烷灭菌,一次性使用。	/	18
62	大便器 (便盆)	无盖	只		/	3
63	盖玻片	24*24mm	盒	1、磨砂边,能写字。	/	4
64	利器盒	1L	个	1、利器盒整体为硬质材料制成,封闭且防刺穿,侧面明显处应印制 有直角菱形的警示标志,警告语为 "警告!损伤性废物"。	/	1.5
65	利器盒	2L	个	1、利器盒整体为硬质材料制成,封闭且防刺穿,侧面 明显处应印制 有直角菱形的警示标志,警告语为 " 警告!损伤性废物"。	/	2
66	利器盒	4L	个	1、利器盒整体为硬质材料制成,封闭且防刺穿,侧面明显处应印制 有直角菱形的警示标志,警告语为"警告!损伤性废物"。	/	3
67	利器盒	8L方形	个	1、利器盒整体为硬质材料制成,封闭且防刺穿,侧面明显处应印制 有直角菱形的警示标志,警告语为"警告!损伤性废物"。	/	7. 5

68	一次性使用拭子(女用) (一次性使用无 菌拭子)	/	支	1、一次性使用拭子由瓶体盖、杆、拭头组成。 2、盖采用符合 GB/T11115-2009 的高密度低压聚乙烯 制成。 3、杆采用竹、木或不锈钢丝而制成。		械字号	0.4
69	一次性使用医用 雾化器	成人咬嘴型	支	1、咬嘴、输氧管组成。(雾化杯内不存在液体)。 2、产品以无菌状态提供,经环氧乙烷灭菌,一次性使用。 3、临床供雾化吸入治疗时用。	是	械字号	7.5
70	载玻片	磨砂边	盒			/	5
71	载玻片	50片	盒			/	5
72	脸盆	/	个			/	3
73	体温计	三角形棒式	支			械字号	4. 5
74	压舌板	142*16*1.6mm	片	1、适用于检查时压低舌部		械字号	0.08
75	创口贴	弹力型7.2*1.9cm	盒			械字号	7
76	防污套	113*85*232mm	个			/	6. 45
77	腹带	多头型/S号	条	1、腹带正常状态承受 10kg重物, 历时 6h, 各部位不得出现开线和断裂现象。		械字号	18
78	腹带	多头型/M号	条	1、腹带正常状态承受 10kg重物, 历时 6h, 各部位不得出现开线和断裂现象。		械字号	18
79	腹带	多头型/L号	条	1、腹带正常状态承受 10kg重物, 历时 6h, 各部位不 得出现开线和断裂现象。		械字号	18
80	耐高温洗手刷	2只装	只			/	13
81	男性小便器(尿 壶)	简装	只			/	1.5

82	皮肤滚针	各规格	支			械字号	8
83	识别腕带(识别带)	成人红色	支	1、成人手写腕带尺寸: 250±2*25±0.5(单位mm) 2、PVC环保型材质防水、防酒精、防褪色、柔软舒适 无毛边、防过敏		/	0. 25
84	识别腕带(识别带)	成人蓝色	支	1、成人手写腕带尺寸: 250±2*25±0.5(单位 mm) 2、PVC环保型材质防水、防酒精、防褪色、柔软舒适 无毛边、防过敏		/	0. 25
85	塑料吸管	0.5ml	支			/	0.05
86	透气胶带(PE膜)	1.25*910cm	卷	1、用于对创面敷料、绷带等提供粘贴力,以起到固定 作用		械字号	1
87	透气胶贴(穴位 贴)	5*5cm	贴	1、用于对创面敷料、绷带等提供粘贴力,以起到固定 作用		械字号	0. 15
88	微负压引流管护 创材料套装	大号	套	1、由吸水纤维、引流管和半透膜组成。 2、吸水纤维采用聚氨酯结构及组成半透膜采用聚氨酯 材料,引流管为医用聚胺酯、硅橡胶或聚氯乙烯组成 。	是	械字号	645
89	微负压引流管护 创材料套装	小号	套	1、由吸水纤维、引流管和半透膜组成。 2、吸水纤维采用聚氨酯结构及组成半透膜采用聚氨酯 材料,引流管为医用聚胺酯、硅橡胶或聚氯乙烯组成 。	是	械字号	260
90	微负压引流管护 创材料套装	中号	套	1、由吸水纤维、引流管和半透膜组成。 2、吸水纤维采用聚氨酯结构及组成半透膜采用聚氨酯 材料,引流管为医用聚胺酯、硅橡胶或聚氯乙烯组成 。	是	械字号	645
91	无菌手术刀片	各号	片	采用T10A非合金工具钢或6Cr13不锈钢材料制成。安装 于手术刀柄上,作切割软组织用		械字号	0. 45
92	洗手刷	/	个			/	2. 5
93	下肢固定带	各号	个			/	7
94	血糖测试条(葡 萄糖氧化酶法或	50人份/盒	人份		是	械字号	0.9

	电化学法)带针 加血糖仪					
95	咬嘴	胃镜咬嘴	只	1、平口松紧型,供临床胃镜检查是使用	械字号	0.08
96	一次性使用肺功能过滤器	A型	只	1、一次性使用肺功能过滤器由外壳(上、下盖)、滤 膜构成,过滤器的外壳采用GB/T12672-2009的ABS树脂 材料制成,滤膜采用聚丙烯疏水膜材制成,肺功能咬 嘴采用符合GB/T12670-2008的聚丙烯(PP)树脂制成 。 2、产品经环氧乙烷灭菌,无菌,为一次性使用。	械字号	15
97	一次性使用高压 造影注射器及附 件	100ml	套	1、由单个注射器组成:注射器由外套、芯杆、活塞等零部件、连接管分单通、连接管的耐压值为0.35MPa(50psi)-8.3Mpa(1200Pg)。2、产品经环氧乙烷灭菌,无菌、无致热原。	械字号	277. 78
98	一次性使用换药 盒	腰型	只		械字号	0.4
99	一次性使用捆扎 止血带	5*7	米		械字号	0. 98
100	一次性使用尿杯	中号透明1000只/ 条	条		/	17
101	一次性使用塑料 试管	12*100*500支/盒	盒		/	0.05
102	一次性使用痰杯	20m1	个		/	0. 45
103	一次性使用痰杯	30m1	个		/	/
104	一次性使用痰杯(灭菌)	40m1	个		/	0.8
105	一次性使用吸管	3m1	支		/	0. 1
106	一次性使用吸管	3m1(单支,独立 包装)	支		/	0. 45

107	一次性使用心电电极	/	片	1、直流失调电压:≤100mV 2、复合失调不稳定性和内部噪音:≤150uVp-p 3、每次放电后第5秒,电极对的极化电动势的绝对值 ≤100mV; 除颤过载恢复:此后 30 秒内,剩余极化电动势的变化 率 ≤±1mV/s,除颤后电极对的 10Hz交流阻抗 ≤3KQ ,偏置电流耐受度:电极对经 200nA的直流电流持续作 用8小时,	是	械字号	0. 33
108	一次性使用样品 杯	500支/包	包			/	0. 12
109	一次性使用引流 导管及附件	6.67mm (20Fr) × 320mm	套	1、适用于胸腔液体及气体的排出。 2、产品在人体内留置时间为短期(<24h)。		械字号	108
110	一次性使用引流 导管及附件	8.00mm (24Fr) × 320mm	套	1、适用于胸腔液体及气体的排出。 2、产品在人体内留置时间为短期(<24h)。		械字号	108
111	一次性使用自粘 无菌敷贴	A型(敷料贴) 10cm*15cm	片	1、产品由基材(无纺布)、热熔胶(医用压敏胶)、 敷芯(不含药)、离型纸组成。 2、经环氧乙烷灭菌,产品无菌。		械字号	0. 75
112	一次性使用自粘 无菌敷贴	A型(敷料贴) 10cm*20cm	片	1、产品由基材(无纺布)、热熔胶(医用压敏胶)、 敷芯(不含药)、离型纸组成。 2、经环氧乙烷灭菌,产品无菌。		械字号	0.85
113	一次性使用自粘 无菌敷贴	A型(敷料贴) 10cm*25cm	片	1、产品由基材(无纺布)、热熔胶(医用压敏胶)、 敷芯(不含药)、离型纸组成。 2、经环氧乙烷灭菌,产品无菌。		械字号	1.05
114	一次性使用自粘 无菌敷贴	100片/盒 7cm*3.5cm(C型输 液贴)	盒	1、产品由基材(无纺布或聚氨脂(PU)膜或聚乙烯(PE)复合膜)、医用压敏胶、敷芯(不含药)、防粘纸组成。 2、经环氧乙烷灭菌,产品无菌。		械字号	2.7
115	一次性塑料试管 12*100	500支/包	包			/	0.05
116	一次性塑料试管 12*75	500支/包	包			/	0.05
117	一次性塑料试管 15*100	300支/包	包			/	0. 1

118	一次性无菌留置 引流导管及辅助 装置	16Fr*28cm	套		是	械字号	80
119	一次性无菌留置 引流导管及辅助 装置	24Fr*29cm	套		是	械字号	80
120	医疗废物垃圾桶	120L	个			/	132
121	医疗垃圾桶	20L	个			/	25
122	医疗垃圾桶	100L	个			/	108
123	医用超声耦合剂	250m1	瓶	1、改善探头与患者之间的超声耦合效果, 用于完好 皮肤上,不具备消毒作用。 2、不可用于术中超声、 穿刺活检等侵入性操作,经直肠、经阴道、 经食管等 接触黏膜的操作,及对非完好皮肤和新生儿进行的操作。		械字号	2
124	医用固定带(肋骨)	M, L, S	个			/	15
125	医用胶	涂抹型0.5ML	支	 本品主要成分为α-氰基丙烯酸正丁酯,配有少量稳定剂对苯二酚、对甲苯磺酸、二氧化硫。 、胶体单独包装,按临床需要分别配备有吸管、喷胶瓶、转臂喷雾泵或腔镜、内镜导管等用胶工具。 、胶体已经膜渗透法除菌,配备的用胶工具已经环氧乙烷灭菌,一次性使用。 		械字号	98
126	医用垃圾桶	30升	个			/	38
127	移液器多用吸头	6*50 μ 1	支			/	0. 02
128	硬试管(带盖子 、尿沉渣管)	16*100	支			/	0.5
129	幽门螺旋杆菌检 测仪呼气卡	/	人份	1、须与幽门螺旋杆菌检测仪 (YHO4D)配套使用		械字号	19

130	扎丝	ф1.0	卷	1、产品供骨科内固定手术时作棒与脊柱的固定、钢板 与碎骨的固定或胸外科手术时作胸骨合拢结扎用。		械字号	45
131	扎丝	ф1.2	卷	1、产品供骨科内固定手术时作棒与脊柱的固定、钢板 与碎骨的固定或胸外科手术时作胸骨合拢结扎用。		械字号	45
132	扎丝	ф 1.5	卷	1、产品供骨科内固定手术时作棒与脊柱的固定、钢板 与碎骨的固定或胸外科手术时作胸骨合拢结扎用。		械字号	/
133	扎丝	ф1.8	卷	1、产品供骨科内固定手术时作棒与脊柱的固定、钢板 与碎骨的固定或胸外科手术时作胸骨合拢结扎用。		械字号	/
134	一次性使用拆线	/	包	1一次性使用拆线包由基本配置为:塑料镊子、纱布叠片,产品以无菌状态提供。 2、经环氧乙烷灭菌,一次性使用,供患者手术后拆线时使用。		械字号	3. 5
135	卢戈氏溶液	120ml	瓶			消字号	15
136	前方牵引装置	全可调试	个			/	15
137	消融电极	双极	支	1、主要由不锈钢镊体及外表涂覆的耐温绝缘涂层、不 锈钢镊尖、镊子连接头及配件导连线组成。	是	械字号	450
138	一次性医用无菌 小针刀	各号/100支/盒	盒	1、一次性医用无菌小针刀由刀体和刀柄两部分组成。 2、小针刀的刀体采用3Cr13不锈钢丝制造,刀柄采用 ABS塑料或铜丝缠绕而成。 3、供软组织损伤性病变和骨关节病变非直视下松解术 用。		械字号	90
139	一次性使用喉镜 片	/	套	1、产品由卡扣悬臂、气管插管通道、镜片支架通道和 压舌片组成。 2、适用气管插管ID≤8.5mm。		械字号	94. 92
140	一次性使用无菌 揿针	ф 0. 22*1. 5	支	1、揿针采用符合GB/T4240-2009中06Cr19Ni10奥氏体 不锈钢制成,规格Φ0.22×1.5。 2、用于皮内针疗法使用。		械字号	0. 75
141	一次性使用无菌 注射针	0.7*80mm	支	1、一次性使用无菌注射针由针管、针座和保护套组成。 2、经环氧乙烷灭菌。 3、针管材料采用SUS304不锈钢;针座、保护套材料采用PP(聚丙烯)。	是	械字号	0. 08

142	大便采集器	15ml	个		/	0. 26
143	邻苯二甲醛消毒 液	5L	桶	1、主要有效成分及含量:是以正-邻苯二甲醛为主要有效成分的消毒液,正-邻苯二甲醛含量为5.5g/L+0.5gL/L。2、杀灭微生物类别:可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、医院感染常见菌、致病性真菌、分枝杆菌及细菌芽孢,并能灭活病毒。3、使用范围:可用于不耐热医疗器械的高水平消毒处理。主要用于内镜自动清洗消毒机和手工对内镜进行高水平消毒处理。 4、使用方法:原液使用,5分钟高水平消毒,10分钟灭菌。可重复使用14天使用时需检测含量,确保正-邻苯二甲醛含量高于3g/L的最低有效浓度。	消字号	342
144	除锈除垢剂	5L	桶		消字号	160
145	器械残胶去除剂	500ml	瓶		消字号	22
146	耳穴贴	单粒600贴	盒		/	20. 24
147	一次性中心静脉 置管穿刺护理包	/	包	1、基本配置由外科手套或检查手套、无纺布片或医用纱布片、纸尺、医用胶布、透明敷贴、医用脱脂棉球或医用纱布球、镊子、垫巾、大单、治疗巾、孔巾、包巾组件组成; 2、产品配件符合产品标签上标识的要求,包装外观无破损,包内清洁无杂质、异味。 3、本产品经环氧乙烷灭菌,为一次性使用无菌产品。	械字号	4. 1
148	口垫	大号	支	1、手术或检查时患者开口的辅助器械,采用聚乙烯等 高分子材料制成。	/	1. 27
149	一次性使用吸痰 包	/	个	1、基本配置: 吸痰管、纱布块、镊子、治疗碗、圆盘 、垫巾、包布、生理盐水纱布块	械字号	1. 75
150	封口测试纸	低温	盒		/	197.8

151	封口测试纸	高温	盒		/	153. 08
152	口鼻呼吸面罩(带防窒息阀)	M	套		/	18
153	过氧化氢等离子 体五类卡灭菌挑 战装置	60支/盒	支	1、具有中国疾控中心出具检测报告,检测报告盖有CMA章,检测报告体现五类卡字样。 2、PCD自带管腔负载。 3、放入灭菌器使用时,管腔负载是双通道两端开口,非一端封闭的盲端管腔负载。 4、管腔负载尺寸是内径1mm长2米5本产品已经在全国消毒产品网上备案信息服务平台公示,可以查询到位。 5、管腔负载可以重复使用60次8产品的有效期不低于12个月。 6、管腔负载的材质是塑料。 7、管腔负载的材质是塑料。 7、管腔负载的材质是塑料,是保护。 8、指示卡放在透明、透气的塑料瓶内,使用时塑料瓶和指示卡不可分拆,整体与管腔负载连接,然后放入灭菌器进行灭菌,未启动灭菌程序不会变色合格。 9、装载化学指示物的塑料外壳为一次性使用,一用一抛弃,不可复用。	消字号	75
154	过氧化氢低温等 离子体灭菌验证 生物指示物	60支/盒	支	1、拥有低温过氧化氢管腔生物PCD的CMA认证检测报告。 2、PCD自带管腔负载。 3、管腔负载是双通道,非盲端。 4、管腔负载尺寸是内径1mm长2米。 5、低温过氧化氢管腔生物PCD产品已经在省级或省级以上卫生监督中心备案并公示。 6、管腔负载至少可以重复使用60次。 7、产品的有效期不低于12个月。 8、管腔负载的材质是塑料是9管腔负载有塑料外壳保护。 9、阅读时间不多于23分钟出结果。	消字号	75
155	气管插管	各规格	支	1、普通型气管插管由普通管胚、标准接头、套囊、充 气管、指示气囊、单向阀、组成。 2、该产品以无菌状态提供,经环氧乙烷灭菌,一次性	械字号	5

				使用			
156	无菌保护套	40*40*67cm	个	1、无菌保护套采用聚乙烯薄膜制造,开口处用棉布带 或松紧带固定。		械字号	11
157	无菌保护套	14*200cm	个	1、无菌保护套采用聚乙烯薄膜制造,开口处用棉布带 或松紧带固定。		械字号	5. 9
158	一次性湿热交换 过滤器	成人/小儿	个	1、一次性使用湿热交换过滤器(以下简称交换器)产品主要由机器端、病人端、静电棉。瓦楞湿化纸组成。	是	械字号	34. 99
159	一次性使用冲洗 连接管	II型2米	套	1、由医用级聚氯乙烯(pvc)制成,生产环境为10万级净化车间,单独包装,出厂无菌提供,环氧乙烷灭菌。 2、Ⅱ型,长度2米。		械字号	11
160	一次性使用球囊 扩充压力泵	30atm20m1	套		是	械字号	155.94
161	医疗器械除锈剂	2.5L	瓶			消字号	53. 09
162	除锈除垢剂	5L	桶			消字号	79. 93
163	祛黄剂	5L	桶			/	68
164	134℃压力蒸汽灭 菌化学指示卡	200片/盒	盒	1、本品为 134℃压力蒸汽灭菌专用化学指示卡,在 134℃压力蒸汽条件下,经过 4min 后指示剂由原始颜色变为黑色来指示是否达到灭菌效果。 2、使用方法:将指示卡放入拟灭菌物品包装的中间;按预真空(或脉动真空)灭菌操作的常规进行灭菌操作,灭菌完毕,将指示卡取出,观察指示剂部分的颜色变化。 3、结果判断:若本指示卡指示剂部分颜色达到或深于"标准黑色",表示被灭菌物品"已满足灭菌所需条件";若指示剂部分没有变色或颜色比"标准黑色"淡,则表示被灭菌物品"不符合灭菌要求"		消字号	29. 99
165	B-D试验包	/	个			消字号	24. 99

166	MCU功能性宫内节 育器	/	套		是	械字号	21. 99
167	TCu宫内节育器	TCu220C 30X34	套		是	械字号	20.99
168	鼻腔止血海绵	(8.0cm*2.0cm*1. 5cm)	片			械字号	18. 99
169	避孕套	10个/盒	盒	1、规格:按宽度尺寸分为:49± 2r11m(W49)、 52± 2 △1m(W52)、 55± 2n1m(W55) 2、产品结构与组成本品由天然橡胶经前硫化、注硅油 或水溶性润滑剂(甘油、储精囊,开口边有卷边的小 环。 3、性能指标浸胶(彩色避孕套加入极少量颜料色浆) 、脱模、后硫化、加丙二醇)工艺加工而成,密封 包装。 4、产品封闭端有储精囊或无中间为薄膜套		械字号	3. 2
170	低温等离子过氧 化氢灭菌器专用 灭菌液	5. Oml	支	1、主要有效成分为,过氧化氢,含量53% ^{60%} ,可 杀灭细菌芽孢。 2、主要用于对可重复利用的金属和非金属医疗设备的 终末灭菌。		消字号	37. 98
171	钙石灰	5L	桶	1、主要由氢氧化钙、氯化钙、水、指示剂等成份组成。 。 2、产品为碱性物质,微溶于水,对二氧化碳的吸收能力大于35%。		械字号	279. 7
172	高频手术电极	/	支	1、产品与额定附件电压不超过380V的高频手术设备配套使用,在临床手术中对生物组织切割费或凝固用。 2、须与高频手术设备(300A型)匹配使用。		械字号	16. 99
173	高温灭菌包装材 料	150mm*100m	卷	1、适用于压力蒸汽灭菌或环氧乙烷灭菌物品的包装, 指示灭菌处理过程		消字号	139.94
174	高温灭菌包装材 料	100mm*100mm	卷	1、适用于压力蒸汽灭菌或环氧乙烷灭菌物品的包装, 指示灭菌处理过程		消字号	103.96
175	骨牵引针	4.0*250mm	个	1、不锈钢317	是	械字号	5
176	骨牵引针	0.8/1.0/1.2/1.5 /2.0/2.5/3.0/3. 5*250mm	个	1、不锈钢317	是	械字号	5

177	过氧化氢低温等 离子灭菌过程指 示标签	/	片			消字号	0. 18
178	过氧化氢低温等 离子体灭菌包装 袋	150mm*100m	卷	1、产品为过氧化氢低温等离子灭菌方式的专用包装袋。 2、包装袋由特卫强纸和低温膜烫合而成。 3、包装袋的特卫强纸表面印有的特殊化学指示色块,在过氧化氢低温等离子灭菌时(过氧化氢气体次度为2.3mg/L±0.4mg/L、温度50℃±0.5 C、作用时间6min±1s)发生化学反应并产生颜色变化,依据颜色变化情况,区分物品是否经过灭菌。		消字号	549. 78
179	过氧化氢低温等 离子体灭菌包装 袋	100mm*100m	卷	1、产品为过氧化氢低温等离子灭菌方式的专用包装袋。 2、包装袋由特卫强纸和低温膜烫合而成。 3、包装袋的特卫强纸表面印有的特殊化学指示色块, 在过氧化氢低温等离子灭菌时(过氧化氢气体次度为 2.3mg/L±0.4mg/L、温度50℃±0.5 C、作用时间 6min±1s)发生化学反应并产生颜色变化,依据颜色 变化情况,区分物品是否经过灭菌。		消字号	379.85
180	过氧化氢低温等 离子体灭菌过程 指示胶带	20mm×30m/卷	卷	1、产品为过氧化氢低温等离子灭菌方式的专用化学指示胶带。 2、指示胶带表面印有的特殊化学指示色块, 在过氧化氢低温等离子灭菌时(过氧化氢气体浓度2.3mg/L±0.4mg/L、时间6min±1s、 温 度50C±0.5℃) 发生化学反应并产生颜色变化,依据颜色变化情况,区分物品是否经过灭菌。		消字号	73. 97
181	过氧化氢低温等 离子体灭菌过程 指示卡	200片/盒	盒	1、殊化学指示色块 , 在 过氧化氢低温等离子灭菌时 (过氧化氢气体浓度2.3mg/L±0.4mg/L、 温度50℃± 0.5℃◇作用时间6min±1s)发生化学反应并产生颜色 变化。		消字号	129.95
182	连通板	/	套	1、由高压接头、手柄、主体、红色0型圈组成;高压接头和主体由聚碳酸酯(PC)制成,手柄由聚乙烯(PE)制成,红色0型圈由硅胶制成,采用医用硅油润滑剂和UV胶粘合剂。 2、环氧乙烷灭菌,一次性使用。	是	械字号	75. 99

183	气管插管固定器 (牙垫)	成人型	只	1、咬嘴和面罩(面罩体、铝条、松紧带)、输氧管组成。(雾化杯内不存在液体)。 2、产品以无菌状态提供,经环氧乙烷灭菌,一次性使用。 3、临床供雾化吸入治疗时用。		械字号	9.8
184	润滑防锈剂	2.5升/瓶	瓶			消字号	272.89
185	生理性海水鼻腔 喷雾器	25m1/支	支			械字号	25
186	双腔支气管插管	各规格	支	1、双腔支气管插管(以下简称双腔管)的型号按照其适用的肺分为左侧型(适用于左侧肺通气)和右侧型(适用于右侧肺通气),按照支气管段外径的不同分为Fr26、Fr28、Fr31、Fr32、Fr33、Fr35、Fr37、Fr39、Fr41九种规格。 2、双腔管由支气管插管和附件组成。其中支气管插管由管体、气管套囊、支气管套囊,充气管、指示球囊、单向阀、四通、延长管、接头、导芯和墨菲孔(仅限右侧型)组成,附件由多功能接头、呼吸道用吸引导管组成。	是	械字号	209. 92
187	随弃式导电粘胶 中性极板	成人单极25片/盒	片	1、产品由背衬(聚乙烯/无纺布)、铝箔(涂导电胶)、防粘膜(涤纶/牛皮纸)组成。 与高频手术设备配套,供高频电流回路用。		械字号	6
188	随弃式导电粘胶 中性极板	儿童单极25片/盒	片	1、产品由背衬(聚乙烯/无纺布)、铝箔(涂导电胶)、防粘膜(涤纶/牛皮纸)组成。 2、与高频手术设备配套,供高频电流回路用。		械字号	6
189	心电图纸	210mm*30mm	筒			/	12. 99
190	压力蒸汽灭菌封 包 胶粘带	19mm×55m/卷	卷	1、殊化学指示色块 , 在 过氧化氢低温等离子灭菌时 (过氧化氢气体浓度2.3mg/L±0.4mg/L、 温度50℃± 0.5℃◇作用时间6min±1s)发生化学反应并产生颜色 变化 。		消字号	19. 99
191	压力蒸汽灭菌化 学 指示标签	480片/盒	盒	1、产品规格: 45mm*3mm。 变色说明: 本品是专用于压力蒸汽灭菌的化学指示标 签。其正面印有米黄色化学指示剂,在一定的温度、 时间和饱和水蒸汽作用下,指示剂发生变色反应生成		消字号	72. 97

				黑色或深灰色物质,从而指示灭菌物品是否经过灭菌过程处理。并可书写记录,灭菌后颜色不易褪去。本品还可起到固定封包作用。 2、使用范围:适用于压力蒸汽灭菌,用以指示被灭菌物品是否经过压力蒸汽灭菌的处理过程。 3、使用方法:撕揭指示标签一片,粘贴于被灭菌物体包装表面,如用于封包则贴于封口处,轻压标签以加强其封包作用。可用记号笔在指定部位写明品名、灭菌日期及签名等相关事项。进行常规的压力蒸汽灭菌处理灭菌完毕,取出灭菌包裹,观察指示标签上指示剂的颜色,如变为黑色或深灰色,则表明物品已经过压力蒸汽灭菌处理过程			
192	压力蒸汽灭菌综 合挑战测试包	/	个	1、产品是由压力蒸汽灭菌生物指示剂、压力蒸汽灭菌化学指示卡(爬行式)、透气性材料、皱纹纸等用胶带打包组合而成,用于判断压力蒸汽灭菌的效果。 2、净含量:1支化学指示卡和1支生物指示剂/包产品规格:SC1511菌种:嗜热脂肪芽孢杆菌ATCC7953使用范围:适用于121-135°C压力蒸汽灭菌效果的批量监测。		消字号	38. 98
193	一次性使用T型胆 道引流管	28FR	支		是	械字号	5. 5
194	一次性使用带盖 尿杯	40m1	只	1、螺旋盖		/	0.36
195	一次性使用硅胶 负压引流球	200ml	个	1、一次性使用硅胶负压引流球有由排气(液)口、挂圈、球体、引流进口、引流管、引流管(体内端)组成,容量200ml; 2、产品以无菌状态提供,经环氧乙烷灭菌,一次性使用。		械字号	14. 99
196	一次性使用呼吸 过滤器	/	个	1、产品在气体流量为50ml/min时对直径大于0.5μm颗粒的过滤率≥99%,可最大限度避免受测者进行肺功能测试时受到交叉感染和防止肺功能仪管路污染,保护受测者和肺功能设备,提高肺功能设备开机率。		械字号	16. 99
197	手术衣	L号和XL号	件	1、全棉环精纺墨绿纱卡、耐氯漂、纱织20*16、不起球、不退色、透气性好。		/	80

198	包布	160cm*160cm (双 层)	块	1、聚酯纤维65%、精梳棉35%、纱织21*21、108*58、 品质特点、耐氯漂、不起球、不退色、易洗涤、耐摩 擦。	/	100
199	包布	120cm*120cm (双 层)	块	1、聚酯纤维65%、精梳棉35%、纱织21*21、108*58、 品质特点、耐氯漂、不起球、不退色、易洗涤、耐摩 擦。	/	56
200	包布	90cm*90cm (双层)	块	1、聚酯纤维65%、精梳棉35%、纱织21*21、108*58、 品质特点、耐氯漂、不起球、不退色、易洗涤、耐摩 擦。	/	32
201	剖腹单	360cm*220cm (双 层)	块	1、全棉环精纺墨绿纱卡、耐氯漂、纱织20*16、不起 球、不退色、透气性好	/	/
202	治疗巾	90cm*70cm	块	1、聚酯纤维65%、精梳棉35%、纱织21*21、108*58、 品质特点、耐氯漂、不起球、不退色、易洗涤、耐摩 擦。	/	/
203	洞巾	60cm*60cm	块	1、聚酯纤维65%、精梳棉35%、纱织21*21、108*58、 品质特点、耐氯漂、不起球、不退色、易洗涤、耐摩 擦。	/	/
204	桌单	240cm*220cm(双 层)	块	1、聚酯纤维65%、精梳棉35%、纱织21*21、108*58、 品质特点、耐氯漂、不起球、不退色、易洗涤、耐摩 擦。	/	138
205	中単	220cm*130cm	块	1、聚酯纤维65%、精梳棉35%、纱织21*21、108*58、 品质特点、耐氯漂、不起球、不退色、易洗涤、耐摩 擦。	/	/
206	包布	60cm*60cm (双层)	块	1、聚酯纤维65%、精梳棉35%、纱织21*21、108*58、 品质特点、耐氯漂、不起球、不退色、易洗涤、耐摩 擦。	/	/
207	洗手衣	M码/L码/XL码 /XXL码	件	1、全棉环精纺墨绿纱卡、耐氯漂、纱织20*16、不起 球、不退色、透气性好。	/	/
208	导光凝胶	30g	盒	1、激光/光子、整形、烧伤及各种皮肤治疗后的防晒护理。 2、色斑皮肤(如黄褐斑、晒斑),衰老性皮肤及各种问题性皮肤的长期防晒护理。	械字号	106. 4
209	导光凝胶	200m1	支	1、脂溢性脱发, 2、斑秃, 3、精神性脱发, 4、女性更年期脱发, 5、产后脱发, 6、烫染脱发	械字号	126. 4

			in the second se	,	<u>, </u>	
210	医用三型胶原无 菌凝胶	2g	盒	1、炎症性衰老皮肤中胚疗法。	械字号	537. 6
211	导光凝胶	30m1	支	1、脂溢性脱发,2、斑秃,3、精神性脱发,4、女性 更年期脱发,5、产后脱发,6、烫染脱发	械字号	126. 4
212	医用愈肤生物膜	50m1	支	1、日光性皮炎, 2. 敏感性肌肤, 3. 激素依赖性皮炎	械字号	138. 4
213	皮肤护理敷料	50g	支	1、激光/光子、整形、烧伤及各种皮肤治疗后的保湿 修复;2、干性皮肤的保湿护理	械字号	138. 4
214	医用三型胶原喷 雾	20m1	支	1、激光/光子、整形、烧伤及各种皮肤治疗后的皮肤。	械字号	198. 4
215	透明质酸钠修复 护理膏	150g	支	1、各类敏感脆弱皮肤(皮炎、瘙痒、干燥、脱屑、发 红); 2、老年皮肤瘙痒;季节变化引起的"鸡皮"症状 。	械字号	115. 2
216	水凝胶敷料	10g	支	1、适用于剖腹产等各类开放性伤口,迅速修复皮肤屏障功能,有效减少敏感性皮肤复发,疤痕形成。	械字号	97.6
217	透明质酸钠修复 凝胶	30g	支	、缓解肌肤不适症状,舒缓敏感,提高皮肤耐受力, 修复皮肤屏障,补水保湿,用于油性或中干性皮肤。	械字号	106. 4
218	医用海藻糖修复 凝胶	30g	支	保湿修复、针对敏感肌肤、皮炎、湿疹、红血丝及光 电术后皮肤的保湿修复,用于干性皮肤。	械字号	106. 4
219	皮肤屏障海藻糖 修复敷料	25g	盒	1、干性皮肤、缺水性肌肤补水保湿,缓解干燥。 2、晒后、熬夜、敏感等问题肌肤温和安抚,改善不适。 3、光电术后修复	械字号	128
220	液体伤口敷料	5mL	盒	1、抗衰、美白水光(童颜水光升级版);用于皮肤暗淡、肤色不均、无光泽、色斑等衰老肌肤。	械字号	580
221	医用贻贝粘蛋白 修护敷料	80g	支	1、干燥、敏感、激素依赖皮炎、红血丝、痤疮等皮肤 ; 2、激光美容术后,缓解干痒、泛红。	械字号	115. 2
222	医用聚谷氨酸功 能敷料	30g	支	1、美白,淡化色斑,祛黄提亮,精华液;用于光电术 后抗返黑;皮肤暗淡、肤色不均等皮肤。	械字号	331. 2
223	医用丝素蛋白凝 胶敷料	30g	盒	1、紧致抗衰、淡化细纹、保湿提亮次抛精华液;衰老性肌肤的日常护理	械字号	177.6

224	医用贻贝粘蛋白 修护敷料	10g	支	1、促进表皮修复再生,减少瘢痕形成,缩短愈合时间 ,强力锁水、促进细胞生长。用于激光/光子、整形、 烧伤及各种皮肤治疗后的皮肤。	械字号	177. 6
225	医用护理功能敷料	100g	支	1、油性、混合性、痤疮皮肤的清洁。	械字号	115. 2
226	医用重组胶原蛋 白护理敷料	5片	盒	1、舒缓褪红、紧致嫩肤、敏感性肌肤、激素依赖性皮炎等的辅助治疗,医美术后、炎症后修复,衰老性肌肤,敏感性皮肤的保湿护理等。 2、产品由重组胶原蛋白、卡波姆、甘油、丙二醇、羟苯甲酯、纯化水、无纺布和包装材料组成。包装材料为铝箔袋。 3、产品非无菌提供,一次性使用。	械字号	214. 4
227	医用重组胶原蛋 白修复贴	5片	盒	1、含高浓度EGF,强效修复。用于浅二度烧烫伤,晒伤,光电术后修复。 2、产品由重组胶原蛋白、卡波姆、甘油、羟苯甲酯、纯化水、无纺布组成。 3、产品无菌提供。	械字号	214. 4
228	重组胶原蛋白修 复敷料	R型/50m1	支	1、保湿补水,修复皮肤屏障功能,辅助治疗婴幼儿及 成年人的皮炎、湿疹。	械字号	137.6
229	重组胶原蛋白无 菌敷料	椭圆型25g	盒	1、浅表性创面,激光,光子,果酸换肤,微整形术后的护理,为创面提供愈合微环境,敏感肌肤,痤疮肌肤。	械字号	238. 4
230	医用皮肤修复凝 胶	15克	支	1、抑制痤疮丙酸杆菌增殖,减轻痤疮感染性症状,抗 自由基、抗氧化。	械字号	97.6
231	重组胶原蛋白生 物修复敷料	P型/120ml	支	2、浅表性创面,激光,光子,果酸换肤,微整形术后的护理,为创面提供愈合微环境,敏感肌肤,痤疮肌肤。	械字号	238. 4
232	疤痕凝胶	20g	支	1、预防、辅助治疗因烧烫伤、创伤和外科手术所引起 的疤痕形成。	械字号	177.6
233	液体敷料	10ml	盒	1、尖锐湿疣、寻常疣、扁平疣、跖疣、传染性软疣	械字号	298. 4
234	化学换肤术护理 包	各规格	盒	1、果酸治疗作用:炎症后色素沉着、色素型黄褐斑、 皮肤淀粉样变、毛周角化症、脂溢 性角化、皮肤黑变病、鱼鳞病、脂溢性皮炎、光老化 (肤色不均、暗沉,毛孔粗大)	械字号	304

235	等渗冲洗液冲洗 器	3000ML	袋	1、无色澄清透明液体,味微咸,渗透压308毫升摩尔/ 升; ph:4.5-7.5无菌。	械字号	22
236	防水隔离服	S/M/L	件		/	/
237	管腔器械清洗刷	各规格	把	1、带树脂保护头、单独包装、304不锈钢刷柄。	/	/
238	器械吸水纸		包	1、采用天然纯木浆,无荧光剂、漂白剂等有害化学添加剂; 2、进口原材料,结实,吸水率高,不掉屑。	/	/
239	过氧化氢低温等 离子体灭菌包装 袋	250mm*100mm	卷	1、过氧化氯低温等离子体灭菌包装袋用于过氧化氯低温等离子体灭菌的物品包装; 2、采用进口加强型原材料生产,生物属障更可靠; 3、良好的透气性能,利于灭菌介质的穿入和穿出; 4、自带灭菌过程化学指示剂,便于辨别物品是否经过灭菌处理;规格齐全,使用方便。	消字号	/
240	过氧化氢低温等 离子体灭菌包装 袋	300mm*100mm	卷	1、过氧化氯低温等离子体灭菌包装袋用于过氧化氯低温等离子体灭菌的物品包装; 2、采用进口加强型原材料生产,生物属障更可靠; 3、良好的透气性能,利于灭菌介质的穿入和穿出; 4、自带灭菌过程化学指示剂,便于辨别物品是否经过灭菌处理;规格齐全,使用方便。	消字号	/
241	灭菌包装材料	250mm*100mm	卷	1、灭菌包装材料用于压力蒸汽灭菌/环氧乙烷灭菌的物品包装;多层复合膜,高透明、柔韧、耐歇刺;2、采用进口加强型原材料生产,生物属障更可靠;3、良好的透气性能,利于灭菌介质的穿入和穿出;4、自带灭菌过程化学指示剂,便于辨别物品是否经过灭菌处理;规格齐全,使用方便。	消字号	/
242	灭菌包装材料	300mm*100mm	卷	1、灭菌包装材料用于压力蒸汽灭菌/环氧乙烷灭菌的物品包装;多层复合膜,高透明、柔韧、耐歇刺; 2、采用进口加强型原材料生产,生物属障更可靠; 3、良好的透气性能,利于灭菌介质的穿入和穿出; 4、自带灭菌过程化学指示剂,便于辨别物品是否经过灭菌处理;规格齐全,使用方便。	消字号	/

特别说明:请仔细阅读

- ① "产品名称"仅是招标人对产品的习惯性称呼,并不针对某特定名称。招标人或招标代理机构欢迎投标人根据采购需求的基本要求,采用满足或优于要求的产品参加投标。
- ②本项目不允许进口产品投标,若有进口产品投标的,作无效投标处理。
- ③部分产品规格因需要匹配现有设备使用,供应商应确保所提供的产品能与现有设备匹配使用,否则采购人有权终止其成交资格;
- ④供应商所报每个产品须为其能够合法提供的产品且保证能够满足采购人使用需求,要确保供货和服务的连续性,供应商成交后不能按照投标响应及合同 约定的时间供货,或者不能按照所投品牌、规格进行供货的,取消其成交资格并追究相关责任,采购人有权与排位在成交人之后第一位的成交候选供应商 签订采购合同,也可以重新组织采购。
- ⑤所投产品若进入集中采购目录的,将按政策要求不在成交供应商处进行采购。
- ⑥所投产品要求进行医保收费的,须提供所投产品贵州省医保编码。
- ⑦若遇不可抗力因素或者政策文件要求,价格确需进行增加的,提交相关材料至医院,由医院决定;若市场原因,产品价格普遍下降的,供应商应降价进 行供货。
- ⑧供应商成交后须加入到医院SPD专门管理,涉及到的管理服务费用比例为普通耗材3%,检验试剂5%,由供应商根据实际供货金额并按比例计算后向第三 方SPD管理服务商进行缴纳。供应商报价时应完全考虑此管理服务费,纳入产品成本。若医院因管理调整,由自身进行SPD管理,则按相应管理服务费比例 降价供应结算。
- ⑨评审小组认为投标人的报价明显低于其他通过资格符合性审查投标人的报价,有可能影响产品质量或者不能诚信履约的,应当要求其在120分钟内提供 书面说明,必要时提交相关证明材料,投标人不能证明其报价合理性的,评审小组应当将其作为无效投标处理。