

项目编号：SCGZ-2024-042 号

四川省阿坝监狱医院  
2024 年-2025 年度医疗药品、检验耗材供  
应商采购项目（第二次）

竞争性磋商文件

中国·四川（德阳）

采 购 人： 四川省阿坝监狱

采购代理机构：四川国正建设管理有限公司

本磋商文件经四川凯晴律师事务所审核

共同编制

2024 年 11 月

## 温 馨 提 示

因四川国正建设管理有限公司（地址：德阳市旌阳区希望城财富中心 E 栋 26 楼 2 号）电梯等候时间较长；请磋商人预留合理时间，避免因交通、电梯等问题导致的迟到等情况。如因以上原因造成磋商人迟到，因迟到导致的磋商无效等情况，招标代理机构不承担任何责任。

# 目 录

第一章	磋商邀请 .....	4
第二章	磋商须知 .....	7
第三章	供应商资格条件要求 .....	23
第四章	供应商资格证明材料 .....	24
第五章	采购项目技术、服务及其他商务要求 .....	26
第六章	采购项目实质性要求 .....	44
第七章	磋商内容、磋商过程中可实质性变动的内容 .....	44
第八章	响应文件格式 .....	45
第九章	评审方法 .....	61
第十章	采购合同（草案） .....	71

第一章 磋商邀请

四川国正建设管理有限公司 受 四川省阿坝监狱 委托，拟对 四川省阿坝监狱医院 2024 年-2025 年度医疗药品、检验耗材供应商采购项目（第二次） 采用竞争性磋商方式进行采购，特邀请符合本次采购要求的供应商参加本项目的竞争性磋商。

一、采购项目基本情况

1. 项目编号：SCGZ-2024-042 号。
2. 项目名称：四川省阿坝监狱医院 2024 年-2025 年度医疗药品、检验耗材供应商采购项目（第二次）。

二、资金情况

资金来源：财政资金。

三、采购项目简介：

本项目共 1 个包，具体如下：

序号	项目名称	服务时间	采购预算（元）	最高限价（元）	备注
1	四川省阿坝监狱医院 2024 年-2025 年度医疗药品、检验耗材供应商采购项目（第二次）	1 年	128 万元（其中药品 120 万元、检验耗材 8 万元）	128 万元（其中药品 120 万元、检验耗材 8 万元）	

（详见磋商文件“第五章”）。

四、供应商邀请方式

本次竞争性磋商邀请在中国政府采购网（<http://www.ccgp.gov.cn/>）上以公告形式发布；

五、供应商参加本次采购活动应具备下列条件

1. 具有独立承担民事责任的能力；
2. 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
3. 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
4. 具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
5. 参加本次采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；
6. 法律、行政法规规定的其他条件；
7. 供应商单位及其现任法定代表人、主要负责人参加本次政府采购活动前三年

内不得具有行贿犯罪记录；

8. 供应商特定资格条件要求：

8.1 供应商具有有效的《药品经营许可证》、《医疗器械经营许可证》（许可范围含本次采购医用耗材经营范围）；

8.2 供应商具有四川省药械集中采购及医药价格监管平台的药品和耗材配送资格。

9. 本项目不接受联合体磋商。

## 六、禁止参加本次采购活动的供应商

参照《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，采购人/采购代理机构将通过“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）、“中国政府采购网”网站（[www.ccgp.gov.cn/](http://www.ccgp.gov.cn/)）等渠道查询供应商在采购公告发布之日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、严重违法失信行为记录名单中的供应商报名参加本项目的采购活动。

## 七、磋商文件获取方式、时间、地点：

1. 磋商文件自2024年11月15日至2024年11月21日9:00-12:00时；14:00-17:00时（北京时间，法定节假日除外）在四川省德阳市旌阳区希望城财富中心E栋26楼3号四川国正建设管理有限公司办公室获取。

2. 本项目磋商文件有偿获取，磋商文件售价：人民币400元/份（磋商文件售后不退，磋商资格不能转让）。

3. 获取磋商文件时，采用现场获取或网络获取方式。

获取磋商文件时，经办人员应当现场提交以下资料：（1）供应商为法人或者其他组织的，需提供①单位介绍信或法人授权书（需注明项目名称、项目编号及包号（如有）、介绍信或授权书的有效期）、②授权代表身份证（验原件，留加盖公司公章的复印件）、③报名登记表（见附件，该附件不作为采购文件内容仅作为报名资料，此表可提前准备也可现场填写）；（2）供应商为自然人的，需提供①本人身份证明（验原件，留本人签字的复印件）、②报名登记表（见附件，该附件不作为采购文件内容仅作为报名资料，此表可提前准备也可现场填写）；U盘拷贝或邮箱获取磋商文件。

若为网络报名，请将扫描件发送至SCGZCG@126.com邮箱，待采购代理机构邮件通知审核资料结果无误后可进行转账报名；网络报名的资料原件请于磋商当日交至四川国正建设管理有限公司办公室。联系电话：0838-2605607，联系人：杨女士。

注：①供应商报名时须如实填写项目及供应商信息，如信息有变更请于报名截止时间前书面通知代理机构进行变更登记，如因供应商提供的信息错误导致对其参加的采购活动有影响，后果由供应商自行承担。②报名资料的递交时间以邮件到达时间为准，报名

完成以转账到账时间为准;文件售卖截止时间邮件未到达的供应商或文件售卖截止时间未转账的供应商不得参加本次采购活动。

**八、递交响应文件截止时间:** 2024 年 11 月 25 日 09:30 (北京时间)

**九、递交响应文件地点:** 四川省德阳市旌阳区希望城财富中心 E 栋 26 楼 2 号 (四川国正建设管理有限公司开标室); 响应文件必须在递交响应文件截止时间前送达递交响应文件地点。逾期送达、密封和标注错误的响应文件, 四川国正建设管理有限公司 恕不接收。本次采购不接收邮寄的响应文件。

**十、响应文件开启时间:** 2024 年 11 月 25 日 09 时 30 分 (北京时间) 在磋商地点开启。

**十一、磋商地点:** 四川省德阳市旌阳区希望城财富中心 E 栋 26 楼 3 号 (四川国正建设管理有限公司评标室 1)。

## 十二、联系方式

**采 购 人:** 四川省阿坝监狱

通讯地址: 德阳市旌阳区黄许镇新龙村

联 系 人: 赵老师

联系电话: 0838-3820400

**采购代理机构:** 四川国正建设管理有限公司

通讯地址: 德阳市旌阳区希望城财富中心 E 栋 26 楼 3 号

邮 编: 618000

联 系 人: 杨女士

联系电话: 0838-2605607

## 第二章 磋商须知

### 一、供应商须知附表

序号	应知事项	说明和要求
1	确定邀请磋商的供应商数量和方式	1. 本次磋商邀请的供应商数量：3家及以上。 2. 本次采购采取在中国政府采购网上公告的方式邀请参加磋商的供应商。
2	采购预算价 (实质性要求)	1. 采购预算：128万元（其中药品120万元、检验耗材8万元）。 2. 超过采购预算价的报价无效。
3	最高限价 (实质性要求)	1. 最高限价：本项目采购的药品或耗材以四川省药械集中采购及医药价格监管平台所规定的或指导价（最高指导价为准）。 2. 超过最高限价为无效响应。
4	联合体	不接受联合体。
5	低于成本价不正当竞争预防措施 (实质性要求)	1. 根据《四川省财政厅关于防范和惩处政府采购中不正当竞争行为的通知》（川财采〔2017〕63号）供应商在参加采购活动过程中，不得无偿或以低于所提供的货物、工程、服务的成本价格报价。在评审过程中，供应商的响应文件涉嫌无偿或低于成本价报价的，应当按照《中华人民共和国政府采购法》及《政府采购货物和服务招标磋商管理办法》（财政部令第87号）第六十条、《四川省政府采购评审工作规程（修订）》（川财采〔2016〕53号）第三十一条等规定提供相关证明材料，证明其报价的合理性，无法证明其报价合理性的，其响应文件应当按照无效响应处理。在确定成交供应商过程中，采购人通过调查核实供应商确实无偿或低于成本价报价，可能导致无法按照政府采购法律制度规定和采购合同约定履约的，可以不确定该供应商作为成交供应商。 2. 供应商的书面说明材料应当按照国家财务会计制度的规定要求，逐项就供应商提供的货物、工程和服务的主营业务成本、税金及附加、销售费用、管理费用、财务费用等成本构成事项详细陈述。 3. 供应商书面说明应当签字确认或者加盖公章，否则无效。

序号	应知事项	说明和要求
		<p>书面说明的签字确认，由其法定代表人/主要负责人/本人或者其授权代表签字确认。</p> <p>4. 供应商提供书面说明后，磋商小组应当结合采购项目采购需求、专业实际情况、供应商财务状况报告、与其他供应商比较情况等就供应商书面说明进行审查评价。</p> <p>5. 供应商拒绝或者变相拒绝提供有效书面说明或者书面说明不能证明其报价合理性的或未在规定时间内递交有效书面说明书的，磋商小组应当将其响应文件作为无效处理。</p>
6	<p>采购项目需要落实的政府采购政策（如涉及）</p>	<p><b>1. 节能、环保产品政府采购政策：</b>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，依据品目清单和认证证书实施政府优先采购和强制采购。本项目采购的产品属于品目清单范围的，依据国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书，对获得证书的产品实施政府优先采购或强制采购。</p> <p>本项目采购的产品属于品目清单强制采购范围的，供应商应按上述要求提供产品认证证书复印件并加盖供应商单位公章（鲜章）或者单独提供承诺函：承诺成交后签订合同前向采购人出具该产品的节能产品认证证书，否则磋商无效。（<b>实质性要求</b>）</p> <p>本项目采购的产品属于品目清单优先采购范围的，按照第九章《综合评分明细表》的规则进行加分。</p> <p>注：对政府采购节能产品、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><b>2. 无线局域网产品政府采购政策：</b>本项目采购的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》的，按照第八章《综合评分明细表》的规则进行加分。</p> <p><b>3. 支持不发达地区和少数民族地区政策：</b>评分相同的情况下，优先推荐不发达地区或少数民族地区的供应商作为成交候选人。</p>



序号	应知事项	说明和要求		
7	磋商情况公告	供应商资格审查情况、磋商情况、报价情况、磋商结果等在中国政府采购网上采购结果公告栏中予以公告。		
8	响应文件份数 (实质性要求)	响应文件组成	响应文件数量 (实质性要求)	备注
		资格性响应文件	正本 1 份, 副本 2 份	
		其他响应文件	正本 1 份, 副本 2 份	
		电子文档	U 盘制作, 1 份	只作存档用, 不作为评审项。
9	磋商保证金	本项目不收取磋商保证金。		
10	履约保证金	本项目收取成交价 5% 履约保证金, 在合同签订前按采购人要求缴纳。验收合格后履约保证金无息退还。		
11	磋商文件咨询	联系人: 杨女士。 联系电话: 0838-2605607		
12	磋商过程、结果工作咨询	联系人: 杨女士。 联系电话: 0838-2605607		
13	成交通知书领取	采购结果公告在中国政府采购网上发布后, 请成交供应商凭有效身份证明证件到四川国正建设管理有限公司(德阳市旌阳区希望城财富中心E栋26楼3号)办公室领取成交通知书。 联系人: 杨女士。 联系电话: 0838-2605607		
14	供应商询问	<p>1、根据委托代理协议约定, 针对磋商文件技术条款和除《中华人民共和国政府采购法》第二十二条之外的其他资格条件、专业商务条件的询问由采购人进行答复。针对采购过程及磋商文件其他内容提出的询问由采购代理机构进行答复。</p> <p>2、询问内容不得涉及评审秘密、国家机密和商业秘密等保密内容。</p> <p>3、采购代理机构不负责解答除磋商文件规定之外的供应商标书制作具体问题。</p> <p>4、询问方式: 供应商可以采用书面或口头或电子邮件等方式提出询问; 询问必须提供询问人基本信息(包含供应商名称、项目名称、具体问题等)。</p> <p>5、联系人及联系电话:</p>		

序号	应知事项	说明和要求
		<p>联系人：张女士。</p> <p>联系电话：0838-2605607。</p> <p>6、询问提出的范围及主体：</p> <p>①磋商文件及采购信息公告环节：依法获取磋商文件的潜在供应商可以对磋商文件及采购信息公告的内容向采购代理机构或采购人提出询问，仅对采购信息公告内容提出询问的，不限制询问主体。</p> <p>②采购过程、采购结果环节：参与采购活动的供应商可以对采购过程、采购结果相关问题向采购代理机构提出询问，未参与采购活动的供应商不得对此环节提出询问。</p> <p>③询问提出的时间原则上以采购活动中有效质疑的时间计算为准。</p> <p>7、为提高采购效率，降低采购成本，鼓励供应商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、不影响响应文件的编制的情形）。</p> <p>8、为降低采购时间成本，提高采购效率，采购代理机构或采购人可以不接受未按照约定时间提出的询问。</p>
15	代理服务费	<p>本项目招标代理费参照《国家计委关于印发〈招标代理服务收费收费标准管理暂行办法〉的通知》（计价格[2002]1980号）和《国家发展改革委办公厅关于招标代理服务收费有关问题的通知》（发改办价格[2003]857号）的有关规定下浮20%；不足3000元按3000元收取。本次代理服务费由成交供应商支付，各供应商报价应当包含代理费用。</p> <p>交款方式：由成交人在领取成交通知书前一次性付清。</p> <p>收款单位：四川国正建设管理有限公司。</p> <p>开户行：长城华西银行股份有限公司营业部。</p> <p>银行账号：2010200000232439。</p>
16	磋商文件内容冲突的解决及优先适用次序	<p>1. 磋商文件（包括修改、澄清或补遗文件）作为评审的依据。</p> <p>2. 磋商文件中编制的内容前后有矛盾或不一致时，有时间先后顺序的，以时间在后的修改、澄清或补正文件为准；没有时</p>

序号	应知事项	说明和要求
		间先后顺序的，以供应商须知前附表为准，如前附表中无相关内容，在保证国家、集体和采购人利益不受损害的情况下有利于供应商进行处理；必要时，可以暂停本次采购活动，待修改完善后再继续实施。
17	特别提醒	供应商必须按照磋商文件据实填写，不得虚假应答，凡经查实，将取消成交资格。

## 二、总 则

### 1. 适用范围

- 1.1 本磋商文件仅适用于本次磋商所叙述的服务采购。
- 1.2 本磋商文件的解释权归采购人和采购代理机构所有。

### 2. 采购主体

- 2.1 本次磋商的采购人是 四川省阿坝监狱。
- 2.2 本次磋商的采购代理机构是 四川国正建设管理有限公司。

### 3. 合格供应商（实质性要求）

合格供应商应具备以下条件：

- 3.1 具备法律法规和本采购文件规定的资格条件；
- 3.2 不属于禁止参加本项目采购活动的供应商；
- 3.3 按照规定获取了磋商文件，属于实质性参加采购活动的供应商。

### 4. 磋商费用

无论竞争性磋商采购的结果如何，供应商应自行承担参加磋商活动的全部费用。

### 5. 充分、公平竞争保障措施（实质性要求）

**5.1 利害关系供应商处理。**单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商不得参加同一合同项下的采购活动。采购项目实行资格预审的，单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商可以参加资格预审，但只能由供应商确定其中一家符合条件的供应商参加后续的采购活动，否则，其响应文件作为无效处理。

**5.2 利害关系授权代表处理。**两家以上的供应商不得在同一合同项下的采购项目中，委托同一个自然人、同一家庭的人员、同一单位的人员作为其授权代表，否则，其响应文件作为无效处理。

**5.3 前期参与供应商处理。**为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。供应商为采购人、采购代理机构在确定采购需求、编制采购文件过程中提供咨询论证，其提供的咨询论证意见成为采购文件中规定的供应商资格条件、技术服务商务要求、评标因素和标准、采购合同等实质性内容条款的，视同为采购项目提供规范编制。

**5.4 提供相同品牌产品处理。**提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同磋商人参加同一合同项下磋商的，按一家磋商人计算，评审后得分最高的同品牌磋商人获得成交人推荐资格；评审得分相同的，由磋商报价最低的一家获得成交人推荐资格。

非单一产品采购项目中，多家供应商提供的部分或所有核心产品品牌相同的，视为提供相同品牌产品。

**5.5 供应商实际控制人或者中高级管理人员，同时是采购代理机构工作人员，不得参与本项目采购活动。**

**5.6 供应商与采购代理机构存在关联关系，或者是采购代理机构的母公司或子公司，不得参加本项目采购活动。**

**5.7 回避。**采购活动中，采购人员及相关人员与供应商有下列利害关系之一的，应当回避：

- (1) 参加采购活动前 3 年内与供应商存在劳动关系；
- (2) 参加采购活动前 3 年内担任供应商的董事、监事；
- (3) 参加采购活动前 3 年内是供应商的控股股东或者实际控制人；
- (4) 与供应商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) 与供应商有其他可能影响采购活动公平、公正进行的关系。

本项目采购活动中需要依法回避的采购人员是指采购人内部负责采购项目的具体经办工作人员和直接分管采购项目的负责人，以及采购代理机构负责采购项目的具体经办工作人员和直接分管采购活动的负责人。本项目采购活动中需要依法回避的相关人员是指磋商小组成员。

供应商认为采购人员及相关人员与其他供应商有利害关系的，可以向采购代理机构书面提出回避申请，并说明理由。采购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。

## 5.8 防范和处理不正当竞争行为。

(1) 供应商不得无偿或以低于所提供的货物的成本价格报价。在评审过程中，供应商的响应文件涉嫌无偿或低于成本价报价的，应当按照《中华人民共和国政府采购法》及《政府采购货物和服务招标磋商管理办法》（财政部令第 87 号）第六十条、《四川省政府采购评审工作规程（修订）》（川财采[2016]53 号）第三十一条等规定提供书面说明和相关证明材料，证明其报价的合理性，无法证明其报价合理性的，其响应文件应当按照无效处理。在确定成交供应商过程中，采购人通过调查核实供应商确实无偿或低于成本价报价，可能导致无法按照政府采购法律制度规定和采购合同约定履约的，可以不确定该供应商作为成交供应商。

(2) 报价是否低于成本价的计算标准，以供应商参与本次采购项目所需正常成本计算。

(3) 供应商存在无偿或者低于成本价报价的，除本次的响应文件按照无效响应处理 and 不确定为成交供应商外，还按照《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国反不正当竞争法》、四川省财政厅《关于防范和惩处政府采购中不正当竞争行为的通知》（川财采【2017】63 号）等相关法律法规进行处罚。

5.9 供应商若无另行说明，则视为供应商响应本条款，无需另行承诺，但如有虚假响应，将依法承担相应责任。

## 6. 联合体竞争性磋商

本项目不接受联合体参与采购活动。

## 7. 磋商保证金（实质性要求）

本项目不收取磋商保证金。

## 8. 响应文件有效期

本项目响应文件有效期为递交磋商响应文件截止之日 90 天。供应商响应文件中必须载明响应文件有效期，响应文件中载明的响应文件有效期可以长于磋商文件规定的期限，但不得短于磋商文件规定的期限。否则，其响应文件将作为无效处理。

## 9. 知识产权（实质性要求）

9.1 供应商应保证在本项目中使用的任何产品和服务（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，由供应商承担所有相关责任。

9.2 除非磋商文件特别规定，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。

9.3 供应商在采购项目实施过程中采用自有或者第三方知识成果的，应当在响应文件中载明，并提供相关知识产权证明文件。使用该知识成果后，供应商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）。

9.4 如采用供应商所不拥有的知识产权，则在报价中必须包括合法获取该知识产权的相关费用。

9.5 供应商若无另行说明，则视为响应有关知识产权的全部条款，无需单独进行承诺，但如有虚假内容，将依法承担相应责任。

### 三、磋商文件

#### 10. 磋商文件的构成（实质性要求）

10.1 磋商文件是供应商准备响应文件和参加磋商的依据，同时也是磋商的重要依据。磋商文件用以阐明磋商项目所需的资质、技术、服务及报价等要求、磋商程序、有关规定和注意事项以及合同主要条款等。

10.2 供应商应认真阅读和充分理解磋商文件中所有的事项、格式条款和规范要求。供应商应详细阅读磋商文件的全部内容，按照磋商文件的要求提供响应文件，并保证所提供的全部资料的真实性和有效性，一经发现虚假行为的，将取消其参加磋商或成交资格，并承担相应的法律责任。

#### 11. 磋商文件的澄清和修改

11.1 在递交响应文件截止时间前，采购人、采购代理机构可以对磋商文件进行澄清或者修改。

11.2 采购代理机构对已发出的磋商文件进行澄清或者修改，应当以书面形式将澄清或者修改的内容通知所有购买了磋商文件的供应商，同时在中国政府采购网上发布更正公告。该澄清或者修改的内容为磋商文件的组成部分，澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的，采购人或者采购代理机构发布公告并书面通知供应商的时间，应当在提交首次响应文件截止之日起3个工作日前；不足上述时间的，应当顺延递交响应文件的截止时间。

11.3 供应商认为采购人/采购代理机构需要对磋商文件进行澄清或者修改的，可以在磋商截止5日前以书面形式向采购人/采购代理机构提出申请，由采购人决定是否采纳供

应商的申请事项。

## 12. 答疑会和现场考察

12.1 根据采购项目和具体情况，采购人、采购代理机构认为有必要，可以在磋商文件提供期限截止后响应文件提交截止前，组织已获取磋商文件的潜在供应商现场考察或者召开答疑会。

12.2 采购人、采购代理机构组织现场考察或者召开答疑会的，将以书面形式通知所有获取磋商文件的潜在供应商。供应商接到通知后，不按照要求参加现场考察或者答疑会的，视同放弃参加现场考察或者答疑的权利，采购人、采购代理机构不再对该供应商重新组织，但也不会以此限制供应商提交响应文件或者以此将供应商响应文件直接作为无效处理。

12.3 供应商考察现场或者参加答疑会所发生的一切费用由供应商自己承担。

## 四、响应文件

### 13. 响应文件的组成

13.1 供应商应按照磋商文件的规定和要求编制响应文件。供应商在成交后将成交项目的非主体、非关键性工作分包他人完成的，应当在响应文件中载明或磋商过程中澄清。

13.2 响应文件须分为“资格性响应文件”和“其他响应文件”两部分，分册装订，同时提供电子文档一份，该电子文档应包括资格性响应文件和其它响应文件以及供应商提供的所有纸质文档的全部内容。

### 14. 响应文件的语言（实质性要求）

14.1 供应商提交的响应文件以及供应商与采购人、采购代理机构就有关报价的所有来往书面文件均须使用中文。响应文件中如附有外文资料，必须逐一对应翻译成中文并加盖供应商公章后附在相关外文资料后面，否则，供应商的响应文件将作为无效处理。（说明：供应商的法定代表人为外籍人士的，法定代表人的签字和护照除外。）

14.2 翻译的中文资料与外文资料如果出现差异和矛盾，以中文为准。但不能故意错误翻译，否则，供应商的响应文件将作为无效处理。

### 15. 计量单位（实质性要求）

除磋商文件中另有规定外，本次采购项目所有合同项下的报价均采用国家法定的计量单位。

## 16. 报价货币（实质性要求）

本次磋商项目的报价货币为人民币，报价以磋商文件规定为准。

## 17. 响应文件格式

17.1 供应商应执行磋商文件第八章的规定要求。

17.2 对于没有格式要求的磋商文件由供应商自行编写。

## 18. 响应文件的编制和签署

18.1 **资格性响应文件正本 1 份副本 2 份**，并在其封面上清楚地标明资格性响应文件、采购项目名称、采购项目编号、包件号及名称（若有）、供应商名称以及“正本”或“副本”字样。若正本和副本有不一致的内容，以正本书面响应文件为准。

18.2 **其他响应文件正本 1 份副本 2 份**，并在其封面上清楚地标明其他响应文件、采购项目名称、采购项目编号、包件号及名称（若有）、供应商名称以及“正本”或“副本”字样。若正本和副本有不一致的内容，以正本书面响应文件为准。

18.3 电子文档 1 份（U 盘）（电子文档提供盖章后的 PDF 扫描件，内容应与正本一致）。

18.4 响应文件正本和副本均需在规定签章处签字和盖章。响应文件副本可采用正本的复印件。

18.5 响应文件的打印和书写应清楚工整，任何行间插字、涂改或增删，必须由供应商的法定代表人或其授权代表签字并盖供应商公章。

18.6 **（实质性要求）**响应文件应由供应商法定代表人/本人/主要负责人或其授权代表人在响应文件要求的地方签字（或加盖私人印章），要求加盖公章的地方加盖单位公章，不得使用专用章（如经济合同章、磋商专用章等）或下属单位印章代替。

18.7 响应文件正本和副本需要逐页编目编码。

18.8 响应文件正本和副本应当采用胶装方式装订成册，不得散装或者合页装订。

18.9 响应文件应根据磋商文件的要求制作，签署、盖章。

18.10 响应文件统一用 A4 幅面纸印制，除另有规定外。

## 19. 响应文件的密封和标注

19.1 响应文件（资格性、其他响应文件）、电子文档应分别密封包装，也可以所有响应文件、电子文档密封包装在一个密封袋内。

19.2 响应文件密封袋的最外层应清楚地标明采购项目名称、采购项目编号、包件号



及名称（若有）、供应商名称。

19.3 所有外层密封袋的封口处应粘贴牢固。

19.4 未按以上要求进行密封和标注的响应文件，采购人、采购代理机构将拒收或者在时间允许的范围内，要求修改完善后接收。

## 20. 响应文件的递交

20.1 资格性响应文件和其他响应文件应于递交响应文件截止时间前送达指定地点，采购代理机构拒绝接收截止时间后送达的响应文件。

20.2 采购代理机构将向通过资格审查的供应商发出磋商邀请；告知未通过资格审查的供应商未通过的原因。

20.3 最终报价表在磋商后，磋商小组要求供应商进行最后报价时递交。

20.4 本次采购不接收邮寄的响应文件。

20.5 如现场递交响应文件的有效供应商不足 3 家，本次采购活动终止。

## 21. 响应文件的修改和撤回

21.1 供应商在提交响应文件后可对其响应文件进行修改或撤回，但该修改或撤回的书面通知须在递交截止时间之前送达采购代理机构，补充、修改的内容作为响应文件的组成部分。且该通知需经正式授权的供应商代表签字方为有效。 供应商在提交响应文件截止时间前，可以对所提交的响应文件进行补充、修改或者撤回，补充、修改的内容与响应文件不一致的，以补充、修改的内容为准。

21.2 供应商对响应文件修改的书面材料或撤回的通知应该按规定进行编写、密封、标注和递送，并注明“修改响应文件”字样。

21.3 供应商不得在递交截止时间起至响应文件有效期期满前撤销其响应文件。否则其磋商保证金将按“第二部分供应商采购须知 7”的相关规定被没收。

21.4 响应文件中报价如果出现下列不一致的，可按以下原则进行修改：

（一）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准，但大写金额文字存在错误的，应当先对大写金额的文字错误进行澄清、说明或者更正，再行修正。

（二）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，但单价或者单价汇总金额存在数字或者文字错误的，应当先对数字或者文字错误进行澄清、说明或者更正，再行修正。

（三）单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以总价为准，修正单价。

同时出现两种以上不一致的，按照上述规定的顺序修正。修正后的报价经供应商确认后产生约束力，供应商不确认的，其响应文件作为无效处理。供应商确认采取书面且加盖单位公章或者供应商授权代表签字的方式。

21.5 供应商对其提交的响应文件的真实性、合法性承担法律责任。

21.6 补充、修改响应文件的密封和标注按照本章“19. 响应文件的密封和标注”规定处理。

## 五、评审

22. 磋商小组的组建及其评审工作按照有关法律制度和本文件第九章的规定进行。

## 六、成交事项

### 23. 确定成交供应商

方式一：采购人将按磋商小组推荐的成交候选供应商顺序确定成交供应商。

方式二：采购人授权磋商小组根据综合评分排名直接确定成交供应商。

本项目采用方式一确定成交供应商。

23.1 采购代理机构自评审结束后 2 个工作日内将磋商报告及有关资料送交采购人确定成交供应商。

23.2 采购人收到磋商报告及有关资料后，将在 5 个工作日内按照磋商报告中推荐的成交候选供应商顺序确定成交供应商。成交候选供应商并列的，采购人自主采取公平、择优的方式选择成交供应商。采购人逾期未确定成交供应商且不提出异议的，视为确定磋商报告提出的排序第一的供应商为成交供应商。

23.3 采购人确定成交供应商过程中，发现成交候选供应商有下列情形之一的，应当不予确定其为成交供应商：

- (1) 发现成交候选供应商存在禁止参加本项目采购活动的违法行为的；
- (2) 成交候选供应商因不可抗力，不能继续参加采购活动；
- (3) 成交候选供应商无偿赠与或者低于成本价竞争；
- (4) 成交候选供应商提供虚假材料；
- (5) 成交候选供应商恶意串通。

成交候选供应商有本条情形之一的，采购人可以确定后一位成交候选供应商为成交供

应商，依次类推。无法确定成交供应商的，应当重新组织采购。

## 24. 行贿犯罪档案查询

24.1 供应商单位及其现任法定代表人、主要负责人在参加本次采购活动前 3 年内是否存在行贿犯罪档案记录，应在响应文件中如实承诺。

24.2 采购人确定成交供应商期间，采购人/采购代理机构有权向相关部门或网站查询成交候选供应商单位及其现任法定代表人、主要负责人是否存在行贿犯罪记录。

24.3 成交候选供应商单位及其现任法定代表人、主要负责人存在行贿犯罪记录的，成交后未签订采购合同的，将认定成交无效；成交后签订采购合同未履行的，将认定成交无效，同时撤销采购合同；成交后签订采购合同且已经履行的，将认定采购活动违法，由相关当事人承担赔偿责任。

## 25. 成交结果

25.1 采购人确定成交供应商后，将及时书面通知采购代理机构，发出成交通知书并发布成交结果公告。

25.2 成交公告期限为一个工作日。

25.3 成交供应商应当及时领取成交通知书。本项目不需要/需要交纳履约保证金的，成交供应商应当及时向采购人交纳。

25.4 成交供应商不能及时领取成交通知书，采购人或者采购代理机构应当通过邮寄、快递等方式将项目成交通知书送达成交供应商。

## 26. 成交通知书

26.1 成交通知书为签订采购合同的依据之一，是合同的有效组成部分。

26.2 成交通知书对采购人和成交供应商均具有法律效力。成交通知书发出后，采购人无正当理由改变成交结果，或者成交供应商无正当理由放弃成交的，将承担相应的法律责任。

26.3 成交供应商的响应文件作为无效响应文件处理或者有政府采购法律法规规章制度规定的成交无效情形的，采购人/采购代理机构在取得有权主体的认定以后，有权宣布发出的成交通知书无效，并收回发出的成交通知书，依法重新确定成交供应商或者重新开展采购活动。

# 七、合同事项

## 27. 签订合同

27.1 成交供应商应在成交通知书发出之日起三十日内与采购人签订采购合同。由于成交供应商的原因逾期未与采购人签订采购合同的，将视为放弃成交，取消其成交资格并将按相关规定进行处理。

27.2 磋商文件、成交供应商的响应文件及双方确认的澄清文件等，均为有法律约束力的合同组成部分。

27.3 采购人不得向成交供应商提出任何不合理的要求，作为签订合同的条件，不得与成交供应商私下订立背离合同实质性内容的任何协议，所签订的合同不得对磋商文件和成交供应商响应文件确定的事项进行修改。

27.4 成交供应商因不可抗力原因不能履行采购合同或放弃成交的，采购人可以与排在成交供应商之后第一位的成交候选人签订采购合同，以此类推。

27.5 竞争性磋商文件、成交供应商提交的响应文件、磋商中的最后报价、成交供应商承诺书、成交通知书等均称为有法律约束力的合同组成内容。

## 28. 合同分包（实质性要求）

本项目禁止合同分包。

## 29. 合同转包（实质性要求）

本项目禁止合同转包。

## 30. 补充合同

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，可以与成交供应商协商签订补充合同，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，该补充合同应当在原采购合同履行过程中，不得在原采购合同履行结束后，且采购货物、工程和服务的名称、价格、履约方式、验收标准等必须与原采购合同一致。

## 31. 履约保证金（实质性要求）

31.1 成交供应商应在合同签订前3日内交纳成交总额5%的履约保证金。

31.2 如果成交供应商在规定的合同签订时间内，没有按照采购文件的约定缴纳履约保证金，且又无正当理由的，将视为放弃成交。

## 32. 履行合同

32.1 成交供应商与采购人签订合同后，合同双方应严格执行合同条款，履行合同约定

定的义务，保证合同的顺利完成。

32.2 在合同履行过程中，如发生合同纠纷，双方均有权向采购人所在地人民法院提起诉讼。

### 33. 验收

33.1 本项目采购人及其委托的采购代理机构将严格按照磋商文件、响应文件、采购合同及相关法律法规的要求进行验收。

33.2 验收结果合格的，成交供应商凭相关资料办理手续，采购人无息退还履约保证金；如双方续签服务合同，履约保证金自动延续至下一个服务期；验收结果不合格的，履约保证金将不予退还，成交供应商需将采购人已支付的服务费用无息退还，采购人有权追究供应商的违约责任和赔偿责任。

### 34. 资金支付

1. 采购人每批次按工作计划进行验收，验收完成后，采购人按财务要求完成相关报账审批流程，按每季度与药品、医疗耗材供应商进行结算（¥XX 元）。

2. 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。

## 八、磋商纪律要求

### 35. 供应商不得具有的情形

供应商参加本项目磋商不得有下列情形：

- （1）提供虚假材料谋取成交；
- （2）采取不正当手段诋毁、排挤其他供应商；
- （3）与采购人、采购代理机构、或其他供应商恶意串通；
- （4）向采购人、采购代理机构、磋商小组成员行贿或者提供其他不正当利益；
- （5）在磋商过程中与采购人、采购代理机构进行协商；
- （6）成交后无正当理由拒不与采购人签订采购合同；
- （7）未按照磋商文件确定的事项签订采购合同；
- （8）将采购合同转包或者违规分包；
- （9）提供假冒伪劣产品；
- （10）擅自变更、中止或者终止采购合同；
- （11）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；
- （12）法律法规规定的其他情形。

供应商有上述情形的，按照规定追究法律责任，具备（1）—（10）条情形之一的，同时将取消被确认为成交供应商的资格或者认定成交无效。

## 九、询问

36. 询问处理严格参照《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》、《政府采购货物和服务招标投标磋商管理办法》的规定办理。

## 十、其 他

37. 本磋商文件中所引相关法律制度规定，在采购中有变化的，按照变化后的相关法律制度规定执行。本章规定的内容条款，在本项目递交响应文件截止时间届满后，因相关法律制度规定的变化导致不符合相关法律制度规定的，直接按照变化后的相关法律制度规定执行，本磋商文件不再做调整。

38. **（实质性要求）** 国家或行业主管部门对供应商和采购产品的技术标准、质量标准和资格资质条件等有强制性规定的，必须符合其要求。

### 第三章 供应商资格条件要求

#### 一、参加磋商的供应商应具备下列资格条件：

1. 具有独立承担民事责任的能力；
2. 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
3. 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
4. 具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
5. 参加本次采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；
6. 法律、行政法规规定的其他条件；

7. 供应商单位及其现任法定代表人、主要负责人参加本次采购活动前三年内不得具有行贿犯罪记录；

#### 8. 供应商特定资格条件要求：

8.1 供应商具有《药品经营许可证》、《医疗器械经营许可证》（许可范围含本次采购医用耗材经营范围）；

8.2 供应商具有四川省药械集中采购及医药价格监管平台的药品和耗材配送资格。

#### 9. 本项目不接受联合体磋商。

## 第四章 供应商资格证明材料

### 一、供应商应提交的资格证明材料

(一) 应当提供的磋商人资格、资质性及其他类似效力要求的相关证明材料

1. 具有独立承担民事责任的能力：

①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”；（复印件）

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”；（复印件）

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”；（复印件）

④若为自然人：提供“身份证明材料”。（复印件）

2. 具有良好商业信誉：提供承诺函，格式见第八章承诺函。

3. 具有健全的财务会计制度：

①可提供 2022 年度或 2023 年度经审计的财务报告复印件(包含审计报告和审计报告中涉及的财务报表和报表附注)；②也可提供 2022 年度或 2023 年度申请人内部的财务报表复印件（至少包含资产负债表）；③也可提供距文件递交截止日一年内银行出具的资信证明（复印件）；④申请人注册时间至文件递交截止日不足一年的，也可提供在工商备案的公司章程复印件。

**注：提供以上①②③④项具有同等的效力，提供任一项均可。**

4. 具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：

①提供2023年1月1日起至今任意一个月依法缴纳税收证明，和提供2023年1月1日起至今任意一个月依法缴纳社会保险证明；②新成立不足一年的企业暂无纳税及社保的，须作出书面说明。正在办理纳税及社保的，应提供受理部门的证明。应开始纳税但无销售的，提供申报证明。应开始缴纳社保而未缴纳或不能证明缴纳的，磋商无效；③依法免税或不需要缴纳社会保障资金的供应商，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。

**注：提供以上①②③项具有同等的效力，提供任一项均可。**

5. 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力：提供承诺函，格式见第八章承诺函。

6. 参加采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录：提供承诺函，格式见第八章承诺函。



7. 具备法律、行政法规规定的其他条件：**提供承诺函，格式见第八章承诺函。**

8. 8. 供应商特定资格条件要求：

8.1 供应商具有《药品经营许可证》、《医疗器械经营许可证》（许可范围含本次采购医用耗材经营范围）；（**提供证书复印件**）

8.2 供应商具有四川省药械集中采购及医药价格监管平台的药品和耗材配送资格。  
（**提供证明材料**）

9. 供应商单位及其现任法定代表人、主要负责人参加本次采购活动前三年内不得具有行贿犯罪记录；（**提供承诺函原件**）

（二）其他类似效力要求相关证明材料：

①法定代表人授权书（**原件**）；法定代表人和授权代表有效的身份证（**复印件**）；

②若法定代表人亲自磋商只需提供法定代表人**身份证明及身份证复印件**。（提供身份证有困难的，也可提供户口本或军官证或护照等身份证明材料）

注：1、 供应商提供的以上资格证明材料为复印件的均应加盖供应商鲜章。

2、 供应商应对其所提供的资格证明材料来源的合法性、真实性负责。

第五章 采购项目技术、服务及其他商务要求

一、项目概况

四川省阿坝监狱医院 2024 年度医疗药品、检验耗材供应商采购项目，主要为医院所需日常使用的药品和检验耗材，选取 1 家供应商为阿坝监狱医院提供日常使用的药品和检验耗材，按需采购，按实结算。

★二、药品、耗材明细及项目技术要求（实质性要求）

1、常用药品及耗材明细

药 品 明 细						
序号	药品名称	规格	单价 (元)	单位		备注
1	奥美拉唑胶囊	10mg×14 粒	3.00	瓶		
2	硫酸沙丁胺醇片	2mg*100 片	16.80	瓶		
3	牛黄解毒片	12 片*30 袋	17.50	大袋		
4	千柏鼻炎片	100 片×1 瓶	16.00	瓶		
5	千柏鼻炎片	100 片×1 瓶	16.00	瓶		
6	千柏鼻炎片	100 片×1 瓶	15.60	瓶		
7	烧伤止痛膏	10g	13.80	支		
8	枸橼酸莫沙必利片	5mg*24 片	12.00	盒		
9	甲钴胺片	0.5mg*20 片	5.00	盒		
10	米氮平片	30mg*10 片	36.30	盒		
11	维生素 B12 片	25ug*100 片	4.00	瓶		
12	0.9% 氯化钠注射剂	500ml:4.5g*1 瓶	4.65	瓶		
13	阿苯达唑片	0.2g*10 片	7.50	盒		
14	氨茶碱片	0.1g×100 片	8.64	瓶		
15	阿德福韦酯胶囊	10mg*14 粒	72.80	盒		
16	阿德福韦酯胶囊	10mg*14 粒	72.80	盒		
17	阿德福韦酯胶囊	10mg*30 粒	153.00	盒		
18	阿德福韦酯胶囊	10mg*30 粒	153.00	盒		

19	奥氮平片	10mg*7 片	29.34	盒		
20	氨咖黄敏胶囊	10 粒*50 板	106.00	盒		
21	氨咖黄敏胶囊	10 粒*50 板	106.00	盒		
22	奥卡西平片	0.3g*30 片	48.80	盒		
23	奥美拉唑肠溶胶囊	20mg*14 粒	3.00	瓶		
24	阿莫西林胶囊	0.25g*10 粒*5 板	11.25	盒		
25	阿莫西林胶囊	0.25g*10 粒*5 板	11.25	盒		
26	阿莫西林胶囊	0.25g*10 粒*5 板	11.25	盒		
27	阿奇霉素片	0.25g*6 片	5.60	盒		
37	阿司匹林肠溶片	25mg*100 片	7.45	瓶		
38	阿司匹林肠溶片	100mg*36 片	7.20	盒		
39	阿托伐他汀钙片	10mg*14 片	16.50	盒		
40	阿昔洛韦片	0.1g*24 片	4.50	盒		
41	阿昔洛韦片	0.1g*30 片	4.76	盒		
42	阿昔洛韦片	0.2g*10 片	6.00	盒		
43	氨溴索	100ml	17.50	瓶		
44	维生素 B1 片	10mg*100 片	4.76	瓶		
45	维生素 B2 片	5mg*100 片	5.20	瓶		
46	维生素 B6 片	10mg*100 片	4.76	瓶		
47	维生素 B6 片	10mg*100 片	3.80	瓶		
48	维生素 B6 片	10mg*100 片	7.70	瓶		
49	苯磺酸氨氯地平片	5mg*7 片*2 板	14.70	盒		
50	苯磺酸氨氯地平片	5mg*7 片*2 板	14.70	盒		
51	布洛芬缓释胶囊	0.3g*28 粒	17.22	盒		
52	布洛芬缓释胶囊	0.3g*28 粒	17.22	盒		
53	复方板蓝根片	100 片*1 瓶	5.00	瓶		
54	丙硫氧嘧啶片	50mg*100 片	39.80	盒		
55	丙硫氧嘧啶片	0.05g*100 片	39.80	瓶		

56	丙硫异烟胺肠溶片	0.1g*100 片	114.00	盒		
57	铋镁豆蔻片	60 片	10.50	瓶		
58	贝诺酯片	0.5g*100 片	12.00	瓶		
59	别嘌醇	0.1g*10 片*2 板	48.00	盒		
60	别嘌醇	0.1g*10 片*2 板	36.00	盒		
70	吡嗪酰胺片	0.25g*100 片	27.94	瓶		
71	丙戊酸镁片	0.2g*60 片	39.50	瓶		
72	丙戊酸镁片	0.2g*60 片	39.50	瓶		
73	补中益气丸	200 丸	7.50	瓶		
74	茶碱缓释片	0.1g*24 片	9.00	盒		
75	创可贴	100 片*1 盒	26.80	盒		
76	创可贴	100 张	26.80	盒		
77	陈香露白露片	0.3*100 片	7.98	瓶		
78	陈香露白露片	0.3*100 片	6.00	瓶		
79	穿心莲片	100 片*10 小袋	18.00	大袋		
80	地奥心血康胶囊	100mg*10 粒*2 板	19.32	盒		
81	盐酸萘甲唑啉滴鼻液	8ml*1 瓶	22.50	瓶		
82	冻疮膏	20g	5.50	支		
83	冻疮膏	20g	8.00	支		
84	冻疮膏	20g	8.00	支		
85	多酶片	100 片*1 瓶	8.80	瓶		
86	多潘立酮片	10mg*30 片	7.65	盒		
87	多潘立酮片	10mg*30 片	7.20	盒		
88	颠茄片	1000 片*1 瓶	29.00	瓶		
89	复方丹参片	60 粒*1	9.50	盒		
90	地塞米松片	0.75mg*100 片	6.75	瓶		
91	地塞米松片	0.75mg*100 片	10.80	瓶		
92	醋酸地塞米松乳膏	10g:5mg	13.54	支		

93	醋酸地塞米松乳膏	10g:5mg	13.54	支		
94	复方对乙酰氨基酚片(II)	10 片×1 盒	9.90	盒		
95	对乙酰氨基酚片	0.5g*500 片	75.00	瓶		
96	厄贝沙坦片	75mg*6 片*2 板	13.92	盒		
106	二甲硅油片	25mg*100 片	22.30	瓶		
107	盐酸二甲双胍片	0.25g×48 片	7.16	瓶		
108	盐酸二甲双胍片	0.25g×48 片	7.16	瓶		
109	盐酸二甲双胍片	0.25g×48 片	7.16	瓶		
110	非布司他片	40mg*8 片*3 板	34.60	盒		
111	非布司他片	40mg*10 片	25.00	盒		
112	复方氨酚烷胺片	10 片	7.80	盒		
113	复方板蓝根颗粒	15g*20 袋	19.50	袋		
114	复方黄连素片	30mg*100 片	12.10	瓶		
115	复方黄连素片	30mg*100 片	12.10	瓶		
116	复方利血平片	100 片×1 瓶	8.00	瓶		
117	复方利血平片	100 片×1 瓶	8.00	瓶		
118	复方氢氧化铝片	120 片	19.80	瓶		
119	复方酮康唑软膏	7g	8.40	瓶		
120	非那雄胺	5mg*10 片	30.00	盒		
121	氟哌酸胶囊	10 粒*50 板	6.88	盒		
122	氟哌酸胶囊	0.1g*50 粒	112.50	盒		
123	醋酸氟轻松乳膏	10g:2.5mg	5.00	支		
124	呋塞米片	20mg*100 片	21.00	瓶		
125	骨刺平片	100 片×1 瓶	5.60	瓶		
126	格列齐特片 223	80mg*48 片	25.30	盒		
127	肝爽颗粒	3g*9 袋	46.20	盒		
128	谷维素片	10mg*100 片	22.00	瓶		
129	谷维素片	10mg*100 片	22.00	瓶		

130	黄连上清丸	6g*50 袋	45.00	大袋		
131	黄连上清丸	6g*50 袋	40.00	大袋		
132	红霉素眼膏	0.5%*2g	5.05	支		
142	红霉素眼膏	0.5%*2g	5.05	支		
143	红霉素软膏	10g	3.00	支		
144	琥珀酸亚铁片	0.1g*24 片	31.50	盒		
145	琥珀酸亚铁片	0.1g*24 片	22.54	盒		
146	琥珀酸亚铁片	0.1g*24 片	22.54	盒		
147	藿香正气水	10ml*10 支	7.00	盒		
148	藿香正气水	10ml*10 支	5.50	盒		
149	甲氨蝶呤片	2.5mg*16 片	48.00	瓶		
150	荆防颗粒	15g*18 小袋	18.00	大袋		
151	甲钴胺片	0.5mg*20 片	5.00	盒		
152	桔梗冬花片	100 片×1 瓶	8.00	瓶		
153	桔梗冬花片	100 片×1 瓶	8.00	瓶		
154	肌苷片	0.2g×100 片	17.20	瓶		
155	肌苷片	0.2g×100 片	17.20	瓶		
156	解痉止痛酊	30ml×1 瓶	9.60	瓶		
157	甲巯咪唑片	10mg*50 片	35.75	盒		
158	结石通片	0.264g×100 片	15.95	瓶		
159	九味羌活丸	6g*8 袋	12.67	盒		
160	九味羌活丸	6g*8 袋	17.70	盒		
161	甲硝唑片	0.2g×100 片	5.00	瓶		
162	甲氧氯普胺片	5mg*100 片	19.50	瓶		
163	抗病毒颗粒	4g*12 袋	21.50	盒		
164	口服补液盐	13.95g*6 袋	12.30	盒		
165	奎硫平	0.1*30 片	55.00	盒		
166	奎硫平	0.1*30 片	55.00	盒		

167	奎硫平	0.1*30 片	55.00	盒		
168	卡马西平片	0.1g×100 片	26.80	瓶		
169	卡马西平片	0.1g×100 片	28.50	瓶		
170	克霉唑乳膏	10g*1 支	16.20	支		
180	开塞露	20ml×1 支	1.10	支		
181	开塞露	20ml×1 支	0.90	支		
182	咳特灵片	100 片×1 瓶	10.50	瓶		
183	利巴韦林片	100mg*20 片	7.00	盒		
184	利巴韦林片	100mg*20 片	7.00	盒		
185	利巴韦林片	100mg*20 片	7.00	盒		
186	柳氮磺嘧啶片	0.25g*60 片	31.80	瓶		
187	利福平胶囊	0.15g×100 粒	35.59	瓶		
188	利福平胶囊	0.15g×100 粒	31.11	瓶		
189	滴眼用利福平	10ml: 5mg	8.00	瓶		
190	氯化钾缓释片	0.5g*24 片	12.30	盒		
191	莲花清咳片	0.46g*12 片*2 板	33.90	盒		
192	莲花清瘟胶囊	0.35g*12 粒*2 板	17.30	盒		
193	莲花清瘟颗粒	6g*15 袋	38.60	盒		
194	氯霉素滴眼液	8ml: 20mg	5.00	支		
195	盐酸雷尼替丁胶囊	0.15g×30 粒	9.50	瓶		
196	盐酸雷尼替丁胶囊	0.15g×30 粒	9.50	瓶		
197	螺内酯片	20mg*100 片	18.50	瓶		
198	硫软膏	20g	13.80	支		
199	磷酸氢钙咀嚼片	0.15g*100 片	0.92	小袋		
200	硫酸沙丁胺醇吸入气雾剂	0.1mg*200 掀	16.39	瓶		
201	氯沙坦钾片	50mg*7 片	9.00	盒		
202	氯沙坦钾片	50mg*7 片	35.60	盒		
203	罗通定片	100 片×1 瓶	31.30	瓶		

204	罗通定片	100 片×1 瓶	31.30	瓶		
205	硫酸铝片	0.25g×100 片	18.00	瓶		
206	米氮平片	15mg×20 片	94.00	盒		
216	麦考酚钠肠溶片	180mg×50 片	712.00	盒		
217	孟鲁司特钠片	10mg×5 片	28.92	盒		
218	孟鲁司特钠片	10mg×5 片	28.92	盒		
219	麻仁润肠丸	6g×20 袋	27.83	盒		
220	麻仁丸	6g×5 袋	11.50	盒		
221	酒石酸美托洛尔片	25mg×20 片	7.50	盒		
222	蒙脱石散	3g×10 袋	14.00	盒		
223	马应龙麝香痔疮膏	10g	12.80	支		
224	马应龙麝香痔疮膏	10g	12.80	支		
225	诺氟沙星胶囊	0.1g×10 粒×50 板	112.50	盒		
226	尼莫地平片	20mg×50 片	5.80	瓶		
227	尼莫地平片	20mg×50 片	4.19	瓶		
228	尼群地平片	10mg×100 片	8.40	瓶		
229	尼群地平片	10mg×100 片	8.40	瓶		
230	尼群地平片	10mg×100 片	8.40	瓶		
231	尿素乳膏	10g	2.50	支		
232	蒲地蓝消炎片	0.3g×24 片×2 板	12.50	盒		
233	扑尔敏	4mg×100 片	7.92	瓶		
234	扑尔敏	4mg×100 片	7.92	瓶		
235	扑尔敏	4mg×100 片	7.92	瓶		
236	普乐安片	0.5g×60 片	12.56	瓶		
237	普乐安片	0.5g×60 片	12.60	瓶		
238	盐酸普萘洛尔片	10mg×100 片	28.60	瓶		
239	盐酸普萘洛尔片	10mg×100 片	28.60	瓶		



240	葡醛内酯片	50mg×100 片	11.50	瓶		
241	葡醛内酯片	50mg×100 片	12.20	瓶		
251	硫酸庆大霉素片	40mg×100 片	15.60	瓶		
252	清火栀麦片	12 片×40 袋	14.30	大袋		
253	清开灵片	0.5g*36 片	16.00	盒		
254	清凉油	6g	8.50	支		
255	曲咪新乳膏	10g	5.50	支		
256	秋水仙碱	0.5mg*20 片	6.15	盒		
257	秋水仙碱	0.5mg*20 片	6.15	盒		
258	人工牛黄甲硝唑胶囊	0.2g: 5mg*24 粒	5.70	盒		
259	人工牛黄甲硝唑胶囊	0.2g: 5mg*24 粒	4.30	盒		
260	人工牛黄甲硝唑胶囊	0.2g: 5mg*24 粒	5.70	盒		
261	鲨肝醇片	20mg*100 片	49.30	瓶		
262	盐酸赛庚啶片	2mg×100 片	15.00	瓶		
263	三黄片	12 片*3 板	3.60	盒		
264	舒筋活血片	100 片×1 瓶	8.50	瓶		
265	双氯芬酸钠缓释片	0.1g*12 片	9.00	盒		
266	食母生	80 片	2.18	小袋		
267	食母生	80 片	2.18	小袋		
268	三七伤药片	12 片*2 板	4.48	盒		
269	三七伤药片	12 片*2 板	4.23	盒		
270	肾上腺色腭片	2.5mg*100 片	48.35	瓶		
271	伤湿止痛膏	10 帖*1 袋	6.80	大袋		
272	头孢呋辛酯片	0.25g*6 片	13.12	盒		
273	他克莫司胶囊	0.5mg*50 粒	545.50	盒		
274	酮康唑乳膏	10g	9.80	盒		
275	天麻蜜环菌片	0.25g*100 片	8.10	瓶		

276	替米沙坦片	20mg*10 片*2 板	20.90	盒		
286	碳酸氢钠片	0.3g*1000 片	56.00	瓶		
287	碳酸氢钠片	0.5g*100 片	12.00	瓶		
288	富马酸酮替芬片	1mg*60 片	4.80	瓶		
289	通宣理肺丸	6g*50 包	46.50	大袋		
290	通宣理肺丸	6g*50 包	46.50	大袋		
291	维 C 银翘片	12 片*2 板	8.60	盒		
292	维 C 银翘片	12 片*2 板	8.60	盒		
293	无极膏	10g	10.50	支		
294	维生素 C 片	0.1g*100 片	4.30	瓶		
295	硝苯地平缓释片	20mg*30 片	16.56	瓶		
296	硝苯地平控释片	30mg*7 片*3 板	9.96	盒		
297	硝苯地平片	10mg*100 片	1.00	瓶		
298	硝苯地平片	10mg*100 片	3.00	瓶		
299	硝苯地平片	10mg*100 片	3.00	瓶		
300	辛伐他汀片	10mg*7 片*2 板	6.50	盒		
301	硝酸甘油片	0.5mg*100 片	38.00	瓶		
302	香砂养胃丸	200 丸	8.50	瓶		
303	地奥心血康胶囊	100mg*10 粒*2 板	19.32	瓶		
304	消旋山莨菪碱片	5mg*100 片	18.05	瓶		
305	消旋山莨菪碱片	5mg*100 片	18.05	瓶		
306	消炎利胆片	0.25g*100 片	9.30	瓶		
307	盐酸乙胺丁醇片	0.25g*100 片	13.40	瓶		
308	盐酸乙胺丁醇片	0.25g*100 片	13.40	瓶		
309	吡哌美辛片	25mg*100 片	7.92	瓶		
310	吡哌美辛片	25mg*100 片	4.66	瓶		
311	云南白药气雾剂	85g+60g	68.00	瓶		
312	盐酸地芬尼多片	25mg*30 片	13.50	瓶		

322	盐酸多奈哌齐片	5mg*7 片	23.70	盒		
323	盐酸二甲双胍缓释片	0.5g*30 片	10.05	瓶		
324	盐酸二甲双胍缓释片	0.5g*30 片	15.72	瓶		
325	盐酸克林霉素胶囊	0.15g*20 粒	6.80	盒		
326	叶酸片	5mg*100 片	16.00	瓶		
327	叶酸片	5mg*100 片	20.76	瓶		
328	叶酸片	5mg*100 片	20.76	瓶		
329	盐酸特比萘芬片	0.125g*6 片	26.00	盒		
330	盐酸西那卡塞片	25mg*10 片	303.00	盒		
331	盐酸异丙嗪片	12.5mg*100 片	15.50	瓶		
332	鱼石脂软膏	20g	4.50	支		
333	乙酰半胱氨酸	0.2g*15 袋	28.38	盒		
334	乙酰螺旋霉素片	0.1g*12 片	3.20	盒		
335	异烟肼片	100mg*100 片	6.50	瓶		
336	吡哌美辛吡喃唑酮栓	10 粒*1 盒	13.64	盒		
337	正骨水	30ml	27.00	瓶		
338	正骨水	30ml	28.62	瓶		
339	盐酸左氧氟沙星片	0.2g*12 片	8.00	盒		
340	盐酸左氧氟沙星片	0.2g*12 片	7.50	盒		
341	盐酸左氧氟沙星片	0.2g*12 片	7.95	盒		
342	左氧眼液	5ml:15mg	6.50	支		

## 耗 材 明 细

序号	卫材名称	规格	单价 (元)	单位		备注
1	75%酒精 137	500ml	6	瓶		
2	84 消毒液	500ml	4	瓶		

3	丙氨酸氨基转移酶	176ml	76	盒		
4	玻璃体温计 156		5.4	支		
5	臂式电子血压计	YE655D	280	台		
6	丙型肝炎病毒抗体检测试剂		2.5	人份		
7	便携式吸痰器	7E-A	980	台		
8	便隐血试纸		2.44	份		
9	常规生化复合校准品	3ML	110.5	支		
10	常规生化复合质控	5ML	200	支		
11	超敏 C 反应蛋白测定试剂盒	50ml	1890	盒		
12	超敏 C 反应蛋白测定试剂盒	50ml	1890	盒		
13	拆线剪	160mm	30	把		
14	肠造口袋	10386	45	盒		
15	D.BIL 直接胆红素	176ml	155	盒		
16	碘伏 084	500ml	6.5	瓶		
17	担架/折叠式（铝合金）	担架/折叠式（铝合金）	290	台		
18	弹性绷带	450cm*5cm	6.5	盒		
19	弹性绷带	450cm*5cm	6.5	盒		
20	二件式造口袋	60mm/10-55mm 10035	86	个		
21	非接触式电子体温计	JXB-178	358	盒		
22	过氧化氢 082	500ml	3.5	瓶		
23	过氧化氢消毒液	100ml/瓶	2	瓶		
24	过氧乙酸	500ml	22	套		
25	H14-Ca尿液分析试纸条	100 条	280	筒		
26	检查床	四方加固方管	560	台		
27	肌酐测定试剂盒（酶法）	72ml	361.4	盒		
28	监护仪	cms800	9600	台		
29	精久牌免洗手消毒凝胶	500ml	18.5	瓶		
30	碱性磷酸酶测定试剂盒		151	盒		

31	抗链球菌溶血素“0”	5ml	67.03	盒		
32	可吸收性外科缝线 R611	75cm6-0 ○1/2 3*8	150	盒		
33	类风湿因子	5ml	74.99	盒		
34	铝合金出诊箱	14 寸	86	只		
35	利器盒	2L 圆形	13.5	个		
36	利器盒	3L	3.9	个		
37	利器盒	3L 圆形	13.5	个		
38	罗氏卓越精采血糖仪		726	套		
39	脉搏血氧仪	BM1000	238	台		
40	梅毒螺旋体抗体检测试剂		3	人份		
41	尿杯	40ml	0.3	个		
42	尿素测定试剂盒	176ml	118	盒		
43	尿液分析试纸		280	筒		
44	皮肤消毒液 099	100ml	3	瓶		
45	泡腾消毒片	1g*100 片	6	瓶		
46	生化分析用清洗液	2l	195	瓶		
47	生化分析用清洗液	2l	195	瓶		
48	塑料真空采血管（血常规）	2ml	0.77	支		
49	手术剪	160mm 弯剪	30	把		
50	手术剪	160mm 直剪	30	把		
51	输液泵	BYS-820S	3600	台		
52	数字温度计	ST-1A	75	个		
53	天门冬氨酸氨基转移酶	176ml	76	盒		
54	透气胶带	1.25cm*914cm* 24 卷	23	盒		
55	探头清洗液	50ml	71.5	瓶		
56	探头清洗液	50ml	71.5	瓶		
57	雾化吸入器（成人直插面罩）	YHRT-IIB6 成人 直插面罩式	15.6	个		
58	雾化吸入器（成人直插面罩）	YHRT-IIB6 成人 直插面罩式	20.32	个		

59	无菌手术刀片	10#	60	盒		
60	戊型肝炎病毒 IgM 抗体 验测试剂盒（胶体金法）	板型：单支/袋	7.5	支		
61	小便器	小便器/男式	5	个		
62	血细胞分析用溶血剂	1L	504	瓶		
63	血细胞分析用溶血剂	1L	504	瓶		
64	血细胞分析用溶血剂	500ml	1037	瓶		
65	血细胞分析用溶血剂	500ml	612	瓶		
66	血细胞分析用溶血剂	500ml	612	瓶		
67	血细胞分析用溶血剂	500ml	1037	瓶		
68	血细胞分析用溶血剂	200ml	420	盒		
69	血细胞分析用溶血剂	200ml	420	盒		
70	血细胞分析用稀释液	20L	187	箱		
71	血细胞分析仪用质控物 （阻抗法）	3D-3ml	110.5	支		
72	心相印卷筒卫生纸	140g*10 卷	29.8	提		
73	心相印卷筒卫生纸	140g*10 卷	29.8	提		
74	一次性塑料吸管	3ml	0.2	支		
75	一次性使用避光输液器	0.7*25TWLB	8.8	支		
76	一次性使用避光输液器	0.7*25TWLB	8.8	支		
77	一次性使用薄膜手套	A 型	5	袋		
78	一次性使用鼻氧管 308	双鼻式	1.61	根		
79	一次性使用导尿包 Fr14	Fr14	26	袋		
80	一次性使用导尿包 068	乳管型 16Fr	29.49	包		
81	一次性使用导尿管 (Fr14)	4.7mm (Fr14)	3	支		
82	一次性使用袋式输液器 106	7#: 250ml	2.3	支		
83	一次性使用负压引流器 325	A 型	6	个		
84	一次性使用灌肠包/套	一次性使用灌肠 包/套	9	包		
85	一次性使用换药包	灭菌型	4.4	套		

86	一次性使用 PE 手套 271	HLK/st-m	6	包		
87	一次性使用 PE 手套 271	HLK/st-m	6	包		
88	一次性输液器	0.55*20*25 支	36	袋		
89	一次性使用无菌注射器 102	20ml 1.2*30TW.SB	0.95	支		
90	一次性使用无菌注射器 102	20ml 1.2*30TW.SB	0.95	支		
91	一次性使用无菌注射器 100	1ml	0.5	支		
92	一次性使用无菌注射器 103	5ml 0.7*32TW.LB	0.45	支		
93	一次性使用吸头	200ul	0.05	支		
94	一次性使用吸痰管	F18	0.5	支		
95	一次性使用医用隔离衣/ 连体式 XXXL (185)	连体式 XXXL (185)	32	件		
96	一次性使用医用棉签 105	40 支	0.58	包		
97	一次性使用医用棉签 105	40 支	0.6	包		
98	一次性使用医用手术衣 /A 型 120*130	A 型 120*130	13.5	件		
99	一次性使用医用橡胶检 查手套	L	2.2	双		
100	一次性使用医用橡胶检 查手套/中号 (M)	中号 (M)	2.4	双		
101	一次性胃管		4.5	支		
102	一次性注射器 269	50ml	1.7	支		
103	牙科洁治器	HB-JZQ-B 7cm*30 支	7.5	盒		
104	医疗废物包装袋	120*130	2.4	个		
105	氧气袋	SY-42L	52	只		
106	压缩空气式雾化器	403C	485	台		
107	液体石蜡 132	450ml	15	瓶		
108	乙型肝炎病毒表面抗原、 表面抗体、e 抗原、e 抗 体、抗体检测试剂盒	25 人份	3.15	人份		
109	医用隔离面罩	320*220mm	3.5	个		
110	医用隔离面罩/C 型	C 型	3.5	个		
111	医用隔离鞋套	2 只非织造布型	9.5	袋		
112	医用隔离鞋套	50cm*40cm	9.2	双		

113	医用隔离鞋套/均码 (50cm*40cm)	均码 (50cm*40cm)	50	只		
114	医用隔离鞋套/均码 (50cm*40cm)	均码 (50cm*40cm)	2.3	只		
115	医用隔离眼(面)罩	MIM-E-03	15.6	支		
116	医用护理垫	A 型: 100cm*200cm	3.8	张		
117	医用护目镜	TK-20	8	个		
118	医用护目镜	TK-20	8	个		
119	医用胶带(压敏胶带)	910*1.25cm	2.3	卷		
120	医用输液贴	705x4cm*5 片	0.65	包		
121	医用弹力绷带帽	8 号	2	个		
122	医用脱脂纱布垫	8*8*2 片*100 袋	0.72	小袋		
123	医院脱脂纱布块	8cm*8cm*8cm	0.55	块		
124	医用无菌敷贴(输液贴)	70mm*35mm*1 00 片	6	盒		
125	医用外科口罩 313	B 型 中号	0.65	只		
126	医用一次性防护服	连体式(无菌型) XXL	42	套		
127	医用一次性防护服	连体式(无菌型) XXL	42	套		
128	医用一次性防护服/连体式 180	连体式 180	42	件		
129	医用一次性防护服/连体式无菌型	185cm (XXXL) 无菌型	42	套		
130	医用一次性防护服/连体式无菌型	185cm (XXXL) 无菌型	42	套		
131	医用一次性防护服/连体式无菌型	185cm (XXXL) 无菌型	42	套		
132	医用压缩雾化器	FA01-26-04-W	320	台		
133	医用止血胶管	6*9	6	米		
134	总蛋白(TP)测定试剂盒	196ml	90	盒		
135	振荡器	KJ-202 型	380	380		
136	遮光罩	WG-BGZ-P	4	袋		
137	粘胶石膏绷带 024	15cm*460cm	8.7	个		
138	粘胶石膏绷带 024	15cm*460cm	8.7	个		
139	真空采血管	5ml	0.87	支		
140	真空采血管(血沉管)	2ml	0.87	支		



141	造口袋/11172m	一件式肠造口袋 11172m	250	盒		
142	制氧机	YSK-5FW	4200	台		

注：本项目采购单价仅做参考，结算单价按四川省药械集中采购及医药价格监管平台价格结算。

## 2、其他要求

2.1 所有采购药品（除特殊药品外）在四川药械采购监管平台采购，并进行配送。

2.2 价格约束机制符合药品集中采购交易系统要求。

2.3 药品产地、剂型相对固定，无特殊原因不随意更换。

2.4 临时增加计划的药品及耗材能 24 小时内满足供应。

2.5 必须保证急需、抢救药品的供应。

2.6 保证所有药品，器械有效期限在一年以上，有效期只有一年的，需提供八个月以上有效期。

2.7 负责过期、损坏药品、器械、耗材、试剂的回收、处理。

2.8 药品质量要求：配送的所有药物要求包装完好，距离失效期均需为一年及以上，有效期只有一年的，需提供八个月以上有效期。若失效期不足以上要求，我方有权要求退换药物，所有配送的药物均需随货附带相应的两票资料并加盖鲜章，验货时发现漏发少发药物则要求对方补齐药物，若药物有破损，则要求对方退换该药物。

2.9 药品价格严格按照相关规定执行

（1）常规限价药品：药品销售价不得高于四川药械采购与监管平台挂网限价；

（2）中标药品：价格由国家规定，不得二次议价；

（3）自主定价药品：自主定价，但不得高于物价部门规定的最高零售价。

常规限价药品、中标药品、自主定价药品的价格在不违反上述规定的情况下，参照采购人前一年度的采购价执行，如遇国家政策调价的则按新的规定或价格执行。

## ★三、项目服务要求（实质性要求）

1、配送药品时必须随货附有该批次所有药品的“药品检验报告”，首次在阿坝监狱医院经营的药品必须随货附“药品首营资料”，对于药品外包装、颜色、件装量等有变化的药品必须附“产品变更资料”，若有缺失，拒绝验收入库。

2、冷藏药品必须使用专用的冷链运输车，并装箱于专用的冷藏箱内，冷藏箱内放有电子温控记录器，并可打印出运输过程中各时间点的温度跟踪记录单，填写好“冷链运输记录表”后，进行验收入库。

3、阿坝监狱医院的药品采购计划为每半月或一个月一次，成交供应商根据所配送的常规药品在医院的用量情况，提前备好一个月的库存量，以保障临床用药的及时性。成交供应商每次配送的时间和数量必须严格按照采购人发送的批次采购计划执行（配送药品与采购计划一致），在常规计划发出后，配送公司应保证 24 小时内配送到监狱，急救药品应保证药品能在 3 小时内配送到监狱。

4、配送方所供药品规格、厂家不得随意更换，药品规格、厂家因不可抗拒因素发生变化时，必须提供审批材料，审批通过后，方可配送。

5、配送公司业务员每周三清理出本周末配送药品清单，并注明未配送原因及预计配送时间。

6、请各配送公司业务员至少每两周对药品库房已清理的近效期药品、滞销药品、破损药品进行处理，对于上述药品超过一个月仍未处理的，药品库房将移至不合格药品区并集中进行处理。

#### ★四、商务要求（实质性要求）

1、**服务地点：**阿坝监狱指定地点。

2、**供应服务期限：**自合同签订之日起 1 年。

3、**付款方式：**采购人每批次按工作计划进行验收，验收完成后，采购人按财务要求完成相关报账审批流程，按每季度与药品、医疗耗材进行结算。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、**交货时间：**服务期限内，药品配送由成交供应商或成交供应商委托的药品配送商负责。采购人通过四川省药品集中采购交易监督管理平台、根据用药计划向成交供应商发送批次采购计划，成交供应商据此配送。成交供应商每次配送的时间和数量必须严格按照采购人发送的批次采购计划执行。在常规计划发出后，配送公司应保证 24 小时内配送到监狱，急救药品应保证药品能在 3 小时内配送到监狱。

#### 5、**售后服务：**

5.1、成交供应商负责回收过期、淘汰、变质或被污染的药品，并按环保法律法规进行处置。保障用药安全。

5.2、供货过程中须提供下列服务：（1）药品的现场搬运或入库；（2）提供药品开箱或分装的用具；（3）对开箱时发现的破损、近失效期药品或其他不合格包装药品及时更换；（4）其他应提供的相关服务项目。

5.3、服务期内出现药品质量问题，配送供应商在接到通知后，按采购人要求到达现

场协助处理质量问题。

5.4、供应商在满足磋商文件要求的情况下提供售后服务承诺资料及应急措施。

## 6、质量要求

6.1、按合同交付的药品质量应符合药典或国家药品监督管理部门规定的标准、与报价时承诺的质量相一致，以确保临床用药安全有效；提供的器材等要符合国家及行业标准，提供相关产品质量合格证书，根据采购人需要提供质量检测报告。

6.2、采购人在接收药品、检验耗材、器材等时，应对药品、检验耗材、器材等进行验货确认、到货确认，对不符合合同要求或质量要求的，采购人有权拒绝接受。供应商应及时更换被拒绝的药品、器材等，不得影响临床及使用。

6.3、药品、器材等质量不符合约定的，采购人有权解除合同或根据标的的性质以及损失的大小，要求供应商承担更换、退货、减少价款等违约责任。

6.4、因药品、器材等质量问题引发的一切损失或发生药品不良反应（ADR），给采购人或患者造成的损失均由供应商全部承担。

6.5、供应商提供的所有药品、器材等的保质期应间隔大于等于有效期一年以上，有效期仅一年的，要求八个月以上，以便于采购人更好的储存保管。采购人提前在一个月有效期内提出调换药品、器材等的，供应商予以调换。

7、其他未尽事宜由采购人和成交供应商在采购合同中进行约定。

**注：★为实质性要求，不允许负偏离，否则作无效响应。**

## 第六章 采购项目实质性要求

- 一、供应商资格必须符合国家有关规定和磋商文件资格性要求。
- 二、供应商提供的服务不能实质性偏离磋商文件的要求。
- 三、响应文件中不能附有采购人不能接受的条件。

## 第七章 磋商内容、磋商过程中可实质性变动的内容

针对本磋商文件第五章、第十章所包含的技术、服务要求以及合同草案条款，在磋商过程中，磋商小组在获得采购人代表确认的前提下，可以根据磋商情况实质性变动相关内容。磋商小组对磋商文件做出的实质性变动是磋商文件的有效组成部分，磋商小组会及时以书面形式通知所有参加磋商的供应商。

针对本磋商文件第二章所包含的所有实质性要求均不允许变动。

## 第八章 响应文件格式

一、本章所制响应文件格式，除格式中明确将该格式作为实质性要求的，一律不具有强制性。

二、本章所制响应文件格式有关表格中的备注栏，由供应商根据自身响应情况作解释性说明，不作为必填项。

三、本章所制响应文件格式中需要填写的相关内容事项，可能会与本采购项目无关，在不改变响应文件原义、不影响本项目采购需求的情况下，供应商可以不予填写，但应当注明。

四、响应文件分资格性响应文件、其他响应文件两部分，应分册装订。

五、根据财库〔2019〕38号《关于促进政府采购公平竞争优化营商环境的通知》，不得因装订、纸张、文件排序等非实质性的格式、形式问题限制和影响供应商磋商（响应）。

六、无格式要求的，供应商根据实际情况自拟格式。

正本或副本

## 资格性响应文件/其他响应文件

项目编号：

项目名称：

法定代表人或被授权人（签字）：

供应商名称：（盖单位公章）

日期： 年 月 日

## 第一部分 资格性响应部分格式

### 一、法定代表人授权书

XXXXXXXX（采购代理机构名称）：

本授权声明： XXXX（单位名称） XXXX（法定代表人姓名、 职务） 授权 XXXX（被授权人姓名、 职务） 为我方 “XXXXXXXXXX” 项目（项目编号： XXXX） 磋商采购活动的合法代表，以我方名义全权处理该项目有关磋商、报价、签订合同以及执行合同等一切事宜。

特此声明。

供应商名称： \_\_\_\_\_（盖单位公章）

法定代表人： \_\_\_\_\_（签字或盖章）

职 务： \_\_\_\_\_

被授权人签字： \_\_\_\_\_

职 务： \_\_\_\_\_

磋 商 日 期： \_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

注：1. 供应商为法人单位时提供“法定代表人授权书”，供应商为其他组织时提供“单位负责人授权书”，供应商为自然人时提供“自然人身份证明材料”。

2. 应附法定代表人身份证明材料复印件和授权代表人身份证明材料复印件。

3. 身份证明材料包括居民身份证或户口本或军官证或护照等。

4. 身份证明材料应同时提供其在有效期的材料，如居民身份证正、反面复印件。

5. 法定代表人不亲自参加磋商，而授权代表人参加磋商的适用。

## 二、 法定代表人身份证明书

单位名称：\_\_\_\_\_

地 址：\_\_\_\_\_

姓 名：\_\_\_\_\_性别：\_\_\_\_\_ 年龄：\_\_\_\_\_ 职务：\_\_\_\_\_

本人系 \_\_\_\_\_（供应商名称）的法定代表人。就参加你单位组织的“\_\_\_\_\_”  
项目（项目编号：\_\_\_\_\_）的有关磋商、报价、签订合同以及执行合同等一切事宜。

特此证明。

附： 法定代表人身份证复印件正反面

供应商名称：\_\_\_\_\_（ 盖单位公章）

磋 商 日 期：\_\_\_\_\_ 年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

注： 法定代表人亲自参加磋商，而不授权代理人参加磋商的适用本证明书。



### 三、承诺函

四川国正建设管理有限公司（采购代理机构名称）：

我公司作为本次采购项目的供应商，根据磋商文件要求，现郑重承诺如下：

一、我公司具有本项目规定的条件：

- （一）具有独立承担民事责任的能力；
- （二）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- （三）具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
- （四）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- （五）参加采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；
- （六）法律、行政法规规定的其他条件；
- （七）根据采购项目提出的特殊条件。

二、完全接受和满足本项目磋商文件中规定的实质性要求，如对磋商文件有异议，已经在递交响应文件截止时间届满前依法进行维权救济，不存在对磋商文件有异议的同时又参加磋商以求侥幸成交或者为实现其他非法目的的行为。

三、在参加本次采购活动中，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采购活动的行为。

四、在参加本次采购活动中，不存在和其他供应商在同一合同项下的采购项目中，同时委托同一个自然人、同一家庭的人员、同一单位的人员作为代理人的行为。

五、如果有采购相关法律法规规定的记入诚信档案的失信行为，将在响应文件中全面如实反映。

六、响应文件中提供的任何资料和技术、服务、商务等响应承诺情况都是真实的、有效的、合法的。

七、如本项目磋商采购过程中需要提供样品，则我公司提供的样品即为成交后将要提供的成交产品，我公司对提供样品的性能和质量负责，因样品存在缺陷或者不符合磋商文件要求导致未能成交的，我公司愿意承担相应不利后果。

八、没有为采购项目提供过整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测、以及编制磋商文件过程中提供咨询论证等服务。

九、国家或行业主管部门对采购产品的技术标准、质量标准和资格资质条件等有强制性规定的，我方承诺符合其要求。

本公司对上述承诺的内容事项真实性负责。如经查实上述承诺的内容事项存在虚假，我公司愿意接受以提供虚假材料谋取成交的法律责任。

法定代表人签字或者加盖个人私章：\_\_\_\_\_

被授权人（签字）：\_\_\_\_\_

供应商名称：\_\_\_\_\_（盖单位公章）

磋商日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

#### 四、供应商单位及其现任法定代表人、主要负责人不得具有 行贿犯罪记录的承诺函

四川国正建设管理有限公司（采购代理机构名称）：

我公司作为本次采购项目的供应商，根据磋商文件要求，现郑重承诺如下：

参加本次采购活动的供应商单位及其现任法定代表人、主要负责人在采购活动前三年内不具有行贿犯罪记录。

法定代表人或被授权人（签字）：\_\_\_\_\_

供应商名称：\_\_\_\_\_（盖单位公章）

磋 商 日 期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 五、资格性响应其他材料

(1) 营业执照

(2) .....

(3) .....

## 第二部分 其他响应部分格式

### 一、供应商基本情况表

供应商名称						
注册地址					邮政编码	
联系方式	联系人				联系电话	
	传真				网址	
组织结构						
法定代表人	姓名		技术职称		联系电话	
技术负责人	姓名		技术职称		联系电话	
成立时间			员工总人数：			
企业资质等级			其中	项目经理		
营业执照号				高级职称人员		
注册资金				中级职称人员		
开户银行				初级职称人员		
账号				技工		
经营范围						
备注						

供应商名称：\_\_\_\_\_（盖单位公章）

法定代表人或被授权人（签字）：\_\_\_\_\_

磋商日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 二、响应函

四川国正建设管理有限公司（采购代理机构名称）：

1. 我方全面研究了“\_\_\_\_\_”项目磋商文件（项目编号：\_\_\_\_\_），决定参加贵单位组织的本项目磋商采购。

2. 我方自愿按照磋商文件规定的各项要求向采购人提供所需货物，报价为：本项目采购的药品或耗材以四川省药械集中采购及医药价格监管平台所规定的或指导价（最高指导价为准）结算。

3. 一旦我方成交，我方将严格履行采购合同规定的责任和义务。

4. 我方同意本磋商文件依据采购相关法律法规规定对我方可能存在的失信行为进行惩戒。

5. 我方为本项目提交的响应文件正本 1 份，副本 2 份，电子文档 1 份，用于磋商报价。

6. 我方完全理解采购人不一定将合同授予最低报价的供应商的行为。

7. 本次磋商，我方递交的响应文件有效期为递交磋商响应文件截止之日 90 天。

8. 我方愿意提供贵单位可能另外要求的，与磋商报价有关的文件资料，并保证我方已提供和将要提供的文件资料是真实、准确的。

供应商名称：\_\_\_\_\_（盖单位公章）

法定代表人或被授权人（签字）：\_\_\_\_\_

通讯地址：\_\_\_\_\_

邮政编码：\_\_\_\_\_

联系电话：\_\_\_\_\_

传 真：\_\_\_\_\_

磋 商 日 期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

### 三、报价一览表

#### (一) 初始报价一览表

采购项目名称	
采购项目编号	
报价	本项目采购的药品或耗材以四川省药械集中采购及医药价格监管平台所规定的或指导价（最高指导价为准）结算

注：1、报价应包括药品、配送、人员劳务、差旅、保险、税金等磋商文件规定的其他费用。

2、药品验收结算依据：在“四川省药械集中采购及医药价格监管平台”发布药品价格的，最终结算费用=采购实时（所计划采购药品下单时）平台价格。

供应商名称：\_\_\_\_\_（盖单位公章）

法定代表人或被授权人（签字）：\_\_\_\_\_

磋商日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## (二) 最终报价一览表

采购项目名称	
采购项目编号	
报价	本项目采购的药品或耗材以四川省药械集中采购及医药价格监管平台所规定的或指导价（最高指导价为准）结算

注：1、报价应包括药品、配送、人员劳务、差旅、保险、税金等磋商文件规定的其他费用。

2、药品验收结算依据：在“四川省药械集中采购及医药价格监管平台”发布药品价格的，最终结算费用=采购实时（所计划采购药品下单时）平台价格。

供应商名称：\_\_\_\_\_（盖单位公章）

法定代表人或被授权人（签字）：\_\_\_\_\_

磋商日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

#### 四、技术要求和售后服务要求应答表

序号	采购文件要求	响应文件响应

注：供应商必须根据磋商文件第五章要求据实逐条填写，不得虚假响应，虚假响应的，其响应文件无效并按规定追究其相关责任。

供应商名称：\_\_\_\_\_（盖单位公章）

法定代表人或被授权人（签字）：\_\_\_\_\_

磋 商 日 期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日



## 五、商务要求应答表

序号	采购文件要求	响应文件响应

注意：供应商必须据实填写，不得虚假响应，虚假响应的，其响应文件无效并按规定追究其相关责任。

供应商名称：\_\_\_\_\_（盖单位公章）

法定代表人或被授权人（签字）：\_\_\_\_\_

磋商日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

## 六、供应商类似项目业绩一览表

年份	用户名称	项目名称	完成时间	备注

注：供应商（仅限于供应商自己的）以上业绩需提供有关书面证明材料。

供应商名称：\_\_\_\_\_（盖单位公章）

法定代表人或被授权人（签字）：\_\_\_\_\_

磋商日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

## 七、供应商本项目管理、技术、服务人员情况表

项目编号：

类别	职务	姓名	职称	常住地	资格证明（附复印件）			
					证书名称	级别	证号	专业

注：本表格格式为参考模板，不具备格式方面的强制性要求，供应商可根据项目实际特点结合磋商文件中的要求自行拟定适用的格式。

供应商名称：\_\_\_\_\_（盖单位公章）

法定代表人或被授权人（签字）：\_\_\_\_\_

磋商日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 八、供应商认为应当提供的其他资料

格式自拟

## 第九章 评审方法

### 1. 总则

1.1 参照《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》、《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》等法律制度，结合本采购项目特点制定本磋商方法。

1.2 磋商工作由采购代理机构负责组织，具体磋商由采购代理机构依法组建的磋商小组负责。

1.3 磋商工作应遵循公平、公正、科学及择优的原则，并以相同的磋商程序 and 标准对待所有的供应商。

1.4 磋商小组按照磋商文件规定的磋商程序、评分方法和标准进行评审，并独立履行下列职责：

（一）熟悉和理解磋商文件，确定磋商文件内容是否违反国家有关强制性规定或者磋商文件存在歧义、重大缺陷，根据需要书面要求采购人、采购代理机构对磋商文件做出解释；

（二）审查供应商响应文件是否满足磋商文件要求，并做出公正评价；

（三）根据需要要求供应商对响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容等做出必要的澄清、说明或者更正；

（四）推荐成交供应商，或者受采购人委托确定成交供应商；

（五）起草评审报告并进行签署；

（六）向采购人/采购代理机构、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。

1.5 （实质性要求）磋商过程独立、保密。供应商非法干预磋商过程的，其响应文件作无效处理。

### 2. 磋商程序

#### 2.1 审查磋商文件和停止评审。

2.1.1 磋商小组正式评审前，应当对磋商文件进行熟悉和理解，内容主要包括磋商文件中供应商资格条件要求、采购项目技术、服务和商务要求、磋商办法和标准、政府采购政策要求以及采购合同主要条款等。

2.1.2 本磋商文件有下列情形之一的，磋商小组应当停止评审：

- (1) 磋商文件的规定存在歧义、重大缺陷的；
- (2) 磋商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；
- (3) 采购项目属于国家规定的优先、强制采购范围，但是磋商文件未依法体现优先、强制采购相关规定的；
- (4) 采购项目属于政府采购促进中小企业发展的范围，但是磋商文件未依法体现促进中小企业发展相关规定的；
- (5) 磋商文件将供应商的资格条件列为评分因素的；
- (6) 磋商文件载明的成交原则不合法的；
- (7) 磋商文件有违反国家其他有关强制性规定的情形。

2.1.3 出现本条 2.1.2 规定应当停止评审情形的，磋商小组应当向采购人书面说明情况。除本条规定的情形外，磋商小组不得以任何方式和理由停止评审。

2.2 资格性审查。

2.2.1 本项目 需要 磋商小组进行资格性检查。

磋商小组应依据法律法规和磋商文件的规定，对响应文件是否按照规定要求提供资格性证明材料、是否属于禁止参加磋商的供应商等进行审查，以确定供应商是否具备磋商资格。

2.2.2 资格性审查结束后，磋商小组应当出具资格性审查报告，没有通过资格审查的供应商，磋商小组应当在资格性审查报告中说明原因。

2.2.3 磋商小组应依据磋商文件规定的实质性要求，对符合资格的响应文件进行有效性、完整性和响应程度审查，以确定参加磋商的供应商名单。

2.2.4 采购人或者采购代理机构宣布未通过资格性审查的供应商名单时，应当告知供应商未通过审查的原因。

2.3 通过资格性审查的供应商不足 3 家的，终止本次采购活动，并发布终止采购活动公告。

2.4 磋商。

2.4.1 磋商小组所有成员集中与单一供应商分别进行一轮或多轮磋商，并给予所有参加磋商的供应商平等的磋商机会。磋商顺序以现场抽签的方式确定。磋商过程中，磋商小组可以根据磋商情况调整磋商轮次。

2.4.2 每轮磋商开始前，磋商小组应根据磋商文件的规定，并结合各供应商的响应文

件拟定磋商内容。

2.4.3 在磋商过程中，磋商小组可以根据磋商文件和磋商情况实质性变动磋商文件的技术、服务要求以及合同草案条款，但不得变动磋商文件中的其他内容。实质性变动的内容，须经采购人代表书面确认。

2.4.4 对磋商文件做出的实质性变动是磋商文件的有效组成部分，磋商小组应当及时以书面形式同时通知所有参加磋商的供应商。

2.4.5 磋商过程中，磋商文件变动的，供应商应当按照磋商文件的变动情况和磋商小组的要求重新提交响应文件，并由其法定代表人或其授权代表签字或者加盖公章。磋商过程中，供应商根据磋商情况自行决定变更其响应文件的，磋商小组不得拒绝，并应当给予供应商必要的时间，但是供应商变更其响应文件，应当以有利于满足磋商文件要求为原则，不得变更为不利于满足磋商文件规定，否则，其响应文件作为无效处理。

2.4.6 磋商过程中，磋商的任何一方不得透露与磋商有关的其他供应商的技术资料、价格和其他信息。

2.4.7 磋商过程中，磋商小组发现或者知晓供应商存在违法、违纪行为的，磋商小组应当将该供应商响应文件作无效处理，不允许其提交最后报价。

2.4.8 磋商完成后，磋商小组应出具磋商情况记录表，磋商情况记录表需包含磋商内容、磋商意见、实质性变动内容等。

## 2.5 最后报价。

2.5.1 磋商文件能够详细列明采购标的的技术、服务要求的，磋商结束后，磋商小组应当要求所有实质性响应的供应商在规定时间内提交最后报价，提交最后报价的供应商不得少于 3 家。或磋商文件不能详细列明采购标的的技术、服务要求，需经磋商由供应商提供最终设计方案或解决方案的，磋商结束后，磋商小组应当按照少数服从多数的原则投票推荐 3 家以上供应商的设计方案或者解决方案，并要求其在规定时间内提交最后报价。

2.5.2 磋商结束后，磋商小组应当要求所有实质性响应的供应商在规定时间内提交最后报价。两轮（若有）以上报价的，供应商在未提高响应文件中承诺的产品及其服务质量的情况下，其最后报价不得高于对该项目之前的报价，否则，磋商小组应当对其响应文件按无效处理，不允许进入综合评分，并书面告知供应商，说明理由。磋商小组认为供应商最后报价明显低于成本价，在磋商小组发出质询函后供应商未能提供合理的成本分析和价格构成的或对质询函的解释未被磋商小组采信，应按照无效响应文件处理。

2.5.3 供应商最后报价应当由法定代表人/主要负责人/本人或其授权代表签字确认或加盖公章。最后报价是供应商响应文件的有效组成部分。

2.5.4 最后报价中的算术错误将按以下方法修正：响应文件的大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；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；单价金额小数点有明显错位的，应以总价为准，并修改单价。如果小写、大写金额和单价、总价金额出现明显文字错误，应当按照澄清、说明或者更正程序先纠正错误后，再行修正，不得经过澄清、说明或者更正，直接将供应商响应文件作为无效处理。对不同文字文本响应文件的解释发生异议的，以中文文本为准。

2.6 比较与评价。由磋商小组采用综合评分法对提交最后报价的供应商的响应文件和最后报价进行综合评分，具体要求详见本章综合评分部分。

2.7 推荐成交候选供应商。磋商小组应当根据综合评分情况，按照评审得分由高到低顺序推荐 1-3 家以上成交候选供应商，并编写磋商报告。评审得分相同的，按照最后报价由低到高的顺序推荐。评审得分且最后报价相同的，按照技术指标优劣顺序推荐。评审得分且最后报价且技术指标分项得分均相同的，不发达地区或少数民族地区的供应商推荐顺序在非不发达地区或少数民族地区的供应商之前；评审得分且最后报价且技术指标分项得分均相同的，且均为不发达地区或少数民族地区的供应商并列；评审得分且最后报价且技术指标分项得分均相同的，且不能判定为不发达地区或少数民族地区的供应商并列。（不发达地区或少数民族地区的供应商需提供属于不发达地区或少数民族地区企业的相关证明材料，或供应商注册地为少数民族地区。）

2.8 磋商小组复核。磋商小组评分汇总结束后，磋商小组应当进行评审复核，对拟推荐为成交候选供应商的、报价最低的、供应商资格审查未通过的、供应商响应文件作无效处理的重点复核。

2.9 采购组织单位现场复核评审结果。

2.9.1 评审结果汇总完成后，磋商小组拟出具磋商评审报告前，采购代理机构应当组织 2 名以上的本单位工作人员，在采购现场监督人员的监督之下，依据有关的法律制度和磋商文件对评审结果进行复核，出具复核报告，存在下列情形之一的，采购代理机构应当根据情况书面建议磋商小组现场修改评审结果：

- （1）资格性审查认定错误的；
- （2）分值汇总计算错误的；
- （3）分项评分超出评分标准范围的；



(4) 客观评分不一致的;

(5) 经磋商小组一致认定评分畸高、畸低的情形。

存在本条上述情形的,由磋商小组自主决定是否采纳采购人或采购代理机构的书面建议,并承担独立评审责任。磋商小组采纳采购人或采购代理机构书面建议的,应当按照规定现场修改评审结果或者重新评审,并在磋商报告中详细记载有关事宜;不采纳采购人或采购代理机构书面建议的,应当书面说明理由。采购人或采购代理机构书面建议未被磋商小组采纳的,应当按照规定程序要求继续组织实施采购活动,不得擅自中止采购活动。采购人或采购代理机构认为磋商小组评审结果不合法的,应当书面报告采购项目同级财政部门。

采购代理机构复核过程中,磋商小组成员不得离开评审现场。

2.9.2 有下列情形之一的,不得现场修改评审结果:

- (1) 磋商小组已经出具磋商报告并且离开评审现场的;
- (2) 采购代理机构现场复核时,复核工作人员数量不足的;
- (3) 采购代理机构现场复核时,没有采购监督人员现场监督的;
- (4) 采购代理机构现场复核内容超出规定范围的;
- (5) 采购代理机构未提供书面建议的。

2.10 编写磋商报告。磋商小组推荐成交候选供应商后,应向采购代理机构出具磋商报告。磋商报告应当包括以下主要内容:

- (1) 邀请供应商参加采购活动的具体方式和相关情况;
- (2) 响应文件开启日期和地点;
- (3) 获取磋商文件的供应商名单和磋商小组成员名单;
- (4) 评审情况记录和说明,包括对供应商的资格审查情况、供应商响应文件审查情况、磋商情况、报价情况等;
- (5) 提出的成交候选供应商的排序名单及理由。

磋商报告应当由磋商小组全体人员签字认可。磋商小组成员对磋商报告有异议的,磋商小组按照少数服从多数的原则推荐成交候选供应商,采购程序继续进行。对磋商报告有异议的磋商小组成员,应当在报告上签署不同意见并说明理由,由磋商小组书面记录相关情况。磋商小组成员拒绝在报告上签字又不书面说明其不同意见和理由的,视为同意磋商报告。

2.11 磋商异议处理规则。在磋商过程中,磋商小组成员对响应文件是否符合磋商文

件规定存在争议的，应当以少数服从多数的原则处理，但不违背磋商文件规定。有不同意见的磋商小组成员认为认定过程和结果不符合法律法规或者磋商文件规定的，应当在磋商报告中予以反映。

## 2.12 供应商澄清、说明

2.12.1 磋商小组在对响应文件的有效性、完整性和响应程度进行审查时，可以要求供应商对响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容等做出必要的澄清、说明或者更正。供应商的澄清、说明或者更正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。

2.12.2 磋商小组要求供应商澄清、说明或者更正响应文件应当以书面形式作出。供应商的澄清、说明或者更正应当由法定代表人或其授权代表签字或者加盖公章。

## 2.13 终止磋商采购活动。

出现下列情形之一的，采购人或者采购代理机构应当终止竞争性磋商采购活动，发布项目终止公告并说明原因，重新开展采购活动：

- （1）因情况变化，不再符合规定的竞争性磋商采购方式适用情形的；
- （2）出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- （3）除《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》第二十一条第三款规定的情形外，在采购过程中符合要求的供应商或者报价未超过采购预算的供应商不足 3 家的。

## 3. 综合评分

3.1 本次综合评分的因素是：以综合评分明细表为准。

3.2 除价格因素外，磋商小组成员应当根据自身专业情况独立对每个有效供应商的响应文件进行评价、打分。技术、与技术有关的服务及其他技术类评分因素由抽取的技术方面磋商小组成员独立评分。财务状况及其他经济类评分因素由抽取的经济方面磋商小组成员独立评分。政府采购政策功能、采购合同主要条款及其他政策合同类的评分因素由抽取的法律方面磋商小组成员独立评分。采购人代表原则上对技术、与技术有关的服务及其他技术类评分因素独立评分。价格及其他不能明确区分的评分因素由磋商小组成员共同评分。

## 3.3 综合评分明细表

综合评分明细表

序号	评分因素及权重	分值	评分标准	说明
----	---------	----	------	----

1	报价 30%	30 分	响应磋商文件报价要求的价格分为满分 30 分，不响应磋商文件报价要求的不得分。	客观
2	配送方案 18%	18 分	<p>根据供应商提供的配送方案进行总评价，方案内容包含：①具有完善高效的配送服务流程②具备配送服务队伍③配送服务计划和措施④配送质量保障措施等；</p> <p>以上 4 项内容完全符合本项目实际需求及项目情况的得 18 分，每缺少一项扣 4.5 分，每有一处内容不完整或不满足要求的该项扣 2.25 分，直至本项分值扣完为止。</p> <p>说明：（1）完全符合项目实际需求及项目情况是指：方案包含但不限于上述内容详细呈现方案内容，方案内容切合行业实际、符合行业政策、满足本项目要求；</p> <p>（2）内容不完整或不满足要求的是指：方案内容不切合行业实际、不符合行业政策；或方案内容生搬硬造，与实际情况明显不符，存在偏差；或方案内容过于简略；或存在与项目明显无关的文字内容；或内容明显不适用项目实际情况；或内容逻辑混乱，前后内容无法连贯，内容前后矛盾，不符合相关的国家、行业标准等任意一种情形。</p>	主观
3	应急预案 12%	12 分	<p>根据供应商提供的应急预案进行总评价，方案内容包含：①运输途中的突发状况，②协助采购人因产品问题引起的安全事故的处理，③临时配送的应急预案等；</p> <p>以上 3 项内容完全符合本项目实际需求及项目情况的得 12 分，每缺少一项扣 4 分，每有一处内容不完整或不满足要求的该项扣 2 分，直至本项分值扣完为止。</p> <p>说明：（1）完全符合项目实际需求及项目情况</p>	主观

			<p>是指：方案包含但不限于上述内容详细呈现方案内容，方案内容切合行业实际、符合行业政策、满足本项目要求；</p> <p>（2）内容不完整或不满足要求的是指：方案内容不切合行业实际、不符合行业政策；或方案内容生搬硬造，与实际情况明显不符，存在偏差；或方案内容过于简略；或存在与项目明显无关的文字内容；或内容明显不适用项目实际情况；或内容逻辑混乱，前后内容无法连贯，内容前后矛盾，不符合相关的国家、行业标准等任意一种情形。</p>	
4	售后方案 12%	12 分	<p>根据供应商提供的应急预案进行总评价，方案内容包含：①售后服务内容及人员安排；②售后响应时间；③售后服务保障措施等；</p> <p>以上3项内容完全符合本项目实际需求及项目情况的得12分，每缺少一项扣4分，每有一处内容不完整或不满足要求的该项扣2分，直至本项分值扣完为止。</p> <p>说明：（1）完全符合项目实际需求及项目情况是指：方案包含但不限于上述内容详细呈现方案内容，方案内容切合行业实际、符合行业政策、满足本项目要求；</p> <p>（2）内容不完整或不满足要求的是指：方案内容不切合行业实际、不符合行业政策；或方案内容生搬硬造，与实际情况明显不符，存在偏差；或方案内容过于简略；或存在与项目明显无关的文字内容；或内容明显不适用项目实际情况；或内容逻辑混乱，前后内容无法连贯，内容前后矛盾，不符合相关的国家、行业标准等任意一种情形。</p>	主观
5	人员配置 3%	3 分	<p>负责配送货物的人员提供1名具有个人健康证（均在有效期内）得1.5分，最多得3分。</p>	客观

			<b>注：提供拟投入本项目的人员清单及有效证件复印件并加盖供应商公章。</b>	
6	履约能力 25%	25 分	<p>1、供应商提供 2021 年 1 月 1 日（含）至今（同递交响应文件截止时间）承担过类似项目业绩（药品销售或类似耗材），每提供 1 个得 1 分，最多得 5 分。</p> <p><b>注：提供合同（以合同签订时间为准）或成交通知书复印件并加盖供应商公章。</b></p> <p>2、供应商在四川省药械集中采购及医药价格监管平台上所能采购的基药种类 80%（含）--85%（不含）的得 5 分，85%（含）--90%（不含）的得 10 分，90%（含）--95%（不含）的得 15 分，95%及以上的得 20 分。最多得 20 分。</p> <p><b>注：提供相关证明材料加盖供应商公章。</b></p>	客观
<p>注：①评分的取值按四舍五入法，小数点后保留两位。②本表中要求提供各类证明材料，均需加盖供应商单位公章，否则将不认可该项材料的有效性。</p>				

3.4 评审得分 =  $(A1 + A2 + \dots + An) / NA + (B1 + B2 + \dots + Bn) / NB + (C1 + C2 + \dots + Cn) / NC + (D1 + D2 + \dots + Dn) / ND$

A1、A2……An 分别为每个经济类评委（经济类专家）的打分，NA 为经济类评委（经济类专家）人数；B1、B2+……Bn 分别为每个技术类评委（技术类专家和采购人代表）的打分，NB 为技术类评委（技术类专家和采购人代表）人数；C1、C2……Cn 分别为每个政策合同类评委（法律类专家）的打分，NC 为政策合同类评委（法律类专家）人数；D1、D2……Dn 分别为评审委员会每个成员的打分（共同评分类），ND 为评审委员会人数。

#### 4. 磋商纪律及注意事项

4.1 磋商小组内部讨论的情况和意见必须保密，任何人不得以任何形式透露给供应商或与供应商有关的单位或个人。

4.2 在磋商过程中，供应商不得以任何形式对磋商小组成员进行旨在影响磋商结果的私下接触，否则将取消其参与磋商的资格。

4.3 对各供应商的商业秘密，磋商小组成员应予以保密，不得泄露给其他供应商。

4.4 磋商小组独立评判，推荐成交候选人，并写出书面报告。

4.5 磋商小组可根据需要对供应商进行实地考察。

## 5. 磋商小组在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，根据磋商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）及时向财政部门报告评审过程中发现的采购人、采购代理机构向评审专家做倾向性、误导性的解释或者说明，以及供应商行贿、提供虚假材料或者串通等违法行为；
- （五）发现磋商文件内容违反国家有关强制性规定或者磋商文件存在歧义、重大缺陷导致评审工作无法进行时，停止评审并向采购人或者采购代理机构书面说明情况；
- （六）及时向财政、监察等部门举报在评审过程中受到非法干预的情况；
- （七）配合答复处理供应商的询问、质疑和投诉等事项；
- （八）法律、法规和规章规定的其他义务。

## 6. 评审专家在采购活动中应当遵守以下工作纪律：

- （一）不得参加与自己有《中华人民共和国政府采购法实施条例》第九条规定的利害关系的采购项目的评标活动。发现参加了与自己有利害关系的评审活动，须主动提出回避，退出评审；
- （二）评审前，应当将通讯工具或者相关电子设备交由采购代理机构统一保管；
- （三）评审过程中，不得与外界联系，因发生不可预见情况，确实需要与外界联系的，应当在监督人员监督之下办理；
- （四）评审过程中，不得发表影响评审公正的倾向性、歧视性言论，不得征询或者接受采购人的倾向性意见，不得明示或暗示供应商在澄清时表达与其响应文件原义不同的意见，不得以磋商文件没有规定的评审方法和标准作为评审的依据，不得修改或者细化评审程序、评审方法、评审因素和评审标准，不得违规撰写评审意见，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，不得向外界透露评审内容；
- （六）评审现场服从采购代理机构工作人员的管理，接受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，不得接受采购代理机构的请托。

## 第十章 采购合同（草案）

采购人：四川省阿坝监狱（以下简称甲方）

住所地：四川省德阳市黄许镇新龙村 28 号

统一社会信用代码：11510000777935163J

法定代表人：                职务：

供货人：                    （以下简称乙方）

住所地：

统一社会信用代码：

法定代表人：                职务：

依据《中华人民共和国民法典》、参照《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 X 年 X 月 X 日的《竞争性磋商文件》，甲、乙双方同意签订本合同。详细技术说明及其他有关合同项目的特定信息由合同附件予以说明，合同附件及本项目的《竞争性磋商文件》、《响应文件》、《成交通知书》等均为本合同的组成部分。

### 第一条 项目基本情况

甲方向乙方采购的药械及耗材在《四川省药械集中采购及医药价格监管平台》挂网采购。

（1）常规限价药品：药品销售价不得高于《四川省药械集中采购及医药价格监管平台》挂网限价；

（2）中标药品：价格由国家规定，不得二次议价；

（3）自主定价药品：自主定价，但不得高于物价部门规定的最高零售价。

常规限价药品、低价药品、自主定价药品的价格在不超出上述规定的情况下，进行采购价执行，如遇国家政策调价的则按新的规定或价格执行。

（4）常规试剂：销售价不得高于《四川药械集中采购及医药价格监管平台》挂网限价；

（5）非挂网耗材：自主定价，但不得高于物价部门规定的最高零售价。

常规试剂、自主定价耗材的价格在不超出上述规定的情况下，进行采购价执行，如遇国家政策调价的则按新的规定或价格执行。

## 第二条 合同期限

合同一年一签，自 X 年 X 月 X 日起至 X 年 X 月 X 日止。

## 第三条 合同内容与质量标准

一、乙方提供的药品、试剂及耗材必须符合国家的有关标准和有关要求。

二、乙方必须提供其合法、有效证件及所供药品的生产批件或进口药品注册证（复印件）、试剂及耗材的医疗器械产品注册证、质量标准、价格单等相关文件，乙方在签订本合同时须附上上述文件复印件作为附件。

三、交货方式：

1、甲方从网上发出采购订单，乙方（药品、试剂及耗材经营配送企业）网上确认订单，并进行配送，甲方收到乙方配送药品、试剂及耗材后在网上进行确认，视为交付。

2、乙方首次供应的药品须提供省或（市）药检所检测的检测报告书，每批产品须附该产品合格证；进口药品应附上供货单位质量检验报告书及进口药品注册证；试剂及耗材须提供产品全套资质（营业执照、生产许可证、产品注册证、检验报告等相关资质）。

3、乙方向甲方配送药品、试剂及耗材时必须根据药品、试剂及耗材的效期来送货。以药品、试剂及耗材到货之日起计算，药品、试剂及耗材的使用效期必须在半年以上（特殊药品、试剂及耗材除外），并且必须保证药品、试剂及耗材质量合格才可向甲方送货，否则甲方可拒绝收货或退货。

4、乙方按甲方的需求供货，不得随意改变药品、试剂及耗材的生产厂家、规格、价格，如因缺货或其他原因造成不能供货的，需经甲方同意后，方可改变。

四、药品、试剂及耗材包装标准

1、除非对包装另有规定，乙方提供的全部药品、试剂及耗材应按国家标准保护措施进行包装，以防止药品、试剂及耗材在转运中损坏或变质，确保药品、试剂及耗材安全无损运抵指定地点。

2、每一个包装箱内应附一份详细装箱单和质量检验报告书或合格证书，如非整件则须附有加盖鲜章的质量检验报告书或合格证书的复印件。包装，标记和包装箱内外的单据应符合本合同的要求。

五、检验标准、方法、时间、地点和期限

1、如果甲方确认需要进行药品、试剂及耗材质量检验，应及时以书面形式把质量检



验的具体要求通知乙方。乙方收到要求药品、试剂及耗材质量检验书面通知时，应当同意进行药品、试剂及耗材质量检验。

2、甲方在接收药品、试剂及耗材时，应对药品、试剂及耗材进行验货确认，对不符合合同要求的，甲方有权拒绝接受。乙方应及时更换被拒绝的药品、试剂及耗材，不得影响甲方的临床使用。

3、甲乙双方对药品、试剂及耗材质量存在争议时，应送甲方所在地药检部门（四川省医疗器械检测中心）检验。如送检药品、试剂及耗材存在质量问题，检验费用由乙方承担，甲方有权据此单方中止该品规药品、试剂及耗材采购合同的履行；如送检药品、试剂及耗材无质量问题，合同继续履行，检验费用由双方各负担 50%。在药品、试剂及耗材送检期间，甲方临床使用暂由其他同类上网品规药品、试剂及耗材替代。

4、乙方配送的药品如在临床使用过程中多次（三次及三次以上）出现不良反应时，甲方应及时通报乙方。同时甲方有权单方中止该品规药品采购合同的继续履行，退回剩余药品，由此造成的所有损失由乙方承担。

5、为保证药品、试剂及耗材质量，避免造成药品、试剂及耗材的浪费，甲方对已购进的药品、试剂及耗材应妥善储存和管理。

6、甲方应加强对药品、试剂及耗材效期的管理。甲方应定期清查药品、试剂及耗材库房及各个药房药品、检验科试剂及耗材的效期，掌握药品、试剂及耗材效期情况，及时对医院药品、试剂及耗材进行退、换货。退换货应在乙方送至甲方后 3 个月之内不动销可以退货，效期临近半年内不得退货，甲方应合理采购，合理使用药品、试剂及耗材。冷链药品、试剂及耗材和麻醉药品、麻醉试剂及耗材不得退货。

## 六、 交货时间、地点

1. 药品、试剂及耗材配送由乙方负责。甲方通过《四川省药械集中采购及医药价格监督平台》根据用药计划向乙方发送批次采购计划，乙方据此配送。乙方每次配送的时间和数量必须严格按照甲方发送的批次采购计划执行。急救药品的配送时间不应超过 4 小时，一般药品的配送时间不应超过 24 小时。

2.) 交货地点：甲方所在地。

## 第四条 药械费用及支付方式

(一) 合同费用由以下组成：

1. 甲方预计年采购药械及耗材约 128 万元（其中药品 120 万元、检验耗材 8 万元）；具体以实际采购药械产生的费用为准。

2. 甲方根据《竞争性磋商文件》的要求，在获得采购配送服务资格商采购。

## **(二) 药械费用支付方式:**

1、结算时间。自甲方收到合同批次采购计划的最后一批配送药品后 60 日内，由甲方将货款以银行转账的方式一次性付清。

2、乙方应向甲方提交对已交易药品的发票和有关单据，以及合同规定的其他义务已经履行的证明。

3. 甲方按采购合同的规定采购药品、试剂及耗材，按约定时间付款，不得另设附加条件。

## **第五条 知识产权**

乙方应保证所提供药械，不得侵犯任何第三方的专利权、商标权和其它任何知识产权。若发生以上情况一切责任由乙方承担。

## **第六条 无产权瑕疵条款**

乙方保证所提供的药械的所有权完全属于乙方且无任何抵押、查封等产权瑕疵。如有产权瑕疵的，视为乙方违约。乙方应负担由此而产生的一切损失。

## **第七条 履约保证金**

1、乙方应按竞争性磋商文件规定交纳履约保证金。乙方在本合同签订前三日内向甲方缴纳履约保证金，预估采购金额的 5%；约 X 元（大写人民币：X）。

2、履约保证金作为违约金的一部分及用于补偿甲方因乙方不能履行合同义务而蒙受的损失。

3. 合同期满，在乙方无重大违约时，由收取人无息退还给乙方。

## **第八条 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有权下达整改通知书，并要求乙方限期整改。

2、甲方有权依据双方签订的考评办法对乙方提供的服务进行定期考评。当考评结果未达到标准时，有权依据考评办法约定的数额扣除履约保证金。

- 3、负责检查监督乙方管理工作的实施及制度的执行情况。
- 4、根据本合同规定，按时向乙方支付应付服务费用。
- 5、国家法律、法规所规定由甲方承担的有关责任。

## **第九条 乙方的权利和义务**

- 1、按合同约定的义务按时按质完成应由乙方履行的义务
- 2、根据本合同的规定向甲方收取相关费用，并有权在本项目管理范围内管理及合理使用。
- 3、及时向甲方通告本项目服务范围内有关的重大事项。
- 4、接受项目行业管理部门及有关部门的指导，接受甲方的监督。
- 5、国家法律、法规所规定由乙方承担的有关责任。

## **第十条 其他义务**

（一）凡在网上目录中的药品、试剂及耗材，甲乙双方须按公布的上网价格通过四川省药械集中采购及医药价格监督平台进行采购交易，不以其他方式进行交易。

（二）甲乙双方都严格为四川省药械集中采购及医药价格监督平台的相关信息进行保密，负有保密义务。

（三）甲乙双方均认可网上交易这一采购形式，并认可四川省药械集中采购及医药价格监督平台的交易数据对双方具有法律效力。

（四）乙方应协助甲方规范采购，阳光采购平台得分不得低于 80 分。

（五）伴随服务 乙方可能被要求提供下列服务中的一项或全部服务： 1、提供药品、试剂及耗材开箱或分装的用具； 2、对开箱时发现的破损、近失效期药品、试剂及耗材或其他不合格包装药品及时更换； 3、其他乙方应提供的相关服务项目。

（六）合同修改，除了双方签署书面修改协议，并成为本合同不可分割的一部分的情况之外，本合同的条款未经双方协商一致不得有任何变化或修改。

## **第十一条 违约责任**

- 一、甲乙双方必须遵守本合同并执行合同中的各项规定，保证本合同的正常履行。
- 二、如因乙方工作人员在履行职务过程中的疏忽、失职、过错等故意或者过失原因给甲方造成损失或侵害，包括但不限于甲方本身的财产损失、由此而导致的甲方对任何第三方的法律责任等，乙方对此均应承担全部的赔偿责任。

### 三、乙方有下列行为者，承担以下违约责任

（一）如乙方无正当理由迟延交货，将承担向甲方支付迟延履行金（以 2000/次 元）或被终止合同，并按省药招办有关文件规定进行接受处理等。

#### （二）误期赔偿

1、如果乙方没有按照合同规定的时间配送药品、试剂及耗材并提供伴随服务，甲方应从货款中扣除违约金而不影响本合同项下的其它补救办法。误期赔偿的违约金按合同采购总价的 5%计算，给甲方造成损失的，全额赔偿，且甲方有权终止合同。

2、乙方在支付违约金后，还应当履行应尽的交货义务。

### 四、 合同解除条件

（一）、发生下列情况，甲方可向乙方发出书面通知书，提出部分或全部终止合同。

1、乙方未能在合同规定的限期或甲方同意延长的限期内提供部分或全部药品。

2、乙方未能履行合同规定的义务。

3、乙方在本合同的实施过程中有违法、违规行为。

（二）、甲方根据上述规定，终止了全部或部分合同后，可以购买其它上网品规的药品、试剂及耗材。乙方应对甲方购买替代药品、试剂及耗材时所超出的乙方供应价款部分的费用负责，并在甲乙双方结算时予以扣除。甲方有权要求乙方继续执行合同中未终止的部分。

（三）、如甲方未按阳光采购合同的规定按时结算价款，乙方有权要求甲方支付法定滞纳金并承担相应的违约责任直至终止本合同。

五、因乙方破产终止合同。如果乙方破产，甲方可在任何时候以书面形式通知乙方，提出终止合同而不给乙方补偿。该终止合同将不损害或影响甲方已经采取或将要采取的任何行动或补救措施的权利。

六、 在法律规定的时效期间，任何一方没有行使其权利或没有就对方的违约行为采取任何行动，不应被视为对权利的放弃或对追究违约责任的放弃。任何一方放弃针对对方的任何权利或放弃追究对方的任何责任，应有书面放弃声明。

七、 一方变更通知或通讯地址，应自变更之日起三日内，将变更后的地址通知另一方，否则变更方应对此造成的一切后果承担法律责任

### 第十二条 不可抗力事件处理

1、本条所述的“不可抗力”是指那些受影响方无法控制、不可预见的事件，但不包括故意违约或疏忽，这些事件包括但不限于：战争、严重火灾、洪水、台风、地震及其他双方商定的事件。

2、在不可抗力事件发生后，受影响方应尽快以书面形式将不可抗力的情况和原因通知对方。受影响方应尽实际可能继续履行合同义务，以及寻求采取合理的方案履行不受不可抗力影响的其他事项。不可抗力事件影响消除后，双方可通过协商在合理的时间内达成进一步履行合同的协议。

3、在履行合同的过程中，如果乙方因不可抗力造成不能按时配送药品、试剂及耗材和提供伴随服务的情况时，应及时以书面形式将拖延的事实、可能拖延的时间和原因通知甲方。甲方在收到乙方通知后，应尽快对情况进行核实，并由甲方确定是否酌情延长交货时间以及是否收取违约金或终止合同。延期应通过修改合同的方式由双方认可并重新签署。

### **第十三条 解决合同纠纷的方式**

在执行本合同中发生的或与本合同有关的争端，双方应通过友好协商解决，经协商在不能达成协议时，双方均可向甲方所在地人民法院提起诉讼。

### **第十四条**

本合同期一年期满，下一年度合同经采购人考核合格后续签，若遇国家政策调整或甲方的上级主管部门对药品采购有新的规定，甲方不再与乙方签订合同。

### **第十五条**

如果国家有关部门调整药品、试剂及耗材价格，药品、试剂及耗材价格原则上就低不就高，但因此造成药品、试剂及耗材积压，甲方有权退回积压药品、试剂及耗材或修改合同，由此对乙方造成的损失由甲乙双方协商解决。

### **第十六条 合同生效及其他**

1、合同经双方法定代表人或授权委托代理人签字并加盖单位公章后生效。双方应在合同正本上加盖骑缝章。

2、合同执行中涉及采购资金和采购内容修改或补充的，须签书面补充协议，方可作为主合同不可分割的一部分，甲方无须另向乙方支付本合同规定之外的其他任何费用，国家相关政策性调整除外。

3、本合同一式五份，自双方签章之日起起效。甲方三份，乙方一份，采购代理机构一份，具有同等法律效力。

**第十七条** 如有未尽事宜，由双方依法订立补充合同。

**第十八条 附件**

- 1、项目竞争性磋商文件
- 2、项目响应文件
- 3、成交通知书

甲方：（盖章）

乙方：（盖章）

法定代表人：

法定代表人：

或委托代理人：

开户银行：

开户银行：

户名：

户名：

账号：

账号：

电话：

电话：

签约日期：X年 X月 X日

注：合同条款可根据采购人及成交人签订合同时的实际情况进行修改调整。