

招 标 文 件

(服务类)

采购项目名称：岳池中医医院医用耗材配送服务采购项目(二次)

采购项目编号：**N5116212024000048**

岳池县中医医院

四川盛浩昌运建筑工程有限公司共同编制

2024年02月20日

第一章 投标邀请

四川盛浩昌运建筑工程有限公司（以下简称“代理机构”）受岳池县中医医院委托，拟对岳池县中医医院医用耗材配送服务采购项目(二次)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：**N5116212024000048**

二、采购项目名称：**岳池县中医医院医用耗材配送服务采购项目(二次)**

三、招标项目简介

本项目为岳池县中医医院医用耗材配送服务，共5个包件，每个包采购一家供应商提供配送服务

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：

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、采购人根据采购项目提出的特殊条件（描述：①若投标产品为医疗器械的，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；提供所投产品具备生产厂商的医疗器械生产许可证/生产备案凭证的承诺函。②若投标产品若为国家有相关强制要求的消毒产品，需提供所投产品具备消毒产品生产企业有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》的承诺函。）

采购包2：

1、采购人根据采购项目提出的特殊条件（描述：①若投标产品为医疗器械的，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；提供所投产品具备生产厂商的医疗器械生产许可证/生产备案凭证的承诺函。②若投标产品若为国家有相关强制要求的消毒产品，需提供所投产品具备消毒产品生产企业有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》的承诺函。）

采购包3：

1、采购人根据采购项目提出的特殊条件（描述：①若投标产品为医疗器械的，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；提供所投产品具备生产厂商的医疗器械生产许可证/生产备案凭证的承诺函。②若投标产品若为国家有相关强制要求的消毒产品，需提供所投产品具备消毒产品生产企业有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》的承诺函。）

采购包4：

1、采购人根据采购项目提出的特殊条件（描述：①若投标产品为医疗器械的，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；提供所投产品具备生产厂商的医疗器械生产许可证/生产备案凭证的承诺函。②若投标产品若为国家有相关强制要求的消毒产品，需提供所投产品具备消毒产品生产企业有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》的承诺函。）

采购包5：

1、采购人根据采购项目提出的特殊条件（描述：①若投标产品为医疗器械的，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；提供所投产品具备生产厂商的医疗器械生产许可证/生产备案凭证的承诺函。②若投标产品若为国家有相关强制要求的消毒产品，需提供所投产品具备消毒产品生产企业有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》的承诺函。）

证的承诺函。②若投标产品若为国家有相关强制要求的消毒产品，需提供所投产品具备消毒产品生产企业有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》的承诺函。）

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（以下简称“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：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：岳池县中医医院

地址：岳池县丝绸路2号

邮编：638300

联系人：熊女士

联系电话：0826-5681885

代理机构：四川盛浩昌运建筑工程有限公司

地址：岳池县九龙镇翔凤大道中段777号（岳池亿联建材家居五金城28号楼514-516室）

邮编：638300

联系人：何先生

联系电话：18682638096

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）	<p>本项目各包采购预算金额如下：</p> <p>采购包1：2,500,000.00元</p> <p>采购包2：200,000.00元</p> <p>采购包3：4,300,000.00元</p> <p>采购包4：880,000.00元</p> <p>采购包5：3,040,000.00元</p> <p>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。</p>
2	最高限价（实质性要求）	<p>详见第三章。</p> <p>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。</p>
3	评标方法	<p>采购包1：最低评标价法</p> <p>采购包2：最低评标价法</p> <p>采购包3：最低评标价法</p> <p>采购包4：最低评标价法</p> <p>采购包5：最低评标价法</p> <p>（详见第五章）</p>
4	是否接受联合体	<p>采购包1：不接受联合体</p> <p>采购包2：不接受联合体</p> <p>采购包3：不接受联合体</p> <p>采购包4：不接受联合体</p> <p>采购包5：不接受联合体</p>
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 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）	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。
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）	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。
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）	<p>采购包1：收取</p> <p>本采购包履约保证金为合同金额的5%</p> <p>说明：说明：根据国务院令第658号第四十八条规定，在签订合同前，成交供应商向采购人缴纳政府采购合同金额5 %的履约保证金。履约保证金可以以支票、汇票、本票或者金融机构出具的保函等非现金形式提交（包括网银转账，电汇等方式）。</p> <p>采购包2：收取</p> <p>本采购包履约保证金为合同金额的5%</p> <p>说明：说明：根据国务院令第658号第四十八条规定，在签订合同前，成交供应商向采购人缴纳政府采购合同金额5 %的履约保证金。履约保证金可以以支票、汇票、本票或者金融机构出具的保函等非现金形式提交（包括网银转账，电汇等方式）。</p> <p>采购包3：收取</p> <p>本采购包履约保证金为合同金额的5%</p> <p>说明：说明：根据国务院令第658号第四十八条规定，在签订合同前，成交供应商向采购人缴纳政府采购合同金额5 %的履约保证金。履约保证金可以以支票、汇票、本票或者金融机构出具的保函等非现金形式提交（包括网银转账，电汇等方式）。</p> <p>采购包4：收取</p> <p>本采购包履约保证金为合同金额的5%</p> <p>说明：说明：根据国务院令第658号第四十八条规定，在签订合同前，成交供应商向采购人缴纳政府采购合同金额5 %的履约保证金。履约保证金可以以支票、汇票、本票或者金融机构出具的保函等非现金形式提交（包括网银转账，电汇等方式）。</p> <p>采购包5：收取</p> <p>本采购包履约保证金为合同金额的5%</p> <p>说明：说明：根据国务院令第658号第四十八条规定，在签订合同前，成交供应商向采购人缴纳政府采购合同金额5 %的履约保证金。履约保证金可以以支票、汇票、本票或者金融机构出具的保函等非现金形式提交（包括网银转账，电汇等方式）。</p>
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）	<p>本项目收取代理服务费</p> <p>代理服务费用收取对象：中标/成交供应商</p> <p>代理服务费收费标准：参考原国家财政部、国家计委、国家物价局（2002）1980号、发改办价格(2003)857号文件规定收费计算，本次代理服务费按国家相关规定及与采购人的委托代理协议约定收取</p>
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	<p>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；</p> <p>中标供应商通过项目电子化交易系统获取中标通知书。</p>
15	政府采购合同公告、备案	<p>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；</p> <p>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。</p>
16	进口产品	不允许（实质性要求）

17	是否组织潜在投标人现场考察	采购包1：否 采购包2：否 采购包3：否 采购包4：否 采购包5：否
18	特殊情况	出现下列情形之一的，采购人或者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岳池县中医医院和四川盛浩昌运建筑工程有限公司享有。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，评标细则及标准由岳池县中医医院负责解释。除上述招标文件内容，其他内容由四川盛浩昌运建筑工程有限公司负责解释。

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岳池县中医医院。

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四川盛浩昌运建筑工程有限公司。

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、推荐中标候选供应商等活动。

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作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）电子印章，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

投标文件开启时间前，供应商登录项目电子化交易系统-“开标/开启大厅”，等待代理机构开标。

投标文件提交截止时间前30分钟，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。

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；

2.6.2.2 合同转包

一、严禁中标供应商将本项目转包。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、中标供应商转包的，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：否
- 5) 是否邀请第三方检测机构：否
- 6) 履约验收程序：分段/分期验收
- 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：依据本项目招标文件要求和供应商的投标文件及双方订立的合同进行验收。
- 10) 商务履约验收内容：依据本项目招标文件要求和供应商的投标文件及双方订立的合同进行验收。
- 11) 履约验收标准：

(1) 按技术参数要求由采购人组织相关技术人员按照政府采购履约验收管理办法及《岳池县政府采购项目履约验收工作规程》岳财采【2021】82号的要求进行验收，验收标准以合同、招标文件及投标文件的约定及要求、相关法律法规的规定和国家（行业）标准为准。(2) 如供应商提供的产品不能满足临床需要，参数与招、投标文件不符，采购人有权退货，并追究由此造成的经济损失及相关法律责任。

- 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：否
- 5) 是否邀请第三方检测机构：否
- 6) 履约验收程序：分段/分期验收
- 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：依据本项目招标文件要求和供应商的投标文件及双方订立的合同进行验收。
- 10) 商务履约验收内容：依据本项目招标文件要求和供应商的投标文件及双方订立的合同进行验收。
- 11) 履约验收标准：

依据本项目招标文件要求和供应商的投标文件及双方订立的合同进行验收。

- 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：否
- 5) 是否邀请第三方检测机构：否
- 6) 履约验收程序：分段/分期验收
- 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：依据本项目招标文件要求和供应商的投标文件及双方订立的合同进行验收。
- 10) 商务履约验收内容：依据本项目招标文件要求和供应商的投标文件及双方订立的合同进行验收。
- 11) 履约验收标准：

(1) 按技术参数要求由采购人组织相关技术人员按照政府采购履约验收管理办法及《岳池县政府采购项目履约验收工作规程》岳财采【2021】82号的要求进行验收，验收标准以合同、招标文件及投标文件的约定及要求、相关法律法规的规定和国家（行业）标准为准。(2) 如供应商提供的产品不能满足临床需要，参数与招、投标文件不符，采购人有权退货，并追究由此造成的经济损失及相关法律责任。

- 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：否
- 5) 是否邀请第三方检测机构：否
- 6) 履约验收程序：分段/分期验收
- 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：依据本项目招标文件要求和供应商的投标文件及双方订立的合同进行验收。
- 10) 商务履约验收内容：依据本项目招标文件要求和供应商的投标文件及双方订立的合同进行验收。
- 11) 履约验收标准：

(1) 按技术参数要求由采购人组织相关技术人员按照政府采购履约验收管理办法及《岳池县政府采购项目履约验收工作规程》岳财采【2021】82号的要求进行验收，验收标准以合同、招标文件及投标文件的约定及要求、相关法律法规的规定和国家（行业）标准为准。(2) 如供应商提供的产品不能满足临床需要，参数与招、投标文件不符，采购人有权退货，并追究由此造成的经济损失及相关法律责任。

- 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：否
- 5) 是否邀请第三方检测机构：否
- 6) 履约验收程序：分段/分期验收
- 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: 依据本项目招标文件要求和供应商的投标文件及双方订立的合同进行验收。

10) 商务履约验收内容: 依据本项目招标文件要求和供应商的投标文件及双方订立的合同进行验收。

11) 履约验收标准:

(1) 按技术参数要求由采购人组织相关技术人员按照政府采购履约验收管理办法及《岳池县政府采购项目履约验收工作规程》岳财采【2021】82 号的要求进行验收, 验收标准以合同、招标文件及投标文件的约定及要求、相关法律法规的规定和国家(行业)标准为准。(2) 如供应商提供的产品不能满足临床需要, 参数与招、投标文件不符, 采购人有权退货, 并追究由此造成的经济损失及相关法律责任。

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、未按照招标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, 具有前述一至十三条情形之一的, 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 四川盛浩昌运建筑工程有限公司 负责答复；供应商对除采购需求外的采购文件的询问、质疑由四川盛浩昌运建筑工程有限公司 负责答复；供应商对采购过程、采购结果的询问、质疑由 四川盛浩昌运建筑工程有限公司 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（包括但不限于文字错误、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) 质疑函正本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：何先生

联系电话：18682638096

地址：岳池县九龙镇翔凤大道中段777号（岳池亿联建材家居五金城28号楼514-516室）

邮编：638300

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招标文件、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时间内作出答复的，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

1.本项目共 5个包件，每个包采购一家供应商提供配送服务。 2.数量：按采购人实际需求实时配送，配送总金额不超过该包最高限价。

3.2服务内容及服务要求

3.2.1服务内容

采购包1：
采购包预算金额（元）：2,500,000.00
采购包最高限价（元）：2,375,000.00

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	麻醉和ICU耗材	1.00	2,375,000.00	项	其他未列明行业	否	否	否	否

采购包2：
采购包预算金额（元）：200,000.00
采购包最高限价（元）：190,000.00

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	病理耗材	1.00	190,000.00	项	其他未列明行业	否	否	否	否

采购包3：
采购包预算金额（元）：4,300,000.00
采购包最高限价（元）：4,085,000.00

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	外科、耳鼻喉科、骨伤科耗材	1.00	4,085,000.00	项	其他未列明行业	否	否	否	否

采购包4：

采购包预算金额（元）：880,000.00

采购包最高限价（元）：836,000.00

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	消毒类耗材	1.00	836,000.00	项	其他未列明行业	否	否	否	否

采购包5：

采购包预算金额（元）：3,040,000.00

采购包最高限价（元）：2,888,000.00

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	妇产、肛肠、功能科、皮肤、放射科耗材	1.00	2,888,000.00	项	其他未列明行业	否	否	否	否

3.2.2服务要求

采购包1：

标的名称：麻醉和ICU耗材

参数性质	序号	技术参数与性能指标												
		<table><tr><td>序号</td><td>产品名称</td><td>规格</td><td>单位</td><td>数量</td><td>技术参数要求</td><td>最高单价限价（元）</td></tr></table>						序号	产品名称	规格	单位	数量	技术参数要求	最高单价限价（元）
序号	产品名称	规格	单位	数量	技术参数要求	最高单价限价（元）								

1	双腔支气管插管	全规格型号	套	按实际需求	本产品由双腔支气管插管及附件组成。其中，双腔支气管插管由支气管套囊、气管套囊、双腔支气管插管管体、充气管、指示球囊、单向阀、四通、延长管、接头、导芯组成；附件包括多功能接头、呼吸道用吸引导管。产品应无菌。经环氧乙烷灭菌后，环氧乙烷残留量应不大于10μg/g。一次性使用。适用范围：放置于支气管主干内，可用于选择性的充气或放气、吸痰、单侧肺通气，或用于支气管镜检查时使用。	540
2	一次性使用麻醉穿刺包（一次性腰穿包）	全规格型号	个	按实际需求	产品由一次性使用麻醉用针-腰椎穿刺针I型、一次性使用麻醉用过滤器-药液过滤器；适用范围：临床用于对人体做蛛网膜下腔阻滞麻醉方法进行穿刺、注射药物；	28
3	气管切管插管	普通型全规格	个	按实际需求	供临床急救气管节切开，建立人工气道用。	67.7
4	气管切管插管	加强型全规格	个	按实际需求	供临床急救气管节切开，建立人工气道用。	162.8
5	一次性使用经皮气管切开组套	全规格型号	个	按实际需求	一次性使用经皮气管切开组套由一次性气管切开插管及附件（包括旋转扩张器、J型导丝、插入引导器、探针、手术刀、助推器）组成，附件表面应平整、光滑、无毛刺等缺陷。气管切开插管由软聚氯乙烯塑料制成。根据气管切开插管的外插管内径不同分为六种规格。气管切开插管的机器端要求15mm外圆锥接头，可以和麻醉机或呼吸设备直接相连接，该产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌，一次性使用。适用范围：供临床气管切开时建立人工气道用。	2000
6	气管插管固定器	全规格型号	个	按实际需求	由旋转螺母、滑块、海绵垫、牙垫、面颊固定带组成。供医护人员在为患者进行气管插管术时作气管插管的固定与保护唇齿用。	33.0

7	气管插管包（含声门下吸引的）	全规格型号	个	按实际需求	本产品由基本配置气管插管和选配配置一次性使用连接导管、呼吸道用吸引导管、一次性使用口咽通气道、医用咬合器、口垫、一次性使用灭菌橡胶外科手套、气管插管引导丝、麻醉咽喉镜、医用脱脂纱布叠片、医用固定贴、硅油棉球、一次性使用溶药注射器。适用于手术时需实施气管插管进行机械通气的患者。	180
8	气管切管插管	金属7.5#、7.0#	个	按实际需求	非一次性产品，可消毒反复使用。供临床急救气管节切开，建立人工气道用。	330.0
9	射频穿刺针	全规格型号	支	按实际需求	产品由主机和射频针组成，射频针由穿刺针、穿刺针芯、电极针组成一套。产品在医疗机构使用，适用于三叉神经痛和经正规保守治疗无效的椎间盘源性疼痛的治疗。	737
10	一次性使用无菌血液透析导管及附件	双腔全规格型号	支	按实际需求	血液透析导管分为标准装和复合装。产品组件包括：血液透析导管（配导管夹和滑扣）、穿刺针、导丝（含导丝控制手柄）、扩张器、一次性使用无菌注射器、一次性使用无菌注射针、一次性无菌输液接头、无菌塑柄手术刀，带线缝合针、粘贴伤口敷料、一次性使用灭菌橡胶外科手套、消毒刷、纱布块（外科纱布敷料）、一次性无菌孔巾、一次性医用中单、棉球（医用脱脂棉制品）导管固定装置（可选），另血液透析导管应有一个可以防止器械相互碰撞的托盘。本产品所有组件均不含药物。适用范围：本产品是供医疗单位进行血液透析、静脉输液用，也可持续监测中心静脉压力。使用时间不得超过30天。	407

11	一次性使用有创压力传感器	全规格型号	套	按实际需求	该产品由灌注器（保护套、瓶塞穿刺器、药液过滤器、滴斗、流量调节器）、电缆、电缆接头、灌注阀、压力传感器感应元件、压力腔、三通、堵帽、传输管路、保护帽组成。该产品为环氧乙烷灭菌包装、一次性使用。适用范围：该产品与具备有创血压监护功能的病人监护仪配合使用，用于测量患者的动脉压和中心静脉压；适配迈瑞T5监护仪和科曼STAR8000H有创监护仪	143
12	一次性无菌中心静脉导管套件	（双腔） 全规格型号	支	按实际需求	一次性无菌中心静脉导管套件包括主要配件和选用配件。主要配件有：中心静脉导管（带夹片）、穿刺针、导丝（含控制手柄）、扩张器。选用配件有：一次性使用无菌注射器、一次性使用无菌注射针、无菌塑柄手术刀、带线缝合针、一次性使用导丝控制手柄、橡胶医用手套、消毒刷、自贴式敷料、医用纱布、一次性使用非织造布垫单（孔巾）、一次性使用非织造布垫单（中单）、医用棉球、输液接头（肝素帽）。本产品所有组件均不含药物。本产品采用环氧乙烷灭菌，为一次性使用产品。适用范围： 一次性无菌中心静脉导管套件适用于需要采用中心静脉导管建立静脉通路的手术患者。产品与人体作用时间不超过30天。	180
13	透明防水敷料	10cm*12cm	张	按实际需求	透明敷料贴膜由PU膜胶布、离型纸或离型膜、胶布条和吸收垫（选配件）组成。产品为一次性使用，以无菌形式提供。供手术、外伤创面或留置动、静脉导管贴敷用。	3.0

14	一次性使用气管插管	普通型全规格	个	按实际需求	本产品由管体、套囊（若有）、充气装置（若有）、接头组成，充气装置由充气管、指示球囊、单向阀组成。产品应无菌。经环氧乙烷灭菌后，环氧乙烷残留量应不大于10μg/g。一次性使用。适用范围：适用于临床人体建立临时呼吸通道时使用。	60.5
15	一次性使用气管插管	加强型全规格	个	按实际需求	本产品由管体、套囊（若有）、充气装置（若有）、接头组成，充气装置由充气管、指示球囊、单向阀组成。产品应无菌。经环氧乙烷灭菌后，环氧乙烷残留量应不大于10μg/g。一次性使用。适用范围：适用于临床人体建立临时呼吸通道时使用。	143
16	一次性使用避光延长管	全规格型号	支	按实际需求	1型由锁定内圆锥接头、双层软管、止流器(选用)、锁定外圆锥接头、锁定内圆锥接头护帽(选用)、锁定外圆锥接头护帽(选用)组成。2型由锁定内圆锥接头、双层软管、止流器(选用)、过滤器、锁定外圆锥接头、锁定内圆锥接头护帽(选用)、锁定外圆锥接头护帽(选用)组成。3型由锁定内圆锥接头、双层软管、止流器(选用)、过滤器结合外圆锥接头、锁定内圆锥接头护帽(选用)、外圆锥接头护帽(选用)组成。产品经环氧乙烷灭菌。适用范围：本产品用于加长、连接输液器/注射泵/输液泵管路。本产品避光波长范围为290nm—450nm，适用于硝普钠、维生素C注射液、盐酸多巴酚丁胺注射液、注射用长春西汀、呋塞米、盐酸氯丙嗪注射液等6个药品。	3.5

17	(体表导管固定装置)导管固定贴	全规格型号	贴	按实际需求	适用于临床过程中将导管固定在体表，可接触创口。	16
18	气切面罩式雾化器	全规格型号	个	按实际需求	用于气管切开患者雾化吸入治疗、氧气吸入治疗和气道湿化。	25.0
19	一次性使用肠给养器	全规格型号	个	按实际需求	适用范围：与肠营养导管配套，供临床胃肠内输入营养液用。	30.0
20	一次性使用麻醉呼吸管路组件	1.6，普通积水杯	套	按实际需求	单管路普通标准型、单管路加强筋标准型、单管路可伸缩标准型呼吸管路组件由基本配置单管和选配配置气囊接头、转换接头、呼吸管路延长管、麻醉面罩、机械式粉尘过滤器、防尘帽、呼吸囊、二氧化碳监测管、一次性使用湿热交换过滤器组成；其中单管由机器端接头、管路组成。普通标准型、加强筋标准型、可伸缩标准型呼吸管路组件由基本配置双管呼吸管路和选配配置单管、麻醉面罩、气囊接头、机械式粉尘过滤器、防尘帽、呼吸管路延长管、二氧化碳监测管、呼吸囊、一次性使用湿热交换过滤器组成；其中双管呼吸管路由转换接头、护帽、Y形件、管路、机器端接。适用范围：与麻醉机、呼吸机、潮化机、喷雾器等设备配套使用。	49.5

★

1

21	一次性使用麻醉用针	全规格型号，斜口	支	按实际需求	一次性使用麻醉用针分为AN-E（硬膜外穿刺针）、AN-SI（腰椎穿刺针I型）、AN-E/SII（联合套针）三种型号，AN-E由衬芯座、针座、针管和衬芯组成，AN-SI由衬芯座、针座、针管和衬芯组成，AN-E/SII由硬膜外穿刺针和腰椎穿刺针II型组成，其中腰椎穿刺针II型由衬芯座、针座、针管和衬芯组成。适用范围：适用于对人体做硬脊膜外腔神经阻滞（简称硬膜外麻醉）、蛛网膜下腔阻滞（简称腰椎麻醉）、硬膜外和腰椎联合麻醉方法进行穿刺及注射药物。	3.9
22	一次性使用口垫（气管插管）	中号	个	按实际需求	用于经口腔手术或检查时维持患者的开口状态，防止非预期咬合，同时用于临床麻醉插管及胃镜检查时使用。	0.4
23	一次性穿刺针（一次性使用神经刺激针）	全规格型号	根	按实际需求	穿刺针由针座、游标、针管、衬芯及护套组成。适用范围：本产品由于人体（不包含腰椎、血管、脑室）进行穿刺，以注射药物与气体等或作为其他器械进入体内的通道。	200
24	口腔护理包	全规格型号（含有配套牙刷）	个	按实际需求	本产品基本配置：纱布块、压舌板，选用配置：医用棉球、面巾、医用敷巾、围脖、镊子、薄膜手套、止血钳、硅油棉球、碘伏棉球、棉签、吸管、盖盘、海绵刷、腰盘、托盘、废物收集袋、包布。经环氧乙烷灭菌，产品无菌。适用范围；本产品供医疗机构口腔清洁护理用。	5.0

25	一次性密闭式吸痰导管	12FR	支	按实际需求	I型由气管插管接头、四通、卡座、双工位控制开关、四通接头、清洗弯头、密封芯、卡箍、吸痰管、透明护套、手柄接头、负压控制手柄、清洗管座、负压控制手柄底座、护帽、弹簧、呼吸回路接头、连接管组成。II型由120度四通插管接头、120度四通、清洗弯头、连接管、清洗管座、吸痰管、负压控制手柄底座、负压控制开关、弹簧、护帽、手柄接头、透明护套、卡箍、密封片固定塞、密封片、简单四通接头、120度四通回路接头、18密封圈、22密封圈组成。III型由120度四通插管接头、120度四通、清洗弯头、连接管、清洗管座、吸痰管、卡箍。适用范围：用于医疗单位对临床病人进行呼吸道吸取痰液用。	49.5
26	一次性使用麻醉穿刺包（神经阻滞包）	全规格型号	支	按实际需求	产品由一次性使用麻醉用针-神经阻滞穿刺针、一次性使用麻醉用过滤器-药液过滤器；适用范围：临床用于对人体实施神经阻滞麻醉方法进行穿刺、注射药物。	42.9

27	一次性使用全麻组件	普通型	套	按实际需求	普通型全麻组件基本配置为普通型气管插管，选配配置由导芯、一次性使用咬口、体外吸引连接管、呼吸道用吸引导管、一次性使用口咽通气道、口垫、一次性使用溶药注射器、一次性使用灭菌橡胶外科手套、麻醉咽喉镜、一次性使用麻醉咽喉镜套、医用脱脂纱布块、医用胶带、润滑棉球、一次性视频喉镜片组成。加强型全麻组件基本配置为加强型气管插管，选配配置由导芯、一次性使用咬口、体外吸引连接管、呼吸道用吸引导管、一次性使用口咽通气道、口垫、一次性使用溶药注射器、一次性使用灭菌橡胶外科手套、麻醉咽喉镜、一次性使用麻醉咽喉镜套、医用脱脂纱布。适用范围：适用于手术时需实施气管插管进行机械通气的患者。	61.6
28	一次性使用全麻组件	加强型	套	按实际需求	普通型全麻组件基本配置为普通型气管插管，选配配置由导芯、一次性使用咬口、体外吸引连接管、呼吸道用吸引导管、一次性使用口咽通气道、口垫、一次性使用溶药注射器、一次性使用灭菌橡胶外科手套、麻醉咽喉镜、一次性使用麻醉咽喉镜套、医用脱脂纱布块、医用胶带、润滑棉球、一次性视频喉镜片组成。加强型全麻组件基本配置为加强型气管插管，选配配置由导芯、一次性使用咬口、体外吸引连接管、呼吸道用吸引导管、一次性使用口咽通气道、口垫、一次性使用溶药注射器、一次性使用灭菌橡胶外科手套、麻醉咽喉镜、一次性使用麻醉咽喉镜套、医用脱脂纱布。适用范围：适用于手术时需实施气管插管进行机械通气的患者。	181.5

29	一次性使用腰硬联合麻醉穿刺套件	全规格型号	支	按实际需求	产品由一次性使用麻醉用针-硬膜外穿刺针、一次性使用麻醉用针-腰椎穿刺针II型、一次性使用麻醉用过滤器-药液过滤器、一次性使用硬膜外麻醉导管及导管接头。临床用于对人体做硬脊膜外腔和蛛网膜下腔联合麻醉时进行穿刺、注射药物。	99
30	麻醉面罩	儿童、成人	个	按实际需求	型号：充气式、拢边式、脱卸式、内窥镜式；规格：充气式面罩：0#、1#、2#、3#、3.5#、4#、4.5#、5#、6#；拢边式面罩：0#、1#、2#、3#、4#、5#；脱卸式面罩：3#、4#、5#；内窥镜式面罩：1#、2#、3#、4#、5#。适用范围：本产品充气式面罩由罩壳、接头、密封气囊、单向阀、挂钩、固定带（可选配）组成；拢边式面罩由硅橡胶材料制成；脱卸式面罩由罩壳、密封垫、接头组成；内窥镜式面罩由罩壳、密封气囊、挂钩、密封盖、单向阀、波纹管、接头、固定带组成。产品应无菌。经环氧乙烷灭菌后，环氧乙烷残留量应不大于10μg/g。一次性使用。	10.5
31	一次性使用肝素帽	全规格型号	个	按实际需求	产品由输液帽长接头、胶垫（胶帽）组成，主要材料为聚碳酸酯（PC）、异戊胶。适用范围：作为辅助性医疗器械，适用于为输液提供管道和注射口。	1

32	一次性使用麻醉呼吸管路组件	1.2, 普通标准型	套	按实际需求	单管路普通标准型、单管路加强筋标准型、单管路可伸缩标准型呼吸管路组件由基本配置单管和选配配置气囊接头、转换接头、呼吸管路延长管、麻醉面罩、机械式粉尘过滤器、防尘帽、呼吸囊、二氧化碳监测管、一次性使用湿热交换过滤器组成；其中单管由机器端接头、管路组成。普通标准型、加强筋标准型、可伸缩标准型呼吸管路组件由基本配置双管呼吸管路和选配配置单管、麻醉面罩、气囊接头、机械式粉尘过滤器、防尘帽、呼吸管路延长管、二氧化碳监测管、呼吸囊、一次性使用湿热交换过滤器组成；其中双管呼吸管路由转换接头、护帽、Y形件、管路、机器端接。适用范围：与麻醉机、呼吸机、潮化机、喷雾器等设备配套使用。	25.3
33	一次性使用麻醉呼吸管路组件	1.2, 普通标准型+面罩	套	按实际需求	单管路普通标准型、单管路加强筋标准型、单管路可伸缩标准型呼吸管路组件由基本配置单管和选配配置气囊接头、转换接头、呼吸管路延长管、麻醉面罩、机械式粉尘过滤器、防尘帽、呼吸囊、二氧化碳监测管、一次性使用湿热交换过滤器组成；其中单管由机器端接头、管路组成。普通标准型、加强筋标准型、可伸缩标准型呼吸管路组件由基本配置双管呼吸管路和选配配置单管、麻醉面罩、气囊接头、机械式粉尘过滤器、防尘帽、呼吸管路延长管、二氧化碳监测管、呼吸囊、一次性使用湿热交换过滤器组成；其中双管呼吸管路由转换接头、护帽、Y形件、管路、机器端接。适用范围：与麻醉机、呼吸机、潮化机、喷雾器等设备配套使用。	35

			34	一次性使用湿热交换过滤器（人工鼻）	成人型、小儿型	个	按实际需求	本产品由机器端、病人端、静电棉、瓦楞湿化纸组成。适用范围：适用于采用麻醉机和呼吸机及人工呼吸器的手术患者。	52.8
			35	电子输注泵	100ml	支	按实际需求	产品由单向阀加药装置、药液过滤器、电驱动装置、设置参数按键、贮液装置、自控给液装置、输液管路和圆锥接头组成。其中贮液装置为一次性使用无菌产品。适用范围：本产品经硬膜外和静脉镇痛给药。	143
			36	一次性无菌旋塞	蓝色三通	个	按实际需求	一次性无菌旋塞由底座、旋芯、锁母、护帽、管体、多连板座组成。其中底座、多连板座采用聚碳酸酯（PC）制造，管体采用聚氨酯（PU）制造，护帽、锁母、旋芯采用采用聚乙烯（PE）制造。该产品各连接口均采用6：100鲁尔圆锥接头，旋塞旋转起始扭矩不大于1.0 N.m。产品采用环氧乙烷灭菌，一次性使用。适用范围：本产品供临床输液治疗时一次性使用，可改变输液方向、延长管输液管路、压力监测管路。压力旋塞延长管的临床使用时间不超过7天，其他型号规格的产品临床使用时间不超过24小时。	1.1
			采购包2： 标的名称：病理耗材						

参数性质	序号	技术参数与性能指标							
									最高单价 限价（元 ）
			序号	产品名称	规格	单位	数量	技术参数要求	
			1	分化液	1000m l	瓶	按实际 需求量	主要用于各种细胞、组织石 蜡切片、冰冻切片、涂片、 印片的染色。	132.0
			2	苏木素染 色液	1L/瓶	瓶	按实际 需求量	主要用于各种细胞、组织石 蜡切片、冰冻切片、涂片、 印片的染色。	880.0
			3	脱钙液	500ML	瓶	按实际 需求量	满足医院病理科使用需求	52.8

★	1		4	浸蜡脱蜡透明液	2.5L/桶	桶	按实际需求	适用于标本包埋前的透明浸蜡、切片染色前的脱蜡和染色后封片前的透明。	154.0
			5	一次性组织切片刀片	50张/盒	盒	按实际需求	满足医院病理科使用需求	880.0
			6	无水乙醇	无水2.5L/瓶	瓶	按实际需求	满足医院病理科使用需求	66.0
			7	封片剂	50ML/瓶	瓶	按实际需求	香型：柠檬烯、聚合物组成；无味型：主要由饱和烷烃、聚合物组成。用于玻片样品的封片。	154.0
			8	显微镜盖玻片	24mm*24mm, 200片/盒	盒	按实际需求	盖玻片通常放置在已经放有观察样本材料的载玻片之上，主要是为了便于观察。	13.2
			9	显微镜盖玻片	24mm*32mm, 100片/盒	盒	按实际需求	盖玻片通常放置在已经放有观察样本材料的载玻片之上，主要是为了便于观察。	13.2
			10	切片石蜡	56-58℃, 10KG/箱	箱	按实际需求	满足医院病理科使用需求	49.5
			11	组织固定液	5L/桶	桶	按实际需求	用于新鲜组织样本的固定。	100.0
			12	显微镜载玻片	50片/盒	盒	按实际需求	主要用于承载需要在显微镜下观察的细胞或者组织切片，是光学中用于产生相位差的一种类似玻璃材料的薄片。	15.4
			13	细胞保存液	10ML/人份	人份	按实际需求	主要由乙醇、甲醇、蒸馏水、乙酸组成。适用于保存、运输取自人体的细胞，仅用于体外分析检测目的，不用于治疗性用途。	41.8
			14	组织包埋盒	2000个/盒	个	按实际需求	满足医院病理科使用需求	0.3

标的名称：外科、耳鼻喉科、骨伤科耗材

-第31页-

4	一次性使用全自动活检针	全规格型号	支	按实际需求	一次性使用活检针包括全自动活检针、半自动活检针、全自动活检针和同轴活检针组成的套件、半自动活检针和同轴活检针组成的套件。全自动活检针由内芯针、针管、操作手柄、按钮、移动标识和护套管组成；半自动活检针由内芯针、针管、固定手柄、推拉手柄和保护套组成；同轴活检针由内芯针、针管、前针座、后针座、钝头针、移动标识和护套管组成。适用范围：产品适用于肝、肾、乳腺、甲状腺、前列腺、脾、淋巴结和各软组织瘤的组织活检。不适用于骨骼。	363
5	一次性使用无菌内窥镜取石网篮	全规格型号	支	按实际需求	产品组成：网篮、导索、导管、手柄。适用范围：本产品供消化、泌尿等诊疗时在內窥镜下抓住、操控和取出结石以及其他异物用。	1650
6	一次性使用乳房旋切式活检针	全规格型号	支	按实际需求	一次性使用乳房旋切活检针由保护套、刀尖、刀管、针座、主体、收集盒（含备用收集盒）、真空管构成。该产品经环氧乙烷灭菌，灭菌有效期3年。适用范围：临床上用于在超声设备监视下对患者影像学检查或触诊检查异常的乳腺组织完全或部分切除，供活检取样时使用。	3200
7	超声手术系统（5K超声止血刀具）	全规格型号	把	按实际需求	产品由主机、手柄、刀具、脚踏开关及附件组成。手柄包括切骨手柄、磨骨手柄、吸引手柄、止血手柄、清创手柄。刀具包括切骨刀具、磨骨刀具、吸引刀具、止血刀具、清创刀具。超声止血刀具以非无菌和无菌方式提供（其中HS5P、HS5PSS、HS5PTT 型号的超声止血刀具为一次性使用），无菌提供时以环氧乙烷灭菌；手柄和其他刀具非无菌，使用前需灭菌，其中超声切骨刀具在灭菌后限一次性使用不可重复消毒灭菌。型号详见附页。适用于开放性或内窥镜下需控制出血的软组织切开手术、中枢神经系统肿瘤切除、清创手术以及骨科手术。	4200

8	一次性使用穿刺活检针（穿刺甲状腺）	全规格型号	支	按实际需求	本产品由穿刺针后针座、穿刺针前针座、针管、内芯针、移动标识和套管组成；产品经环氧乙烷灭菌，一次性使用。原材料：针管和内芯针（SUS304不锈钢）、穿刺针前针座（聚碳酸酯PC）、穿刺针后针座（ABS）、移动标识（高密度聚乙烯HDPE）。适用范围：用于经皮穿刺进行实质性脏器或肿瘤的细胞学活检。	93.5
9	十二指肠营养管（经鼻喂养管）	全规格型号	根	按实际需求	产品由喂养管路（内含导丝或无导丝）、转换接头和一片固定胶带（或无固定胶带）组成，喂养管材料为聚氨酯，产品为一次性使用产品。适用范围：用于中短期内或肠内喂养，适用于胃动力正常患者的胃内管饲喂养以及胃排空异常或食道缓流患者小肠内管饲喂养。	100
10	一次性使用活检针	16G、18G	支	按实际需求	自动活检枪专用针由内芯针座、内芯针、外管针座、内外针定位销、外管针、保护套组成。半自动活检针由推拉栓、内芯针、把手、推拉栓导轨、保护套、保险垫片、弹簧、体外壳、保护套座、外管针组成。穿刺活检针PTC-B由保护套、内芯针、移动标志、保护套座、内芯针座、外管针座、外管针组成。适用范围：本产品适用于组织、细胞活检。在超声、CT引导下经皮穿刺，以切割或抽吸方式获取病变组织的标本，用于病理学分析。自动活检枪专用针和半自动活检针适用于人体甲状腺、前列腺、肝脏、肾脏和乳腺的肿瘤的穿刺活检；穿刺活检针PTC-B适用于肝、肾、卵巢囊肿，脐血，羊水穿刺，子宫肿瘤注药，胆管造影。	336

11	微创扩张 引流套件	剥皮鞘型	支	按实际 需求量	微创扩张引流套件组件由扩张管型KZ、剥皮鞘型 BP、YBP 和引流管型 YL、QN YL 组成，扩张管型主要由扩张管、接头组成；剥皮鞘型由鞘管、接头组成,Y 型接头剥皮鞘由剥皮鞘、Y 型剥皮鞘接头、硅胶帽组成；引流管型由引流管、接头组成，球囊引流管由引流管、接头、球囊组成。各种形式扩张管套件可以单个或多个组成一套，选用配件有导引针 DY 规格:(16G、18G、20G、22G)、连接管(LJ)和导丝 DS 规格:(0.028”、0.032”、0.035”、0.038”)三种。适用于泌尿外科微创碎石取石、肾盂积水、微创扩张等引流用。	308
12	微创扩张 引流套件	扩张管型	支	按实际 需求量	微创扩张引流套件组件由扩张管型KZ、剥皮鞘型 BP、YBP 和引流管型 YL、QN YL 组成，扩张管型主要由扩张管、接头组成；剥皮鞘型由鞘管、接头组成,Y 型接头剥皮鞘由剥皮鞘、Y 型剥皮鞘接头、硅胶帽组成；引流管型由引流管、接头组成，球囊引流管由引流管、接头、球囊组成。各种形式扩张管套件可以单个或多个组成一套，选用配件有导引针 DY 规格:(16G、18G、20G、22G)、连接管(LJ)和导丝 DS 规格:(0.028”、0.032”、0.035”、0.038”)三种。适用于泌尿外科微创碎石取石、肾盂积水、微创扩张等引流用。	143

13	微创扩张 引流套件	扩张管型K Z（F18）/ 剥皮鞘F18 /引流管F1 8/导引针1 8G/肾穿刺 导丝0.035	套	按实际 需求量	微创扩张引流套件组件由扩张管型KZ、 剥皮鞘型 BP、YBP 和引流管型 YL、QN YL 组成， 扩张管型主要由扩张管、 接头 组成； 剥皮鞘型由鞘管、 接头组成,Y 型 接头剥皮鞘由剥皮鞘、 Y 型剥皮鞘接头、 硅胶帽组成； 引流管型由引流管、 接头 组成， 球囊引流管由引流管、 接头、 球 囊组成。 各种形式扩张管套件可以单个或 多个组成一套， 选用配件有导引针 DY 规 格: (16G、18G、20G、22G)、连接 管(LJ)和导丝 DS 规格:(0.028”、0.03 2”、0.035”、0.038”)三种。适用于 泌尿外科微创碎石取石、 肾盂积水、 微 创扩张等引引流用。	990
14	一次性使 用腔镜切 割吻合器 及组件	全规格型号 （枪身）	套	按实际 需求量	本产品包括切割吻合器和组件。其中切割 吻合器主要由开关、套管、关节旋钮、旋 转头、切换钮、外壳、复位钮和扳机组成 ； 组件主要由抵钉座、钉仓、切割刀、组 件架和吻合钉组成。每把切割吻合器出厂 时单独包装。 产品根据结构的不同产品有JC和JF两种型 式。切割吻合器根据杆的长度不同分为三 种型式，根据扳机形状不同分为开放型和 指圈型两种型式，组件根据不同的吻合长 度三种，每种规格有直型和关节型两种型 式，根据组件套管上有无标识环分为两种 型式，吻合钉高度分为五 种规格。吻合钉采用TA2G材料，产品经 辐照灭菌后应无菌。适用范围：适用于消 化道重建及其它脏器切除手术中的吻合口 创建及残端或切口的闭合。	528
15	高分子固 定绷带	5*360cm	个	按实际 需求量	其形状可以通过绑扎的形式对创面敷料进 行固定或限制肢体活动，以对创面愈合起 到间接的辅助作用。部分具有弹力或自粘 等特性。非无菌提供，一次性使用。不与 创面直接接触。粘贴部位为完好皮肤。适 用范围：用于对创面敷料或肢体提供束缚 力，以起到包扎、固定作用。	14.9
16	医用护腰 带	全规格型号	个	按实际 需求量	用于骨折外固定	66.0

★

1

17	鼓膜通气管	T型管	根	按实际需求	鼓膜通气管的管体采用聚四氟乙烯管制成，尾线采用硅橡胶制成，染料为符合规定的群青。一次性使用、非无菌提供，使用前需用高压蒸汽灭菌。本产品植入耳内，为渗出性中耳炎提供一个平衡中耳气压的通道，用于治疗渗出性中耳炎。	418.0
18	一次性双极射频等离子体手术电极	扁桃体全规格型号	支	按实际需求	结构及组成：一次性双极射频等离子体手术电极由工作端的双极等离子刀头、手术电极杆、塑料手柄、电缆（部分刀头无）组成，其中AC4XX、BC4XX、MC4XX 含有吸引软管。适用范围：与射频等离子手术主机配合使用，用于外科手术的软组织切割、消融、凝血和干燥。	1800
19	一次性使用输尿管导引鞘	全规格型号	根	按实际需求	一次性使用输尿管导引鞘由导管鞘管、扩张管、扩张管座、鞘管座、封帽组成,选配件为导丝。导管鞘管材质为 PEBA冰 633 3复 合弹簧管,扩张管材质为 PA,扩 张管座材质为ABS,鞘 管座材质为ABS,封 帽材质为硅胶;导 丝材质为镍钛丝。经环氧乙烷灭菌后,产 品无菌。适用范围：供泌尿外科手术中,建立内窥镜等器械进入泌尿道的通道用。	2800
20	一次性使用输尿管软镜取石套件	2.2Fr(4丝)	套	按实际需求	一次性使用输尿管软镜取石套件分导入鞘型、取石篮型。导入鞘型由扩张管（尼龙）、鞘接头（尼龙）、鞘体（尼龙、特氟龙）制成，取石篮型由控制手柄（聚酰亚胺）、管体（聚酰亚胺）、网篮（镍钛合金丝）制成。主要性能：各连接处应能承受15N的静拉力持续10S，应无断裂和脱离现象。产品无菌供应。其他性能详见产品技术要求。适用范围：建立内窥镜等器械进入泌尿道的通路，及取出结石及其异物。	3000
21	骨折固定夹板	全规格木质型	付	按实际需求	用于骨折复位固定	5.8

22	一次性使用切口保护套	全规格型号	套	按实际需求	一次性使用切口保护套由外环、置入环、保护膜、密封帽按不同型号要求选配组成。 A 型切口保护套的外环、保护膜和置入环采用医用聚氨酯材料制成； B 型切口保护套的外环和置入环采用尼龙制成，保护膜采用硅橡胶材料制成； C 型切口保护套中的外环、保护膜和置入环都采用医用聚氨酯材料制成，密封帽采用硅橡胶材料制成。该产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌，一次性使用。适用范围：适用于小切口手术及微创手术扩大切口术野，防止切口损伤，减少切口感染。	800
23	可吸收止血纱	5.1cm*10.2cm	张	按实际需求	该产品是由再生氧化纤维素的可控氧化而制备的一种无菌可吸收的编织物。织物为白色，带有浅黄色的内衬，有轻微的焦糖味。经辐射灭菌，一次性使用。适用范围：在外科手术中结扎法或其他常规控制方法不适用或无效时，该产品作为辅助用品控制毛细血管、静脉和小动脉的出血。	1242
24	一次性使用腔镜下切割吻合器及组件	全规格型号 (白钉、蓝钉、绿钉、金钉...)	套	按实际需求	本产品包括切割吻合器和组件。其中切割吻合器主要由开关、套管、关节旋钮、旋转头、切换钮、外壳、复位钮和扳机组成；组件主要由抵钉座、钉仓、切割刀、组件架和吻合钉组成。每把切割吻合器出厂时单独包装。 产品根据结构的不同产品有 JC 和 JF 两种型式。切割吻合器根据杆的长度不同分为三种型式，根据扳机形状不同分为开放型和指圈型两种型式，组件根据不同的吻合长度三种，每种规格有直型和关节型两种型式，根据组件套管上有无标识环分为两种型式，吻合钉高度分为五种规格。吻合钉采用 TA2G 材料，产品经辐照灭菌后应无菌。适用范围：适用于消化道重建及其它脏器切除手术中的吻合口创建及残端或切口的闭合。	528

25	一次性使用输尿管导引鞘	F12 450 cm	支	按实际需求	产品由开放鞘管、扩张鞘组成。开发鞘管由管体、塑配件组成，扩张鞘由管体、塑配件和按手组成；一次性使用输尿管导引鞘开放鞘管和扩张鞘的管体由医用输血、输液、注射器具用聚乙烯专用料要求的材料制成，塑配件采用聚丙烯制成，按手采用聚酰胺弹性体制成。根据扩张鞘外径尺寸的不同分为三种规格：3.3mm（F10）、4.0mm（F12）、4.6mm（F14）。一次性使用输尿管导引鞘经环氧乙烷灭菌、应无菌。适用范围：供泌尿外科手术中，建立内窥镜等器械进入泌尿道的通道。	2139.5
26	一次性使用泌尿道导丝（混合导丝）	全规格型号	根	按实际需求	一次性使用泌尿道导丝按材质和形状分为：金属导丝（JS）、金属弯头导丝（JW）、泥鳅导丝（NQ）和斑马导丝（FS）四种；按外径尺寸分为0.7mm（0.028）、0.8mm（0.032）、0.9mm（0.035）、1.0mm（0.038）这四种规格。该产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌，一次性使用。适用范围：内窥镜下与J型导管和微创扩张引流套件配套使用，起支撑、引导作用。	1300
27	一次性使用电子输尿管肾盂内窥镜导管	全规格型号	根	按实际需求	由手柄、插入部组成，含内置光源。一次性使用，有效期两年。适用范围：在医疗机构中使用,该产品与医用内窥镜图像处理器(RP-U-V2)配合使用，经尿道插入输尿管,肾盂内,对输尿管、肾盂进行观察、诊断或治疗中成像。不可与高频配件配合使用。	3500
28	高分子固定绷带	10cm*36 0cm	个	按实际需求	其形状可以通过绑扎的形式对创面敷料进行固定或限制肢体活动，以对创面愈合起到间接的辅助作用。部分具有弹力或自粘等特性。非无菌提供，一次性使用。不与创面直接接触。粘贴部位为完好皮肤。适用范围：用于对创面敷料或肢体提供束缚力，以起到包扎、固定作用。	20.4

29	一次性双极射频等离子体手术电极	鼻甲全规格型号	支	按实际需求	结构及组成：一次性双极射频等离子体手术电极由工作端的双极等离子刀头、手术电极杆、塑料手柄、电缆（部分刀头无）组成，其中AC4XX、BC4XX、MC4XX 含有吸引软管。适用范围：与射频等离子手术主机配合使用，用于外科手术的软组织切割、消融、凝血和干燥。	840
30	一次性双极射频等离子体手术电极	止血全规格型号	支	按实际需求	结构及组成：一次性双极射频等离子体手术电极由工作端的双极等离子刀头、手术电极杆、塑料手柄、电缆（部分刀头无）组成，其中AC4XX、BC4XX、MC4XX 含有吸引软管。适用范围：与射频等离子手术主机配合使用，用于外科手术的软组织切割、消融、凝血和干燥。	840
31	一次性使用输尿管支架	双J型，F5-F6（一端开）	根	按实际需求	一次性使用输尿管支架由J型管、助推管（选配）和导丝（选配）组成。一次性使用输尿管支架按J型管外形不同可分为单J型和双J型。适用范围：本产品供医院对患者作尿液引流或输尿管手术部位的支架管用。	260
32	疝修补补片	10cm*15cm(预裁)	张	按实际需求	该产品是由不可吸收材料未染色聚丙烯单丝和蓝色聚丙烯单丝共同编织而成的的平片网状物。经环氧乙烷灭菌,有效期四年。一次性使用。适用范围：适用于腹腔外修补腹股沟疝。	379.5
33	医用交联透明质酸钠凝胶	5ml	支	按实际需求	产品由0.65%的交联透明质酸钠，0.9%的氯化钠，0.0694%的磷酸盐及注射用水组成，产品应无菌，适用范围：适用于耳鼻喉科鼻窦炎的鼻内镜手术术后腔充填，隔离手术创面，辅助减少术后粘连和疤痕形成。	750
34	一次性使用非血管腔道导丝	全规格型号（斑马导丝）	根	按实际需求	一次性使用非血管腔道导丝分为直头和PU软头两种，直头导丝由软头、内芯、包覆层组成。直头导丝软头由06Cr19Ni10牌号的奥氏体不锈钢制成，内芯由钛镍合金制成；包覆层由聚四氟乙烯（PTFE）制成。PU软头导丝是具有医疗器械注册证产品。产品与内窥镜配套，向消化道系统或泌尿系统腔道引导或导入其他器械用。	660

35	一次性使用双极电极（环状电极）	全规格型号	支	按实际需求	由金属电极（正极）、绝缘块、电极（钢管负极）、绝缘套管、手柄、线缆插头、管路（SM2010/SM2011/SM2012/SM2013/SM2014有）组成。	2800
36	J型导管（双J管）	F5-F10	根	按实际需求	J型导管可包含接头、夹子、导丝、推管等组件。导管采用医用聚氨酯制成；夹子、推管由医用聚乙烯制成，导丝由医用级不锈钢丝制成。导管在X光等电透设备下应能显影。J型导管采用环氧乙烷灭菌，其环氧乙烷残留量不大于10ug/g。适用于临床中供尿路支撑引流用。	110
37	疝修补补片	6cm*11cm(轻)	张	按实际需求	该产品是由不可吸收材料未染色聚丙烯单丝和蓝色聚丙烯单丝共同编织而成的的平片网状物。经环氧乙烷灭菌,有效期四年。一次性使用。适用范围：适用于腹腔外修补腹股沟疝。	273.9
38	一次性钛钉包皮环切吻合器	全规格型号	套	按实际需求	产品主要由缝合钉、环形切割刀、凹形座、定位调节螺母、钉仓保护盖（环形钉垫）、环形刀砧、活动手把、定位弹簧、调节旋钮、主体外壳、保险销、顶体、移动器组成。适用范围：适用于临床包皮切割缝合手术。	836
39	医用外固定支具	成人大号、成人中号、成人小号	个	按实际需求	适用于患者骨折部位或环处的支撑与固定	38.5
40	高渗海水鼻腔喷雾器	70ml	瓶	按实际需求	用于急慢性鼻炎、过敏性鼻炎、鼻息肉、鼻窦炎等鼻腔疾病患者的鼻腔清洗，也用于鼻炎手术后及化疗后的鼻腔清洗。	49.5
41	包皮自动切除环	成人型、儿童型	个	按实际需求	成人型由套茎环（带手柄、松紧绳、辅助环、螺栓组成。儿童型由套茎环（带手柄）、松紧绳组成。适用范围：适用于治疗包皮过长、包茎。	84.7
42	可降解耳鼻止血绵	8cm*2cm*1.5cm	片	按实际需求	本品为多聚醚酯和聚氨酯合成的聚合海绵，使用后一周内降解成流体，降解物从鼻腔、外耳道或咽鼓管自然流出。适用范围：用于鼻腔、中耳与外耳术后的暂时压迫止血与支撑。	600

43	一次性使用腹腔镜用穿刺器（一次性使用腹腔镜用穿刺套件）	A型、B型	支	按实际需求	一次性使用腹腔镜用穿刺器由穿刺针、密封帽（A型不可拆卸）、阻气阀、注气阀、穿刺套管组成。适用范围：供腹腔镜检查和手术过程中，对人体腹壁组织穿刺，建立腹腔镜手术的工作通道用。	209
44	组织夹（结扎夹）	全规格型号	枚	按实际需求	该产品由组织夹和基座组成。组织夹是由乙醛缩二乙醇聚合物材料制成，基座材料为丙烯腈丁二烯苯乙烯共聚物和聚丙烯。该产品一次性使用产品，经环氧乙烷灭菌。产品有效期为3年。适用范围：该产品适用于人体外科手术时血管和体腔组织的结扎和关闭。	37.4
45	海水鼻腔清洗液	50ml	瓶	按实际需求	用于急慢性鼻炎、过敏性鼻炎、鼻息肉、鼻窦炎等鼻腔疾病患者的鼻腔清洗，也用于鼻炎手术后及化疗后的鼻腔清洗。	14.1

采购包4：
 标的名称：消毒类耗材

参数性质	序号	技术参数与性能指标

序号	产品名称	规格	单位	数量	技术参数要求	最高单价 限价（元 ）
1	12道心电图 机专用记录 纸	210mm*140 mm	本	按实际 需求量	适用邦健、理邦等心电图机打印 时使用	20.7
2	75%医用酒 精	75%*500ml	瓶	按实际 需求量	1产品以乙醇为主要有效成分的 消毒液，乙醇含量为72.0-77.0 %。适用范围：本品适用于皮肤 消毒。体温表的浸泡消毒。	5.0
3	95%医用酒 精	95%*500ml	瓶	按实际 需求量	产品以乙醇为主要有效成分的消 毒液，乙醇含量为95%±2%（ V/V）。适用范围：本品适用于物 表和医疗器械低水平消毒及外科 手、卫生消毒。	5.6
4	B-D预警测 试包	1235	个	按实际 需求量	满足医院临床消毒需要	35.2
5	白凡士林	500g（白色 ）	瓶	按实际 需求量	满足临床使用要求	8.3
6	除锈剂	5000ml/桶	桶	按实际 需求量	满足医院临床供应室医疗器械除 锈需要	600.0
7	打印纸	宽57mm长20 m与医院低温 等离子匹配	个	按实际 需求量	满足医院低温等离子使用需求	5.7
8	碘伏消毒液	0.5%*500ml	瓶	按实际 需求量	1.含量为 0.45%-0.55%（ W/ V）， PH2.0-4.0， 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。	5.2
9	骨蜡	W810t	包	按实际 需求量	满足临床使用要求	28.6
10	广口瓶	250ML	个	按实际 需求量	满足临床使用要求	5.5
11	广口瓶	60ML	个	按实际 需求量	满足临床使用要求	3.3
12	过氧化氢低 温等离子体 灭菌化学指 示包装袋	宽200mm长1 00m 装箱规 格：2卷/箱	卷	按实际 需求量	满足医院临床消毒机、消毒器械 等物品需要	819.5

13	过氧化氢低温等离子体灭菌化学指示胶条	200片/盒	盒	按实际需求	满足医院临床消毒机、消毒器械等物品需要	148.5
14	过氧化氢低温等离子体灭菌化学指示卡	250片/盒（ 装箱规格：4 盒/箱）	盒	按实际需求	满足医院临床消毒机、消毒器械等物品需要	159.5
15	过氧化氢低温等离子体灭菌化学指示卡	250片/盒（ 装箱规格：4 盒/箱）	盒	按实际需求	满足医院临床消毒机、消毒器械等物品需要	159.5
16	过氧化氢低温等离子体灭菌器专用灭菌剂	双循环可用50 次；4瓶/盒	瓶	按实际需求	满足医院临床消毒机、消毒器械等物品需要	159.5
17	过氧化氢低温等离子体灭菌器专用灭菌剂	100g/瓶，5 瓶/箱	瓶	按实际需求	满足医院临床消毒机、消毒器械等物品需要	110.0
18	过氧化氢低温等离子体灭菌生物指示剂	24支/盒	盒	按实际需求	满足医院临床消毒机、消毒器械等物品需要	583.0
19	过氧化氢低温等离子体灭菌指示包装袋和卷	宽150mm长1 00m 装箱规 格：2卷/箱	卷	按实际需求	满足医院临床消毒机、消毒器械等物品需要	569.8
20	过氧化氢低温等离子体灭菌指示包装袋和卷	宽300mm长1 00m 装箱规 格：2卷/箱	卷	按实际需求	满足医院临床消毒机、消毒器械等物品需要	1155.0
21	过氧化氢低温等离子体灭菌指示包装袋和卷	宽100mm长1 00m 装箱规 格：2卷/箱	卷	按实际需求	满足医院临床消毒机、消毒器械等物品需要	418.0
22	酒精灯	250ml	个	按实际需求	满足医院临床需要	5.5

★

1

2 3	抗菌洗手液	500ML	瓶	按实际 需求量	葡萄糖酸氯己定0.3%±0.03% (w/w) 表面活性剂、甘油、胶 原蛋白、维他命E.适用范围: 适 用于日常皮肤的清洁、去污及外 科手术第一遍洗手。	10.2
2 4	灭菌指示包 装卷和袋	100mm×20 0m	卷	按实际 需求量	满足医院临床供应室消毒需要	250.3
2 5	灭菌指示包 装卷和袋	150mm×20 0m	卷	按实际 需求量	满足医院临床供应室消毒需要	363.0
2 6	灭菌指示包 装卷和袋	75mm×200 m	卷	按实际 需求量	满足医院临床供应室消毒需要	189.2
2 7	浓缩润滑剂	4000ml/桶	桶	按实际 需求量	1、产品主要有效成分是乙氧基 化脂肪油, 聚乙二醇, 配方中 不含硅油、矿物油, 只含有药 品和食品级原料; 2、润滑、 防锈、抑菌三重功效; 3、水 溶性, 蒸汽易穿透; 4、▲主要 有效成分及其含量: 乙氧基化 脂肪油、聚乙二醇、三乙醇胺 等。5、▲使用范围: 用于医疗 器械的润滑防锈功效。6、▲用 法与用量: 将器 械 完 全 浸 泡 30 秒, 用于清洗后的润滑程 序。	1500.0
2 8	皮肤消毒液	60ml	瓶	按实际 需求量	适用于日常皮肤的消毒。	2.6
2 9	犬伤净冲洗 消毒组合	250+20(ML)	套	按实际 需求量	犬伤净冲洗消毒组合是以碘和复 合季较盐为主要有效成分, 与高 分子聚合物、表面活性剂络合而 成的消毒液,有效碘含量为018 %-0.22%,季按盐含量为018%- 022%。适用于皮肤、创面及粘 膜消毒(粘膜消毒仅限于医疗卫 生机构诊疗用), 特别适用于动 物抓伤、咬伤后的消毒。	209.0

30	弱碱性皮肤 粘膜清洗消 毒剂	250ML	袋	按实际 需求量	弱碱性皮肤粘膜清洗消毒剂是以二癸基二甲基氯化钱、十二烷基二甲基荣基氯化较、十二烷基二甲基氧化胺和葡萄糖(APG)为主要成分的清洗消毒剂,季盐含量为0.9g/L-11gL。适用于粘膜或者破损皮肤处的伤口清洁、冲洗、消毒。	90.2
31	手皮肤消毒 液	1000ml	瓶	按实际 需求量	适用于外科手消毒。	36.3
32	手消毒凝胶	500g	瓶	按实际 需求量	适用于卫生手消毒或外科手消毒。	17.6
33	水的总硬度 检测试纸	100张	盒	按实际 需求量	用于快速检测水质中总硬度浓度的快速试纸,可以快速简易得出结果。	247.5
34	戊二醛消毒 液	2%*2500ML ,含量20-24 (G/O)	瓶	按实际 需求量	产品以戊二醛为主要有效成分的消毒液,戊二醛含量为2.0-2.4%。适用范围:适用于医疗器械的灭菌消毒。	13.2
35	消毒剂浓度 试纸	20本/盒	盒	按实际 需求量	满足医院临床消毒需要	49.5
36	消毒酒精	≥2500ml	桶	按实际 需求量	1.含量为 75%±5% (V/V) , PH7.0-10.0, 可杀灭化脓性球菌、致病性酵母菌、医院感染常见细菌。	27.5
37	消毒片(泡 腾片)	1.25克*100 片,每片含有效 氯500-600mg	瓶	按实际 需求量	产品以三氯异氰尿酸为有效成分的消毒片,每片含有效约氯500mg.适用于环境、器械、器具、物品的消毒。	5.9
38	压力蒸汽灭 菌封包粘胶 带	全规格型号	卷	按实际 需求量	满足医院供应室设备真空蒸汽灭菌器(型号:MAST-A-1200)消毒器械等物品需要	30
39	压力蒸汽灭 菌化学测试 包	全规格型号	个	按实际 需求量	满足医院供应室设备真空蒸汽灭菌器(型号:MAST-A-1200)消毒器械等物品需要	30
40	压力蒸汽灭 菌化学指示 标签	全规格型号	片	按实际 需求量	满足医院供应室设备真空蒸汽灭菌器(型号:MAST-A-1200)消毒器械等物品需要	0.2

4 1	压力蒸汽灭菌化学指示标签	77mm*50mm铜版纸		按实际需求	满足医院临床消毒需要	132.0
4 2	压力蒸汽灭菌化学指示卡	全规格型号	盒	按实际需求	满足医院供应室设备真空蒸汽灭菌器（型号：MAST-A-1200）消毒器械等物品需要	50
4 3	压力蒸汽灭菌化学指示粘胶带	全规格型号	卷	按实际需求	满足医院供应室设备真空蒸汽灭菌器（型号：MAST-A-1200）消毒器械等物品需要	45
4 4	压力蒸汽灭菌极速综合挑战包	全规格型号	个	按实际需求	满足医院供应室设备真空蒸汽灭菌器（型号：MAST-A-1200）消毒器械等物品需要	150
4 5	压力蒸汽灭菌爬行式化学指示卡	全规格型号	片	按实际需求	满足医院供应室设备真空蒸汽灭菌器（型号：MAST-A-1200）消毒器械等物品需要	1.5
4 6	压力蒸汽灭菌效果监测快速生物指示剂	全规格型号	支	按实际需求	满足医院供应室设备真空蒸汽灭菌器（型号：MAST-A-1200）消毒器械等物品需要	30
4 7	液体石蜡	500ml	瓶	按实际需求	满足临床使用要求	9.9
4 8	一次性使用捆扎止血带（压脉带）	大6-9，28M	卷	按实际需求	用于静脉输液或抽血时暂时阻断静脉回流。	70.4
4 9	医用包装无纺布	120cm*120cm	张	按实际需求	适用于压力蒸汽灭菌、环氧乙烷以及等离子的医疗器械灭菌包装。	4.3
5 0	医用包装无纺布	90cm*90cm	张	按实际需求	适用于压力蒸汽灭菌、环氧乙烷以及等离子的医疗器械灭菌包装。	2.6
5 1	医用包装无纺布	70cm*70cm	张	按实际需求	适用于压力蒸汽灭菌、环氧乙烷以及等离子的医疗器械灭菌包装。	1.8
5 2	医用包装无纺布	50cm*50cm	张	按实际需求	适用于压力蒸汽灭菌、环氧乙烷以及等离子的医疗器械灭菌包装。	0.7
5 3	医用胶带透明通气型	1.2cm*9.1m	卷	按实际需求	粘贴部位为完好皮肤，用于对创面敷料、绷带等提供粘贴力，以达到固定作用。	73.2

5	一次性使用 无菌皮肤滚 针	0.5mm、1. 0mm、1.5 mm	个	按实际 需求量	产品一共192根针，针采用0 6Cr19Ni10N奥氏体不锈钢制 成，手柄、支架、轴、滚轮片 及滚轮采用医用聚碳酸酯制成 。适用于体表特定部位的局部 刺激，实施滚针疗法。	65.0
6	胃窗声学造 影剂	48g	袋	按实际 需求量	该产品口服用于胃肠道，用于 胃部肿瘤，溃疡等疾病的超声 图像诊断。	143.0
7	戴魔道克面 霜	50G	盒	按实际 需求量	激光、微针、射频、光子嫩肤 等术后皮肤的保护与护理。逗 坑逗印、毛孔粗大、粗糙皮肤 、凹洞皮肤等。	198.0
8	戴魔道克重 序原液	8ML*2	盒	按实际 需求量	激光、微针、射频、光子嫩肤 等术后皮肤的保护与护理。逗 坑逗印、毛孔粗大、粗糙皮肤 、凹洞皮肤等。	198.0
9	融肤康医用 冷敷贴	5片/盒	盒	按实际 需求量	用于人体物理退热、体表面特 定部位的降温。仅用于闭合性 软组织。	260.0
10	30%水杨 酸	全规格型号	盒	按实际 需求量	主要用于控油祛痘、加速皮肤 代谢、缩小毛孔、去角质等。	398.0
11	理疗用体表 电极	50mm-50 mm	对	按实际 需求量	满足适用于医院现有生物刺激 反馈仪现有机型，组成：导电 电极片、保护膜、连接件组成 ；电极片有导电硅胶层和其他 辅助层组成，不含药物成分； 作用：用于传导仪器发出的电 脉冲信号；	22.0
12	直肠电极	R1	个	按实际 需求量	满足适用于医院现有生物刺激 反馈仪现有机型	82.3
13	直肠电极	R2	个	按实际 需求量	满足适用于医院现有生物刺激 反馈仪现有机型	261.8
14	理疗电极片	45cm*45c m	片	按实际 需求量	满足适用于医院现有盆底康复 现有机型	11.0
15	胶原蛋白	5片/盒	盒	按实际 需求量	该产品适用于激光、光子嫩肤 、微晶磨削、果酸活肤术后的 护理，美白淡斑、抗氧化、预 防色沉、术后修复屏障。	126.0

★

1

16	胎儿监护仪记录纸	152mm*90mm	本	按实际需求	适用医院现有科曼、理邦监护仪打印时使用	11.6
17	理疗电极片	全规格型号	片	按实际需求	满足适用于医院现有盆底康复现有机型	18.7
18	医用超声耦合剂	250ML	瓶	按实际需求	用于充填或涂敷于皮肤与探头（或治疗头）辐射面之间，用于透射声波的中介媒质。	1.8
19	一次性使用高压造影注射器及附件	（单筒）	套	按实际需求	一次性使用高压造影注射器由母保护帽、保护帽、锁紧螺母、推杆、外套、活塞、胶塞组成，附件包括吸药管、穿刺器、一次性使用压力连接管。环氧乙烷灭菌。适用范围：适用于X射线（CT、DSA）、核磁共振（MRI）和超声（US）检查中，与高压注射泵配套使用注射造影剂、药液之用。	82
20	一次性使用高压造影注射器及附件	（双筒）	套	按实际需求	一次性使用高压造影注射器由母保护帽、保护帽、锁紧螺母、推杆、外套、活塞、胶塞组成，附件包括吸药管、穿刺器、一次性使用压力连接管。环氧乙烷灭菌。适用范围：适用于X射线（CT、DSA）、核磁共振（MRI）和超声（US）检查中，与高压注射泵配套使用注射造影剂、药液之用。	165
21	一次性使用浮针	中	支	按实际需求	一次性使用浮针由针芯、针座、软管和保护套组成，其中软管、保护套采用MT塑料制成，针芯采用06Cr19Ni10的奥氏体不锈钢制成，针座采用聚丙烯材料制成，规格有大号、中号和小号三种。产品经环氧乙烷灭菌后应无菌。适用范围：供中医临床浮针治疗用。	9.9

2	自动弹力线	全规格型号	套	按实际	1.产品由发射头、枪管、枪体	1900
2	痔疮套扎吻合器			需求量	、枪柄、弹力线、牵引线、推线管、推线管释放轮、负压释放开关、驱动轮、负压吸引接头、内管组成。该产品型号分为三环、六环、九环（三环配三条推线管；六环配六条推线管；九环配九条推线管；）。 适用范围：适用于各期内痔及各期混合痔疾病的治疗。	
2	聚乳酸防粘连凝胶	2ML/支	支	按实际	本品以合成材料聚乳酸为主要原料，以N-甲基吡咯烷酮为溶剂经加工而成，在包装内呈无色透明液体状，使用时均匀涂布于手术创面，当其和体液接触后固化成膜。产品无菌。此次注册不包括附件注射器。适用范围：本品辅助用于预防或减少腹（盆）腔手术的术后粘连。每人最大用量不超过3ml。	143
2	一次性使用埋线针	0.9	支	按实际	一次性使用埋线针由针管、衬芯、针座、衬芯座、保护套组成，其中埋线针的针管和衬芯应以12Cr18Ni9的奥氏体不锈钢制成；针座、衬芯座、保护套应采用输血（液）器具用聚乙烯塑料制成。该产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌，一次性使用。适用范围：用于“穴位埋线疗法”中线体的穴位内植入。	2.8
2	胎儿监护仪记录纸	150mm*90mm	本	按实际	适用科曼、理邦监护仪打印时使用	9.9
2	生物止血流体膜	20MI	瓶	按实际	用于手术及外伤创面的冲洗,起到辅助止血的作用,促进创面愈合。	192.5

27	抗HPVβ-乳球蛋白高分子生物肽液体敷料	120ml/瓶	瓶	按实际需求	通过在创面表面形成保护层，起物理屏障作用。用于小创口、擦伤、切割伤等浅表性表面及周围皮肤的护理。	66.0
28	可吸收性外科缝线	2-0.2cm*10	支	按实际需求		19.8
29	一次性使用肛门管	全规格型号	支	按实际需求	一次性使用肛门管采用硅橡胶材料或输血(液)器具用软聚氯乙烯塑料制成。产品经环氧乙烷灭菌，应无菌。适用范围：供临床灌肠用。	1
30	肛门镜	10包/袋	包	按实际需求	通常由镜管、镜芯和手柄组成。一般采用不锈钢、黄铜或聚乙烯材料制成。适用范围：用于肛门部位组织检查。	39.6
31	肛肠栓塞止痛止血材料	1.28g/枚，3枚/板/盒	盒	按实际需求	本产品以壳聚糖为主要原料，辅以脂肪酸甘油酯制成的无菌痔疮栓剂。具有止血促进创面愈合的作用，适用于改善非慢性内痔，混合痔引起的出血、肛门坠胀、痔疮脱垂、痔粘膜充血水肿的症状以及缩小痔核等疾病进行辅助性治疗。	128
32	固定胶带	全规格型号	支	按实际需求	适用于对彩超及心电图起固定作用。	85.0
33	重组人干扰素阴道给药器B型凝胶	5g/支	支	按实际需求	用于妇科阴道给药、但不包含避孕用途。	22.0
34	医用打印胶片	A4	张	按实际需求	由聚酯（PET）片基与防静电层、吸墨层（二氧化硅、氧化铝、吸附墨水或墨粉）组成。适用范围：用于超声等医学影像及图文的打印记录。	3.3
35	纳米活性益生菌冷敷凝胶	5g/支	支	按实际需求	用于人体物理退热、体表面特定部位的降温。仅用于闭合性软组织。	22.0
36	抗HPVβ-乳球蛋白高分子生物肽冷敷凝胶	5g/支	支	按实际需求	用于人体物理退热、体表面特定部位的降温。仅用于闭合性软组织。	38.5

		37	超声隔离透声膜	B型	个	按实际需求	由乳胶透声薄膜组成。供临床B超检查时对探头的隔离保护及防止交叉感染。	3.5
		38	一次性使用无菌阴道扩张器	中号	个	按实际需求	本产品以聚丙烯为原材料制成，由上叶、下叶和手柄组成，经环氧乙烷灭菌，产品无菌。 适用范围：该产品供医疗机构及计划生育等部门作妇产科检查用。	0.6
		39	医用消毒超声耦合剂	15g，Ⅱ类杀菌型	支	按实际需求	①产品由卡波姆、三乙醇胺、丙三醇、抑菌剂(三氯生)和去离子水配制而成；②供超声诊断或治疗操作中，充填或涂敷于完好皮肤与探头(或治疗头)辐射面之间，用于透射声波的	2.6
							中介媒质，用于改善探头与患者皮肤之间的超声耦合效果，并具有消毒完好皮肤功能。	
3.2.3人员配置要求								
采购包1：								
按招标文件要求配置								

3.2.4设施设备配置要求

采购包1：
按招标文件要求配置
采购包2：
按招标文件要求配置
采购包3：
按招标文件要求配置
采购包4：
按招标文件要求配置
采购包5：
按招标文件要求配置

3.2.5其他要求

采购包1：
其他要求（实质性要求）（1）投标人的投标产品以及所有配送产品如有属于医疗器械的,需提供投标产品具有医疗器械

产品注册证或第一类医疗器械备案凭证承诺，并承诺在中标后合同签订前向采购人移交所有产品生产厂家资质及医疗器械产品注册证或第一类医疗器械备案凭证资料。(提供承诺函，并加盖投标人鲜章)。（2）投标人须提供书面承诺，承诺若采购产品为消毒产品的，投标产品具有有效的《消毒产品卫生安全评价报告》；若采购产品为新消毒产品，投标产品具有有效的《新消毒产品卫生许可批件》，并承诺在成交后合同签订前向采购人移交所投产品的资质材料。(提供承诺函，并加盖投标人鲜章)

（3）投标人须承诺所有中标产品中标后的价格需满足四川省药械集中采购及医药价格监管平台上传有关要求（如产品在平台上）。（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）（4）投标人承诺中标后按响应的具体产品品牌、规格、型号供货并须满足临床使用要求。（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）（5）投标人承诺中标后保证提供与中标产品配套的使用的手术工具及相应的配件，需要现场消毒的产品及器械消毒等由中标供应商负责（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）。（6）中标人所供医用耗材送达采购人库房办理验收手续，并在采购人规定位置码放整齐。（7）在实际使用过程中如因产品自身质量原因出现异常情况，中标人在收到采购人口头或书面通知后请厂家或专家一日内到采购人处协助解决异常情况，相关一切由中标人负责（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）。（8）如果采购人在正常保管和使用前提下，因产品质量问题造成的医疗事故及纠纷，由中标人负责并承担财产损失赔偿责任，并承担医患双方调解的费用赔付；若涉及产品质量鉴定，由中标人负责委托相关具有相关检测资质的质检部门进行检测，并承担相关费用（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）。（9）因生产企业产品停产造成供货中断，中标人须提前三个月书面通知采购人。（10）投标人应保证所有货物是全新、未使用过的原厂原装合格正品，并完全符合国家规定的质量、规格和性能要求，采购产品涉及包装的，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,产品包装（含最小包装）必须符合国家关于医疗器械的相关法律要求。（11）中标人所提供的耗材的包装均为货物出厂时原包装，并保证所提供的货物在装卸、运输和仓储过程中有足够的包装保护，防止货物受潮、生锈、被腐蚀、受到冲撞以及其他不可预见的损坏。（12）货物有效期:从货物送达之日起 \geq 产品有效期的三分之二。（特殊应急、急救急救产品可视实际情况调整）（13）所有涉及第三方产品的采购、安装、调试均由中标人负责完成，并保证其正常运转和售后服务，且承担因此而发生的一切费用。（14）制定切实可行的配送、售后、应急服务等方案。包含①订单管理、②备货管理、③配送人员及配送时间安排、④产品的存储、质量管控制度及措施、⑤产品送达 交接服务方案、⑥风险识别与评估、⑦应对措施、⑧应急响应。（15）履约保障：中标人在履约期间，若因国家、部门政策规定出现与合同约定相抵触时，按国家相关规定执行；中标人在履约过程中，若出现违法、违纪、违规行为，除承担相应责任外，采购方有权单方面无条件取消其供货资格；中标人在履约过程中，若出现三次以上未按规定履约的同一违约行为时，采购方有权单方面无条件取消其供货资格。若中标人提供的产品出现重大质量问题，造成恶劣影响的，采购人除按上述条款，责成赔偿，要求承担医患双方调解的费用赔付外，还有权无条件单方面取消其供货资格。（16）如因国家政策调整，中标产品纳入四川省药械集中采购及医药价格监管平台，采购人需按规定实行挂网阳光采购。若中标人提供的产品已挂网，其价格不得高于四川省药械集中采购及医药价格监管平台截止“上月末最低采购价”和中标价（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）；若中标人提供的产品未及时挂网到四川省药械集中采购及医药价格监管平台，采购人有权单方面终止合同。服务期内若中标产品已实施集采则按集采相关规定实施配送，中标公司若非该产品集中配送公司则不再对该品种实施配送。（17）若合同期间产品在四川省药械集中采购及医药价格监管平台挂网，则按挂网产品相关规定执行，价格不能高于实时四川省挂网最低价。若挂网单价低于合同单价（即成交单价）的，则按挂网单价执行；若挂网单价高于合同单价的，则按合同单价执行。

采购包2:

其他要求（实质性要求）（1）投标人的投标产品以及所有配送产品如有属于医疗器械的,需提供投标产品具有医疗器械产品注册证或第一类医疗器械备案凭证承诺，并承诺在中标后合同签订前向采购人移交所有产品生产厂家资质及医疗器械产品注册证或第一类医疗器械备案凭证资料。(提供承诺函，并加盖投标人鲜章)。（2）投标人须提供书面承诺，承诺若采购产品为消毒产品的，投标产品具有有效的《消毒产品卫生安全评价报告》；若采购产品为新消毒产品，投标产品具有有效的《新消毒产品卫生许可批件》，并承诺在成交后合同签订前向采购人移交所投产品的资质材料。(提供承诺函，并加盖投标人鲜章)

（3）投标人须承诺所有中标产品中标后的价格需满足四川省药械集中采购及医药价格监管平台上传有关要求（如产品在平台上）。（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）（4）投标人承诺中标后按响应的具体产品品牌、规格、型号供货并须满足临床使用要求。（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）（5）投标人承诺中标后保证提供与中标产品配套的使用的手术工具及相应的配

件，需要现场消毒的产品及器械消毒等由中标供应商负责（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）。（6）中标人所供医用耗材送达采购人库房办理验收手续，并在采购人规定位置码放整齐。（7）在实际使用过程中如因产品自身质量原因出现异常情况，中标人在收到采购人口头或书面通知后请厂家或专家一日内到采购人处协助解决异常情况，相关一切由中标人负责（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）。（8）如果采购人在正常保管和使用前提下，因产品质量问题造成的医疗事故及纠纷，由中标人负责并承担财产损失赔偿责任，并承担医患双方调解的费用赔付；若涉及产品质量鉴定，由中标人负责委托相关具有相关检测资质的质检部门进行检测，并承担相关费用（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）。（9）因生产企业产品停产造成供货中断，中标人须提前三个月书面通知采购人。（10）投标人应保证所有货物是全新、未使用过的原厂原装合格正品，并完全符合国家规定的质量、规格和性能要求，采购产品涉及包装的，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，产品包装（含最小包装）必须符合国家关于医疗器械的相关法律要求。（11）中标人所提供的耗材的包装均为货物出厂时原包装，并保证所提供的货物在装卸、运输和仓储过程中有足够的包装保护，防止货物受潮、生锈、被腐蚀、受到冲撞以及其他不可预见的损坏。（12）货物有效期：从货物送达之日起≥产品有效期的三分之二。（特殊应急、急诊急救产品可视实际情况调整）（13）所有涉及第三方产品的采购、安装、调试均由中标人负责完成，并保证其正常运转和售后服务，且承担因此而发生的一切费用。（14）制定切实可行的配送、售后、应急服务等方案。包含①订单管理、②备货管理、③配送人员及配送时间安排、④产品的存储、质量管控制度及措施、⑤产品送达 交接服务方案、⑥风险识别与评估、⑦应对措施、⑧应急响应。（15）履约保障：中标人在履约期间，若因国家、部门政策规定出现与合同约定相抵触时，按国家相关规定执行；中标人在履约过程中，若出现违法、违纪、违规行为，除承担相应责任外，采购方有权单方面无条件取消其供货资格；中标人在履约过程中，若出现三次以上未按规定履约的同一违约行为时，采购方有权单方面无条件取消其供货资格。若中标人提供的产品出现重大质量问题，造成恶劣影响的，采购人除按上述条款，责成赔偿，要求承担医患双方调解的费用赔付外，还有权无条件单方面取消其供货资格。（16）如因国家政策调整，中标产品纳入四川省药械集中采购及医药价格监管平台，采购人需按规定实行挂网阳光采购。若中标人提供的产品已挂网，其价格不得高于四川省药械集中采购及医药价格监管平台截止“上月末最低采购价”和中标价（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）；若中标人提供的产品未及时挂网到四川省药械集中采购及医药价格监管平台，采购人有权单方面终止合同。服务期内若中标产品已实施集采则按集采相关规定实施配送，中标公司若非该产品集中配送公司则不再对该品种实施配送。（17）若合同期间产品在四川省药械集中采购及医药价格监管平台挂网，则按挂网产品相关规定执行，价格不能高于实时四川省挂网最低价。若挂网单价低于合同单价（即成交单价）的，则按挂网单价执行；若挂网单价高于合同单价的，则按合同单价执行。

采购包3:

其他要求（实质性要求）（1）投标人的投标产品以及所有配送产品如有属于医疗器械的，需提供投标产品具有医疗器械产品注册证或第一类医疗器械备案凭证承诺，并承诺在中标后合同签订前向采购人移交所有产品生产厂家资质及医疗器械产品注册证或第一类医疗器械备案凭证资料。（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）。（2）投标人须提供书面承诺，承诺若采购产品为消毒产品的，投标产品具有有效的《消毒产品卫生安全评价报告》；若采购产品为新消毒产品，投标产品具有有效的《新消毒产品卫生许可批件》，并承诺在成交后合同签订前向采购人移交所投产品的资质材料。（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）（3）投标人须承诺所有中标产品中标后的价格需满足四川省药械集中采购及医药价格监管平台上传有关要求（如产品在平台上）。（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）（4）投标人承诺中标后按响应的具体产品品牌、规格、型号供货并须满足临床使用要求。（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）（5）投标人承诺中标后保证提供与中标产品配套的使用的的手术工具及相应的配件，需要现场消毒的产品及器械消毒等由中标供应商负责（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）。（6）中标人所供医用耗材送达采购人库房办理验收手续，并在采购人规定位置码放整齐。（7）在实际使用过程中如因产品自身质量原因出现异常情况，中标人在收到采购人口头或书面通知后请厂家或专家一日内到采购人处协助解决异常情况，相关一切由中标人负责（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）。（8）如果采购人在正常保管和使用前提下，因产品质量问题造成的医疗事故及纠纷，由中标人负责并承担财产损失赔偿责任，并承担医患双方调解的费用赔付；若涉及产品质量鉴定，由中标人负责委托相关具有相关检测资质的质检部门进行检测，并承担相关费用（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）。（9）因生产企业产品停产造成供货中断，中标人须提前三个月书面通知采购人。（10）投标人应保证所有货物是全新、未使用过的原厂原装合格正品，并完全符合国家

规定的质量、规格和性能要求，采购产品涉及包装的，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，产品包装（含最小包装）必须符合国家关于医疗器械的相关法律要求。（11）中标人所提供的耗材的包装均为货物出厂时原包装，并保证所提供的货物在装卸、运输和仓储过程中有足够的包装保护，防止货物受潮、生锈、被腐蚀、受到冲撞以及其他不可预见的损坏。（12）货物有效期：从货物送达之日起≥产品有效期的三分之二。（特殊应急、急诊急救产品可视实际情况调整）（13）所有涉及第三方产品的采购、安装、调试均由中标人负责完成，并保证其正常运转和售后服务，且承担因此而发生的一切费用。（14）制定切实可行的配送、售后、应急服务等方案。包含①订单管理、②备货管理、③配送人员及配送时间安排、④产品的存储、质量管控制度及措施、⑤产品送达 交接服务方案、⑥风险识别与评估、⑦应对措施、⑧应急响应。（15）履约保障：中标人在履约期间，若因国家、部门政策规定出现与合同约定相抵触时，按国家相关规定执行；中标人在履约过程中，若出现违法、违纪、违规行为，除承担相应责任外，采购方有权单方面无条件取消其供货资格；中标人在履约过程中，若出现三次以上未按规定履约的同一违约行为时，采购方有权单方面无条件取消其供货资格。若中标人提供的产品出现重大质量问题，造成恶劣影响的，采购人除按上述条款，责成赔偿，要求承担医患双方调解的费用赔付外，还有权无条件单方面取消其供货资格。（16）如因国家政策调整，中标产品纳入四川省药械集中采购及医药价格监管平台，采购人需按规定实行挂网阳光采购。若中标人提供的产品已挂网，其价格不得高于四川省药械集中采购及医药价格监管平台截止“上月末最低采购价”和中标价（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）；若中标人提供的产品未及时挂网到四川省药械集中采购及医药价格监管平台，采购人有权单方面终止合同。服务期内若中标产品已实施集采则按集采相关规定实施配送，中标公司若非该产品集中配送公司则不再对该品种实施配送。（17）若合同期间产品在四川省药械集中采购及医药价格监管平台挂网，则按挂网产品相关规定执行，价格不能高于实时四川省挂网最低价。若挂网单价低于合同单价（即成交单价）的，则按挂网单价执行；若挂网单价高于合同单价的，则按合同单价执行。

采购包4:

其他要求（实质性要求）（1）投标人的投标产品以及所有配送产品如有属于医疗器械的，需提供投标产品具有医疗器械产品注册证或第一类医疗器械备案凭证承诺，并承诺在中标后合同签订前向采购人移交所有产品生产厂家资质及医疗器械产品注册证或第一类医疗器械备案凭证资料。（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）。（2）投标人须提供书面承诺，承诺若采购产品为消毒产品的，投标产品具有有效的《消毒产品卫生安全评价报告》；若采购产品为新消毒产品，投标产品具有有效的《新消毒产品卫生许可批件》，并承诺在成交后合同签订前向采购人移交所投产品的资质材料。（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）（3）投标人须承诺所有中标产品中标后的价格需满足四川省药械集中采购及医药价格监管平台上传有关要求（如产品在平台上）。（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）（4）投标人承诺中标后按响应的具体产品品牌、规格、型号供货并须满足临床使用要求。（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）（5）投标人承诺中标后保证提供与中标产品配套的使用的的手术工具及相应的配件，需要现场消毒的产品及器械消毒等由中标供应商负责（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）。（6）中标人所供医用耗材送达采购人库房办理验收手续，并在采购人规定位置码放整齐。（7）在实际使用过程中如因产品自身质量原因出现异常情况，中标人在收到采购人口头或书面通知后请厂家或专家一日内到采购人处协助解决异常情况，相关一切由中标人负责（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）。（8）如果采购人在正常保管和使用前提下，因产品质量问题造成的医疗事故及纠纷，由中标人负责并承担财产损失赔偿责任，并承担医患双方调解的费用赔付；若涉及产品质量鉴定，由中标人负责委托相关具有相关检测资质的质检部门进行检测，并承担相关费用（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）。（9）因生产企业产品停产造成供货中断，中标人须提前三个月书面通知采购人。（10）投标人应保证所有货物是全新、未使用过的原厂原装合格正品，并完全符合国家规定的质量、规格和性能要求，采购产品涉及包装的，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，产品包装（含最小包装）必须符合国家关于医疗器械的相关法律要求。（11）中标人所提供的耗材的包装均为货物出厂时原包装，并保证所提供的货物在装卸、运输和仓储过程中有足够的包装保护，防止货物受潮、生锈、被腐蚀、受到冲撞以及其他不可预见的损坏。（12）货物有效期：从货物送达之日起≥产品有效期的三分之二。（特殊应急、急诊急救产品可视实际情况调整）（13）所有涉及第三方产品的采购、安装、调试均由中标人负责完成，并保证其正常运转和售后服务，且承担因此而发生的一切费用。（14）制定切实可行的配送、售后、应急服务等方案。包含①订单管理、②备货管理、③配送人员及配送时间安排、④产品的存储、质量管控制度及措施、⑤产品送达 交接服务方案、⑥风险识别与评

估、⑦应对措施、⑧应急响应。（15）履约保障：中标人在履约期间，若因国家、部门政策规定出现与合同约定相抵触时，按国家相关规定执行；中标人在履约过程中，若出现违法、违纪、违规行为，除承担相应责任外，采购方有权单方面无条件取消其供货资格；中标人在履约过程中，若出现三次以上未按规定履约的同一违约行为时，采购方有权单方面无条件取消其供货资格。若中标人提供的产品出现重大质量问题，造成恶劣影响的，采购人除按上述条款，责成赔偿，要求承担医患双方调解的费用赔付外，还有权无条件单方面取消其供货资格。（16）如因国家政策调整，中标产品纳入四川省药械集中采购及医药价格监管平台，采购人需按规定实行挂网阳光采购。若中标人提供的产品已挂网，其价格不得高于四川省药械集中采购及医药价格监管平台截止“上月末最低采购价”和中标价（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）；若中标人提供的产品未及时挂网到四川省药械集中采购及医药价格监管平台，采购人有权单方面终止合同。服务期内若中标产品已实施集采则按集采相关规定实施配送，中标公司若非该产品集中配送公司则不再对该品种实施配送。（17）若合同期间产品在四川省药械集中采购及医药价格监管平台挂网，则按挂网产品相关规定执行，价格不能高于实时四川省挂网最低价。若挂网单价低于合同单价（即成交单价）的，则按挂网单价执行；若挂网单价高于合同单价的，则按合同单价执行。

采购包5:

其他要求（实质性要求）（1）投标人的投标产品以及所有配送产品如有属于医疗器械的,需提供投标产品具有医疗器械产品注册证或第一类医疗器械备案凭证承诺，并承诺在中标后合同签订前向采购人移交所有产品生产厂家资质及医疗器械产品注册证或第一类医疗器械备案凭证资料。(提供承诺函，并加盖投标人鲜章)。（2）投标人须提供书面承诺，承诺若采购产品为消毒产品的，投标产品具有有效的《消毒产品卫生安全评价报告》；若采购产品为新消毒产品，投标产品具有有效的《新消毒产品卫生许可批件》，并承诺在成交后合同签订前向采购人移交所投产品的资质材料。(提供承诺函，并加盖投标人鲜章)（3）投标人须承诺所有中标产品中标后的价格需满足四川省药械集中采购及医药价格监管平台上传有关要求（如产品在平台上）。（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）（4）投标人承诺中标后按响应的具体产品品牌、规格、型号供货并须满足临床使用要求。（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）（5）投标人承诺中标后保证提供与中标产品配套的使用的的手术工具及相应的配件，需要现场消毒的产品及器械消毒等由中标供应商负责（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）。（6）中标人所供医用耗材送达采购人库房办理验收手续，并在采购人规定位置码放整齐。（7）在实际使用过程中如因产品自身质量原因出现异常情况，中标人在收到采购人口头或书面通知后请厂家或专家一日内到采购人处协助解决异常情况，相关一切由中标人负责（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）。（8）如果采购人在正常保管和使用前提下，因产品质量问题造成的医疗事故及纠纷，由中标人负责并承担财产损失赔偿责任，并承担医患双方调解的费用赔付；若涉及产品质量鉴定，由中标人负责委托相关具有相关检测资质的质检部门进行检测，并承担相关费用（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）。（9）因生产企业产品停产造成供货中断，中标人须提前三个月书面通知采购人。（10）投标人应保证所有货物是全新、未使用过的原厂原装合格正品，并完全符合国家规定的质量、规格和性能要求，采购产品涉及包装的，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,产品包装（含最小包装）必须符合国家关于医疗器械的相关法律要求。（11）中标人所提供的耗材的包装均为货物出厂时原包装，并保证所提供的货物在装卸、运输和仓储过程中有足够的包装保护，防止货物受潮、生锈、被腐蚀、受到冲撞以及其他不可预见的损坏。（12）货物有效期 :从货物送达之日起≥产品有效期的三分之二。（特殊应急、急诊急救产品可视实际情况调整）（13）所有涉及第三方产品的采购、安装、调试均由中标人负责完成，并保证其正常运转和售后服务，且承担因此而发生的一切费用。（14）制定切实可行的配送、售后、应急服务等方案。包含①订单管理、②备货管理、③配送人员及配送时间安排、④产品的存储、质量管控制度及措施、⑤产品送达 交接服务方案、⑥风险识别与评估、⑦应对措施、⑧应急响应。（15）履约保障：中标人在履约期间，若因国家、部门政策规定出现与合同约定相抵触时，按国家相关规定执行；中标人在履约过程中，若出现违法、违纪、违规行为，除承担相应责任外，采购方有权单方面无条件取消其供货资格；中标人在履约过程中，若出现三次以上未按规定履约的同一违约行为时，采购方有权单方面无条件取消其供货资格。若中标人提供的产品出现重大质量问题，造成恶劣影响的，采购人除按上述条款，责成赔偿，要求承担医患双方调解的费用赔付外，还有权无条件单方面取消其供货资格。（16）如因国家政策调整，中标产品纳入四川省药械集中采购及医药价格监管平台，采购人需按规定实行挂网阳光采购。若中标人提供的产品已挂网，其价格不得高于四川省药械集中采购及医药价

格监管平台截止“上月末最低采购价”和中标价（提供承诺函，并加盖投标人鲜章）；若中标人提供的产品未及时挂网到四川省药械集中采购及医药价格监管平台，采购人有权单方面终止合同。服务期内若中标产品已实施集采则按集采相关规定实施配送，中标公司若非该产品集中配送公司则不再对该品种实施配送。（17）若合同期间产品在四川省药械集中采购及医药价格监管平台挂网，则按挂网产品相关规定执行，价格不能高于实时四川省挂网最低价。若挂网单价低于合同单价（即成交单价）的，则按挂网单价执行；若挂网单价高于合同单价的，则按合同单价执行。

3.3商务要求

3.3.1服务期限

- 采购包1：
自合同签订之日起730日
- 采购包2：
自合同签订之日起730日
- 采购包3：
自合同签订之日起730日
- 采购包4：
自合同签订之日起730日
- 采购包5：
自合同签订之日起730日

3.3.2服务地点

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

3.3.3考核（验收）标准和方法

- 采购包1：

（1）按技术参数要求由采购人组织相关技术人员按照政府采购履约验收管理办法及《岳池县政府采购项目履约验收工作规程》岳财采【2021】82号的要求进行验收，验收标准以合同、招标文件及投标文件的约定及要求、相关法律法规的规定和国家（行业）标准为准。（2）如供应商提供的产品不能满足临床需要，参数与招、投标文件不符，采购人有权退货，并追究由此造成的经济损失及相关法律责任。
- 采购包2：

（1）按技术参数要求由采购人组织相关技术人员按照政府采购履约验收管理办法及《岳池县政府采购项目履约验收工作规程》岳财采【2021】82号的要求进行验收，验收标准以合同、招标文件及投标文件的约定及要求、相关法律法规的规定和国家（行业）标准为准。（2）如供应商提供的产品不能满足临床需要，参数与招、投标文件不符，采购人有权退货，并追究由此造成的经济损失及相关法律责任。
- 采购包3：

(1) 按技术参数要求由采购人组织相关技术人员按照政府采购履约验收管理办法及《岳池县政府采购项目履约验收工作规程》岳财采【2021】82 号的要求进行验收，验收标准以合同、招标文件及投标文件的约定及要求、相关法律法规的规定和国家（行业）标准为准。(2) 如供应商提供的产品不能满足临床需要，参数与招、投标文件不符，采购人有权退货，并追究由此造成的经济损失及相关法律责任。

采购包4:

(1) 按技术参数要求由采购人组织相关技术人员按照政府采购履约验收管理办法及《岳池县政府采购项目履约验收工作规程》岳财采【2021】82 号的要求进行验收，验收标准以合同、招标文件及投标文件的约定及要求、相关法律法规的规定和国家（行业）标准为准。(2) 如供应商提供的产品不能满足临床需要，参数与招、投标文件不符，采购人有权退货，并追究由此造成的经济损失及相关法律责任。

采购包5:

(1) 按技术参数要求由采购人组织相关技术人员按照政府采购履约验收管理办法及《岳池县政府采购项目履约验收工作规程》岳财采【2021】82 号的要求进行验收，验收标准以合同、招标文件及投标文件的约定及要求、相关法律法规的规定和国家（行业）标准为准。(2) 如供应商提供的产品不能满足临床需要，参数与招、投标文件不符，采购人有权退货，并追究由此造成的经济损失及相关法律责任

3.3.4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

3.3.5.支付约定

采购包1: 付款条件说明: 中标供应商所提供的产品验收合格、使用正常、无质量问题，按入库的实际数量滚动付款，达到付款条件起 7 日内，支付合同总金额的 100.00%。

采购包2: 付款条件说明: 中标供应商所提供的产品验收合格、使用正常、无质量问题，按入库的实际数量滚动付款，达到付款条件起 7 日内，支付合同总金额的 100.00%。

采购包3: 付款条件说明: 中标供应商所提供的产品验收合格、使用正常、无质量问题，按入库的实际数量滚动付款，达到付款条件起 7 日内，支付合同总金额的 100.00%。

采购包4: 付款条件说明: 中标供应商所提供的产品验收合格、使用正常、无质量问题，按入库的实际数量滚动付款，达到付款条件起 7 日内，支付合同总金额的 100.00%。

采购包5: 付款条件说明: 中标供应商所提供的产品验收合格、使用正常、无质量问题，按入库的实际数量滚动付款，达到付款条件起 7 日内，支付合同总金额的 100.00%。

3.3.6违约责任与解决争议的方法

采购包1:

按照合同约定

采购包2:

合同约定

采购包3:

合同约定

采购包4:

合同约定

采购包5:

合同约定

3.4其他要求

1.报价方式（人民币）：因一体化系统设置及本项目无法确定货物的具体配送数量原因，开标一览表/分项报价表均只能填写总价，所以投标人在本项目系统中填报开标一览表及分项报价表时只需填报采购包最高限价金额，本项目采用统一下浮比例报价，投标人在分项报价明细表(1)中进行单价统一下浮比例报价（以最高单价限价统一下浮），（本项目单价统一下浮比例报价作为评审价，属小、微企业按相关规定扣除后的价格为评审价）。报价中应包括货物的生产、加工、运输、保险、税费、人员培训及售后服务等采购范围所需的全部费用。2.结算方式：本项目采购数量以采购人实际采购量为准，据实结算。供应商所提供的产品验收合格、使用正常、无质量问题，按入库的实际数量滚动付款。单项货物结算价=该项货物单价最高限价×（1-下浮比例）×数量。3.服务期限：两年。实际使用产品数量金额达到合同金额（采购包最高限价）或服务期已满两年则合同终止（以二者之一先到达为准）。4.验收：（1）按技术参数要求由采购人组织相关技术人员按照政府采购履约验收管理办法及《岳池县政府采购项目履约验收工作规程》岳财采【2021】82号的要求进行验收，验收标准以合同、招标文件及投标文件的约定及要求、相关法律法规的规定和国家（行业）标准为准。（2）如供应商提供的产品不能满足临床需要，参数与招、投标文件不符，采购人有权退货，并追究由此造成的经济损失及相关法律责任。5.所有配送产品包装符合国家标准，运输车辆满足国家及行业标准。6.售后要求：（1）供应商能提供快速的配送服务，必须由配送商直接配送至采购人指定地点当面交接，配送商必须备有库存，分批次供货，每批次根据采购人需求，常规配送保证48小时内送达，紧急急用应根据需要12小时内送达（提供售后服务承诺并在承诺书中明确说明配送、响应时间）。（2）供应商按时将货物运送到采购单位指定地点，同时提供产品发票、送货清单、说明书或技术参数或产品彩页等相关资料及产品合格证、产品质量检验报告等相关资料。（3）供应商保证所提供所有产品符合国家有关质量标准，凡属产品质量问题以及运输中出现任何问题负责无条件换货。（4）医用耗材的运达所产生的费用由中标人负责，且运输途中的破损、遗失等风险，由中标人负责承担。（5）在实际使用过程中如因产品自身质量原因出现异常情况，中标人在收到院方口头或书面通知后请厂家或专家24小时内到采购人处协助解决异常情况，相关一切费用由中标人负责。（6）对于一些需要培训后使用的产品，供应商必须做好相关培训工作，培训产生的费用由中标人负责。（7）供货方负责派合格技术人员到用户现场指导产品使用；负责完成操作人员的培训与考核；及时响应，满足采购人售后服务要求。★特别说明：本章节“3.3商务要求”“3.4其他要求”均为实质性要求。

第四章 资格审查

资格审查由 岳池县中医医院和四川盛浩昌运建筑工程有限公司 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。	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
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。	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

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。	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
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。	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
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。	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
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	采购人根据采购项目提出的特殊条件	①若投标产品为医疗器械的，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；提供所投产品具备生产厂商的医疗器械生产许可证/生产备案凭证的承诺函。②若投标产品若为国家有相关强制要求的消毒产品，需提供所投产品具备消毒产品生产企业有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》的承诺函。	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	采购人根据采购项目提出的特殊条件	①若投标产品为医疗器械的，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；提供所投产品具备生产厂商的医疗器械生产许可证/生产备案凭证的承诺函。②若投标产品若为国家有相关强制要求的消毒产品，需提供所投产品具备消毒产品生产企业有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》的承诺函。	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	采购人根据采购项目提出的特殊条件	①若投标产品为医疗器械的，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；提供所投产品具备生产厂商的医疗器械生产许可证/生产备案凭证的承诺函。②若投标产品若为国家有相关强制要求的消毒产品，需提供所投产品具备消毒产品生产企业有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》的承诺函。	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	采购人根据采购项目提出的特殊条件	①若投标产品为医疗器械的，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；提供所投产品具备生产厂商的医疗器械生产许可证/生产备案凭证的承诺函。②若投标产品若为国家有相关强制要求的消毒产品，需提供所投产品具备消毒产品生产企业有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》的承诺函。	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	采购人根据采购项目提出的特殊条件	①若投标产品为医疗器械的，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；提供所投产品具备生产厂商的医疗器械生产许可证/生产备案凭证的承诺函。②若投标产品若为国家有相关强制要求的消毒产品，需提供所投产品具备消毒产品生产企业有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》的承诺函。	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			

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》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 and 标准对待所有的投标人。

四、本项目采取电子评审，通过项目电子化交易系统完成评审工作。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：最低评标价法

采购包2：最低评标价法

采购包3：最低评标价法

采购包4：最低评标价法

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（单价统一下浮比例）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。文件中与此不相符的，以此为准。因系统原因，关联格式开标一览表不做参考。	开标一览表 分项报价明细表（1）

2	采购文件实质性要求审查	供应商响应文件是否完全满足采购文件实质性要求	投标人（供应商）认为需要提供的其他文件和资料 分项报价表 其他要求应答表 分项报价明细表（1） 商务应答表 服务内容及服务要求应答表 投标文件封面
---	-------------	------------------------	---

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（单价统一下浮比例）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。文件中与此不相符的，以此为准。因系统原因，关联格式开标一览表不做参考。	开标一览表 分项报价明细表（1）
2	采购文件实质性要求审查	供应商响应文件是否完全满足采购文件实质性要求	投标人（供应商）认为需要提供的其他文件和资料 分项报价表 分项报价明细表（1） 其他要求应答表 商务应答表 服务内容及服务要求应答表 投标文件封面

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（单价统一下浮比例）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。文件中与此不相符的，以此为准。因系统原因，关联格式开标一览表不做参考。	开标一览表 分项报价明细表（1）
2	采购文件实质性要求审查	供应商响应文件是否完全满足采购文件实质性要求	投标人（供应商）认为需要提供的其他文件和资料 分项报价表 分项报价明细表（1） 其他要求应答表 商务应答表 服务内容及服务要求应答表 投标文件封面

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（单价统一下浮比例）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。文件中与此不相符的，以此为准。因系统原因，关联格式开标一览表不做参考。	开标一览表 分项报价明细表（1）

2	采购文件实质性要求审查	供应商响应文件是否完全满足采购文件实质性要求	投标人（供应商）认为需要提供的其他文件和资料 分项报价表 分项报价明细表（1） 其他要求应答表 商务应答表 服务内容及服务要求应答表 投标文件封面
---	-------------	------------------------	---

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（单价统一下浮比例）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。文件中与此不相符的，以此为准。因系统原因，关联格式开标一览表不做参考。	开标一览表 分项报价明细表（1）
2	采购文件实质性要求审查	供应商响应文件是否完全满足采购文件实质性要求	投标人（供应商）认为需要提供的其他文件和资料 分项报价表 分项报价明细表（1） 其他要求应答表 商务应答表 服务内容及服务要求应答表 投标文件封面

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审，重新评审改变评标结果的，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。

（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、评标方法和标准；
- 四、开标记录和评标情况及说明，包括投标无效投标人名单及原因；
- 五、评标结果，确定的中标候选人名单或者经采购人委托直接确定的中标人；
- 六、其他需要说明的情况，包括评标过程中投标人根据评标委员会要求进行的澄清、说明或者更正，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

（综合评分法适用）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

评标总得分=F1×A1+F2×A2+.....+Fn×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					
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观	关联格式

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	投标人或联合体成员均为小型、微型企业	20.00%	本项目对属于小型和微型企业的投标人的投标报价（单价统一下浮比例）给予相应百分比的扣除，用扣除后的价格参与评审。残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，但同时属于残疾人福利性单位和小微企业的，不重复价格扣除。（因系统原因，关联格式开标一览表不做参考）	开标一览表 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					
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观	关联格式

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	投标人或联合体成员均为小型、微型企业	20.00%	本项目对属于小型和微型企业的投标人的投标报价（单价统一一下浮比例）给予相应百分比的扣除，用扣除后的价格参与评审。残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，但同时属于残疾人福利性单位和小微企业的，不重复价格扣除。（因系统原因，关联格式开标一览表不做参考）	开标一览表 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					
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观	关联格式

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	投标人或联合体成员均为小型、微型企业	20.00%	本项目对属于小型和微型企业的投标人的投标报价（单价统一一下浮比例）给予相应百分比的扣除，用扣除后的价格参与评审。残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，但同时属于残疾人福利性单位和小微企业的，不重复价格扣除。（因系统原因，关联格式开标一览表不做参考）	开标一览表 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					
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观	关联格式

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	投标人或联合体成员均为小型、微型企业	20.00%	本项目对属于小型和微型企业的投标人的投标报价（单价统一下浮比例）给予相应百分比的扣除，用扣除后的价格参与评审。残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，但同时属于残疾人福利性单位和小微企业的，不重复价格扣除。（因系统原因，关联格式开标一览表不做参考）	开标一览表 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					
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观	关联格式

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	投标人或联合体成员均为小型、微型企业	20.00%	本项目对属于小型和微型企业的投标人的投标报价（单价统一一下浮比例）给予相应百分比的扣除，用扣除后的价格参与评审。残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，但同时属于残疾人福利性单位和小微企业的，不重复价格扣除。（因系统原因，关联格式开标一览表不做参考）	开标一览表 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的证明材料须清晰可辨。

（最低评标价法适用）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倾向性和歧视性、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。

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）评标前，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）评标过程中，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）评标过程中，不得干预或者影响正常评标工作，不得发表倾向性、引导性意见，不得修改或细化招标文件确定的评标程序、评标方法、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标意见，不得拒绝对自己的评标意见签字确认。
- （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，除因履行本规程第十三条第（六）项规定的义务外，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6章投标文件格式

6.1 投标文件封面格式

采购包1:

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：投标文件封面

详见附件：投标（响应）函

详见附件：中小企业声明函

详见附件：残疾人福利性单位声明函

详见附件：监狱企业的证明文件

详见附件：投标人应提交的相关资格证明材料

详见附件：商务应答表

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

详见附件：投标人（供应商）认为需要提供的其他文件和资料

详见附件：服务内容及服务要求应答表

详见附件：其他要求应答表

详见附件：分项报价明细表（1）

采购包2:

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：投标文件封面

详见附件：投标（响应）函

详见附件：中小企业声明函

详见附件：残疾人福利性单位声明函

详见附件：监狱企业的证明文件

详见附件：投标人应提交的相关资格证明材料

详见附件：商务应答表

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

详见附件：其他要求应答表

详见附件：服务内容及服务要求应答表

详见附件：投标人（供应商）认为需要提供的其他文件和资料

详见附件：分项报价明细表（1）

采购包3:

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：投标文件封面

详见附件：投标（响应）函

详见附件：中小企业声明函

详见附件：残疾人福利性单位声明函

详见附件：监狱企业的证明文件

详见附件：投标人应提交的相关资格证明材料

详见附件：商务应答表

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

详见附件：分项报价明细表（1）

详见附件：服务内容及服务要求应答表

详见附件：其他要求应答表

详见附件：投标人（供应商）认为需要提供的其他文件和资料

采购包4：

分册名称：投标响应文件分册

详见附件：投标文件封面

详见附件：投标（响应）函

详见附件：中小企业声明函

详见附件：残疾人福利性单位声明函

详见附件：监狱企业的证明文件

详见附件：投标人应提交的相关资格证明材料

详见附件：商务应答表

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

详见附件：分项报价明细表（1）

详见附件：服务内容及服务要求应答表

详见附件：其他要求应答表

详见附件：投标人（供应商）认为需要提供的其他文件和资料

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：投标（响应）函

详见附件：中小企业声明函

详见附件：残疾人福利性单位声明函

详见附件：监狱企业的证明文件

详见附件：投标人应提交的相关资格证明材料

详见附件：商务应答表

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

详见附件：分项报价明细表（1）

详见附件：其他要求应答表

详见附件：投标人（供应商）认为需要提供的其他文件和资料

详见附件：服务内容及服务要求应答表

政府采购合同（服务类）

政府采购合同编号：_____

履约地点：_____

签订日期：20__年__月__日

签订地点：_____

采购人（甲方）：_____

地址：_____

供应商(乙方)：_____

地址：_____

依据《中华人民共和国民法典》《中华人民共和国政府采购法》与项目行业有关的法律法规，以及XXX采购项目的《采购文件》，乙方的《投标（响应）文件》及《中标（成交）通知书》，甲乙双方同意签订本合同。具体情况及要求如下

一、标的信息

二、服务要求

三、合同定价方式、付款进度和支付方式

四、履约保证金

五、验收标准和方法

六、甲方的权利和义务

1.甲方有权对合同规定范围内乙方的服务行为进行监督和检查，拥有监管权。有权定期核对乙方提供服务所配备的人员数量。对甲方认为不合理的部分XXX。

2.根据本合同规定，按时向乙方支付应付服务费用。

3.国家法律、法规所规定由甲方承担的其它责任。

.....

七、乙方的权利和义务

- 1.根据本合同的约定向甲方收取相关服务费用。
- 2.接受项目行业管理部门及政府有关部门的指导，接受甲方的监督。
- 3.国家法律、法规所规定由乙方承担的其它责任。

.....

八、违约责任

- 1.若甲方未按照合同约定逾期向乙方支付货物费用，每逾期一天，按应支付金额的X‰作为违约金支付给乙方，直至实际支付之日
- 2.因甲方原因导致变更、中止或者终止政府采购合同的，应对乙方受到的损失予以赔偿或者补偿。

.....

九、不可抗力事件处理

- 1.在合同有效期内，任何一方因战争、洪灾、台风、地震等不可抗力事件导致不能履行合同，则合同履行期可延长，其延长期与不可抗力事件影响期相同。
- 2.受阻一方应在不可抗力事件发生后尽快用电话通知对方并于事故发生后XX天内将有关部门出具的证明文件等用特快专递或挂号信寄给对方审阅确认。
- 3.不可抗力事件延续XX天以上，双方应通过友好协商，确定是否继续履行合同

.....

十、解决合同纠纷的方式

十一、合同生效及其他

- 1.合同经双方法定代表人（或主要负责人）或授权委托代理人签字并加盖公章后生效。
- 2.政府采购合同履行中，甲方需追加与合同标的相同的货物的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与乙方协商签订补充合同，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。补充协议签订后，报政府采购监督管理部门备案，方可作为主合同不可分割的一部分。
- 3.本合同一式3份，自双方签章之日起生效。甲方持有1份，乙方持有1份，同级财政部门备案1份，具有同等法律效力。

甲方：（盖章）
法定（授权）代表人：
地 址：
开户银行：

乙方：（盖章）
法定（授权）代表人：
地 址：
开户银行：

账号：

签订日期： 年 月 日

账号：

签订日期： 年 月 日

