

# 政府采购项目 采 购 需 求

项目名称：南充市红十字中心血站血袋政府采购项目（第三次）

采购单位：南充市红十字中心血站

编制时间：2022 年 11 月

# 编制说明

一、采购单位可以自行组织编制采购需求，也可以委托采购代理机构或者其他第三方机构编制。

二、编制的采购需求应当符合《财政部关于印发政府采购需求管理办法的通知》（财库〔2021〕22号）要求及政府采购的相关规定。

## 一、需求调查情况

根据《政府采购需求管理办法》第十一条规定，本项目未达到开展需求调查的情形。

### （一）是否开展需求调查

根据《政府采购需求管理办法》第十一条规定，本项目未达到开展需求调查的情形。

### （二）需求调查方式

咨询  论证  问卷调查  其他

### （三）需求调查对象

根据《政府采购需求管理办法》第十一条规定，本项目无调查对象。

### （四）需求调查结果

#### 1. 相关产业发展情况

无

#### 2. 市场供给情况

无

#### 3. 同类采购项目历史成交信息（至少三个）

无

#### 4. 可能涉及的运行维护、升级更新、备品备件、耗材等后续采购情况

无

#### 5. 其他相关情况

无

## 二、需求清单

### （一）项目概况

南充市红十字中心血站采购血袋一批，本项目为1个包。

### （二）采购项目预算

总 预 算： 127.97 元

### (三) 采购标的汇总表

序号	标的名称	计量单位	数量	是否允许进口
1.	200mL 三联筒膜血袋	袋	10000	否
2.	300mL 三联筒膜血袋	袋	10000	
3.	300mL 三联去白筒膜血袋	袋	9000	
4.	400mL 四联筒膜血袋	袋	9000	
5.	400mL 三联去白筒膜血袋	袋	8300	
6.	500mL 血液保存液 (I)	袋	2000	
7.	160ml 复方甘油溶液	袋	25	

### (四) 技术商务要求

#### (1) 技术要求

序号	标的名称/货物名称	技术参数要求
1	200mL 三联筒膜血袋	<p>1、袋体组成：3 个袋体： 1*200mL 主袋（28mLCPDA-1）+1*100mL 尾袋（50mLMAP）+1*100mL 转移袋（空袋）。</p> <p>2、血袋袋体：袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP 增塑）； 袋体成型方式：吹塑筒袋 袋体外观：半透明，无杂质 血袋膜厚度：单层约 0.45mm 袋体水蒸气透出性能：在指定温湿度条件下（2-6℃；50%RH~60%RH），42d，血袋损耗质量分数不大于 2%；在血袋及内容物要求存储条件下，血袋寿命期内（2 年），水分损耗不大于 5%。</p> <p>3、采血针：医用不锈钢。医用不锈钢；有针帽防护，使用安全；16G 超薄壁针管。</p> <p>4、导管：材料：PVC 外观：透明、柔软、不打折 管长：采血主管 95cm，符合 GB14232.1 要求</p>

		<p>拉力：承受 20N 拉力，15s 不产生泄漏 管径：3.2*4.6mm 管壁 0.65~0.75mm 采血导管与转移导管有止液装置 5、标签：PP 材料标签，不会被水浸泡破损，不易腐坏。 6、灭菌方式：湿热灭菌（高温蒸汽）。 7、无菌有效期：自灭菌之日起 2 年。 8、其他性能：理化性能及生物性能符合 GB14232.1 要求。 9、抗凝液：CPDA-1 可保存全血 35 天 原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定。 10、红细胞保存液：MAP 可保存红细胞 35 天 原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定 11、血袋内含献血前采样装置：提供该装置的国家注册证 ★12、带留样袋和留样针</p>
2	300mL 三联筒膜血袋	<p>1、袋体组成：3 个袋体：1*300mL 主袋（42mLCPDA-1）+1*200mL 尾袋（75mLMAP）+1*200mL 转移袋（空袋） 2、血袋袋体：袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP 增塑）；袋体成型方式：吹塑筒袋 袋体外观：半透明，无杂质；血袋膜厚度：单层约 0.45mm 袋体水蒸气透出性能：在指定温湿度条件下（2-6℃；50%RH~60%RH），42d，血袋损耗质量分数不大于 2%；在血袋及内容物要求存储条件下，血袋寿命期内（2 年），水分损耗不大于 5%。 3、采血针：材料：医用不锈钢；其他：有针帽防护，使用安全；规格：16G 超薄壁针管 4、导管：材料：PVC 外观：透明、柔软、不打折 管长：采血主管 95cm，符合 GB14232.1 要求 拉力：承受 20N 拉力，15s 不产生泄漏 管径：3.2*4.6mm 管壁 0.65~0.75mm 采血导管与转移导管有开关式止液装置 5、标签：PP 材料标签，不会被水浸泡破损，不易腐坏 6、灭菌方式：湿热灭菌（高温蒸汽）。 7、无菌有效期：自灭菌之日起 2 年。 8、其他性能：理化性能及生物性能符合 GB14232.1 要求。 9、抗凝液：CPDA-1 可保存全血 35 天，原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定。 10、红细胞保存液：MAP 可保存红细胞 35 天，原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定 11、血袋内含献血前采样装置：提供该装置的国家注册证 ★12、带留样袋和留样针</p>
3	300mL 三联去白筒膜血袋	<p>1、袋体组成：4 个袋体：1*300mL 主袋（42mLCPDA-1）+1*300mL 滤后空袋+1*200mL 尾袋（75mLMAP）+1*200mL 转移袋（空袋） 2、血袋袋体：袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP 增塑）；袋体</p>

	<p>成型方式：吹塑筒袋；袋体外观：半透明，无杂质；血袋膜厚度：单层约 0.45mm；袋体水蒸气透出性能：在指定温湿度条件下（2-6℃；50%RH~60%RH），42d，血袋损耗质量分数不大于 2%；在血袋及内容物要求存储条件下，血袋寿命期内（2 年），水分损耗不大于 5%。</p> <p>3、采血针：材料：医用不锈钢；其他：有针帽防护，使用安全；</p> <p>4、导管：材料：PVC；外观：透明、柔软、不打折；管长：采血主管≥95cm，符合 GB14232.1 要求</p> <p>拉力：承受 20N 拉力，15s 不产生泄漏”</p> <p>5、标签：PP 材料标签，不会被水浸泡破损，不易腐坏</p> <p>6、灭菌方式：湿热灭菌（高温蒸汽）。</p> <p>7、无菌有效期：自灭菌之日起 2 年。</p> <p>8、其他性能：理化性能及生物性能符合 GB14232.1 要求。</p> <p>9、抗凝液：CPDA-1 可保存全血 35 天，原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定。</p> <p>10、红细胞保存液：MAP 可保存红细胞 35 天 原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定</p> <p>11、去白细胞滤器：即采即滤滤器 性能：白细胞残留数不大于 2.5*10<sup>6</sup>/单位；游离血红蛋白变化率不大于 5%或小于 300mg/L； 红细胞回收率不小于 85%。 滤除条件：体温降至 4℃左右或存放时间 4h 以上为合适滤除条件；2 单位全血过滤时间约为 5-10min。</p> <p>12、血袋内含献血前采样装置：提供该装置的国家注册证</p> <p>★13、带留样袋和留样针</p>
4	<p>400mL 四联筒膜血袋</p> <p>1、袋体组成：4 个袋体：1*400mL 主袋（100mLCPDA-1）+1*300mL 尾袋（100mLMAP）+2*300mL 转移袋（空袋）</p> <p>2、血袋袋体：袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP 增塑）； 袋体成型方式：吹塑筒袋 袋体外观：半透明，无杂质 血袋膜厚度：单层约 0.45mm 袋体水蒸气透出性能：在指定温湿度条件下（2-6℃；50%RH~60%RH），42d，血袋损耗质量分数不大于 2%；在血袋及内容物要求存储条件下，血袋寿命期内（2 年），水分损耗不大于 5%。</p> <p>3、采血针：材料：医用不锈钢；其他：有针帽防护，使用安全；</p> <p>4、导管：材料：PVC；外观：透明、柔软、不打折；管长：采血主管≥95cm，符合 GB14232.1 要求；拉力：承受 20N 拉力，15s 不产生泄漏。</p> <p>5、标签：PP 材料标签，不会被水浸泡破损，不易腐坏。</p> <p>6、灭菌方式：湿热灭菌（高温蒸汽）。</p> <p>7、无菌有效期：自灭菌之日起 2 年。</p> <p>8、其他性能：理化性能及生物性能符合 GB14232.1 要求。</p>

	<p>9、抗凝液：CPDA-1 可保存全血 35 天 原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定。</p> <p>10、红细胞保存液：MAP 可保存红细胞 35 天 原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定”</p> <p>11、去白细胞滤器：中保康即采即滤滤器 性能：白细胞残留数不大于 2.5*10<sup>6</sup>/单位；游离血红蛋白变化率不大于 5%或小于 300mg/L；红细胞回收率不小于 85%。 滤除条件：体温降至 4℃左右或存放时间 4h 以上为合适滤除条件；2 单位全血过滤时间约为 5-10min</p> <p>12、血袋内含献血前采样装置：提供该装置的国家注册证</p> <p>★13、带留样袋和留样针</p>
5	<p>400mL 三联 去白筒膜血 袋</p> <p>1、袋体组成：4 个袋体：1*400mL 主袋（100mLCPDA-1）+1*300mL 尾袋（100mLMAP）+2*300mL 转移袋（空袋）</p> <p>2、血袋袋体：袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯（DEHP 增塑）； 袋体成型方式：吹塑筒袋 袋体外观：半透明，无杂质 血袋膜厚度：单层约 0.45mm 袋体水蒸气透出性能：在指定温湿度条件下（2-6℃；50%RH~60%RH），42d，血袋损耗质量分数不大于 2%；在血袋及内容物要求存储条件下，血袋寿命期内（2 年），水分损耗不大于 5%。</p> <p>3、采血针：材料：医用不锈钢；其他：有针帽防护，使用安全；</p> <p>4、导管：材料：PVC；外观：透明、柔软、不打折；管长：采血主管≥95cm，符合 GB14232.1 要求 拉力：承受 20N 拉力，15s 不产生泄漏。”</p> <p>5、标签：PP 材料标签，不会被水浸泡破损，不易腐坏。</p> <p>6、灭菌方式：湿热灭菌（高温蒸汽）。</p> <p>7、无菌有效期：自灭菌之日起 2 年。</p> <p>8、其他性能：理化性能及生物性能符合 GB14232.1 要求。</p> <p>9、抗凝液：CPDA-1 可保存全血 35 天 原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定。</p> <p>10、红细胞保存液：MAP 可保存红细胞 35 天 原材料来源及成品符合中国药典及国家药品标准规定</p> <p>11、去白细胞滤器：中保康即采即滤滤器 性能：白细胞残留数不大于 2.5*10<sup>6</sup>/单位；游离血红蛋白变化率不大于 5%或小于 300mg/L；红细胞回收率不小于 85%。 滤除条件：体温降至 4℃左右或存放时间 4h 以上为合适滤除条件；2 单位全血过滤时间约为 5-10min</p> <p>12、血袋内含献血前采样装置：提供该装置的国家注册证</p> <p>★13、带留样袋和留样针</p>

6	500mL 血液保存液 (I)	<p>1、袋体组成：单袋，内装血液保存液 (I) 500mL。</p> <p>2、血袋袋体：袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯 (DEHP 增塑)；袋体成型方式：吹塑成型；袋体外观：半透明，无杂质；血袋膜厚度：单层 0.40~0.45mm；袋体水蒸气透出性能：在指定温湿度条件下 (2-6℃；50%RH~60%RH)，42d，血袋损耗质量分数不大于 2%；在血袋及内容物要求存储条件下，血袋寿命期内 (2 年)，水分损耗不大于 5%。</p> <p>3、导管：材料：PVC 外观：透明、柔软、不打折 拉力：承受 20N 拉力，15s 不产生泄漏 管径：3.2mm*4.6mm，壁厚 0.65-0.70mm</p> <p>4、输血插口：输血插口内径应能满足各类机采耗材抗凝剂穿刺针的使用。</p> <p>5、标签：白色烫印标签 (直接烫印在血袋表面)。</p> <p>6、灭菌方式：湿热灭菌 (高温蒸汽)。</p> <p>7、无菌有效期：自灭菌之日起 2 年。</p> <p>8、储存条件：避光，阴凉处保存 注：按照中国药典规定，阴凉处系指不超过 20℃</p> <p>9、袋体尺寸数据：袋体：500mL；内径长度：205mm；内径宽度：120mm；外径长度：230mm；外径宽度：120mm。</p> <p>★10、提供该产品的药品注册批件。</p>
7	160ml 复方甘油溶液	<p>1、1 个袋体：1*200ml 复方甘油溶液用塑料软袋 (内装 160ml 复方甘油溶液)</p> <p>2、袋体材料：输血输液用软聚氯乙烯 (TOTM 增塑)；袋体成型方式：压延成型 袋体外观：半透明，无杂质 血袋膜厚度：单层 0.38~ 0.44 mm</p> <p>3、RH 阴性红细胞低温贮存保护剂</p> <p>4、材料：PVC (TOTM 增塑) 外观：透明、柔软、不打折 管长：导管长 17cm，符合 GB14232.1 要求 管径：3.2*4.6mm 管壁 0.65~0.75mm 拉力：承受 20N 拉力，15s 不产生泄漏</p> <p>5、PP 材料标签，不会被水浸泡破损，不易腐坏</p> <p>6、湿热灭菌 (高温蒸汽)</p> <p>★7、提供该产品的药品注册批件。</p>

注：“★”为实质性要求，供应商必须全部响应，否则按无效投标处理

本项目核心产品为：400mL 三联去白筒膜血袋

## (2) 商务要求

1、交货时间：签订合同后 30 日内交货。

交货地点：南充市中心血站采购人指定地点。

付款方式和条件：

3.1 合同签订前，成交供应商向采购人支付成交金额 5%作为履约保证金，签订合同以后采购人向成交供应商支付合同金额 30%的预付款，验收合格次日起 10 个工作日内支付合同金额 70%款项，同时履约保证金转为质保金，在合同履行完成后的 15 个工作日内一次性退还全部质保金，所有款项均不计利息。

3.2 成交供应商须向采购人出具合法有效完整的完税发票及凭证资料进行支付结算。

4、履约、验收要求与标准：

成交供应商与采购人应严格按照《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》财采库（2016）205 号文件规定的要求,与合同约定相关条款进行验收。

4.1 货物到达现场后，成交供应商应在使用单位人员在场情况下按照谈判文件、相应文件、合同等条件当面开箱，共同清点、检查外观，填写开箱记录，双方签字确认。

4.2 成交供应商应保证货物到达采购人所在地完好无损，如有缺漏、损坏，由供应商负责调换、补齐或赔偿。

4.3（实质性要求）成交供应商应提供完备的技术资料、装箱单和合格证等，并派遣专业技术人员进行现场安装调试。验收合格条件如下：

（1）设备技术参数与采购合同一致，性能指标达到规定的标准。

（2）货物技术资料、装箱单、合格证等资料齐全。

（3）在规定时间内完成交货并邀请相关部门验收，取得验收合格的报告后并经采购人确认。

4.4（实质性要求）成交供应商提供的货物未达到谈判文件规定要求，且对采购

人造成损失的，由成交供应商承担一切责任，并赔偿所造成的损失。（提供承诺函）

4.5 采购人需要制造商对成交供应商交付的产品（包括质量、技术参数等）进行确认的，制造商应予以配合，并出具书面意见。

4.6 产品包装材料归采购人所有。

5、分包履约 本包不允许成交方将合同内容分包履约。

6、安装调试及验收

6.1 成交供应商负责设备运输、收发货、安装、调试。国家法律法规规定使用前必须进行的检测或监测，也须由成交供应商负责；

6.2 在货物到达使用单位后，成交供应商应在 48 小时内派工程技术人员到达现场，在采购人技术人员在场的情况下开箱清点货物，组织安装、调试、验收；

6.3 验收标准以谈判文件技术参数及要求和相关行业标准为准。

7 、 售后服务

质保期时间为一年。

**注意：**1. 以上技术要求、商务要求为本次谈判采购活动体现满足采购需求、质量和服务相等的采购项目最低要求，不允许有负偏离。

2. 本章所包含的全部采购需求，在谈判过程中，谈判小组在获得采购人代表确认的前提下，可以根据谈判情况实质性变动相关内容。谈判小组对谈判文件作出的实质性变动是谈判文件的有效组成部分，谈判小组会及时以书面形式通知所有参加谈判的供应商。