

招 标 文 件

(货物类)

采购项目名称：四川大学华西空港医院**2023**年第五批医用耗材采购项目**(三次)**

采购项目编号：**N5101162024000020**

成都市双流区第一人民医院

联投项目管理（集团）有限公司共同编制

2024年03月04日

第一章 投标邀请

联投项目管理（集团）有限公司（以下简称“代理机构”）受成都市双流区第一人民医院委托，拟对四川大学华西空港医院2023年第五批医用耗材采购项目(三次)进行国内公开招标，兹邀请符合本次招标要求的供应商参加投标。

一、采购项目编号：N5101162024000020

二、采购项目名称：四川大学华西空港医院2023年第五批医用耗材采购项目(三次)

三、招标项目简介

本项目为采购2023年第五批医用耗材采购项目（三次）。本项目共6个采购包，各采购包拟确定供应商1名。（注：原2023年第五批医用耗材采购项目，共9个采购包，第一次采购项目中的采购包6，采购包7已完成采购，第二次采购项目中的采购包5已完成采购，本次采购项目中的采购包5对应原2023年第五批医用耗材采购项目中的采购包8，采购包6对应原2023年第五批医用耗材采购项目中的采购包9）

四、供应商参加本次政府采购活动应具备的条件

（一）满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

（二）落实政府采购政策需满足的资格要求：

1.执行政府采购促进中小企业发展的相关政策

本项目所有采购包不专门面向中小企业。

注：监狱企业和残疾人福利性单位视同小微企业，符合中小企业划分标准的个体工商户视同中小企业。

（三）本项目的特定资格要求：

采购包1：

1、投标人若为非制造厂家须具有有效期内的《危险化学品经营许可证》、《道路运输经营许可证》（可以提供第三方的相应的运输资质以及双方有效的合同）及《药品经营许可证》；投标人若为制造厂家，须提供《危险化学品生产许可证》或《危险化学品经营许可证》、同时具有《道路运输经营许可证》（可以提供第三方的相应的运输资质以及双方有效的合同）、《药品生产许可证》（描述：投标人若为非制造厂家需在项目电子化交易系统中提供有效期内的《危险化学品经营许可证》、《道路运输经营许可证》（可以提供第三方的相应的运输资质以及双方有效的合同）及《药品经营许可证》并进行电子签章；投标人若为制造厂家，需在项目电子化交易系统中提供《危险化学品生产许可证》或《危险化学品经营许可证》、同时提供《道路运输经营许可证》（可以提供第三方的相应的运输资质以及双方有效的合同）、《药品生产许可证》并进行电子签章）

2、所投产品须具有药品注册批件或药品补充申请批件（药品再注册批准通知书）（描述：投标人需在项目电子化交易系统中提供药品注册批件或药品补充申请批件（药品再注册批准通知书）并进行电子签章）

3、投标人具有有效期内的《气瓶充装许可证》或者《移动式压力容器充装许可证》（描述：投标人需在项目电子化交易系统中提供有效期内的《气瓶充装许可证》或者《移动式压力容器充装许可证》并进行电子签章）

采购包2：

1、投标人具有有效期内的《气瓶充装许可证》或者《移动式压力容器充装许可证》（描述：投标人需在项目电子化交易系统中提供有效期内的《气瓶充装许可证》或者《移动式压力容器充装许可证》并进行电子签章）

2、若响应产品为医疗器械的，供应商须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；响应产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料（描述：若响应产品为医疗器械的，投标人需在项目电子化交易系统中提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；响应产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料并进行电子签章）

3、若采购产品为消毒产品的，需提供投标产品生产企业有效的《生产企业卫生许可证》和投标产品有效的《消毒产品卫

生安全评价报告》，投标产品若为新消毒产品须提供有效的卫生许可批件（描述：若采购产品为消毒产品的，投标人需在项目电子化交易系统中提供投标产品生产企业有效的《生产企业卫生许可证》和投标产品有效的《消毒产品卫生安全评价报告》，投标产品若为新消毒产品须提供有效的卫生许可批件并进行电子签章）

4、投标人若为非制造厂家须具有有效期内的《危险化学品经营许可证》、《道路运输经营许可证》（可以提供第三方的相应的运输资质以及双方有效的合同）；投标人若为制造厂家，须提供《危险化学品生产许可证》或《危险化学品经营许可证》、同时具有《道路运输经营许可证》（可以提供第三方的相应的运输资质以及双方有效的合同）（描述：投标人若为非制造厂家需在项目电子化交易系统中提供有效期内的《危险化学品经营许可证》、《道路运输经营许可证》（可以提供第三方的相应的运输资质以及双方有效的合同）并进行电子签章；投标人若为制造厂家，需在项目电子化交易系统中提供《危险化学品生产许可证》或《危险化学品经营许可证》、同时提供《道路运输经营许可证》（可以提供第三方的相应的运输资质以及双方有效的合同）并进行电子签章）

采购包3:

1、若采购产品为消毒产品的，需提供投标产品生产企业有效的《生产企业卫生许可证》和投标产品有效的《消毒产品卫生安全评价报告》，投标产品若为新消毒产品须提供有效的卫生许可批件。（描述：若采购产品为消毒产品的，投标人需在项目电子化交易系统中提供投标产品生产企业有效的《生产企业卫生许可证》和投标产品有效的《消毒产品卫生安全评价报告》，投标产品若为新消毒产品须提供有效的卫生许可批件并进行电子签章。）

2、若响应产品为医疗器械的，供应商须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；响应产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料。（描述：若响应产品为医疗器械的，投标人需在项目电子化交易系统中提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；响应产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料并进行电子签章。）

采购包4:

1、若响应产品为医疗器械的，供应商须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；响应产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料。（描述：若响应产品为医疗器械的，投标人需在项目电子化交易系统中提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；响应产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料并进行电子签章。）

采购包5:

1、若响应产品为医疗器械的，供应商须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；响应产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料。（描述：若响应产品为医疗器械的，投标人需在项目电子化交易系统中提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；响应产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料并进行电子签章。）

采购包6:

1、若响应产品为医疗器械的，供应商须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；响应产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料。（描述：若响应产品为医疗器械的，投标人需在项目电子化交易系统中提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；响应产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料并进行电子签章。）

五、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“项目电子化交易系统”），登录方式及地址：通过“四川政府采购网”（www.ccgp-sichuan.gov.cn）首页供应商用户登录四川省政府采购一体化平台，进入项目电子化交易系统。供应商应当按照以下要求，参与本次电子化采购活动。

（一）供应商应当自行在四川政府采购网-办事指南查看相应的系统操作指南，并严格按照操作指南要求进行系统操作。在登录、使用采购一体化平台前，应当按照要求完成供应商注册和信息完善，加入采购一体化平台供应商库。

（二）供应商应当使用纳入全国公共资源交易平台（四川省）数字证书互认范围的数字证书及签章（以下简称“互认的证书及签章”）进行系统操作。供应商使用互认的证书及签章登录采购一体化平台进行的一切操作和资料传递，以及加盖电子签章确认采购过程中制作、交换的电子数据，均属于供应商真实意思表示，由供应商对其系统操作行为和电子签章确认的事项承担法律责任。

已办理互认的证书及签章的供应商，校验互认的证书及签章有效性后，即可按照系统操作要求进行身份信息绑定、权限设置和系统操作；未办理互认的证书及签章的供应商，按要求办理互认的证书及签章并校验有效性后，按照系统操作要求进行身份信息绑定、权限设置和系统操作。互认的证书及签章的办理与校验，可查看四川政府采购网-办事指南。

供应商应当加强互认的证书及签章日常校验和妥善保管，确保在参加采购活动期间互认的证书及签章能够正常使用；供应商应当严格互认的证书及签章的内部授权管理，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）采购一体化平台技术支持：

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

六、招标文件获取时间、方式及地址

（一）招标文件获取时间：详见采购公告或邀请书

（二）在招标文件获取开始时间前，采购人或代理机构将本项目招标文件上传至项目电子化交易系统，免费向供应商提供。供应商通过项目电子化交易系统获取招标文件。成功获取招标文件的，供应商将收到已获取招标文件的回执函。未成功获取招标文件的供应商，不得参与本次采购活动，不得对招标文件提起质疑。

成功获取招标文件后，采购人或代理机构进行澄清或者修改的，澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，采购人或代理机构将通过项目电子化交易系统发布澄清或者修改后的招标文件，供应商应当重新获取招标文件。供应商未重新获取招标文件或者未按照澄清或者修改后的招标文件编制投标文件进行投标的，自行承担不利后果。

注：获取的招标文件主体格式包括pdf、word两种格式版本，其中以pdf格式为准。

七、投标文件提交截止时间及开标时间、地点、方式

（一）投标文件提交截止时间及开标时间：详见采购公告或邀请书

（二）投标文件提交方式、地点：供应商应当在投标文件提交截止时间前，通过项目电子化交易系统提交投标文件。成功提交的，供应商将收到已提交投标文件的回执函。

（三）本项目采取网上开标，即采购人或代理机构通过项目电子化交易系统“开标/开启大厅”组织在线开标。

八、本投标邀请在四川政府采购网以公告形式发布

九、供应商信用融资

根据《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）文件，为助力解决政府采购成交供应商资金不足、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，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，凭项目成交结果、成交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。

十、联系方式

采购人：成都市双流区第一人民医院

地址：成都市双流区东升街道城北上街120号

邮编：610000

联系人： 尚老师

联系电话： 85782430

代理机构：联投项目管理（集团）有限公司

地址： 成都市高新区天府大道北段1700号环球中心N5区20楼2015号

邮编： 610000

联系人： 刘女士

联系电话： 028-67873777转9转133

第二章 投标人须知

2.1 投标人须知前附表

序号	应知事项	说明和要求
1	采购预算（实质性要求）	本项目各包采购预算金额如下： 采购包1：1,142,320.00元 采购包2：253,415.00元 采购包3：450,657.90元 采购包4：201,755.00元 采购包5：308,000.00元 采购包6：1,832,800.00元 投标人的采购包投标报价高于采购包采购预算的，其投标文件将按无效处理。
2	最高限价（实质性要求）	详见第三章。 投标人的采购包投标报价高于最高限价的，其投标文件将按无效处理。
3	评标方法	采购包1：综合评分法 采购包2：综合评分法 采购包3：综合评分法 采购包4：综合评分法 采购包5：综合评分法 采购包6：综合评分法 （详见第五章）
4	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 采购包5：不接受联合体 采购包6：不接受联合体

5	落实节能、环保、无线局域网	<p>1.根据《财政部发展改革委生态环境部市场监管总局关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》（财库〔2019〕9号）相关要求，政府采购节能产品、环境标志产品实施品目清单管理。财政部、发展改革委、生态环境部等部门确定实施政府优先采购和强制采购的产品类别，以品目清单的形式发布并适时调整。</p> <p>2.本项目采购的无产品属于节能产品政府采购品目清单中应强制采购的产品范围，供应商应当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认证证书，否则作无效投标处理。</p> <p>3.本项目采购无产品属于节能产品政府采购品目清单中应优先采购的产品范围，本项目采购无产品属于环境标志产品政府采购品目清单中应优先采购的产品范围，评审得分/响应报价相同的，按供应商提供的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列。</p> <p>4.响应产品属于中国政府采购网公布的《无线局域网认证产品政府采购清单》且在有效期内的，按《财政部国家发展改革委信息产业部关于印发无线局域网产品政府采购实施意见的通知》（财库〔2005〕366号）要求优先采购。</p>
6	小微企业（监狱企业、残疾人福利性单位视同小微企业）价格扣除（仅非预留份额采购项目或预留份额采购项目中的非预留部分采购包适用）	<p>根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）第九条和《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）的规定，</p> <p>关于本项目采购包中执行小微企业（监狱企业、残疾人福利性单位视同小微企业）价格扣除情况、具体扣除比例和规则详见第五章。</p>
7	充分、公平竞争保障措施（实质性要求）	<p>核心产品允许有多个，不同供应商提供了任意一个相同品牌的核心产品，即视为提供相同品牌的供应商。</p> <p>使用综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会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。</p> <p>采用最低评标价法的采购项目，提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的，以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的参加评标；报价相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照随机抽取方式确定一个参加评标的投标人，其他投标无效。</p> <p>核心产品清单详见第三章。</p> <p>在符合性审查环节提供核心产品品牌不足3个的，视为有效投标人不足3家。</p>
8	不正当竞争预防措施（实质性要求）	<p>在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。</p>
9	投标保证金	本项目不收取投标保证金。

10	履约保证金（实质性要求）	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 采购包5：不收取 采购包6：不收取
11	投标有效期（实质性要求）	提交投标文件的截止之日起不少于 90 天。
12	招标代理服务费（实质性要求）	本项目收取代理服务费 代理服务费用收取对象：中标/成交供应商 代理服务费收费标准：（1）本项目按照《四川省政府采购营商环境指标提升专项行动工作方案》中“成本+合理利润”原则，本项目招标代理服务费采购包1： 13108 元，采购包2： 2776 元，采购包3： 5110 元,采购包4： 2276 元,采购包5： 3474 元,采购包6： 18576 元。（2）招标代理服务费由中标人承担，在领取中标通知书前向采购代理机构一次性缴纳招标代理服务费；收款单位：联投项目管理（集团）有限公司；开户行：中国建设银行股份有限公司成都益州支行；银行账号： 51050141618500000138
13	采购结果公告	采购结果将在四川政府采购网予以公告。
14	中标通知书	采购结果公告后，采购人或代理机构通过项目电子化交易系统向中标供应商发出中标通知书；中标供应商通过项目电子化交易系统获取中标通知书。
15	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本级财政部门备案。
16	进口产品	不允许（实质性要求）
17	是否组织潜在供应商现场考察	采购包1：否 采购包2：否 采购包3：否 采购包4：否 采购包5：否 采购包6：否
18	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（包括感染病毒、应用或数据库出错）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，不影响采购公平、公正的，采购人或者代理机构可以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，采购人或者代理机构应当依法废标。
19	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精确。

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、本招标文件的最终解释权由成都市双流区第一人民医院和联投项目管理（集团）有限公司享有。对招标文件中供应商参加本次政府采购活动应当具备的条件，招标项目技术、服务、商务及其他要求，评标细则及标准由成都市双流区第一人民医院负责解释。除上述招标文件内容，其他内容由联投项目管理（集团）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各级国家机关、事业单位、团体组织。本次招标的采购人是成都市双流区第一人民医院。

二、“投标人”是指按照采购公告规定获取了招标文件，拟参加投标和向采购人提供货物及相应服务的法人、其他组织或者自然人。

三、“代理机构”是指政府采购集中采购机构和从事政府采购代理业务的社会中介机构。本项目的代理机构是联投项目管理（集团）有限公司。

四、“网上开标”是指代理机构通过项目电子化交易系统在线完成签到、开标、唱标和记录等活动，供应商通过项目电子化交易系统在线完成投标文件解密、参与开标活动。

五、“电子评标”是指通过项目电子化交易系统在线完成评标委员会组建，开展资格和符合性审查、比较与评价、出具评标报告、推荐中标候选人等活动。

2.3招标文件

2.3.1招标文件的构成

一、招标文件是投标人准备投标文件和参加投标的依据，同时也是资格审查、评标的重要依据。招标文件用以阐明招标项目所需的资质、技术、服务及报价等要求、招标投标程序、有关规定和注意事项以及合同主要条款等。本招标文件包括以下内容：

- （一）投标邀请；
- （二）投标人须知；
- （三）招标项目技术、服务、商务及其他要求；
- （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。

二、投标人应认真阅读和充分理解招标文件中所有的事项、格式条款和规范要求。投标人没有对招标文件全面做出实质性响应所产生的风险由投标人承担。

2.3.2招标文件的澄清和修改

一、在投标文件提交截止时间前，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。

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在四川政府采购网发布更正公告，投标人应及时关注本项目更正公告信息，按更正后公告要求进行响应。更正内容可能影响投标文件编制的，采购人或者代理机构将通过项目电子化交易系统发布更正后的招标文件，投标人应依据更正后的招标文件编制投标文件。若投标人未按前述要求进行投标响应的，自行承担不利后果。

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采购人或代理机构就有关投标的所有来往书面文件均须使用中文。投标文件中如附有外文资料，主要部分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，评标委员会将其视为无效材料。

二、翻译的中文资料与外文资料如果出现差异和矛盾时，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（实质性要求）

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（实质性要求）

本次项目均以人民币报价。

2.4.4 知识产权（实质性要求）

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，如因专利权、商标权或其它知识产权而引起法律和经济纠纷，由投标人承担所有相关责任。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、如采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 投标文件的组成

投标人应当按照招标文件的要求编制投标文件。投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应。

投标文件具体内容详见第六章。

2.4.6 投标文件格式

一、投标人应按照招标文件第六章中提供的“投标文件格式”填写相关内容。

二、对于没有格式要求的投标文件由投标人自行编写。

2.4.7 投标报价（实质性要求）

一、投标人的报价是投标人响应招标项目要求的全部工作内容的价格体现，包括投标人完成本项目所需的一切费用。

二、投标人每种货物及服务内容只允许有一个报价，并且在合同履行过程中是固定不变的，任何有选择或可调整的报价将不予接受，并按无效投标处理。

三、投标文件报价出现前后不一致的，按照招标文件第五章评标办法规定予以修正，修正后的报价经投标人通过项目电子化交易系统进行确认，并加盖投标人（法定名称）电子签章，投标人未在规定时间内确认的，其投标无效。

2.4.8 投标有效期（实质性要求）

投标有效期详见第二章“投标人须知前附表”，投标文件未明确投标有效期或者投标有效期小于“投标人须知前附表”中投标有效期要求的，其投标文件按无效处理。

2.4.9 投标文件的制作、签章和加密（实质性要求）

一、投标文件应当根据招标文件进行编制，投标人应通过四川政府采购网-办事指南下载投标（响应）客户端，使用客户端编制投标文件。

二、投标人应按照客户端操作要求，对应招标文件的每项实质性要求，逐一如实响应；未如实响应或者响应内容不符合招标文件对应项的要求的，其投标文件作无效处理。

三、投标人完成投标文件编制后，应按照招标文件第一章明确的签章要求，使用互认的证书及签章对投标文件进行电子签章和加密。

四、招标文件澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，代理机构将重新发布澄清或者修改后的招标文件，投标人应重新获取澄清或者修改后的招标文件，按照澄清或者修改后的招标文件进行投标文件编制、签章和加密。

2.4.10 投标文件的提交

一、（实质性要求）投标人应当在投标文件提交截止时间前，通过项目电子化交易系统完成投标文件提交。

二、在投标文件提交截止时间后，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，确保在投标文件提交截止时间前完成提交。

2.4.11 投标文件的补充、修改、撤回（实质性要求）

投标文件提交截止时间前，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。

供应商投标文件撤回后，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 开标及开标程序

一、本项目为网上开标项目。网上开标的开始时间为投标文件提交截止时间。成功提交或成功提交和解密电子投标文件的投标人不足3家的，不予开标，采购人或代理机构将作废标处理。

二、开标准备工作

开标开始时间前，投标人登录项目电子化交易系统-“开标/开启大厅”参与开标。

三、解密投标文件（实质性要求）

投标文件提交截止时间后，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，使用互认的证书及签章通过项目电子化交易系统进行投标文件解密。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。

四、开标

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），由代理机构通过项目电子化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，各方主体均应遵守互联网有关规定，不得发表与采购活动无关的言论。投标人对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人或代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，及时向工作人员提出询问或者回避申请。采购人或代理机构对投标人提出的询问或者回避申请应当及时处理。

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

2.5.2 查询及使用信用记录

开标结束后，采购人或代理机构根据《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）等渠道，查询投标人在投标文件提交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、政府采购严重违法失信行为记录名单中的供应商参加本项目的采购活动。

两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个投标人的身份共同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供应商后，代理机构在四川政府采购网发布中标结果公告、通过项目电子化交易系统发出中标通知书，中标供应商通过项目电子化交易系统获取中标通知书。

二、中标通知书是采购人和中标供应商签订政府采购合同的依据，是合同的有效组成部分。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，中标通知书将自动失效，并依法重新确定中标供应商或者重新开展采购活动。

三、中标通知书对采购人和中标供应商均具有法律效力。

2.6 签订及履行合同和验收

2.6.1 签订合同

一、采购人应在中标通知书发出之日起三十日内与中标人签订采购合同。

二、采购人和中标人签订的采购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。

2.6.2合同分包和转包（实质性要求）

2.6.2.1合同分包

一、投标人根据招标文件的规定和采购项目的实际情况，拟在中标后将中标项目的非主体、非关键性工作分包的，应当在投标文件中载明分包承担主体，分包承担主体应当具备相应资质条件且不得再次分包。分包供应商履行的分包项目的品牌、规格型号及技术要求等，必须与中标的品牌、规格型号及技术要求一致。

二、分包履行合同的部分应当为采购项目的非主体、非关键性工作，不属于中标人的主要合同义务。

三、采购合同实行分包履行的，中标人就采购项目和分包项目向采购人负责，分包供应商就分包项目承担责任。

四、中小企业依据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的政策获取政府采购合同后，小型、微型企业不得将合同分包或转包给大型、中型企业，中型企业不得将合同分包或转包给大型企业。

采购包1：不允许合同分包；

采购包2：不允许合同分包；

采购包3：不允许合同分包；

采购包4：不允许合同分包；

采购包5：不允许合同分包；

采购包6：不允许合同分包；

2.6.2.2合同转包

一、严禁中标人将本项目转包。本项目所称转包，是指将本项目转给他人或者将本项目全部肢解以后以分包的名义分别转给他人的行为。

二、中标人转包的，视同拒绝履行政府采购合同，将依法追究法律责任。

2.6.3采购人增加合同标的的权利

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。

2.6.4履行合同

一、合同一经签订，双方应严格履行合同规定的义务。

二、在合同履行过程中，如发生合同纠纷，合同双方应按照《中华人民共和国民法典》规定及合同条款约定进行处理。

2.6.5履约验收方案

采购包1：

1) 验收组织方式：自行验收

2) 是否邀请本项目的其他供应商：否

3) 是否邀请专家：否

4) 是否邀请服务对象：是

5) 是否邀请第三方检测机构：否

6) 履约验收程序：一次性验收

7) 履约验收时间：

供应商提出验收申请之日起7日内组织验收

8) 验收组织的其他事项：无

9) 技术履约验收内容：按照本项目招标文件中“技术、服务要求”及中标供应商投标文件进行验收

10) 商务履约验收内容：按照本项目招标文件中“商务要求”及中标供应商投标文件进行验收

11) 履约验收标准:

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

12) 履约验收其他事项: 无

采购包2:

1) 验收组织方式: 自行验收

2) 是否邀请本项目的其他供应商: 否

3) 是否邀请专家: 否

4) 是否邀请服务对象: 是

5) 是否邀请第三方检测机构: 否

6) 履约验收程序: 一次性验收

7) 履约验收时间:

供应商提出验收申请之日起7日内组织验收

8) 验收组织的其他事项: 无

9) 技术履约验收内容: 按照本项目招标文件中“技术、服务要求”及中标供应商投标文件进行验收

10) 商务履约验收内容: 按照本项目招标文件中“商务要求”及中标供应商投标文件进行验收

11) 履约验收标准:

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

12) 履约验收其他事项: 无

采购包3:

1) 验收组织方式: 自行验收

2) 是否邀请本项目的其他供应商: 否

3) 是否邀请专家: 否

4) 是否邀请服务对象: 是

5) 是否邀请第三方检测机构: 否

6) 履约验收程序: 一次性验收

7) 履约验收时间:

供应商提出验收申请之日起7日内组织验收

8) 验收组织的其他事项: 无

9) 技术履约验收内容: 按照本项目招标文件中“技术、服务要求”及中标供应商投标文件进行验收

10) 商务履约验收内容: 按照本项目招标文件中“商务要求”及中标供应商投标文件进行验收

11) 履约验收标准:

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

12) 履约验收其他事项: 无

采购包4:

1) 验收组织方式: 自行验收

2) 是否邀请本项目的其他供应商: 否

3) 是否邀请专家: 否

4) 是否邀请服务对象: 是

5) 是否邀请第三方检测机构: 否

6) 履约验收程序: 一次性验收

7) 履约验收时间:

供应商提出验收申请之日起7日内组织验收

8) 验收组织的其他事项: 无

9) 技术履约验收内容: 按照本项目招标文件中“技术、服务要求”及中标供应商投标文件进行验收

10) 商务履约验收内容: 按照本项目招标文件中“商务要求”及中标供应商投标文件进行验收

11) 履约验收标准:

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

12) 履约验收其他事项: 无

采购包5:

1) 验收组织方式: 自行验收

2) 是否邀请本项目的其他供应商: 否

3) 是否邀请专家: 否

4) 是否邀请服务对象: 是

5) 是否邀请第三方检测机构: 否

6) 履约验收程序: 一次性验收

7) 履约验收时间:

供应商提出验收申请之日起7日内组织验收

8) 验收组织的其他事项: 无

9) 技术履约验收内容: 按照本项目招标文件中“技术、服务要求”及中标供应商投标文件进行验收

10) 商务履约验收内容: 按照本项目招标文件中“商务要求”及中标供应商投标文件进行验收

11) 履约验收标准:

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

12) 履约验收其他事项: 无

采购包6:

1) 验收组织方式: 自行验收

2) 是否邀请本项目的其他供应商: 否

3) 是否邀请专家: 否

4) 是否邀请服务对象: 是

5) 是否邀请第三方检测机构: 否

6) 履约验收程序: 一次性验收

7) 履约验收时间:

供应商提出验收申请之日起7日内组织验收

8) 验收组织的其他事项: 无

9) 技术履约验收内容: 按照本项目招标文件中“技术、服务要求”及中标供应商投标文件进行验收

10) 商务履约验收内容: 按照本项目招标文件中“商务要求”及中标供应商投标文件进行验收

11) 履约验收标准:

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

12) 履约验收其他事项：无

2.6.6资金支付

采购人按财政部门的相关规定及采购合同的约定进行支付。

2.7纪律要求

2.7.1评标活动纪律要求

采购人、代理机构应保证评标活动在严格保密的情况下进行，采购人、代理机构、投标人和评标委员会成员应当严格遵守政府采购法律法规规章制度和本项目招标文件以及代理机构现场管理规定，接受采购人委派的监督人员的监督，任何单位和个人不得非法干预和影响评标过程和结果。对各投标人的商业秘密，评标委员会成员应予以保密，不得泄露给其他投标人。

2.7.2投标人不得具有的情形（实质性要求）

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由同一单位或者个人编制；
- （二）不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；
- （三）不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；
- （四）不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；
- （五）不同投标人的投标文件相互混装。

二、提供虚假材料谋取中标；

三、采取不正当手段诋毁、排挤其他投标人；

四、与采购人或代理机构、其他投标人恶意串通；

五、向采购人或代理机构、评标委员会成员行贿或者提供其他不正当利益；

六、在招标过程中与采购人或代理机构进行协商谈判；

七、中标后无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同；

八、未按照采购文件确定的事项签订政府采购合同；

九、将政府采购合同转包或者违规分包；

十、提供假冒伪劣产品；

十一、擅自变更、中止或者终止政府采购合同；

十二、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；

十三、法律法规规定的其他禁止情形。

投标人有上述情形的，按照规定追究法律责任，具有前述一至十一条情形之一的，其投标文件无效，或取消被确认为中标供应商的资格或认定中标无效。

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：

- （1）参加采购活动前3年内与投标人存在劳动关系；
- （2）参加采购活动前3年内担任投标人的董事、监事；
- （3）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；
- （4）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；
- （5）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

将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、供应商询问、质疑的答复主体：

根据委托代理协议约定，供应商对招标文件中采购需求的询问、质疑由 成都市双流区第一人民医院 负责答复；供应商对除采购需求外的采购文件的询问、质疑由联投项目管理（集团）有限公司 负责答复；供应商对采购过程、采购结果的询问、质疑由 联投项目管理（集团）有限公司 负责答复。

三、供应商提出的询问，应当明确询问事项，如以书面形式提出的，应由供应商签字并加盖公章。

为提高采购效率，降低社会成本，鼓励询问主体对于不损害国家及社会利益或自身合法权益的问题或情形采用询问方式处理解决（包含但不限于文字错误、标点符号、不影响投标文件的编制的情形）。

四、供应商认为采购文件、采购过程、中标或者成交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。供应商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。供应商应知其权益受到损害之日，是指：

（一）对可以质疑的采购文件提出质疑的，为收到采购文件之日或者采购文件公告期限届满之日

（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、本项目不接受在线提交质疑，供应商通过书面形式线下向采购人或代理机构提交质疑资料。

六、供应商提出质疑时应当准备的资料

（一）质疑书正本1份；（政府采购供应商质疑函范本详见附件一）

（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，需提交从项目电子化交易系统获取的招标文件回执单）。

答复主体：代理机构

联系人：刘女士

联系电话：028-67873777转9转133

地址：成都市高新区天府大道北段1700号环球中心N5区20楼2015号

邮编：610000

注：根据《中华人民共和国政府采购法》的规定，供应商质疑不得超出采购文件、采购过程、采购结果的范围。

七、供应商对采购人或代理机构的质疑答复不满意，或者采购人或代理机构未在规定期限内作出答复的，供应商可以在答复期满后15个工作日内向同级财政部门提起投诉。

投诉受理单位：本采购项目同级财政部门。（政府采购供应商投诉书范本详见附件二）

第三章 招标项目技术、服务、商务及其他要求

（注：当采购包的评标方法为综合评分法时带“★”的参数需求为实质性要求，供应商必须响应并满足的参数需求，采购人、采购代理机构应当根据项目实际需求合理设定，并明确具体要求。带“▲”号条款为允许负偏离的参数需求，若未响应或者不满足，将在综合评审中予以扣分处理。）

（注：当采购包的评标方法为最低评标价法时带“★”的参数需求为实质性要求，供应商必须响应并满足的参数需求，采购人、采购代理机构应当根据项目实际需求合理设定，并明确具体要求。）

3.1采购项目概况

本项目为采购2023年第五批医用耗材采购项目（三次）。本项目共6个采购包，各采购包拟确定供应商1名。（注：原2023年第五批医用耗材采购项目，共9个采购包，第一次采购项目中的采购包6，采购包7已完成采购，第二次采购项目中的采购包5已完成采购，本次采购项目中的采购包5对应原2023年第五批医用耗材采购项目中的采购包8，采购包6对应原2023年第五批医用耗材采购项目中的采购包9）

3.2采购内容

3.2.1标的清单

采购包1：
采购包预算金额（元）：1,142,320.00
采购包最高限价（元）：1,126,010.00

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否涉及核心产品	是否涉及采购进口产品	是否涉及采购节能产品	是否涉及采购环境标志产品
1	氧1	420.00	9,660.00	个	工业	否	否	否	否
2	氧2	1,500.00	28,500.00	个	工业	否	否	否	否
3	氧3	150.00	2,400.00	个	工业	否	否	否	否
4	氧-液态	1,060.00	1,065,300.00	立方米	工业	是	否	否	否
5	二氧化碳	150.00	9,000.00	个	工业	否	否	否	否
6	肺功能气	6.00	4,800.00	个	工业	否	否	否	否
7	液氮	550.00	2,750.00	升	工业	否	否	否	否
8	食品氮	20.00	3,600.00	个	工业	否	否	否	否

采购包2：
采购包预算金额（元）：253,415.00
采购包最高限价（元）：231,405.00

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否涉及核心产品	是否涉及采购进口产品	是否涉及采购节能产品	是否涉及采购环境标志产品
1	环氧乙烷气罐1	345.00	73,140.00	个	工业	否	否	否	否

2	环氧乙烷气罐2	230.00	25,300.00	个	工业	否	否	否	否
3	免洗泡沫型手消毒液	50.00	1,500.00	个	工业	否	否	否	否
4	免洗外科速干手消毒液	80.00	13,520.00	个	工业	否	否	否	否
5	免洗手消毒液	720.00	14,400.00	个	工业	否	否	否	否
6	柠檬酸消毒液1	270.00	69,930.00	个	工业	是	否	否	否
7	柠檬酸消毒液2	45.00	12,915.00	个	工业	否	否	否	否
8	透气胶贴	300.00	20,700.00	盒	工业	否	否	否	否

采购包3:

采购包预算金额（元）：450,657.90

采购包最高限价（元）：425,862.00

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否涉及核心产品	是否涉及采购进口产品	是否涉及采购节能产品	是否涉及采购环境标志产品
1	摆药机用包药纸	144.00	83,664.00	卷	工业	否	否	否	否
2	碳带	165.00	13,200.00	卷	工业	否	否	否	否
3	一次性医用无菌敷贴	960.00	1,728.00	个	工业	否	否	否	否
4	一次性肺功能仪用过滤嘴	1,560.00	24,960.00	个	工业	否	否	否	否
5	134℃压力蒸汽灭菌化学指示卡	1,220.00	50,020.00	盒	工业	否	否	否	否
6	总硬度测定试剂盒	8.00	1,320.00	盒	工业	否	否	否	否
7	总氯测定试剂盒	4.00	660.00	盒	工业	否	否	否	否
8	余氯测定试纸	2.00	160.00	盒	工业	否	否	否	否
9	过氧乙酸测定试纸	3.00	240.00	盒	工业	否	否	否	否
10	子宫探针	5.00	55.00	个	工业	否	否	否	否
11	子宫颈扩张器	20.00	240.00	个	工业	否	否	否	否
12	扎丝	20.00	660.00	卷	工业	否	否	否	否
13	医用橡皮膏	2.00	52.00	卷	工业	否	否	否	否
14	一次性使用吸引连接管	4,800.00	15,360.00	支	工业	否	否	否	否
15	一次性使用无菌菌状头导尿管	55.00	247.50	支	工业	否	否	否	否
16	口镜	50.00	550.00	支	工业	否	否	否	否

17	线锯	20.00	160.00	条	工业	否	否	否	否
18	咬嘴1	15,600.00	18,720.00	个	工业	否	否	否	否
19	流产吸引管	6.00	60.00	支	工业	否	否	否	否
20	喉用钳	2.00	1,556.00	个	工业	否	否	否	否
21	宫内节育器取出钩	5.00	62.50	支	工业	否	否	否	否
22	额戴反光镜	3.00	126.00	个	工业	否	否	否	否
23	探针	12.00	216.00	个	工业	否	否	否	否
24	紫外线杀菌灯1	24.00	984.00	支	工业	否	否	否	否
25	紫外线杀菌灯2	5.00	120.00	支	工业	否	否	否	否
26	紫外线杀菌灯3	5.00	130.00	支	工业	否	否	否	否
27	乳胶手套	20.00	120.00	对	工业	否	否	否	否
28	一次性使用脚套	15,000.00	3,000.00	对	工业	否	否	否	否
29	药笔	10.00	10.00	支	工业	否	否	否	否
30	体重秤	2.00	534.00	台	工业	否	否	否	否
31	砂轮	450.00	45.00	个	工业	否	否	否	否
32	酒精灯	2.00	8.00	个	工业	否	否	否	否
33	不锈钢油膏缸	12.00	132.00	个	工业	否	否	否	否
34	不锈钢服药杯	120.00	144.00	个	工业	否	否	否	否
35	不锈钢弯盘1	120.00	1,032.00	个	工业	否	否	否	否
36	不锈钢弯盘2	60.00	594.00	个	工业	否	否	否	否
37	不锈钢方盘	3.00	42.00	个	工业	否	否	否	否
38	白大口瓶	5.00	25.00	个	工业	否	否	否	否
39	一次性使用试管	43,200.00	6,480.00	支	工业	否	否	否	否
40	离心管	10,000.00	1,800.00	支	工业	否	否	否	否
41	医疗废液收集装置	2.00	102.00	个	工业	否	否	否	否
42	立式输液架	36.00	3,204.00	个	工业	否	否	否	否
43	中药液包装卷	180.00	49,680.00	对	工业	否	否	否	否
44	中药煎制过滤袋1	9,000.00	7,200.00	个	工业	否	否	否	否
45	中药煎制过滤袋2	9,600.00	3,360.00	个	工业	否	否	否	否
46	消毒筐1	6.00	1,464.00	个	工业	否	否	否	否
47	消毒筐2	6.00	1,494.00	个	工业	否	否	否	否

48	消毒筐3	5.00	1,520.00	个	工业	否	否	否	否
49	密纹篮筐1	8.00	288.00	个	工业	否	否	否	否
50	密纹篮筐2	3.00	1,245.00	个	工业	否	否	否	否
51	灭菌包装无纺布 1	4,940.00	25,688.00	张	工业	否	否	否	否
52	灭菌包装无纺布 2	13,000.00	39,000.00	张	工业	否	否	否	否
53	灭菌包装无纺布 3	15,600.00	62,400.00	张	工业	是	否	否	否

采购包4:

采购包预算金额（元）：201,755.00

采购包最高限价（元）：189,689.00

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否涉及核心产品	是否涉及采购进口产品	是否涉及采购节能产品	是否涉及采购环境标志产品
1	替加环素药敏试剂(微量肉汤稀释法)	15.00	1,980.00	盒	工业	否	否	否	否
2	细菌药敏试条（E试验法）头孢曲松	2.00	452.00	盒	工业	否	否	否	否
3	细菌药敏试条（E试验法）米诺环素	2.00	488.00	盒	工业	否	否	否	否
4	革兰阳性菌药敏试条（E试验法）万古霉素	4.00	904.00	盒	工业	否	否	否	否
5	细菌药敏试条（E试验法）红霉素	2.00	452.00	盒	工业	否	否	否	否
6	革兰阳性菌药敏试条（E试验法）利奈唑胺	4.00	904.00	盒	工业	否	否	否	否
7	细菌药敏试条（E试验法）头孢呋辛	2.00	452.00	盒	工业	否	否	否	否

8	细菌药敏试条（E试验法）头孢吡肟	2.00	602.00	盒	工业	否	否	否	否
9	细菌药敏试条（E试验法）阿奇霉素	2.00	602.00	盒	工业	否	否	否	否
10	细菌药敏试条（E试验法）青霉素	5.00	1,130.00	盒	工业	否	否	否	否
11	多粘菌素B药敏试剂(微量肉汤稀释法)	20.00	2,640.00	盒	工业	否	否	否	否
12	革兰阳性菌药敏试条（E试验法）苯唑西林	3.00	678.00	盒	工业	否	否	否	否
13	细菌药敏试条（E试验法）左氧氟沙星	2.00	452.00	盒	工业	否	否	否	否
14	细菌药敏试条（E试验法）环丙沙星	2.00	452.00	盒	工业	否	否	否	否
15	革兰阳性菌药敏试条（E试验法）克林霉素	2.00	452.00	盒	工业	否	否	否	否
16	细菌药敏试条（E试验法）氯霉素	2.00	452.00	盒	工业	否	否	否	否
17	细菌药敏试条（E试验法）头孢噻肟	2.00	452.00	盒	工业	否	否	否	否
18	细菌药敏试条（E试验法）氨苄西林	2.00	452.00	盒	工业	否	否	否	否
19	组合药敏板 非发酵菌药敏试剂盒（微量肉汤稀释法）	3.00	1,410.00	盒	工业	否	否	否	否
20	细菌药敏试条（E试验法）头孢他啶	5.00	1,130.00	盒	工业	否	否	否	否

21	细菌药敏试条（E试验法）哌拉西林	2.00	452.00	盒	工业	否	否	否	否
22	细菌药敏试条（E试验法）庆大霉素	2.00	452.00	盒	工业	否	否	否	否
23	细菌药敏试条（E试验法）四环素	2.00	452.00	盒	工业	否	否	否	否
24	细菌药敏试条（E试验法）阿莫西林/棒酸	2.00	452.00	盒	工业	否	否	否	否
25	细菌药敏试条（E试验法）头孢哌酮/舒巴坦	2.00	452.00	盒	工业	否	否	否	否
26	细菌药敏试条（E试验法）氨苄西林/舒巴坦	2.00	602.00	盒	工业	否	否	否	否
27	细菌药敏试条（E试验法）哌拉西林/他唑巴坦	2.00	602.00	盒	工业	否	否	否	否
28	细菌药敏试条（E试验法）复方新诺明	2.00	602.00	盒	工业	否	否	否	否
29	细菌药敏试条（E试验法）丁胺卡那	2.00	452.00	盒	工业	否	否	否	否
30	革兰阴性菌药敏试条（E试验法）氨曲南	2.00	452.00	盒	工业	否	否	否	否
31	细菌药敏试条（E试验法）亚胺培南	2.00	452.00	盒	工业	否	否	否	否
32	细菌药敏试条（E试验法）美罗培南	2.00	452.00	盒	工业	否	否	否	否
33	革兰阴性菌药敏试条（E试验法）头孢他啶/阿维巴坦	1.00	470.00	盒	工业	否	否	否	否

34	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 头孢噻肟	15.00	165.00	个	工业	否	否	否	否
35	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 头孢曲松	15.00	165.00	个	工业	否	否	否	否
36	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 头孢他啶	15.00	165.00	个	工业	否	否	否	否
37	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 头孢呋辛	10.00	110.00	个	工业	否	否	否	否
38	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 头孢西丁	5.00	120.00	个	工业	否	否	否	否
39	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 头孢吡肟	15.00	285.00	个	工业	否	否	否	否
40	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 哌拉西林	15.00	165.00	个	工业	否	否	否	否
41	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 苯唑西林	5.00	45.00	个	工业	否	否	否	否
42	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 氨苄西林	5.00	45.00	个	工业	否	否	否	否
43	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 左氧氟沙 星	15.00	165.00	个	工业	否	否	否	否
44	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 环丙沙星	15.00	210.00	个	工业	否	否	否	否
45	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 庆大霉素	15.00	135.00	个	工业	否	否	否	否
46	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 米诺环素	15.00	285.00	个	工业	否	否	否	否

47	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 万古霉素	15.00	165.00	个	工业	否	否	否	否
48	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 阿奇霉素	5.00	120.00	个	工业	否	否	否	否
49	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 克林霉素	15.00	165.00	个	工业	否	否	否	否
50	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 红霉素	15.00	135.00	个	工业	否	否	否	否
51	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 青霉素	15.00	135.00	个	工业	否	否	否	否
52	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 氯霉素	10.00	90.00	个	工业	否	否	否	否
53	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 磷霉素	15.00	210.00	个	工业	否	否	否	否
54	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 四环素	5.00	45.00	个	工业	否	否	否	否
55	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 阿莫西林 /棒酸	5.00	165.00	个	工业	否	否	否	否
56	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 氨苄西林 /舒巴坦	10.00	140.00	个	工业	否	否	否	否
57	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 哌拉西林 /他唑巴坦	20.00	380.00	个	工业	否	否	否	否
58	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 甲氧苄啶 /磺胺甲恶唑	15.00	135.00	个	工业	否	否	否	否

59	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 丁胺卡那	20.00	180.00	个	工业	否	否	否	否
60	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 呋喃妥因	2.00	48.00	个	工业	否	否	否	否
61	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 氨曲南	20.00	280.00	个	工业	否	否	否	否
62	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 亚胺培南	25.00	600.00	个	工业	否	否	否	否
63	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 美罗培南	20.00	480.00	个	工业	否	否	否	否
64	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 妥布霉素	10.00	190.00	个	工业	否	否	否	否
65	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 头孢他啶/ 阿维巴坦	5.00	120.00	个	工业	否	否	否	否
66	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 头孢唑啉	20.00	180.00	个	工业	否	否	否	否
67	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 头孢哌酮 /舒巴坦	20.00	380.00	个	工业	否	否	否	否
68	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 呋喃唑酮	3.00	84.00	个	工业	否	否	否	否
69	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 新生霉素	3.00	84.00	个	工业	否	否	否	否
70	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 杆菌肽	3.00	84.00	个	工业	否	否	否	否

71	微生物药敏试纸 (扩散法<K-B 法>) 奥扑托新	5.00	140.00	个	工业	否	否	否	否
72	冲洗液	103.00	13,596.00	个	工业	否	否	否	否
73	浓缩清洗液	18.00	2,034.00	盒	工业	否	否	否	否
74	样本采集管	128.00	144,384.00	箱	工业	是	否	否	否

采购包5:

采购包预算金额（元）: 308,000.00

采购包最高限价（元）: 289,520.00

序号	标的名称	数量	标的金额 （元）	计量单位	所属行业	是否涉及核心产品	是否涉及采购进口产品	是否涉及采购节能产品	是否涉及采购环境标志产品
1	光纤传输系统	10.00	63,920.00	个	工业	否	否	否	否
2	钦激光光纤1	10.00	150,400.00	个	工业	是	否	否	否
3	钦激光光纤2	10.00	75,200.00	个	工业	否	否	否	否

采购包6:

采购包预算金额（元）: 1,832,800.00

采购包最高限价（元）: 1,747,329.00

序号	标的名称	数量	标的金额 （元）	计量单位	所属行业	是否涉及核心产品	是否涉及采购进口产品	是否涉及采购节能产品	是否涉及采购环境标志产品
1	鼻氧管	240.00	5,760.00	个	工业	否	否	否	否
2	一次性咬嘴	5,000.00	4,000.00	个	工业	否	否	否	否
3	胸部固定带	80.00	22,480.00	盒	工业	否	否	否	否
4	吸氧管(高流量专用)	300.00	22,500.00	个	工业	否	否	否	否
5	新生儿无创呼吸机一次性加热呼吸管路	2.00	600.00	套	工业	否	否	否	否
6	新生儿无创呼吸机重复性呼吸管路物料包	1.00	2,400.00	套	工业	否	否	否	否
7	新生儿无创呼吸机温度感知线	1.00	800.00	个	工业	否	否	否	否
8	新生儿无创呼吸机压力发生器	2.00	376.00	套	工业	否	否	否	否

9	新生儿无创呼吸机导热电线	1.00	460.00	套	工业	否	否	否	否
10	新生儿无创呼吸机鼻罩1	1.00	115.00	个	工业	否	否	否	否
11	新生儿无创呼吸机鼻罩2	1.00	115.00	个	工业	否	否	否	否
12	新生儿无创呼吸机鼻罩3	1.00	115.00	个	工业	否	否	否	否
13	新生儿无创呼吸机鼻塞1	2.00	200.00	个	工业	否	否	否	否
14	新生儿无创呼吸机鼻塞2	2.00	200.00	个	工业	否	否	否	否
15	固定/导电用电极片	30,400.00	1,611,200.00	包	工业	是	否	否	否
16	经皮穿刺针	2.00	1,128.00	个	工业	否	否	否	否
17	标签纸	312,000.00	74,880.00	张	工业	否	否	否	否

3.3技术要求

采购包1：

标的名称：氧1

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>1.容量≥40L,纯度：≥99.5%（ml/ml）。</p> <p>2.提供包括酸碱度、一氧化碳、二氧化碳、其他气体氧化物全检报告复印件。</p> <p>3.瓶装氧压力（20℃，1 个大气压的状况）：≥13.5MPa,安全附件齐全，每瓶氧气都需提供合格证。</p>

标的名称：氧2

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>1.容量≥2L,纯度：≥99.5%（ml/ml）。</p> <p>2.提供包括酸碱度、一氧化碳、二氧化碳、其他气体氧化物全检报告复印件。</p> <p>3.瓶装氧压力（20℃，1 个大气压的状况）：≥13.5MPa,安全附件齐全，每瓶氧气都需提供合格证。</p> <p>4.接口能与采购人呼吸机相匹配。</p>

标的名称：氧3

参数性质	序号	技术参数与性能指标
------	----	-----------

	1	1.容量≥10L,纯度：≥99.5%（ml/ml）。 2.提供包括酸碱度、一氧化碳、二氧化碳、其他气体氧化物全检报告复印件。 3.瓶装氧压力（20℃，1个大气压的状况）：≥13.5MPa,安全附件齐全，每瓶氧气都需提供合格证。 4.接口能与采购人呼吸机相匹配。
--	---	---

标的名称：氧-液态

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.纯度≥99.5%； 2.提供包括酸碱度、一氧化碳、二氧化碳、其他气体氧化物全检报告；

标的名称：二氧化碳

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.纯度≥99.9%，40L/瓶。

标的名称：肺功能气

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.配气要求，气体浓度实测值：三位有效数字，精确度±0.01%以内。 2.规格:40L钢瓶。 3.气体成分：CO：0.300%，（范围：0.290%-0.310%）；CH ₄ ：0.300%，（范围：0.290%-0.310%）；O ₂ ：21.0%，（范围：20.5%-21.5%），平衡气：N ₂ 。 4. 10±0.5Mpa.

标的名称：液氮

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.纯度≥99%。 2.10L/瓶或 6L/瓶。

标的名称：食品氮

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.纯度≥99.99%，40L/瓶，13.5±0.5Mpa。

采购包2：

标的名称：环氧乙烷气罐1

参数性质	序号	技术参数与性能指标

	1	1.由100%纯环氧乙烷气体和罐体组成。 2.剂型、重量、尺寸适用于采购人现有 3M 8XL、GS 环氧乙烷灭菌器，用于器械的灭菌。 3.单剂量罐装设计。 4.环氧乙烷灭菌气罐灭菌过程仅需要一支，保证使用过程中的安全，稳定。
--	---	---

标的名称：环氧乙烷气罐2

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.由100%纯环氧乙烷气体和罐体组成。 2.产品剂型、重量、尺寸适配于采购人现有 3M 5XL 型环氧乙烷灭菌器，用于器械的灭菌，保证灭菌质量合格。 3.单剂量罐装设计。 4.环氧乙烷灭菌气罐灭菌过程仅需要一支， 保证使用过程中的安全，稳定。

标的名称：免洗泡沫型手消毒液

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.以乙醇为主要有效成分的消毒液，乙醇含量为 55.8%-68.2%（w/w），可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌和致病性酵母菌。 2.适用于医疗机构内医护人员及其他有需要的人员进行手消毒。 3.规格：≥750ml/瓶。

标的名称：免洗外科速干手消毒液

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.液体≥1000ML/瓶，每次按压出液量 2ml（±5%）。 2.主要成分为葡萄糖酸洗必泰 0.9%-1.1%（W/W），乙醇含量 54.9%-66.9（W/W）。 3.用于术前外科手消毒，可杀灭肠道致病菌，化脓球菌和致病性酵母菌。 4.有效期≥24 个月。

标的名称：免洗手消毒液

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.以葡萄糖酸氯己定和乙醇为主要有效成分的消毒液，葡萄糖酸氯己定含量为0.45%-0.55%（w/v），乙醇含量为63.1%-77.0%（v/v），可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和分枝杆菌。 2.适用于重症监护室、急诊室、病房、门诊等的医护人员及其他有需要的人员进行快速手消毒。 3.规格：≥500ml/瓶。

标的名称：柠檬酸消毒液1

参数性质	序号	技术参数与性能指标
------	----	-----------

	1	1.规格 20%：柠檬酸含量为 21%（±2%），5 升/桶。 2.为复合型柠檬酸，适用于采购人现有费森尤斯，贝朗，威高，金宝透析机机型的消毒液。
--	---	--

标的名称：柠檬酸消毒液2

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.规格 50%：柠檬酸含量为 51%±2%，5 升/桶。 2.为复合型柠檬酸，适用于采购人现有费森尤斯，贝朗，威高，金宝透析机机型的消毒液。

标的名称：透气胶贴

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.产品需由背衬、粘胶和解卷剂组成，完全重叠缠绕于芯上，胶带的一面涂以丙烯酸酯医用粘胶，另一方面涂以有机硅解卷剂。 2.背衬对钢板的粘接力：透明通气型:3N/25mm～11N/25mm；微孔通气型：1.94N、25mm～4.45N/25mm。 3.背衬拉伸强度：透明通气型：不小于 15N/25mm；微孔通气型：不小于 22N/25mm。 4.水蒸汽透过率：不小于 1000g/m 2/24h。 5.背衬持粘性：粘于不锈钢板上粘贴胶带的顶端下滑不超过 2.5mm。 6.微生物指标：细菌菌落总数≤200cfu/g,真菌菌落总数≤100cfu/g,大肠菌群和致病性化脓菌不得检出。 7.适用于临床输液时针体及输液导管固定、伤口敷料固定及其它医疗用品固定用。 8.规格：每盒≥4卷。

采购包3：

标的名称：摆药机用包药纸

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.涂敷方式:水性涂敷。 2.打印过程中自身不产生异味。 3.能与医院现有汤山包药机配套使用。 4.规格：350m×70mm±5%。

标的名称：碳带

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.能与医院现有汤山包药机配套使用。 2.产品规格：≥60mm×400m±5%。

标的名称：一次性医用无菌敷贴

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.产品规格：9×10cm±5%、6×7cm±5%。 2.用途：适用于外科手术刀口、外伤处置及静脉导管固定。 3.由医用聚氨酯薄膜上涂有医用压敏胶制成。

标的名称：一次性肺功能仪用过滤嘴

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 尺寸规格： 1.1 连接设备端为 22mm 内径，圆锥接头应符合 YY1040.1-2003 规定中 22mm 圆锥接头要求。 1.2 连接患者端为椭圆型咬口，咬口连接过滤嘴端为 22mm 外径。 2. 性能指标： 2.1 滤除率：对 0.5um 以上微粒滤除率应不小于 90%。 2.2 泄漏速率应不超过 25mL/min。 2.3 在流量 30L/min 条件下，对空气的压降应小于 0.3Kpa 压力。 3. 材质：产品材质为聚丙烯 PP 和聚乙烯 PE 材料。

标的名称：134℃压力蒸汽灭菌化学指示卡

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.采用多参数（Class 4）化学指示卡。 2.用于监测每一个灭菌包在压力蒸汽灭菌过程中包内是否达到要求的时间，温度及饱和蒸汽等条件。 3.指示卡上印有变色指示药剂，在 132℃或者134℃预真空或下排气压力蒸汽所要求的灭菌条件下（132℃-134℃、3 分钟），指示药剂由黄白色变成与对照色一致或更深的颜色。 4.适用于 132℃-134℃预真空式或下排气式压力蒸汽灭菌器灭菌效果的包内监测。 5.可贮存于室温（15 至 30℃）和50%相对湿度的环境内。 ▲6.采用覆膜工艺，避免人员直接接触药剂且不影响蒸汽穿透。 7.指示药剂在达到灭菌温度的干热条件下指示卡不发生变色，可提供验证装置。 8.包装规格：200 片/盒 9.有效期≥二年。

标的名称：总硬度测定试剂盒

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.测定范围10～200mg/L,50次/盒

标的名称：总氯测定试剂盒

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.测定范围0.05～1.0mg/L，100次/盒

标的名称：余氯测定试纸

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.测定范围0.05～1.0mg/L，100次/盒；

标的名称：过氧乙酸测定试纸

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.测定范围0～40mg/L,100次/盒。

标的名称：子宫探针

参数性质	序号	技术参数与性能指标
------	----	-----------

	1	1.子宫探针由探条和手柄组成。 2.探针头部表面应光滑，无锋棱、毛刺，与手柄连接应牢固。 3.铜制子宫探针自头端起至 120mm 长度内，其硬度应不大于 95HV0。 4.不锈钢子宫探针自头端起至 120mm 长度内，其硬度应不大于 300HV0。 5.不锈钢探针应有耐腐蚀性能。探针上的刻线应清晰、完整。 6.使用范围：供妇科探测子宫腔方向和深度用。 7.规格：28cm。
--	---	---

标的名称：子宫颈扩张器

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.规格型号：圆头。 2.组成：扩张器应采用 GB/T1220-2007最新标准中规定 12Cr18Ni9 材料或 H62、H68 材料制成。 3.扩张器头部应圆滑，无锋棱、毛刺。 4.扩张器的表面粗糙度参数 Ra 之数值应不大于:外表面有光亮 0.4μm，无光亮 0.8μm。 5.扩张器的表面应光滑，无锋棱、毛刺、裂纹及凹陷。标线应清晰、明显。 6.适用范围：供扩张子宫颈口用。 7.规格：圆头 4.5/4/5/5.5/6/6.5/7/7.5/8/8.5。

标的名称：扎丝

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.规格：Φ1.2mm*30g、Φ1.0mm*30g。 2.使用范围：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。

标的名称：医用橡皮膏

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.医用橡皮膏以织物为基材，涂上氧化锌与橡胶为主要原料的膏浆制成。主要技术指标：剥离强度不低于 1.1N/cm；持粘性不大于 2.0mm；氧化锌含量不低于 9.0%；含膏量应不低于 115g/m2。 2.规格：1cm×1000cm。

标的名称：一次性使用吸引连接管

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.规格要求：1800mm×9.9mm（F30）。 2.组成：一次性使用吸引连接管主要由导管和接头组成，并可根据临床需要配置非乳胶橡筋、床单夹、连转接头、护塞等。连接管采用环氧乙烷灭菌，应无菌。采用制造原料要求如下：导管,接头及护塞采用软聚氯乙烯塑料制成。连转接头采用 LDPE 制成，非乳胶橡筋由非乳胶制成，床单夹采用 ABS 制成。 3.适用范围：供外科手术负压吸引体液时连接吸引头与吸引器用。

标的名称：一次性使用无菌菌状头导尿管

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.规格：12Fr-30Fr。 2.组成：以天然浓缩胶乳为原料制成,主要由排液腔接头、管身、梅花头(菌状头)组成。 3.适用范围：供采购人对膀胱或肾脏造瘘患者导尿引流时一次性使用。

标的名称：口镜

参数性质	序号	技术参数与性能指标
------	----	-----------

	1	1.参数：由镜片、镜框及镜杆组成。 2.咽喉镜的镜片光洁，边缘倒角均匀、整齐、无锋棱毛刺、条纹、结石、碎损、伤痕等现象。 3.咽喉镜的镜片无脱膜、霉变等现象。 4.咽喉镜的镜片在镜框内平整、牢固、无松动和缝隙，煮沸后无模糊和渗水现象。 5.表面粗糙度 Ra 数值不大于：镜片 0.025 镜杆 0.8 镜框 0.4。 6.供检查咽喉部用。 7.规格：14#-24#。
--	---	---

标的名称：线锯

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.由不锈钢丝绞合而成，可重复使用。 2.用于开颅手术时锯颅骨盖用。

标的名称：咬嘴1

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.一次性使用无菌咬嘴应分为胃镜咬嘴、雾化咬嘴、肺活量咬嘴和气管插管咬嘴。按照咬嘴的尺寸和形状：胃镜咬嘴分为圆弧型、压舌型和平口型和带松紧型；咬嘴应采用符合 YYT 0114-2008 医用输液、输血、注射器具用聚乙烯专用料制成。产品应无菌，一次性使用。 2.供临床胃镜检查、肺活量检查、气管插管、连接雾化机时使用。

标的名称：流产吸引管

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.主要参数：单腔，产品表面经电镀处理。 2.吸引管除吸口前缘外，其余部位应光滑圆整，无锋棱、毛刺，凹陷、针孔。管身与接头的连接应牢固，连接处管内无堆积物。 3.吸引管上的刻线应清晰、完整。 4.供早期妊娠的孕妇施行人工流产手术用。

标的名称：喉用钳

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.钳子头端张开尺寸应不小于 5mm。 2.钳子刃口应锋利，不应有卷口、缺口现象。 3.钳子开闭应轻松灵活，不应有卡塞现象。 4.钳子应经热处理，其硬度为 460HV0.3～650HV0.3。 5.钳子外表分有镀层和无镀层二种，有耐腐蚀性能。 6.钳子二片刃口应对齐，无错口现象，外表不应有锋棱、毛刺、裂纹。供咬切喉部组织作病理切片用。

标的名称：宫内节育器取出钩

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.钩状器械，由铜材料制成，可重复使用。 2.用于宫内节育器取出。 3.规格：28cm±1cm。

标的名称：额戴反光镜

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.参数：额戴反光镜由内外夹板、额带、压板、镜片等组成，产品为无源产品。 2.供耳鼻喉科检验及手术时作反射聚光照明用。

标的名称：探针

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.刺探针头部应圆滑，表面应光滑、正直，不得有锋棱、毛刺、裂纹。 2.刺探针的表面粗糙度参数 Ra 之数值应不大于 0.8μm。刺探针应有耐腐蚀性能。 3.供皮肤痛觉和窦道深度探测用。 4.规格：18cm±1cm 双头。

标的名称：紫外线杀菌灯1

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.组成：灯丝、石英玻璃管、管帽组成。 ★2.产品应符合《消毒技术规范》最新版的要求。 3.规格型号：36W、40W。

标的名称：紫外线杀菌灯2

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.组成：灯丝、石英玻璃管、管帽组成。 ★2.产品应符合《消毒技术规范》最新版的要求。 3.规格型号：15W。

标的名称：紫外线杀菌灯3

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.组成：灯丝、石英玻璃管、管帽组成。 ★2.产品应符合《消毒技术规范》最新版的要求。 3.规格型号：30W。

标的名称：乳胶手套

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.颜色：粉红色、黄色、橙色。 2.规格：大、中、小。 3.采用天然乳胶，配以其他助剂进行加工。

标的名称：一次性使用脚套

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.规格：36mm×16mm×1600mm±5%。 2.由高密度聚乙烯（HCPE）制成，无毒、无味、无臭。

标的名称：药笔

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.规格:药用勺子笔。 2.笔杆由塑料材质制成，笔带药勺，一笔两用。

标的名称：体重秤

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.用于医院检测体重及身高。 2.可称体重范围 0～120kg，可测身高不低于190cm。

标的名称：砂轮

参数性质	序号	技术参数与性能指标

	1	1.由结合剂将普通磨料固结成圆形，中央有通孔，由磨料、结合剂和气孔构成。 2.用途：针剂、口服液安瓶切割用。 3.规格：直径2cm±0.5cm
--	---	---

标的名称：酒精灯

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.加热工具，由透明玻璃瓶身、塑料灯盖、棉质灯芯组成

标的名称：不锈钢油膏缸

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.采用不锈钢冲压制成，表面光滑，抗腐蚀性能力强。 2.规格：10cm。

标的名称：不锈钢服药杯

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.采用不锈钢材质制成，内有刻度用于测量液体量。 2.规格：40ml。

标的名称：不锈钢弯盘1

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.由201#、304#不锈钢材料制成。 2. 规格：中、小号。

标的名称：不锈钢弯盘2

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.由 201#、304#不锈钢材料制成； 2. 规格：大号。

标的名称：不锈钢方盘

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.不锈钢方盘，采用不锈钢材料制作，用于盛放医疗用品。 2.不锈钢方盘要求具备抗折，耐酸耐碱、耐油污，无毒无味。 3.规格：加厚 20cm×27cm×2cm、加高 20cm×22cm、无盖 32cm×22cm×2cm。

标的名称：白大口瓶

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1、透明玻璃制品，瓶口为广口，含瓶盖。可放固体或者液体物质。 2.规格：500ml。

标的名称：一次性使用试管

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.试管由模具注塑成型，产品平整光洁透明，具有化学兼容性。 2.采用PS材料，要求可以适应大多数极性有机溶液、弱酸和弱碱。一次性材料软管外观平整，管壁均匀。 3.部分试管最大可承受 4500 转/分的离心速度，无渗漏及破裂。 4.规格：12mm×75mm。

标的名称：离心管

参数性质	序号	技术参数与性能指标
------	----	-----------

	1	1.微量离心管采用透明高分子材料聚丙烯(PP)制成。 2.管盖可单手打开和关闭。 3.采用聚丙烯材质，要求耐化学腐蚀和耐低温。 4.不添加脱模剂、塑化剂和抑菌剂，不含有任何重金属离子。 5.要求管壁清晰，易于观察。管盖和管身部分区域表面磨砂，便于标记。 6.规格：5ml（圆底/卡扣式）。
--	---	---

标的名称：医疗废液收集装置

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1 主要功能：用于医用中心吸引系统，作吸脓、血、痰及分泌物等用，主要在负压下工作。 2.使用范围：使用于病人体内污液的吸出。吸引瓶，包括瓶体、瓶盖，瓶体的下底有一开口，开口处安装有活塞。 3.规格：2500ml。

标的名称：立式输液架

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.组成结构：由不锈钢输液管、吊钩、把套、底座、旋把组成。 2.用途：用于对病人输液时吊挂输液瓶。 3.轮滑型。 4.带输液泵托盘。

标的名称：中药液包装卷

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.宽9.5cm。 2.重量:7kg±5%。 3.长度:330m±5%。 4.材质:聚乙烯复合膜。 5.提供检验报告(无毒、无害)并加盖投标人公章。 6.规格:7kg*330m±5%。

标的名称：中药煎制过滤袋1

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.尺寸：430mm×340mm±5%。 2.材质：无纺布。 3.加热后无有毒物质浸出，提供检测报告或自检报告复印件并加盖投标人公章。 4.规格：2#（430mm×340mm）。

标的名称：中药煎制过滤袋2

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.尺寸：300mm×240mm±5%。 2.材质：无纺布。 3.加热后无有毒物质浸出，提供检测报告或自检报告复印件并加盖投标人公章。 4.规格：3#（300mm×240mm）。

标的名称：消毒筐1

参数性质	序号	技术参数与性能指标
------	----	-----------

	1	1. 尺寸：250mm×250mm×70mm±1%。 ▲2. 要求全不锈钢，304 不锈钢，生锈终身更换。 3.可有效的避免手接触物品造成的污染。 4.适用于手工和机器对于软式内窥镜的清洗。
--	---	--

标的名称：消毒筐2

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 尺寸：340mm×250mm×70mm±1%。 ▲2.要求全不锈钢，304 不锈钢，生锈终身更换。 3.可有效的避免手接触物品造成的污染。 4.适用于手工和机器对于软式内窥镜的清洗。

标的名称：消毒筐3

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 尺寸：400mm×250mm×70mm±1%。 ▲2. 要求全不锈钢，304 不锈钢，生锈终身更换。 3.可有效的避免手接触物品造成的污染。 4.适用于手工和机器对于软式内窥镜的清洗。

标的名称：密纹篮筐1

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 尺寸：210mm×135mm×50mm±1%。 2. 要求全不锈钢，304 不锈钢，生锈终身更换。 3.可有效的避免手接触物品造成的污染。 4.适用于手工和机器对于软式内窥镜的清洗。

标的名称：密纹篮筐2

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.尺寸：100mm×100mm×40mm±1% ▲2. 要求全不锈钢，304 不锈钢，生锈终身更换。 3.可有效的避免手接触物品造成的污染。 4.适用于手工和机器对于软式内窥镜的清洗。

标的名称：灭菌包装无纺布1

参数性质	序号	技术参数与性能指标

	1	<p>1.适用范围：灭菌包装无纺布适用于高压蒸汽灭菌、环氧乙烷灭菌、过氧化氢低温等离子体灭菌和甲醛蒸汽灭菌。</p> <p>2.尺寸：100cm×100cm±2%、110cm×110cm±2%。</p> <p>3.组成：灭菌包装全塑型无纺布由两侧的 S 层（抗撕裂防粘层）和中间的 3 层 M 层（微生物屏障）组成（SMMMS 结构）。</p> <p>4.完全采用耐高温 PP 材料，无毒害、不掉色。</p> <p>5.包装材料的灭菌屏障系统，微生物屏障特性与灭菌过程适应性，抗张强度、抗撕裂性、透气性和耐破度等应符合GB/T19633.1-2015标准要求。</p> <p>6.要求阻水透气性强，便于灭菌介质的穿入和穿出。</p> <p>7.每平方米的重量≥60g/m²</p> <p>8.灭菌包装无纺布满足GB/T19633.1-2015的标准（提供国家认可的第三方检测机构出具的检测报告复印件）。</p> <p>9.灭菌包装后，灭菌有效期不少于180天。</p> <p>▲10.具有压力蒸汽灭菌器灭菌因子穿透性能鉴定试验检测报告；具有过氧化氢低温等离子体灭菌器灭菌因子穿透性能鉴定试验检测报告；具有环氧乙烷灭菌器灭菌因子穿透性能鉴定试验检测报告。（提供国家认可的第三方检测机构出具的检测报告复印件）</p> <p>11.保质期:≥三年</p>
--	---	--

标的名称：灭菌包装无纺布2

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>1.适用范围：灭菌包装无纺布适用于高压蒸汽灭菌、环氧乙烷灭菌、过氧化氢低温等离子体灭菌和甲醛蒸汽灭菌。</p> <p>2.尺寸：80cm×80cm±2%。</p> <p>3.组成：灭菌包装全塑型无纺布由两侧的 S 层（抗撕裂防粘层）和中间的 3 层 M 层（微生物屏障）组成（SMMMS 结构）。</p> <p>4.完全采用耐高温 PP 材料，无毒害、不掉色。</p> <p>5.包装材料的灭菌屏障系统，微生物屏障特性与灭菌过程适应性，抗张强度、抗撕裂性、透气性和耐破度等应符合GB/T19633.1-2015标准要求。</p> <p>6.要求阻水透气性强，便于灭菌介质的穿入和穿出。</p> <p>7.灭菌包装无纺布满足GB/T19633.1-2015的标准（提供国家认可的第三方检测机构出具的检测报告复印件）。</p> <p>8.灭菌包装后，灭菌有效期不少于180天。</p> <p>▲9.具有压力蒸汽灭菌器灭菌因子穿透性能鉴定试验检测报告；具有过氧化氢低温等离子体灭菌器灭菌因子穿透性能鉴定试验检测报告；具有环氧乙烷灭菌器灭菌因子穿透性能鉴定试验检测报告。（提供国家认可的第三方检测机构出具的检测报告复印件）</p> <p>10.保质期:≥三年。</p>

标的名称：灭菌包装无纺布3

参数性质	序号	技术参数与性能指标
------	----	-----------

1	<p>1.适用范围：灭菌包装无纺布适用于高压蒸汽灭菌、环氧乙烷灭菌、过氧化氢低温等离子体灭菌和甲醛蒸汽灭菌。</p> <p>2.尺寸：90cm×90cm±2%。</p> <p>3.组成：灭菌包装全塑型无纺布由两侧的 S 层（抗撕裂防粘层）和中间的 3 层 M 层（微生物屏障）组成（SMMMS 结构）。</p> <p>4.完全采用耐高温 PP 材料，无毒害、不掉色。</p> <p>5.包装材料的灭菌屏障系统，微生物屏障特性与灭菌过程适应性，抗张强度、抗撕裂性、透气性和耐破度等应符合GB/T19633.1-2015标准要求。</p> <p>6.要求阻水透气性强，便于灭菌介质的穿入和穿出。</p> <p>7.灭菌包装无纺布满足GB/T19633.1-2015的标准（提供国家认可的第三方检测机构出具的检测报告复印件）。</p> <p>8.灭菌包装后，灭菌有效期不少于180天。</p> <p>▲9.具有压力蒸汽灭菌器灭菌因子穿透性能鉴定试验检测报告；具有过氧化氢低温等离子体灭菌器灭菌因子穿透性能鉴定试验检测报告；具有环氧乙烷灭菌器灭菌因子穿透性能鉴定试验检测报告。（提供国家认可的第三方检测机构出具的检测报告复印件）</p> <p>10.保质期:≥三年</p>
---	--

采购包4:

标的名称：替加环素药敏试剂(微量肉汤稀释法)

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>1. 采用微量肉汤稀释法，浓度范围(μg/ml)：32～0.032</p> <p>2. 规格：10条/盒</p>

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）头孢曲松

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：256～0.064</p> <p>2. 规格：20条/盒</p>

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）米诺环素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：256～0.064</p> <p>2. 规格：20条/盒</p>

标的名称：革兰阳性菌药敏试条（E试验法）万古霉素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：256～0.064</p> <p>2. 规格：20条/盒</p>

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）红霉素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：256～0.064</p> <p>2. 规格：20条/盒</p>

标的名称：革兰阳性菌药敏试条（E试验法）利奈唑胺

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：256～0.064</p> <p>2. 规格：20条/盒</p>

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）头孢呋辛

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml): 256~0.064 2. 规格: 20条/盒

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）头孢吡肟

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml): 256~0.064 2. 规格: 20条/盒

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）阿奇霉素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml): 256~0.064 2. 规格: 20条/盒

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）青霉素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml): 256~0.064 2. 规格: 20条/盒

标的名称：多粘菌素B药敏试剂(微量肉汤稀释法)

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用微量肉汤稀释法，浓度范围(μg/ml): 64~0.064 2. 规格: 10条/盒

标的名称：革兰阳性菌药敏试条（E试验法）苯唑西林

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml): 256~0.064 2. 规格: 20条/盒

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）左氧氟沙星

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml): 32~0.008 2. 规格: 20条/盒

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）环丙沙星

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml): 32~0.008 2. 规格: 20条/盒

标的名称：革兰阳性菌药敏试条（E试验法）克林霉素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml): 256~0.064 2. 规格: 20条/盒

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）氯霉素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
------	----	-----------

	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：256～0.064 2. 规格：20条/盒
--	---	--

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）头孢噻肟

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：256～0.064 2. 规格：20条/盒

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）氨苄西林

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：256～0.064 2. 规格：20条/盒

标的名称：组合药敏板 非发酵菌药敏试剂盒（微量肉汤稀释法）

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用微量肉汤稀释法，针对非发酵菌进行药敏检测 2. 规格：10人份/盒

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）头孢他啶

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：256～0.064 2. 规格：20条/盒

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）哌拉西林

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：256～0.064 2. 规格：20条/盒

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）庆大霉素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：256～0.064 2. 规格：20条/盒

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）四环素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：256～0.064 2. 规格：20条/盒

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）阿莫西林/棒酸

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：256/128～0.064/0.032 2. 规格：20条/盒

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）头孢哌酮/舒巴坦

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：256/128～0.064/0.032 2. 规格：20条/盒

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）氨苄西林/舒巴坦

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：256/128～0.064/0.032 2. 规格：20条/盒

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）哌拉西林/他唑巴坦

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：256/4～0.064/4 2. 规格：20条/盒

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）复方新诺明

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：32/608～0.008/0.152 2. 规格：20条/盒

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）丁胺卡那

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：256～0.064 2. 规格：20条/盒

标的名称：革兰阴性菌药敏试条（E试验法）氨基糖苷

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：256～0.064 2. 规格：20条/盒

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）亚胺培南

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：32～0.008 2. 规格：20条/盒

标的名称：细菌药敏试条（E试验法）美罗培南

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：32～0.008 2. 规格：20条/盒

标的名称：革兰阴性菌药敏试条（E试验法）头孢他啶/阿维巴坦

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 采用E试验法，浓度范围(μg/ml)：0.064/4～256/4 2. 规格：20条/盒

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>）头孢噻肟

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：30μg 2. 规格：20片/瓶

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>）头孢曲松

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：30μg 2. 规格：20片/瓶
标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>） 头孢他啶		
参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：30μg 2. 规格：20片/瓶
标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>） 头孢呋辛		
参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：30μg 2. 规格：20片/瓶
标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>） 头孢西丁		
参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：30μg 2. 规格：20片/瓶
标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>） 头孢吡肟		
参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：30μg 2. 规格：50片/瓶
标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>） 哌拉西林		
参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：100μg 2. 规格：20片/瓶
标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>） 苯唑西林		
参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：1μg 2. 规格：20片/瓶
标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>） 氨苄西林		
参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：10μg 2. 规格：20片/瓶
标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>） 左氧氟沙星		
参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：5μg 2. 规格：50片/瓶
标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>） 环丙沙星		
参数性质	序号	技术参数与性能指标

	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：5μg 2. 规格：20片/瓶
--	---	---

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>）庆大霉素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：10μg 2. 规格：20片/瓶

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>）米诺环素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：30μg 2. 规格：50片/瓶

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>）万古霉素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：30μg 2. 规格：20片/瓶

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>）阿奇霉素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：15μg 2. 规格：20片/瓶

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>）克林霉素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：2μg 2. 规格：20片/瓶

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>）红霉素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：(μg/ml)15μg 2. 规格：20片/瓶

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>）青霉素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：10U 2. 规格：20片/瓶

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>）氯霉素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：30μg 2. 规格：20片/瓶

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>）磷霉素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：200μg 2. 规格：20片/瓶

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>）四环素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：30μg 2. 规格：20片/瓶

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>） 阿莫西林/棒酸

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：20/10μg 2. 规格：20片/瓶

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>） 氨苄西林/舒巴坦

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：10/10μg 2. 规格：20片/瓶

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>） 哌拉西林/他唑巴坦

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：100/10μg 2. 规格：20片/瓶

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>） 甲氧苄啶/磺胺甲恶唑

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片，每片含药物浓度(μg/ml)：25μg 2. 规格：20片/瓶

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>） 丁胺卡那

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 浓度范围(μg/ml)30μg 2. 规格：20片/瓶

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>） 呋喃妥因

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 浓度范围(μg/ml)300μg 2. 规格：20片/瓶

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>） 氨基南

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 浓度范围(μg/ml)30μg 2. 规格：20片/瓶

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>） 亚胺培南

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 浓度范围(μg/ml)10μg 2. 规格：20片/瓶

标的名称：微生物药敏试纸（扩散法<K-B法>） 美罗培南

参数性质	序号	技术参数与性能指标

	1	1. 浓度范围($\mu\text{g/ml}$)10 μg 2. 规格: 20片/瓶
--	---	---

标的名称: 微生物药敏试纸(扩散法<K-B法>) 妥布霉素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 浓度范围($\mu\text{g/ml}$)10 μg 20 2. 规格: 20片/瓶

标的名称: 微生物药敏试纸(扩散法<K-B法>) 头孢他啶/阿维巴坦

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 浓度范围($\mu\text{g/ml}$)CZA 30/20 2. 规格: 20 片/瓶

标的名称: 微生物药敏试纸(扩散法<K-B法>) 头孢唑啉

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片, 每片含药物浓度($\mu\text{g/ml}$): 30 μg 2. 规格: 50片/

标的名称: 微生物药敏试纸(扩散法<K-B法>) 头孢哌酮/舒巴坦

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片, 每片含药物浓度($\mu\text{g/ml}$): 75/30 μg 2. 规格: 50片/瓶

标的名称: 微生物药敏试纸(扩散法<K-B法>) 呋喃唑酮

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片, 每片含药物浓度($\mu\text{g/ml}$): 100 μg 2. 规格: 20片/瓶

标的名称: 微生物药敏试纸(扩散法<K-B法>) 新生霉素

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片, 每片含药物浓度($\mu\text{g/ml}$): 5 μg 2. 规格: 20片/瓶

标的名称: 微生物药敏试纸(扩散法<K-B法>) 杆菌肽

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片, 每片含药物浓度($\mu\text{g/ml}$): 0.04U 2. 规格: 20片/瓶

标的名称: 微生物药敏试纸(扩散法<K-B法>) 奥扑托新

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 标准药敏纸片, 每片含药物浓度($\mu\text{g/ml}$): 5 μg 2. 规格: 20片/瓶

标的名称: 冲洗液

参数性质	序号	技术参数与性能指标
------	----	-----------

	1	1.适用条件: 适用于采购人现有沃文特全自动粪便处理分析系统 2.规格: 5L/桶 3.组成成分: 由氯化钙、表面活性剂、防腐剂、分析实验室用水配置而成 4.预期用途: 适用于采购人现有沃文特自动粪便处理分析系统的管路冲洗 5.储存条件: 4~30℃保存 6.保质期: ≥24个月
--	---	---

标的名称: 浓缩清洗液

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.适用条件: 适用于采购人现有沃文特全自动粪便处理分析系统 2.规格: 10ml/支×10 3.组成成分: 由Tris、次录酸钠、分析实验室用水配制而成 4.预期用途: 适用于采购人现有沃文特自动粪便处理分析系统的管路清洗 5.储存条件: 4~30℃保存 6.保质期: ≥24个月

标的名称: 样本采集管

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.适用条件: 适用于采购人现有沃文特全自动粪便处理分析系统 2.规格: 400支/箱 3.组成: 由采集勺、定位卡、管体组成, 管体有条码粘贴专区 4.预期用途: 适用于人粪便样本的采集

采购包5:

标的名称: 光纤传输系统

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.光纤芯径: 400um 2.长度: 2.5-3m, 3.接口类型: SMA-905国际标准接口 4.光纤传输效率 >85% 5.光纤最小弯曲工作半径 ≤150mm 6.传输效率不稳定性 ≤±1% 7.可消毒重复使用 ★8.与采购人现有武汉博激世纪科技有限公司生产的半导体激光治疗仪VELAS30B主机匹配

标的名称: 钦激光光纤1

参数性质	序号	技术参数与性能指标
------	----	-----------

	1	1. 使用频次：可反复使用； 2. 发射方式：直射； 3. 终端发散角:发散角为15°,最大偏差不能超过±20%； 4. 200微米承载功率：60瓦； 5. 外观要求：光纤表面应光滑、无锋棱、毛刺和裂痕,各部件连接紧凑，不易剥落； 6. 导光光纤光能传输损耗 $\eta \leq 25\%$ 。光纤耦合具有安全联锁装置,当取下光纤时无激光输出并有提示； 7. 灭菌后的传输效率：光纤灭菌后的传输效率不小于试验前的90%； 8. 细胞毒性:不大于1级； 9. 光纤应无皮内反应、无迟发型超敏反映,溶血率应小于5%； 10. 光纤的拉伸强度:光纤的拉伸强度达到10牛顿,拉伸后传输效率不小于试验前的90%； 11. 光纤的最小弯曲半径:光纤的最小弯曲半径达到100mm,弯曲后传输效率不小于试验前的90%； 12. 弯曲抗疲劳性：光纤在最小弯曲工作半径下,反复弯曲100次后,传输效率不小于试验前的90%。
--	---	---

标的名称：钦激光光纤2

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 使用频次：可反复使用； 2. 发射方式：直射； 3. 终端发散角:发散角为15°,最大偏差不能超过±20%； 4. 600微米承载功率：100瓦； 5. 外观要求：光纤表面应光滑、无锋棱、毛刺和裂痕,各部件连接紧凑，不易剥落； 6. 导光光纤光能传输损耗 $\eta \leq 25\%$ 。光纤耦合具有安全联锁装置,当取下光纤时无激光输出并有提示； 7. 灭菌后的传输效率：光纤灭菌后的传输效率不小于试验前的90%； 8. 细胞毒性:不大于1级； 9. 光纤应无皮内反应、无迟发型超敏反映,溶血率应小于5%； 10. 光纤的拉伸强度:光纤的拉伸强度达到10牛顿,拉伸后传输效率不小于试验前的90%； 11. 光纤的最小弯曲半径:光纤的最小弯曲半径达到100mm,弯曲后传输效率不小于试验前的90%； 12. 弯曲抗疲劳性：光纤在最小弯曲工作半径下,反复弯曲100次后,传输效率不小于试验前的90%。

采购包6:

标的名称：鼻氧管

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.性能指标：鼻氧管色泽应均匀，表面应光滑、无明显肉眼可见的杂质、异物、气泡缺陷，无明显毛边、毛刺、锐角塑流缺陷。活动卡管在进氧管上应滑动自如，滑动时不应损伤鼻氧管。 2.鼻氧管采用环氧乙烷处理，环氧乙烷残留量应不大于 10ug/g。 3.鼻氧管细菌菌落总数应 $\leq 20\text{cfu/g}$ ，并不得检出大肠杆菌、真菌和致病性化脓菌(绿脓杆菌、金黄色葡萄球菌和溶血性链球菌) 4.此耗材与采购人现有 nightone 睡眠呼吸记录仪相匹配。

标的名称：一次性咬嘴

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.材料：医用级ABS。 2.外观：过滤嘴外壳应平整光洁，无飞边、毛刺、气泡、杂质、裂痕等缺陷。 3.尺寸：高度 88.7mm±10mm、宽度60mm±10mm、接口尺寸 29.5mm±10mm。 4.过滤效果：对0.5um以上的微粒的滤除率不应小于90% 5.泄露速率：泄露速率应不超过 25mL/min

标的名称：胸部固定带

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.适用范围：适用于骨折或软组织等损伤的外固定 2.产品性能及主要结构组成： 2.1由布料、气囊、魔术贴组成，非无菌提供，不与体内使用的医疗器械连接。用于骨折或软组织等损伤的外固定，产品性能满足技术要求：产品定伸长力：产品长度方向被拉长10cm，最大拉力应不小于10N。两侧多片粘贴条设计，便于引流管通过； 2.2肩带可调节设计，适应不同人群，有S、M、L各型号，超强鱼丝带材质，透气、高弹、便于观察。

标的名称：吸氧管(高流量专用)

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.由进氧接口、氧气软管、调节环、鼻塞组成。鼻氧管与输氧系统连接，供患者吸入氧气使用。 2.规格 S(粉) 9mm/4mm 30-50kg 外径14mm M(绿) 10.5mm/5.3mm 50-70kg 内径12mm >185mm 4-60L/min L(蓝) 12mm/6.3mm ≥70kg 长度≥270mm 3.可以适配国内外市面上的高流量氧疗设备和呼吸机、氧疗仪。 高流量，更大的管道直径能够在不增加阻力的前提下输送流量≥60L/min的气体。 4.生理弧形鼻管，符合解剖结构的柔软鼻部插管能够为个体患者提供最大的舒适度，确保患者顺应性。 5.采用薄壁缠绕管，保障气体压力稳定性。 6.光滑的管路360度旋转设计，使用顺畅不打结。硅胶材质适合贴紧皮肤，无不适感。单人次使用，时限≥7天。

标的名称：新生儿无创呼吸机一次性加热呼吸管路

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 适配采购人现有科曼NV8新生儿无创呼吸机； 2. 一次性使用。 3. 螺纹管部分柔软，可任意弯曲。管子可伸缩，多次拉伸，不变形。 4. 连接件部分：采用国家标准接头设计。 5. 经环氧乙烷灭菌。

标的名称：新生儿无创呼吸机重复性呼吸管路物料包

参数性质	序号	技术参数与性能指标
------	----	-----------

	1	1. 适配采购人现有科曼 NV8 新生儿无创呼吸机； 2. 可多次消毒重复使用。 3. 螺纹管部分柔软，可任意弯曲。管子可伸缩，多次拉伸，不变形。 4. 连接件部分：采用国家标准接头设计。
--	---	--

标的名称：新生儿无创呼吸机温度感知线

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 适配采购人现有科曼 NV8 新生儿无创呼吸机；

标的名称：新生儿无创呼吸机压力发生器

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.适配采购人现有科曼 NV8 新生儿无创呼吸机； 2.一次性使用； 3.材质不含乳胶及双酚A。

标的名称：新生儿无创呼吸机导热电线

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.适配采购人现有科曼 NV8 新生儿无创呼吸机；

标的名称：新生儿无创呼吸机鼻罩1

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.适配采购人现有科曼 NV8 新生儿无创呼吸机； 2.一次性使用； 3.采用舒适柔软的硅胶材质，不含乳胶及双酚A； 4.型号小号（S）。

标的名称：新生儿无创呼吸机鼻罩2

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.适配采购人现有科曼 NV8 新生儿无创呼吸机； 2.一次性使用； 3.采用舒适柔软的硅胶材质，不含乳胶及双酚A； 4.型号中号（M）。

标的名称：新生儿无创呼吸机鼻罩3

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.适配采购人现有科曼 NV8 新生儿无创呼吸机； 2.一次性使用； 3.采用舒适柔软的硅胶材质，不含乳胶及双酚A； 4.型号大号（L）。

标的名称：新生儿无创呼吸机鼻塞1

参数性质	序号	技术参数与性能指标

	1	1.适配采购人现有科曼 NV8 新生儿无创呼吸机； 2.一次性使用； 3.采用舒适柔软的硅胶材质，不含乳胶及双酚 A ； 4.采用喇叭口设计； 5.符合解剖学的曲线设计，具有人性化的中隔减压设计。 6.型号小号（ S ）。
--	---	---

标的名称：新生儿无创呼吸机鼻塞2

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.适配采购人现有科曼 NV8 新生儿无创呼吸机； 2.一次性使用； 3.采用舒适柔软的硅胶材质，不含乳胶及双酚 A ； 4.采用喇叭口设计； 5.符合解剖学的曲线设计，具有人性化的中隔减压设计。 6.型号中号（ M ）。

标的名称：固定/导电用电极片

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.性能结构及组成：由环形黏贴材料（压敏胶），定位座，连接件，保护纸等组成。 2.用作导电电极； 3.用于固定超声治疗头； 4.规格：80mm×80mm±5%，每包≥2片； ★5.与采购人现有设备 DM-200B 治疗仪匹配。

标的名称：经皮穿刺针

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1.用于抢救由于外伤、积痰、血肿而造成的呼吸障碍的病人的急救。 2.由外针套管、三棱针芯和手术手柄组成。 3.穿刺针尾部针座带有 6：100 标准锥孔，可以与标准的注射器或引流管的接头相连接。 4.使用时，通过带手柄的针芯与外针一起进行穿刺，可穿刺通过环夹膜，产品直径需有 2.1mm×41mm、2.4mm×41mm、3.0mm×41mm 三种规格。

标的名称：标签纸

参数性质	序号	技术参数与性能指标
------	----	-----------

	1	<p>★1.能适用于采购人现有老肯消毒供应中心质量追溯系统。</p> <p>2.标签能显示的内容包含：物品名称、医院名称、科室名称、检查打包者及代号、灭菌日期和失效日期、灭菌类型、锅号、处理流水号数字和二维码。</p> <p>3.至少两层，易撕；中间可撕小标签内容包含：医院名称或科室名称、灭菌日期和失效日期、处理序号等内容。</p> <p>4.能配置匹配打印机或与采购人现有设备（ Zebra GK888t ）匹配。</p> <p>★5.该标签纸需适用于高温环氧乙烷及低温等离子灭菌方法，不影响灭菌介质的穿透。</p> <p>6.规格不小于80mm×50mm。</p> <p>7.需粘贴稳妥，不留残胶，不易撕裂，信息保存≥3年。</p>
--	---	---

3.4商务要求

3.4.1交货时间

- 采购包1：
自合同签订之日起365日
- 采购包2：
自合同签订之日起365日
- 采购包3：
自合同签订之日起365日
- 采购包4：
自合同签订之日起365日
- 采购包5：
自合同签订之日起365日
- 采购包6：
自合同签订之日起365日

3.4.2交货地点

- 采购包1：
采购人指定地点
- 采购包2：
采购人指定地点
- 采购包3：
采购人指定地点
- 采购包4：
采购人指定地点
- 采购包5：
采购人指定地点
- 采购包6：
采购人指定地点

3.4.3支付方式

- 采购包1：

一次付清

采购包2:

一次付清

采购包3:

一次付清

采购包4:

一次付清

采购包5:

一次付清

采购包6:

一次付清

3.4.4支付约定

采购包1: 付款条件说明: 合同签订后, 每月据实结算(每月供货量经双方确认), 采购人验收合格并收到完整、有效的票据后10个工作日内, 达到付款条件起 10 日内, 支付合同总金额的 100.00%。

采购包2: 付款条件说明: 合同签订后, 每月据实结算(每月供货量经双方确认), 采购人验收合格并收到完整、有效的票据后, 达到付款条件起 10 日内, 支付合同总金额的 100.00%。

采购包3: 付款条件说明: 合同签订后, 每月据实结算(每月供货量经双方确认), 采购人验收合格并收到完整、有效的票据后, 达到付款条件起 10 日内, 支付合同总金额的 100.00%。

采购包4: 付款条件说明: 合同签订后, 每月据实结算(每月供货量经双方确认), 采购人验收合格并收到完整、有效的票据后, 达到付款条件起 10 日内, 支付合同总金额的 100.00%。

采购包5: 付款条件说明: 合同签订后, 每月据实结算(每月供货量经双方确认), 采购人验收合格并收到完整、有效的票据后, 达到付款条件起 10 日内, 支付合同总金额的 100.00%。

采购包6: 付款条件说明: 合同签订后, 每月据实结算(每月供货量经双方确认), 采购人验收合格并收到完整、有效的票据后, 达到付款条件起 10 日内, 支付合同总金额的 100.00%。

3.4.5验收标准和方法

采购包1:

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:

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:

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:

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5:

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6:

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

3.4.6 包装方式及运输

采购包1:

涉及的商品包装和快递包装，均应符合《商品包装政府采购需求标准（试行）》《快递包装政府采购需求标准（试行）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

采购包2:

涉及的商品包装和快递包装，均应符合《商品包装政府采购需求标准（试行）》《快递包装政府采购需求标准（试行）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

采购包3:

涉及的商品包装和快递包装，均应符合《商品包装政府采购需求标准（试行）》《快递包装政府采购需求标准（试行）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

采购包4:

涉及的商品包装和快递包装，均应符合《商品包装政府采购需求标准（试行）》《快递包装政府采购需求标准（试行）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

采购包5:

涉及的商品包装和快递包装，均应符合《商品包装政府采购需求标准（试行）》《快递包装政府采购需求标准（试行）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

采购包6:

涉及的商品包装和快递包装，均应符合《商品包装政府采购需求标准（试行）》《快递包装政府采购需求标准（试行）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

3.4.7 质量保修范围和保修期

采购包1:

≥1年（招标文件技术参数要求另有规定的按技术参数要求相关规定执行）

采购包2:

≥1年（招标文件技术参数要求另有规定的按技术参数要求相关规定执行）

采购包3:

≥1年（招标文件技术参数要求另有规定的按技术参数要求相关规定执行）

采购包4:

≥1年（招标文件技术参数要求另有规定的按技术参数要求相关规定执行）

采购包5:

≥1年（招标文件技术参数要求另有规定的按技术参数要求相关规定执行）

采购包6:

≥1年（招标文件技术参数要求另有规定的按技术参数要求相关规定执行）

3.4.8 违约责任与解决争议的方法

采购包1:

3.4.8.1 违约责任 1、甲方违约责任 （1）甲方无正当理由拒收货物的，甲方应偿付合同总价百分之十的违约金； （2）甲方逾期支付货款的，除应及时付足货款外，应向乙方偿付欠款总额万分之一/天的违约金；逾期付款超过180天的，乙方有权终止合同； （3）甲方偿付的违约金不足以弥补乙方损失的，还应按乙方损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给乙方。 2、乙方违约责任 （1）乙方交付的货物质量不符合合同规定的，乙方应向甲方支付合同总价的百分之十的违约金，并须在合同规定的交货时间内更换合格的货物给甲方，否则，视作乙方不能交付货物而违约，按本条前款下述第“（2）”项规定由乙方偿付违

约赔偿金给甲方。（2）乙方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，应向甲方偿付逾期交货部分货款总额的千分之一/天的违约金；逾期交货超过15天，甲方有权终止合同，乙方则应按合同总价的百分之二十的款额向甲方偿付赔偿金，并须全额退还甲方已经付给乙方的货款及其利息。（3）乙方货物经甲方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，则视为乙方没有按时交货而违约，乙方须在3天内无条件更换合格的货物，如逾期不能更换合格的货物，甲方有权终止本合同，乙方应另付合同总价的百分之十的赔偿金给甲方。（4）乙方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，乙方除应向甲方返还已收款项外，还应另按合同总价的百分之二十向甲方支付违约金并赔偿因此给甲方造成的一切损失。（5）乙方偿付的违约金不足以弥补甲方损失的，还应按甲方损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给甲方。3.4.8.2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，鉴定费由甲方承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由乙方承担。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，可向甲方所在地法院诉讼。

采购包2:

3.4.8.1违约责任 1、甲方违约责任 （1）甲方无正当理由拒收货物的，甲方应偿付合同总价百分之十的违约金；（2）甲方逾期支付货款的，除应及时付足货款外，应向乙方偿付欠款总额万分之一/天的违约金；逾期付款超过180天的，乙方有权终止合同；（3）甲方偿付的违约金不足以弥补乙方损失的，还应按乙方损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给乙方。2、乙方违约责任 （1）乙方交付的货物质量不符合合同规定的，乙方应向甲方支付合同总价的百分之十的违约金，并须在合同规定的交货时间内更换合格的货物给甲方，否则，视作乙方不能交付货物而违约，按本条前款下述第“（2）”项规定由乙方偿付违约金给甲方。（2）乙方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，应向甲方偿付逾期交货部分货款总额的千分之一/天的违约金；逾期交货超过15天，甲方有权终止合同，乙方则应按合同总价的百分之二十的款额向甲方偿付赔偿金，并须全额退还甲方已经付给乙方的货款及其利息。（3）乙方货物经甲方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，则视为乙方没有按时交货而违约，乙方须在3天内无条件更换合格的货物，如逾期不能更换合格的货物，甲方有权终止本合同，乙方应另付合同总价的百分之十的赔偿金给甲方。（4）乙方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，乙方除应向甲方返还已收款项外，还应另按合同总价的百分之二十向甲方支付违约金并赔偿因此给甲方造成的一切损失。（5）乙方偿付的违约金不足以弥补甲方损失的，还应按甲方损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给甲方。3.4.8.2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，鉴定费由甲方承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由乙方承担。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，可向甲方所在地法院诉讼。

采购包3:

3.4.8.1违约责任 1、甲方违约责任 （1）甲方无正当理由拒收货物的，甲方应偿付合同总价百分之十的违约金；（2）甲方逾期支付货款的，除应及时付足货款外，应向乙方偿付欠款总额万分之一/天的违约金；逾期付款超过180天的，乙方有权终止合同；（3）甲方偿付的违约金不足以弥补乙方损失的，还应按乙方损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给乙方。2、乙方违约责任 （1）乙方交付的货物质量不符合合同规定的，乙方应向甲方支付合同总价的百分之十的违约金，并须在合同规定的交货时间内更换合格的货物给甲方，否则，视作乙方不能交付货物而违约，按本条前款下述第“（2）”项规定由乙方偿付违约金给甲方。（2）乙方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，应向甲方偿付逾期交货部分货款总额的千分之一/天的违约金；逾期交货超过15天，甲方有权终止合同，乙方则应按合同总价的百分之二十的款额向甲方偿付赔偿金，并须全额退还甲方已经付给乙方的货款及其利息。（3）乙方货物经甲方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，则视为乙方没有按时交货而违约，乙方须在3天内无条件更换合格的货物，如逾期不能更换合格的货物，甲方有权终止本合同，乙方应另付合同总价的百分之十的赔偿金给甲方。（4）乙方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，乙方除应向甲方返还已收款项外，还应另按合同总价的百分之二十向

甲方支付违约金并赔偿因此给甲方造成的一切损失。（5）乙方偿付的违约金不足以弥补甲方损失的，还应按甲方损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给甲方。3.4.8.2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，鉴定费由甲方承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由乙方承担。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，可向甲方所在地法院诉讼。

采购包4:

3.4.8.1违约责任 1、甲方违约责任 （1）甲方无正当理由拒收货物的，甲方应偿付合同总价百分之十的违约金；（2）甲方逾期支付货款的，除应及时付足货款外，应向乙方偿付欠款总额万分之一/天的违约金；逾期付款超过180天的，乙方有权终止合同；（3）甲方偿付的违约金不足以弥补乙方损失的，还应按乙方损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给乙方。2、乙方违约责任 （1）乙方交付的货物质量不符合合同规定的，乙方应向甲方支付合同总价的百分之十的违约金，并须在合同规定的交货时间内更换合格的货物给甲方，否则，视作乙方不能交付货物而违约，按本条前款下述第“（2）”项规定由乙方偿付违约赔偿金给甲方。（2）乙方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，应向甲方偿付逾期交货部分货款总额的千分之一/天的违约金；逾期交货超过15天，甲方有权终止合同，乙方则应按合同总价的百分之二十的款额向甲方偿付赔偿金，并须全额退还甲方已经付给乙方的货款及其利息。（3）乙方货物经甲方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，则视为乙方没有按时交货而违约，乙方须在3天内无条件更换合格的货物，如逾期不能更换合格的货物，甲方有权终止本合同，乙方应另付合同总价的百分之十的赔偿金给甲方。（4）乙方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，乙方除应向甲方返还已收款项外，还应另按合同总价的百分之二十向甲方支付违约金并赔偿因此给甲方造成的一切损失。（5）乙方偿付的违约金不足以弥补甲方损失的，还应按甲方损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给甲方。3.4.8.2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，鉴定费由甲方承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由乙方承担。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，可向甲方所在地法院诉讼。

采购包5:

3.4.8.1违约责任 1、甲方违约责任 （1）甲方无正当理由拒收货物的，甲方应偿付合同总价百分之十的违约金；（2）甲方逾期支付货款的，除应及时付足货款外，应向乙方偿付欠款总额万分之一/天的违约金；逾期付款超过180天的，乙方有权终止合同；（3）甲方偿付的违约金不足以弥补乙方损失的，还应按乙方损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给乙方。2、乙方违约责任 （1）乙方交付的货物质量不符合合同规定的，乙方应向甲方支付合同总价的百分之十的违约金，并须在合同规定的交货时间内更换合格的货物给甲方，否则，视作乙方不能交付货物而违约，按本条前款下述第“（2）”项规定由乙方偿付违约赔偿金给甲方。（2）乙方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，应向甲方偿付逾期交货部分货款总额的千分之一/天的违约金；逾期交货超过15天，甲方有权终止合同，乙方则应按合同总价的百分之二十的款额向甲方偿付赔偿金，并须全额退还甲方已经付给乙方的货款及其利息。（3）乙方货物经甲方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，则视为乙方没有按时交货而违约，乙方须在3天内无条件更换合格的货物，如逾期不能更换合格的货物，甲方有权终止本合同，乙方应另付合同总价的百分之十的赔偿金给甲方。（4）乙方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，乙方除应向甲方返还已收款项外，还应另按合同总价的百分之二十向甲方支付违约金并赔偿因此给甲方造成的一切损失。（5）乙方偿付的违约金不足以弥补甲方损失的，还应按甲方损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给甲方。3.4.8.2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，鉴定费由甲方承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由乙方承担。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，可向甲方所在地法院诉讼。

采购包6:

3.4.8.1违约责任 1、甲方违约责任 （1）甲方无正当理由拒收货物的，甲方应偿付合同总价百分之十的违约金；（2）

甲方逾期支付货款的，除应及时付足货款外，应向乙方偿付欠款总额万分之一/天的违约金；逾期付款超过180天的，乙方有权终止合同；（3）甲方偿付的违约金不足以弥补乙方损失的，还应按乙方损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给乙方。2、乙方违约责任（1）乙方交付的货物质量不符合合同规定的，乙方应向甲方支付合同总价的百分之十的违约金，并须在合同规定的交货时间内更换合格的货物给甲方，否则，视作乙方不能交付货物而违约，按本条前款下述第“（2）”项规定由乙方偿付违约赔偿金给甲方。（2）乙方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，应向甲方偿付逾期交货部分货款总额的千分之一/天的违约金；逾期交货超过15天，甲方有权终止合同，乙方则应按合同总价的百分之二十的款额向甲方偿付赔偿金，并须全额退还甲方已经付给乙方的货款及其利息。（3）乙方货物经甲方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，则视为乙方没有按时交货而违约，乙方须在3天内无条件更换合格的货物，如逾期不能更换合格的货物，甲方有权终止本合同，乙方应另付合同总价的百分之十的赔偿金给甲方。（4）乙方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，乙方除应向甲方返还已收款项外，还应另按合同总价的百分之二十向甲方支付违约金并赔偿因此给甲方造成的一切损失。（5）乙方偿付的违约金不足以弥补甲方损失的，还应按甲方损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给甲方。3.4.8.2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，鉴定费由甲方承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由乙方承担。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，可向甲方所在地法院诉讼。

3.5其他要求

各采购包均适用。说明：（1）因系统固化原因，第二章2.4.9第二项不适用于本项目，该内容以此为准：“投标人未如实响应或者响应内容不符合招标文件对应项的要求的，其响应文件作无效处理”，本说明无需供应商进行响应（2）3.4商务要求为实质性要求；（3）《中小企业声明函》中填写的“标的名称”及“所属行业”以“3.2.1标的清单”中的为准。（3.5.1~3.5.4在商务应答表中响应）★3.5.1交货时间（因系统固化原因，招标文件中3.4.1交货时间不适用于本项目，交货时间以此为准）：合同签订后一年，采购数量以实际使用量为准。根据采购人实际购货计划分期分批按时供货。提供的产品必须是经验收合格的全新产品。耗材验收合格前，所有风险由中标人承担。★3.5.2支付方式（因系统固化原因，招标文件中3.4.3支付方式不适用于本项目，支付方式以此为准）：分期付款。★3.5.3支付约定（因系统固化原因，招标文件中3.4.4支付约定不适用于本项目，支付约定以此为准）：合同签订后，每月据实结算（每月供货量经双方确认），采购人验收合格并收到完整、有效的票据后10个工作日内，通过银行转账付款。采购人逾期支付货款的，除应及时付足货款外，应向供应商偿付欠款总额万分之1/天的违约金；逾期付款超过180天的，供应商有权终止合同。★3.5.4售后服务：（1）中标人应严格按照招标文件要求和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。（2）要求中标人指派专人负责与采购人联系售后服务事宜。（3）要求中标人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，并承诺无条件退换破损和近效期产品。（4）对合同执行期间有效期低于6个月的货物中标人应负责更换。3.5.5其他要求：（1）投标人结合本项目采购需求编制项目售后服务方案；（2）投标人具有同类产品销售业绩（2019年1月1日（含）-投标截止日）

第四章 资格审查

资格审查由 成都市双流区第一人民医院和联投项目管理（集团）有限公司 组建的资格审查小组依据法律法规和招标文件的规定，对投标文件中的资格证明等进行审查，以确定投标人是否具备投标资格，并出具资格审查报告。

4.1 一般资格审查

采购包1:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
1	具有独立承担民事责任的能力。	（1）供应商若为企业法人：提供“统一社会信用代码营业执照”；未换证的提供“营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一的营业执照”；（2）若为事业法人：提供“统一社会信用代码法人登记证书”；未换证的提交“事业法人登记证书、组织机构代码证”；（3）若为其他组织：提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”；（4）若为自然人：提供“身份证明材料”	投标（响应）函 投标人应提交的相关资格证明材料
2	具有良好的商业信誉	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
7	不存在与单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的其他供应商参与同一合同项下的政府采购活动的行为。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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、检测等服务的供应商。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
1	具有独立承担民事责任的能力。	（1）供应商若为企业法人：提供“统一社会信用代码营业执照”；未换证的提供“营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一的营业执照”；（2）若为事业法人：提供“统一社会信用代码法人登记证书”；未换证的提交“事业法人登记证书、组织机构代码证”；（3）若为其他组织：提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”；（4）若为自然人：提供“身份证明材料”	投标（响应）函 投标人应提交的相关资格证明材料
2	具有良好的商业信誉	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
7	不存在与单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的其他供应商参与同一合同项下的政府采购活动的行为。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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、检测等服务的供应商。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
----	----------	---------	------

1	具有独立承担民事责任的能力。	（1）供应商若为企业法人：提供“统一社会信用代码营业执照”；未换证的提供“营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一的营业执照”；（2）若为事业法人：提供“统一社会信用代码法人登记证书”；未换证的提交“事业法人登记证书、组织机构代码证”；（3）若为其他组织：提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”；（4）若为自然人：提供“身份证明材料”	投标（响应）函 投标人应提交的相关资格证明材料
2	具有良好的商业信誉	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
7	不存在与单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的其他供应商参与同一合同项下的政府采购活动的行为。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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、检测等服务的供应商。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
----	----------	---------	------

1	具有独立承担民事责任的能力。	（1）供应商若为企业法人：提供“统一社会信用代码营业执照”；未换证的提供“营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一的营业执照”；（2）若为事业法人：提供“统一社会信用代码法人登记证书”；未换证的提交“事业法人登记证书、组织机构代码证”；（3）若为其他组织：提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”；（4）若为自然人：提供“身份证明材料”	投标（响应）函 投标人应提交的相关资格证明材料
2	具有良好的商业信誉	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
7	不存在与单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的其他供应商参与同一合同项下的政府采购活动的行为。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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、检测等服务的供应商。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

采购包5:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
----	----------	---------	------

1	具有独立承担民事责任的能力。	（1）供应商若为企业法人：提供“统一社会信用代码营业执照”；未换证的提供“营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一的营业执照”；（2）若为事业法人：提供“统一社会信用代码法人登记证书”；未换证的提交“事业法人登记证书、组织机构代码证”；（3）若为其他组织：提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”；（4）若为自然人：提供“身份证明材料”	投标（响应）函 投标人应提交的相关资格证明材料
2	具有良好的商业信誉	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
7	不存在与单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的其他供应商参与同一合同项下的政府采购活动的行为。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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、检测等服务的供应商。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

采购包6:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
----	----------	---------	------

1	具有独立承担民事责任的能力。	（1）供应商若为企业法人：提供“统一社会信用代码营业执照”；未换证的提供“营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一的营业执照”；（2）若为事业法人：提供“统一社会信用代码法人登记证书”；未换证的提交“事业法人登记证书、组织机构代码证”；（3）若为其他组织：提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”；（4）若为自然人：提供“身份证明材料”	投标（响应）函 投标人应提交的相关资格证明材料
2	具有良好的商业信誉	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
7	不存在与单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的其他供应商参与同一合同项下的政府采购活动的行为。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《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、检测等服务的供应商。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

4.2特殊资格审查

采购包1:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
----	----------	---------	------

1	投标人若为非制造厂家须具有有效期内的《危险化学品经营许可证》、《道路运输经营许可证》（可以提供第三方的相应的运输资质以及双方有效的合同）及《药品经营许可证》；投标人若为制造厂家，须提供《危险化学品生产许可证》或《危险化学品经营许可证》、同时具有《道路运输经营许可证》（可以提供第三方的相应的运输资质以及双方有效的合同）、《药品生产许可证》	投标人若为非制造厂家需在项目电子化交易系统中提供有效期内的《危险化学品经营许可证》、《道路运输经营许可证》（可以提供第三方的相应的运输资质以及双方有效的合同）及《药品经营许可证》并进行电子签章；投标人若为制造厂家，需在项目电子化交易系统中提供《危险化学品生产许可证》或《危险化学品经营许可证》、同时提供《道路运输经营许可证》（可以提供第三方的相应的运输资质以及双方有效的合同）、《药品生产许可证》并进行电子签章	投标人应提交的相关资格证明材料
2	所投产品须具有药品注册批件或药品补充申请批件（药品再注册批准通知书）	投标人需在项目电子化交易系统中提供药品注册批件或药品补充申请批件（药品再注册批准通知书）并进行电子签章	投标人应提交的相关资格证明材料
3	投标人具有有效期内的《气瓶充装许可证》或者《移动式压力容器充装许可证》	投标人需在项目电子化交易系统中提供有效期内的《气瓶充装许可证》或者《移动式压力容器充装许可证》并进行电子签章	投标人应提交的相关资格证明材料

采购包2:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
1	投标人具有有效期内的《气瓶充装许可证》或者《移动式压力容器充装许可证》	投标人需在项目电子化交易系统中提供有效期内的《气瓶充装许可证》或者《移动式压力容器充装许可证》并进行电子签章	投标人应提交的相关资格证明材料
2	若响应产品为医疗器械的，供应商须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；响应产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料	若响应产品为医疗器械的，投标人需在项目电子化交易系统中提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；响应产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料并进行电子签章	投标人应提交的相关资格证明材料
3	若采购产品为消毒产品的，需提供投标产品生产企业有效的《生产企业卫生许可证》和投标产品有效的《消毒产品卫生安全评价报告》，投标产品若为新消毒产品须提供有效的卫生许可批件	若采购产品为消毒产品的，投标人需在项目电子化交易系统中提供投标产品生产企业有效的《生产企业卫生许可证》和投标产品有效的《消毒产品卫生安全评价报告》，投标产品若为新消毒产品须提供有效的卫生许可批件并进行电子签章	投标人应提交的相关资格证明材料

4	投标人若为非制造厂家须具有有效期内的《危险化学品经营许可证》、《道路运输经营许可证》（可以提供第三方的相应的运输资质以及双方有效的合同）；投标人若为制造厂家，须提供《危险化学品生产许可证》或《危险化学品经营许可证》、同时具有《道路运输经营许可证》（可以提供第三方的相应的运输资质以及双方有效的合同）	投标人若为非制造厂家需在项目电子化交易系统中提供有效期内的《危险化学品经营许可证》、《道路运输经营许可证》（可以提供第三方的相应的运输资质以及双方有效的合同）并进行电子签章；投标人若为制造厂家，需在项目电子化交易系统中提供《危险化学品生产许可证》或《危险化学品经营许可证》、同时提供《道路运输经营许可证》（可以提供第三方的相应的运输资质以及双方有效的合同）并进行电子签章	投标人应提交的相关资格证明材料
---	---	---	-----------------

采购包3:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
1	若采购产品为消毒产品的，需提供投标产品生产企业有效的《生产企业卫生许可证》和投标产品有效的《消毒产品卫生安全评价报告》，投标产品若为新消毒产品须提供有效的卫生许可批件。	若采购产品为消毒产品的，投标人需在项目电子化交易系统中提供投标产品生产企业有效的《生产企业卫生许可证》和投标产品有效的《消毒产品卫生安全评价报告》，投标产品若为新消毒产品须提供有效的卫生许可批件并进行电子签章。	投标人应提交的相关资格证明材料
2	若响应产品为医疗器械的，供应商须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；响应产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料。	若响应产品为医疗器械的，投标人需在项目电子化交易系统中提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；响应产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料并进行电子签章。	投标人应提交的相关资格证明材料

采购包4:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
1	若响应产品为医疗器械的，供应商须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；响应产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料。	若响应产品为医疗器械的，投标人需在项目电子化交易系统中提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；响应产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料并进行电子签章。	投标人应提交的相关资格证明材料

采购包5:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
----	----------	---------	------

1	若响应产品为医疗器械的，供应商须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；响应产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料。	若响应产品为医疗器械的，投标人需在项目电子化交易系统中提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；响应产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料并进行电子签章。	投标人应提交的相关资格证明材料
---	--	---	-----------------

采购包6:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
1	若响应产品为医疗器械的，供应商须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；响应产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料。	若响应产品为医疗器械的，投标人需在项目电子化交易系统中提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；响应产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料并进行电子签章。	投标人应提交的相关资格证明材料

4.3落实政府采购政策资格审查

采购包1:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
无			

采购包2:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
无			

采购包3:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
无			

采购包4:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
无			

采购包5:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
无			

采购包6:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
无			

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）》等法律法规，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，具体评标事务由采购人或代理机构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、评标工作应遵循公平、公正、科学及择优的原则，并以相同的评标程序和标准对待所有的投标人。

四、本项目采取电子评标，通过项目电子化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项目电子化交易系统操作要求开展或者参加评标活动。

五、评标过程中的书面材料往来均通过项目电子化交易系统传递，投标人通过互认的证书及签章加盖其电子印章后生效。出现无法在线签章的特殊情况，评标委员会成员可以线下签署评标报告，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。投标人非法干预评标活动的，其投标文件将作无效处理；代理机构、采购人及其工作人员、采购人监督人员非法干预评标活动的，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五人以上单数，其中评审专家不得少于成员总数的三分之二。评审专家是采取随机方式在采购一体化平台的专家库系统（以下简称专家库系统）抽取。技术复杂、专业性较强的采购项目，评审专家中应当包含1名法律专家。

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，使用已身份认证并具备签章功能的证书，登录项目电子化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。出现应当回避的情形时，评标委员会成员应当主动回避；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，采购人或者代理机构应当封存供应商投标文件，按规定重新组建评标委员会，解封投标文件后，开展评标活动。

四、评标委员会按照招标文件规定的评标程序、评标方法和标准进行评标，并独立履行下列职责：

- （一）熟悉和理解招标文件；
- （二）审查供应商投标文件等是否满足招标文件要求，并作出评价；
- （三）根据需要要求采购组织单位对招标文件作出解释；根据需要要求供应商对投标文件有关事项作出澄清、说明或者更正；
- （四）推荐中标候选供应商，或者受采购人委托确定中标供应商；
- （五）起草评标报告并进行签署；
- （六）向采购组织单位、财政部门或者其他监督部门报告非法干预评审工作的行为
- （七）法律、法规和规章规定的其他职责。

5.3 评标方法

采购包1：综合评分法

采购包2：综合评分法

采购包3：综合评分法

采购包4：综合评分法

采购包5：综合评分法

采购包6：综合评分法

5.4 评标程序

5.4.1 熟悉和理解招标文件和停止评标

一、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供应商资格资质性要求、采购项目技术、服务和商务要求、评审方法和标准以及可能涉及签订政府采购合同的内容等。

二、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、重大缺陷的；
- （二）招标文件明显以不合理条件对供应商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；
- （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项目电子化交易系统向采购组织单位提交相关说明材料，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，采购组织单位应当通过项目电子化交易系统书面告知参加采购活动的供应商，并说明具体原因，同时在四川政府采购网公告。采购组织单位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。

5.4.2 符合性审查

评标委员会依据本招标文件的实质性要求，对符合资格的投标文件进行审查，以确定其是否满足本招标文件的实质性要求。本项目符合性审查事项，必须以本招标文件的明确规定的实质性要求作为依据。

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，但不得违背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（按以下顺序审查）：

采购包1：

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
1	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。	开标一览表 分项报价表

2	满足采购文件的实质性要求	供应商按照采购文件要求上传相应证明材料	开标一览表 分项报价表 其他资料 技术要求 应答表 商务要求应答表 投标文件封面 投标（响应）函
3	不属于采购文件规定的无效情形	供应商按照采购文件要求上传相应证明材料	开标一览表 分项报价表 其他资料 技术要求 应答表 商务要求应答表 投标文件封面 投标（响应）函

采购包2:

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
1	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。	开标一览表 分项报价表
2	满足采购文件的实质性要求	供应商按照采购文件要求上传相应证明材料	开标一览表 分项报价表 其他资料 技术要求 应答表 商务要求应答表 投标文件封面 投标（响应）函
3	不属于采购文件规定的无效情形	供应商按照采购文件要求上传相应证明材料	开标一览表 分项报价表 其他资料 技术要求 应答表 商务要求应答表 投标文件封面 投标（响应）函

采购包3:

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
----	----------	---------	------

1	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。	开标一览表 分项报价表
2	满足采购文件的实质性要求	供应商按照采购文件要求上传相应证明材料	开标一览表 分项报价表 其他资料 技术要求应答表 商务要求应答表 投标文件封面 投标（响应）函
3	不属于采购文件规定的无效情形	供应商按照采购文件要求上传相应证明材料	开标一览表 分项报价表 其他资料 技术要求应答表 投标文件封面 商务要求应答表 投标（响应）函

采购包4:

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
1	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。	开标一览表 分项报价表
2	满足采购文件的实质性要求	供应商按照采购文件要求上传相应证明材料	开标一览表 分项报价表 其他资料 技术要求应答表 商务要求应答表 投标文件封面 投标（响应）函

3	不属于采购文件规定的无效情形	供应商按照采购文件要求上传相应证明材料	开标一览表 分项报价表 其他资料 技术要求 应答表 投标文件封面 商务要求应答表 投标（响应）函
---	----------------	---------------------	--

采购包5:

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
1	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。	开标一览表 分项报价表
2	满足采购文件的实质性要求	供应商按照采购文件要求上传相应证明材料	开标一览表 分项报价表 其他资料 技术要求 应答表 投标文件封面 商务要求应答表 投标（响应）函
3	不属于采购文件规定的无效情形	供应商按照采购文件要求上传相应证明材料	开标一览表 分项报价表 其他资料 技术要求 应答表 投标文件封面 商务要求应答表 投标（响应）函

采购包6:

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
----	----------	---------	------

1	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。	开标一览表 分项报价表
2	满足采购文件的实质性要求	供应商按照采购文件要求上传相应证明材料	开标一览表 分项报价表 其他资料 技术要求 应答表 投标文件封面 商务要求应答表 投标（响应）函
3	不属于采购文件规定的无效情形	供应商按照采购文件要求上传相应证明材料	开标一览表 分项报价表 其他资料 技术要求 应答表 商务要求应答表 投标文件封面 投标（响应）函

以上实质性要求全部响应并满足采购需求的，则通过符合性审查；如有任意一项未响应或不满足采购需求的，则按无效投标文件处理。如果评标委员会认为投标人有任意一项不通过的，应在符合性审查表中载明不通过的具体原因。

5.4.3解释、澄清有关问题

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，可以提请代理机构书面解释。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，解释事项如果涉及投标人权益的以有利于投标人的原则进行解释。

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、说明或更正，并给予投标人必要的反馈时间。投标人应当按评标委员会的要求进行澄清、说明或者更正。投标人的澄清、说明或者更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。澄清、说明或者更正不影响投标文件的效力，有效的澄清、说明或者更正材料是投标文件的组成部分。

三、投标人的澄清、说明或者更正需进行电子签章，应当不超出投标文件的范围、不实质性改变投标文件的内容、不影响投标人的公平竞争、不导致投标文件从不响应招标文件变为响应招标文件的条件。下列内容不得澄清：

- （一）投标人投标文件中不响应招标文件规定的技术参数指标和商务应答；
- （二）投标人投标文件中未提供的证明其是否符合招标文件资格、符合性规定要求的相关材料。
- （三）投标人投标文件中的材料因印刷、影印等不清晰而难以辨认的。

四、投标文件报价出现下列情况的，按以下原则处理：

- （一）投标文件中开标一览表（报价表）内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准；
- （二）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准，但大写金额出现文字错误，导致金额无法判断的除外；
- （三）单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表总价为准，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。修正后的报价经投标人确认后产生约束力，投标人不确认的，其投标无效。

五、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。

六、代理机构宣布评标结束前，投标人应通过项目电子化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、说明或更正要求。投标人未能及时响应的，自行承担不利后果。

评标委员会应当积极履行澄清、说明或者更正的职责，不得滥用权力。

5.4.4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，对符合性检查合格的投标文件进行商务和技术评估，综合比较和评价。

5.4.5复核

评分汇总结束后，评标委员会应当进行复核，对拟推荐为中标候选供应商、报价最低、投标文件被认定为无效等进行重点复核。

评标结果汇总完成后，评标委员会拟出具评标报告前，代理机构应当组织不少于2名工作人员，在采购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标结果进行复核，出具复核报告。

评标结果汇总完成后，除下列情形外，任何人不得修改评标结果：

- （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。

评标报告签署前，经复核发现存在以上情形之一的，评标委员会应当当场修改评标结果，并在评标报告中记载；评标报告签署后，采购人或者代理机构发现存在以上情形之一的，应当组织原评标委员会进行重新评标，重新评标改变评标结果的，书面报告本级财政部门。

5.4.6确定中标候选人名单

采购包1： 确定3家供应商为中标候选人。

采购包2： 确定3家供应商为中标候选人。

采购包3： 确定3家供应商为中标候选人。

采购包4： 确定3家供应商为中标候选人。

采购包5： 确定3家供应商为中标候选人。

采购包6： 确定3家供应商为中标候选人。

（综合评分法适用）按投标人综合得分从高到低顺序排列，确定中标候选人。综合得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列；得分且投标报价相同的，按投标人提供的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列；得分且投标报价且提供的优先采购产品认证证书数量相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为排名第一的中标候选人。

（最低评标价法适用）按投标人投标报价从低到高顺序排列，确定中标候选人。投标报价相同的，按投标人提供的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列；投标报价且提供的优先采购产品认证证书数量相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求且投标报价最低的投标人为排名第一的中标候选人。

5.4.7编写评标报告

评标报告是评标委员会根据全体评标成员签字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、评审方法和标准；

- 四、开标记录和评审情况及说明，包括投标无效供应商名单及原因；
- 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。

评标委员会成员应当在评标报告中签字或加盖电子签章确认，对评标过程和结果有不同意见的，应当在评标报告中写明并说明理由。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签章又未另行说明其不同意见和理由的，视同同意评标结果。

5.5 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，但不得违背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签署不同意见及理由，否则视为同意评标报告。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，应当及时向采购人或代理机构书面反映。采购人或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

5.6 评标细则及标准

- 一、评标委员会只对通过资格审查的投标文件，根据招标文件的要求采用相同的评标程序、评分办法及标准进行评价和比较。
- 二、评标委员会成员应依据招标文件规定的评分标准和方法独立评审。

5.6.1 评分办法

若采用综合评分法的，由评标委员会各成员对通过资格检查和符合性审查的投标人的投标文件进行独立评审。 投标报价得分=（评标基准价 / 投标报价）×100

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

F1、F2.....Fn分别为各项评审因素的得分；

A1、A2、.....An 分别为各项评审因素所占的权重（A1+A2+.....+An=1）。

评标过程中，不得去掉报价中的最高报价和最低报价。

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。

5.6.2 评分标准

采购包1：

评审因素		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	评审项	详细描述	分值	客观/主观	关联格式

详细评审	技术、服务要求	招标文件第3章“技术要求”中：一般技术参数条款（指未标注“▲”的条款）21条；（1）一般技术参数条款响应得分=（投标人满足一般技术参数条款的数量÷招标文件中一般技术参数条款的总数量）*45分；注：①标注“★”的条款，不作评分项。本招标文件以一级序号数字（如“1.”“2.”“3.”...）为一条（标题除外）；数字序号下有多级序号的，以最小级数字序号为一条；②针对标注“▲”号的技术参数，若技术参数要求提供对应证明材料，应按要求提供；若技术参数未要求提供证明材料，投标时需提供生产厂家公开发布的印刷资料或说明书或检测机构出具的检测报告或技术白皮书，若未提供有效证明材料则该参数将被视为不满足；③针对一般条款的技术响应，若技术参数要求提供对应证明材料，应按要求提供，否则对应技术参数条款将视为不满足	45.00	客观	技术要求应答表 其他资料

	售后服务方案	根据投标人提供的售后服务方案【 ①完整的配送方案（完善的出入库管理制度、完整的配送流程（配送人员和车辆的配置）②有效的质量保障方案（包含质量管理体系建设、质量控制技术方法等）③应急保障方案（配送过程中的突发应急措施、因问题产品引发的医疗安全事故应急措施、临时配送的应急措施）④具有完善的售后保障体系（有效的退换货流程制度、描述产品供应过程中的售后保障体系等）】进行评审，方案完全满足项目实际要求且无缺陷的得10分；在此基础上，方案存在缺陷或不合理（缺陷和不合理是指存在内容前后不一致、内容表述错误、内容与本项目无关、内容涉及的规范或标准错误、内容不利于项目实施的任意一种情形）的，每有一处扣2.5分，扣完为止。	10.00	主观	其他资料
	业绩	评标委员会根据供应商同类产品销售业绩（2019年1月1日-投标截止日）进行评定，每提供一个业绩得3分，最多得15分。注：提供合同复印件加盖投标人公章。	15.00	客观	其他资料
价格分	价格分	（1）满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分；（2）投标报价得分= $(\text{评标基准价} / \text{投标报价}) \times 30$ ；	30.00	客观	开标一览表 分项报价表

价格扣除

序号	情形	适用对象	扣除比例(C1)	说明	关联格式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体	10.00%	对小型企业、微型企业、监狱企业、残疾人福利性单位制造的货物的报价，给予投标人10%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审	开标一览表 分项报价表 中小企业声明函 残疾人福利性单位声明函 监狱企业的证明文件

采购包2:

评审因素		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	评审项	详细描述	分值	客观/主观	关联格式
详细评审	技术、服务要求	招标文件第3章“技术要求”中：一般技术参数条款（指未标注“▲”的条款）30条；（1）一般技术参数条款响应得分=（投标人满足一般技术参数条款的数量÷招标文件中一般技术参数条款的总数量）*45分 注：①标注“★”的条款，不作评分项。本招标文件以一级序号数字（如“1.”“2.”“3.”...）为一条（标题除外）；数字序号下有多级序号的，以最小级数字序号为一条；②针对标注“▲”号的技术参数，若技术参数要求提供对应证明材料，应按要求提供；若技术参数未要求提供证明材料，投标时需生产厂家的公开发布的印刷资料或说明书或检测机构出具的检测报告或技术白皮书，若未提供有效证明材料则该参数将被视为不满足；③针对一般条款的技术响应，若技术参数要求提供对应证明材料，应按要求提供，否则对应技术参数条款将视为不满足	45.00	客观	技术要求应答表 其他资料

	售后服务方案	根据投标人提供的售后服务方案【 ①完整的配送方案（完善的出入库管理制度、完整的配送流程（配送人员和车辆的配置）②有效的质量保障方案（包含质量管理体系建设、质量控制技术方法等）③应急保障方案（配送过程中的突发应急措施、因问题产品引发的医疗安全事故应急措施、临时配送的应急措施）④具有完善的售后保障体系（有效的退换货流程制度、描述产品供应过程中的售后保障体系等）】进行评审，方案完全满足项目实际要求且无缺陷的得10分；在此基础上，方案存在缺陷或不合理（缺陷和不合理是指存在内容前后不一致、内容表述错误、内容与本项目无关、内容涉及的规范或标准错误、内容不利于项目实施的任意一种情形）的，每有一处扣2.5分，扣完为止。	10.00	主观	其他资料
	业绩	评标委员会根据供应商同类产品销售业绩（2019年1月1日-投标截止日）进行评定，每提供一个业绩得3分，最多得15分。注：提供合同复印件加盖投标人公章。	15.00	客观	其他资料
价格分	价格分	（1）满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分；（2）投标报价得分= $(\text{评标基准价} / \text{投标报价}) \times 30$ ；	30.00	客观	开标一览表 分项报价表

价格扣除

序号	情形	适用对象	扣除比例(C1)	说明	关联格式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体	10.00%	对小型企业、微型企业、监狱企业、残疾人福利性单位制造的货物的报价，给予投标人10%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审	开标一览表 分项报价表 中小企业声明函 残疾人福利性单位声明函 监狱企业的证明文件

采购包3:

评审因素		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	评审项	详细描述	分值	客观/主观	关联格式
详细评审	技术、服务要求	招标文件第3章“技术要求”中：标注“▲”条款8条；一般技术参数条款（指未标注“▲”的条款）188条； （1）标注“▲”条款响应得分=（投标人满足标注“▲”条款的数量÷招标文件中标注“▲”条款的总数量）*24分；（2）一般技术参数条款响应得分=（投标人满足一般技术参数条款的数量÷招标文件中一般技术参数条款的总数量）*21分 注： ①标注“★”的条款，不作评分项。 本招标文件以一级序号数字（如“1.”“2.”“3.”...）为一条（标题除外）；数字序号下有多级序号的，以最小级数字序号为一条； ②针对标注“▲”号的技术参数，若技术参数要求提供对应证明材料，应按要求提供；若技术参数未要求提供证明材料，投标时需提供生产厂家公开发布的印刷资料或说明书或检测机构出具的检测报告或技术白皮书，若未提供有效证明材料则该参数将被视为不满足； ③针对一般条款的技术响应，若技术参数要求提供对应证明材料，应按要求提供，否则对应技术参数条款将视为不满足	45.00	客观	技术要求应答表 其他资料

	售后服务方案	根据投标人提供的售后服务方案【 ①完整的配送方案（完善的出入库管理制度、完整的配送流程（配送人员和车辆的配置）②有效的质量保障方案（包含质量管理体系建设、质量控制技术方法等）③应急保障方案（配送过程中的突发应急措施、因问题产品引发的医疗安全事故应急措施、临时配送的应急措施）④具有完善的售后保障体系（有效的退换货流程制度、描述产品供应过程中的售后保障体系等）】进行评审，方案完全满足项目实际要求且无缺陷的得10分；在此基础上，方案存在缺陷或不合理（缺陷和不合理是指存在内容前后不一致、内容表述错误、内容与本项目无关、内容涉及的规范或标准错误、内容不利于项目实施的任意一种情形）的，每有一处扣2.5分，扣完为止。	10.00	主观	其他资料
	业绩	评标委员会根据供应商同类产品销售业绩（2019年1月1日-投标截止日）进行评定，每提供一个业绩得3分，最多得15分。注：提供合同复印件加盖投标人公章。	15.00	客观	其他资料
价格分	价格分	（1）满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分；（2）投标报价得分= $(\text{评标基准价} / \text{投标报价}) \times 30$ ；	30.00	客观	开标一览表 分项报价表

价格扣除

序号	情形	适用对象	扣除比例(C1)	说明	关联格式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体	10.00%	对小型企业、微型企业、监狱企业、残疾人福利性单位制造的货物的报价，给予投标人10%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审	开标一览表 分项报价表 中小企业声明函 残疾人福利性单位声明函 监狱企业的证明文件

采购包4:

评审因素		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	评审项	详细描述	分值	客观/主观	关联格式
详细评审	技术、服务要求	招标文件第3章“技术要求”中：一般技术参数条款（指未标注“▲”的条款）158条；（1）一般技术参数条款响应得分=（投标人满足一般技术参数条款的数量÷招标文件中一般技术参数条款的总数量）*45分 注：①标注“★”的条款，不作评分项。本招标文件以一级序号数字（如“1.”“2.”“3.”...）为一条（标题除外）；数字序号下有多级序号的，以最小级数字序号为一条；②针对标注“▲”号的技术参数，若技术参数要求提供对应证明材料，应按要求提供；若技术参数未要求提供证明材料，投标时需提供生产厂家公开发布的印刷资料或说明书或检测机构出具的检测报告或技术白皮书，若未提供有效证明材料则该参数将被视为不满足；③针对一般条款的技术响应，若技术参数要求提供对应证明材料，应按要求提供，否则对应技术参数条款将视为不满足	45.00	客观	技术要求应答表 其他资料

	售后服务方案	根据投标人提供的售后服务方案【 ①完整的配送方案（完善的出入库管理制度、完整的配送流程（配送人员和车辆的配置）②有效的质量保障方案（包含质量管理体系建设、质量控制技术方法等）③应急保障方案（配送过程中的突发应急措施、因问题产品引发的医疗安全事故应急措施、临时配送的应急措施）④具有完善的售后保障体系（有效的退换货流程制度、描述产品供应过程中的售后保障体系等）】进行评审，方案完全满足项目实际要求且无缺陷的得10分；在此基础上，方案存在缺陷或不合理（缺陷和不合理是指存在内容前后不一致、内容表述错误、内容与本项目无关、内容涉及的规范或标准错误、内容不利于项目实施的任意一种情形）的，每有一处扣2.5分，扣完为止。	10.00	主观	其他资料
	业绩	评标委员会根据供应商同类产品销售业绩（2019年1月1日-投标截止日）进行评定，每提供一个业绩得3分，最多得15分。注：提供合同复印件加盖投标人公章。	15.00	客观	其他资料
价格分	价格分	（1）满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分；（2）投标报价得分= $(\text{评标基准价} / \text{投标报价}) \times 30$ ；	30.00	客观	开标一览表 分项报价表

价格扣除

序号	情形	适用对象	扣除比例(C1)	说明	关联格式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体	10.00%	对小型企业、微型企业、监狱企业、残疾人福利性单位制造的货物的报价，给予投标人10%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审	开标一览表 分项报价表 中小企业声明函 残疾人福利性单位声明函 监狱企业的证明文件

采购包5:

评审因素		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	评审项	详细描述	分值	客观/主观	关联格式
详细评审	技术、服务要求	招标文件第3章“技术要求”中：一般技术参数条款（指未标注“▲”的条款）31条；（1）一般技术参数条款响应得分=（投标人满足一般技术参数条款的数量÷招标文件中一般技术参数条款的总数量）*45分 注：①标注“★”的条款，不作评分项。本招标文件以一级序号数字（如“1.”“2.”“3.”...）为一条（标题除外）；数字序号下有多级序号的，以最小级数字序号为一条；②针对标注“▲”号的技术参数，若技术参数要求提供对应证明材料，应按要求提供；若技术参数未要求提供证明材料，投标时需提供生产厂家公开发布的印刷资料或说明书或检测机构出具的检测报告或技术白皮书，若未提供有效证明材料则该参数将被视为不满足；③针对一般条款的技术响应，若技术参数要求提供对应证明材料，应按要求提供，否则对应技术参数条款将视为不满足	45.00	客观	技术要求应答表 其他资料

	售后服务方案	根据投标人提供的售后服务方案【 ①完整的配送方案（完善的出入库管理制度、完整的配送流程（配送人员和车辆的配置）②有效的质量保障方案（包含质量管理体系建设、质量控制技术方法等）③应急保障方案（配送过程中的突发应急措施、因问题产品引发的医疗安全事故应急措施、临时配送的应急措施）④具有完善的售后保障体系（有效的退换货流程制度、描述产品供应过程中的售后保障体系等）】进行评审，方案完全满足项目实际要求且无缺陷的得10分；在此基础上，方案存在缺陷或不合理（缺陷和不合理是指存在内容前后不一致、内容表述错误、内容与本项目无关、内容涉及的规范或标准错误、内容不利于项目实施的任意一种情形）的，每有一处扣2.5分，扣完为止。	10.00	主观	其他资料
	业绩	评标委员会根据供应商同类产品销售业绩（2019年1月1日-投标截止日）进行评定，每提供一个业绩得3分，最多得15分。注：提供合同复印件加盖投标人公章。	15.00	客观	其他资料
价格分	价格分	（1）满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分；（2）投标报价得分= $(\text{评标基准价} / \text{投标报价}) \times 30$ ；	30.00	客观	开标一览表 分项报价表

价格扣除

序号	情形	适用对象	扣除比例(C1)	说明	关联格式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体	10.00%	对小型企业、微型企业、监狱企业、残疾人福利性单位制造的货物的报价，给予投标人10%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审	开标一览表 分项报价表 中小企业声明函 残疾人福利性单位声明函 监狱企业的证明文件

评审因素		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	评审项	详细描述	分值	客观/主观	关联格式
详细评审	技术、服务要求	招标文件第3章“技术要求”中：一般技术参数条款（指未标注“▲”的条款）69条；（1）一般技术参数条款响应得分=（投标人满足一般技术参数条款的数量÷招标文件中一般技术参数条款的总数量）*45分 注：①标注“★”的条款，不作评分项。本招标文件以一级序号数字（如“1.”“2.”“3.”...）为一条（标题除外）；数字序号下有多级序号的，以最小级数字序号为一条；②针对标注“▲”号的技术参数，若技术参数要求提供对应证明材料，应按要求提供；若技术参数未要求提供证明材料，投标时需生产厂家的公开发布的印刷资料或说明书或检测机构出具的检测报告或技术白皮书，若未提供有效证明材料则该参数将被视为不满足；③针对一般条款的技术响应，若技术参数要求提供对应证明材料，应按要求提供，否则对应技术参数条款将视为不满足	45.00	客观	技术要求应答表 其他资料

	售后服务方案	根据投标人提供的售后服务方案【 ①完整的配送方案（完善的出入库管理制度、完整的配送流程（配送人员和车辆的配置）②有效的质量保障方案（包含质量管理体系建设、质量控制技术方法等）③应急保障方案（配送过程中的突发应急措施、因问题产品引发的医疗安全事故应急措施、临时配送的应急措施）④具有完善的售后保障体系（有效的退换货流程制度、描述产品供应过程中的售后保障体系等）】进行评审，方案完全满足项目实际要求且无缺陷的得10分；在此基础上，方案存在缺陷或不合理（缺陷和不合理是指存在内容前后不一致、内容表述错误、内容与本项目无关、内容涉及的规范或标准错误、内容不利于项目实施的任意一种情形）的，每有一处扣2.5分，扣完为止。	10.00	主观	其他资料
	业绩	评标委员会根据供应商同类产品销售业绩（2019年1月1日-投标截止日）进行评定，每提供一个业绩得3分，最多得15分。注：提供合同复印件加盖投标人公章。	15.00	客观	其他资料
价格分	价格分	（1）满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分；（2）投标报价得分= $(\text{评标基准价} / \text{投标报价}) \times 30$ ；	30.00	客观	开标一览表 分项报价表

价格扣除

序号	情形	适用对象	扣除比例(C1)	说明	关联格式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体	10.00%	对小型企业、微型企业、监狱企业、残疾人福利性单位制造的货物的报价，给予投标人10%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审	开标一览表 分项报价表 中小企业声明函 残疾人福利性单位声明函 监狱企业的证明文件

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复印件的证明材料须清晰可辨。

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中标候选人。采用最低评标价法评标时，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。

5.7 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三家的；
- 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。对于评标过程中废标的采购项目，评标委员会应当对招标文件是否存在不合理条款进行论证，并出具书面论证意见。

5.8 定标

5.8.1 定标原则

采购人在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定1名中标人。中标候选人并列的，由采购人采取随机抽取的方式确定中标人。

5.8.2 定标程序

- 一、评标委员会在项目电子化交易系统中编制评标情况，生成评标报告。
- 二、代理机构在评标结束之日起2个工作日内将评标报告送采购人。
- 三、采购人在收到评标报告后5个工作日内，按照评标报告中推荐的中标候选人顺序确定中标供应商。逾期未确认的，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供应商。
- 四、根据确定的中标供应商，代理机构在四川政府采购网上发布中标结果公告，通过项目电子化交易系统向中标供应商发出中标通知书。

5.9 评审专家在政府采购活动中承担以下义务

- （一）遵守评审工作纪律；
- （二）按照客观、公正、审慎的原则，根据采购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，包括采购组织单位向评审专家作出倾向性、误导性的解释或者说明情况，供应商行贿、提供虚假材料或者串通情况，其他非法干预评审情况等；
- （五）发现采购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，停止评审并通过项目电子化交易系统向采购组织单位书面说明情况，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。

5.10 评审专家在政府采购活动中应当遵守以下工作纪律

- （一）遵行《中华人民共和国政府采购法》第十二条和《中华人民共和国政府采购法实施条例》第九条及财政部关于回避的规定。
- （二）评审前，应当将通讯工具或者相关电子设备交由采购组织单位统一保管。
- （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，不得修改或细化采购文件确定的评审程序、评审方法、评审因素和评审标准，不得接受供应商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）服从评审现场采购组织单位的现场秩序管理，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，不得私下接触供应商，不得收受供应商及有关业务单位和个人的财物或好处，不得接受采购组织单位的请托。

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：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：投标人应提交的相关资格证明材料

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

详见附件：技术要求应答表

详见附件：其他资料

详见附件：商务要求应答表

详见附件：投标（响应）函

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：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：投标人应提交的相关资格证明材料

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

详见附件：投标（响应）函

详见附件：技术要求应答表

详见附件：其他资料

详见附件：商务要求应答表

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：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：投标人应提交的相关资格证明材料

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

详见附件：技术要求应答表

详见附件：其他资料

详见附件：商务要求应答表

详见附件：投标（响应）函

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：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：投标人应提交的相关资格证明材料

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

详见附件：技术要求应答表

详见附件：其他资料

详见附件：商务要求应答表

详见附件：投标（响应）函

采购包5：

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：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：投标人应提交的相关资格证明材料

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

详见附件：技术要求应答表

详见附件：其他资料

详见附件：商务要求应答表

详见附件：投标（响应）函

采购包6：

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：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：投标人应提交的相关资格证明材料

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

详见附件：技术要求应答表

详见附件：其他资料

详见附件：商务要求应答表

详见附件：投标（响应）函

第七章 拟签订合同文本

详见附件：合同文本.docx

