

招 标 文 件

（货物类）

采购项目名称：医用耗材（非挂网）采购项目(二次)

采购项目编号：**N5110022024000076**

内江市市中区人民医院

四川三盈招标代理有限公司共同编制

2025年02月10日

第一章 投标邀请

四川三盈招标代理有限公司（以下简称“代理机构”）受内江市市中区人民医院委托，拟对医用耗材（非挂网）采购项目(二次)采用公开招标方式进行采购，兹邀请符合本次招标要求的供应商参加投标。本项目为四川省内江市市中区政府采购项目，适用《中华人民共和国政府采购法》等法律制度规定。

1.1.采购项目编号： N5110022024000076

1.2.采购项目名称： 医用耗材（非挂网）采购项目(二次)

1.3.招标项目简介

本项目为1个包，采购内江市市中区人民医院非挂网医用耗材。

1.4.邀请供应商方式

本项目以招标公告的方式邀请供应商参加投标，招标公告在四川政府采购网（www.ccgp-sichuan.gov.cn）发布。

1.5.供应商参加本次政府采购活动应具备的条件

根据《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定，供应商应当具备下列条件：

一、需要满足的一般资格要求：

- （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）参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录。

二、落实政府采购政策需满足的资格要求：

采购包1：无。

三、本项目的特定资格要求：

采购包1：

1、供应商须符合《医疗器械监督管理条例》的要求（描述：提供以下材料： 1.供应商的营业执照。 2.供应商的医疗器械经营许可证或备案凭证：（1）一类医疗器械：无需；（2）二类医疗器械：供应商第二类医疗器械经营备案凭证；（3）三类医疗器械：供应商医疗器械经营许可证；（提供根据国办发〔2017〕41号政策要求“多证合一”的营业执照除外）。）

2、耗材清单及要求内为医疗器械的响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求（描述：耗材清单及要求内为医疗器械的提供以下材料： 1.一类医疗器械：所投产品的备案凭证； 2.二类医疗器械：厂家医疗器械生产许可证（进口产品除外）、中华人民共和国医疗器械注册证； 3.三类医疗器械：厂家医疗器械生产许可证（进口产品除外）、中华人民共和国医疗器械注册证。）

1.6.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“交易系统”），登录地址：四川政府采购网（www.ccgp-sichuan.gov.cn）首页供应商用户登录入口。供应商应当按照以下要求，参与本次电子化采购活动。

一、供应商应当在四川政府采购网-办事指南查看四川省政府采购一体化平台（以下简称“采购平台”）操作规范，并严格

按照操作规范要求进行系统操作。供应商参与本项目电子化采购活动的范围主要包括：获取招标文件，编制、签章、加密并提交投标文件，参加开标、解密投标文件和电子评标，签订采购合同等。

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和电子印章，参加本项目电子化采购活动；已按规定办理数字证书和电子印章的供应商，按照采购平台操作规范进行身份信息绑定、权限设置和系统操作。未办理互认的数字证书和电子印章的供应商，可在四川省公共资源交易信息网-办事指南或者四川政府采购网-办事指南查询办理渠道。

供应商使用数字证书登录采购平台进行的一切系统操作和加盖电子印章确认的电子文书资料，均属于供应商真实意思表示，供应商对其系统操作行为和电子印章确认事项承担法律责任。

供应商应当加强数字证书和电子印章的日常校验和保管，确保在参加采购活动期间能够正常使用，严格授权管理，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、采购平台技术支持：

在线客服：通过四川政府采购网-在线客服进行咨询

400服务电话：4001600900

CA及签章服务电话：通过四川政府采购网-办事指南进行查询

1.7.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。

二、采购人或者代理机构应当在招标文件获取时间开始前，将本项目电子招标文件上传至交易系统，向投标人免费提供，投标人通过交易系统获取招标文件。投标人成功获取招标文件后，将收到已获取招标文件的回执单。未按规定获取招标文件的投标人，不得参与本次采购活动，不得对招标文件提起质疑。

注：获取的招标文件由正文和附件组成，正文部分包括pdf、word两种格式版本，如内容有不一致的，以pdf格式内容为准。

1.8.投标截止时间及开标时间、方式、地点

一、投标截止时间及开标时间：详见采购公告。

二、投标人应当在投标截止时间前，通过交易系统提交投标文件。成功提交的，投标人将收到已提交投标文件的回执单。

三、本项目采取网上开标，采购人或者代理机构通过交易系统“开标/开启大厅”组织在线开标。

1.9.供应商信用融资

为助力解决政府采购中标人资金不足、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，根据《关于进一步提高政府采购透明度和采购效率相关事项的通知》（财办库〔2023〕243号）《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）规定，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，凭项目中标结果、中标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。

1.10.联系方式

采购人：内江市市中区人民医院

地址：内江市市中区阴家巷99号

邮编：641000

联系人：李老师

联系电话：0832-2039722

代理机构： 四川三盈招标代理有限公司

地址： 内江市东兴区胜利路666号1栋2单元A区7层6号（汉安大道传化广场锦城A区）

邮编： 641100

联系人： 张老师

联系电话： 0832-2111314

第二章 投标人须知

2.1.投标人须知附表

序号	应知事项	说明和要求
1	采购预算及最高限价★	<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>投标人报价不得超过招标文件中规定的预算金额，采购人可以在采购预算内合理设定最高限价，投标人报价不得超过最高限价，最高限价详见第三章。</p>
2	评标方法	<p>采购包1：综合评分法</p> <p>（具体规则详见第五章）</p>
3	是否接受联合体★	<p>采购包1：不接受联合体</p> <p>如接受联合体，需符合以下要求：</p> <p>一、两个以上供应商可以组成一个联合体，以一个投标人的身份参加投标。联合体应当确定其中一方为本次采购活动的牵头单位，代表联合体处理参加采购活动的一切事务。以联合体形式参加政府采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的政府采购活动。</p> <p>二、参加联合体的供应商均应当具备政府采购法第二十二条规定的条件，并应当向采购人提交联合协议，载明联合体各方承担的工作和义务。联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级。按照联合体分工承担不同工作的供应商，应当具备承担对应工作内容的特定资格条件。</p> <p>三、联合体各方应当共同与采购人签订采购合同，就采购合同约定的事项对采购人承担连带责任。</p>
4	投标（响应）保证金★	本项目不收取投标（响应）保证金。
5	履约保证金★	采购包1：不收取
6	投标有效期★	提交投标文件的截止之日起不少于 90 天。投标文件未明确投标有效期或者少于前述规定天数的，其投标文件按无效处理。
7	代理服务费★	<p>本项目收取代理服务费</p> <p>代理服务费用收取对象：中标人</p> <p>代理服务费收费标准：以采购项目中标金额作为计算基数，原国家计委印发的《招标代理服务收费管理暂行办法》（计价格【2002】1980号）之附件《招标代理费服务收费标准》计算代理服务费，并下浮30%收取</p>
8	中标结果公告	中标结果将在四川政府采购网予以公告。
9	是否组织潜在投标人现场考察	采购包1：否
10	是否召开开标前答疑会	本项目不组织标前答疑

11	特殊情况	<p>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：</p> <p>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；</p> <p>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；</p> <p>三、其他无法保证电子化交易的公平、公正和安全的情况。</p> <p>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终止采购活动。</p> <p>注：</p> <p>1.平台系统故障认定以四川政府采购网发布的系统运维通知内容为准；</p> <p>2.故障处理详见第二章规定。</p>
12	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保留。
13	实质性要求	本招标文件中“★”要求为实质性要求。投标人应当按照第五章评标程序中的符合性审查规定，在投标文件中进行实质性响应，否则作无效投标处理。
14	其他说明	本招标文件所称的“以上”、“以下”、“内”、“以内”、“不少于”包括本数；所称的“不足”、“低于”、“超过”不包括本数。

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、本招标文件由 内江市市中区人民医院 和 四川三盈招标代理有限公司 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国家机关、事业单位、团体组织。本次招标的采购人是 内江市市中区人民医院。
- 二、“投标人”是指按照采购公告规定获取招标文件的法人、其他组织或者自然人。
- 三、“代理机构”是指集中采购机构和从事采购代理业务的社会中介机构。本项目的代理机构是 四川三盈招标代理有限公司。
- 四、“网上开标”是指代理机构通过交易系统在线组织投标文件解密，投标人通过交易系统在线解密投标文件等活动。
- 五、“电子评标”是指采购人或者代理机构开展资格审查，评标委员会开展符合性审查、比较与评价、推荐中标候选人、出具评标报告等活动。

2.3.招标文件

2.3.1.招标文件的构成

招标文件由采购人、代理机构编制，是项目采购活动开展的基本依据，主要包括以下内容：

- 一、投标邀请；
- 二、投标人须知；
- 三、技术、服务及其他要求；
- 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。

2.3.2.招标文件的澄清和修改

一、投标截止时间前，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，但不得改变采购标的和资格条件。

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，并将更正后的招标文件上传至交易系统。更正内容可能影响投标文件编制的，采购人或者代理机构应当在投标截止时间至少15日前，通过交易系统向已获取招标文件的投标人发送更正信息；不足15日的，采购人或者代理机构应当顺延提交投标文件的截止时间。

三、投标人根据更正公告、更正信息要求，下载更正后的招标文件，进行投标文件编制。

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评标委员会在评标过程中的所有来往书面文件原则上使用中文。投标文件中如附有外文资料，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，评标委员会将视其为无效材料，但以下情形除外：

（一）投标人的法定代表人为外籍人士的，法定代表人的签字和护照。

（二）对于如生产厂家授权书、原厂技术证明资料及一些行业标准、国家标准、国际标准或者行业认证等需要以非中文表述且不宜翻译为中文的。

二、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。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★

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★

本项目均以人民币报价。

2.4.4.知识产权★

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，如存在前述情形，由投标人承担所有相关责任，并且赔偿由此给采购人带来的损失。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、如使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.投标报价★

投标人的报价是其响应本项目要求的全部工作内容的价格体现或者结算标准，包括投标人完成本项目所需的一切费用。投标人对采购内容报价要求中的每一项报价内容只允许有一个报价，任何有选择或可调整的报价将不予接受。

按照招标文件第五章评标办法规定进行价格修正的，修正后的报价经投标人加盖电子印章确认后产生约束力。未在规定时间内确认的，视同投标人不确认，其投标无效。

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交易系统进行书面说明并加盖电子印章，必要时提交相关证明材料。投标人应当在评标委员会要求的时间内通过交易系统提交书面说明，必要时提交相关证明材料；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。

2.4.6.投标文件的编制、签章和加密★

一、投标人应当按照招标文件规定编制投标文件，招标文件第六章对投标文件格式有要求的，按照格式要求编制投标文件，没有格式要求的，由投标人自行编写。

二、投标人通过四川政府采购网-下载专区下载投标（响应）客户端，使用投标（响应）客户端编制投标文件，完成投标文件编制、加盖电子印章和加密。

2.4.7.投标文件的提交★

一、投标截止时间前，投标人通过交易系统完成投标文件提交，成功提交投标文件的，将收到成功提交投标文件的回执单。成功提交投标文件的投标人信息在投标截止时间前，将加密保存。

未按招标文件和采购平台操作规范编制、确认、加密、盖章和提交的投标文件，将被拒绝接收。

二、投标截止时间后，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，确保在投标截止时间前完成提交。

三、除投标人外，其他任何单位和个人不得解密投标文件或者调整修改已提交投标文件的内容及提交状态。

2.4.8.投标文件的补充、修改、撤回★

投标截止时间前，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。

投标人投标文件撤回后，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

2.5.1.1.开标程序

投标截止时间后，通过交易系统“开标/开启大厅”网上开标，在线解密投标文件。

2.5.1.2.解密投标文件★

投标截止时间后，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，使用加密投标文件的数字证书进行投标文件解密。除因平台系统故障导致投标人未按时完成解密外，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。

2.5.1.3.有关要求

投标文件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），代理机构通过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，投标人对开标过程有疑义，可向代理机构提出询问，代理机构应当及时予以答复。

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

成功提交或者成功解密电子投标文件的投标人不足3家的，采购人或者代理机构将作废标处理。

2.5.2.查询及使用信用记录

开标结束后，采购人或者代理机构根据《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）、“中国执行信息公开网”网站（<http://zxgk.court.gov.cn/shixin/>）等渠道，查询投标人在投标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（重大税收违法失信主体）、政府采购严重违法失信行为记录名单、严重违法失信企业名单中的投标人参加本项目的采购活动。

组成联合体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人后，代理机构在四川政府采购网发布中标结果公告、通过交易系统发出中标通知书，中标人通过交易系统获取中标通知书。

二、中标通知书对采购人和中标人均具有法律效力。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，并依法重新确定中标人或者重新开展采购活动。

中标通知书发出后，采购人改变中标结果的，或者中标人放弃中标项目的，应当依法承担法律责任。中标人放弃中标项目视同拒绝签订合同，其中无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同的，将根据《中华人民共和国政府采购法》第七十七条第一款，处以采购金额千分之五以上千分之十以下的罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，有违法所得的，并处没收违法所得，情节严重的，由市场监督管理部门吊销营业执照；构成犯罪的，依法追究刑事责任。

2.6.合同签订、备案、履行及验收

2.6.1.签订合同

一、采购人应在中标通知书发出之日起**30**日内与中标人签订书面合同，采购人因不可抗力原因迟延签订合同的，应当自不可抗力事由消除之日起**7**日内完成合同签订事宜。

二、采购人和中标人签订的书面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，采购人不得向中标人提出任何不合理的要求作为签订合同的条件。

三、政府采购合同自采购人和中标人在书面合同上签章之日起生效。

四、中标人完全遵守《中华人民共和国劳动合同法》有关规定和《中华人民共和国妇女权益保障法》中关于“劳动和社会保障权益”的有关要求。

2.6.2.政府采购合同公告、备案

政府采购合同签订之日起**2**个工作日内，采购人将政府采购合同在四川政府采购网予以公告；政府采购合同签订之日起**7**个工作日内，采购人将政府采购合同报项目同级财政部门备案。

政府采购合同的双方当事人不得擅自变更合同，依照政府采购法确需变更政府采购合同内容的，采购人应当自合同变更之日起**2**个工作日内在四川政府采购网发布政府采购合同变更公告，但涉及国家秘密、商业秘密的信息和其他依法不得公开的信息除外。

2.6.3.合同分包和转包★

2.6.3.1.合同分包

本项目不允许合同分包。

2.6.3.2.合同转包

一、严禁中标人将本项目合同转包。

二、中标人将合同转包的，将依法追究法律责任。

2.6.4.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。

2.6.5.履行合同

一、采购人与中标人应当根据合同的约定依法履行合同义务。

二、政府采购合同的履行、违约责任和解决争议的方法等适用《中华人民共和国民法典》。

2.6.6.履约验收方案

一、验收组织方式：

采购包**1**： 自行验收

二、是否邀请本项目的其他供应商：

采购包**1**： 否

三、是否邀请专家：

采购包1： 否

四、是否邀请服务对象：

采购包1： 否

五、是否邀请第三方检测机构：

采购包1： 否

六、履约验收程序：

采购包1： 一次性验收

七、履约验收时间：

采购包1：

1、验收条件说明： 供应商提出验收申请之日起，达到验收条件起 30 日内，验收合同总金额的 100.00%；

八、验收组织的其他事项：

采购包1： 按采购文件的要求、采购人每批次采购计划、投标人投标文件的承诺、医用耗材验收标准等进行验收。投标人按照采购人需求计划要求的产品规格、数量、时间、地点等保质保量的将医疗耗材运至指定的地点，双方进行验收。采购双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项，由采购人在国家有关规定、采购文件、投标文件及承诺与采购合同约定中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项的约定标准进行验收。其他未尽事宜应严格按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》（财库〔2016〕205号）、《政府采购需求管理办法》（财库〔2021〕22号）规定的要求进行。

九、技术履约验收内容：

采购包1： 按采购文件的要求、采购人每批次采购计划、投标人投标文件的承诺、医用耗材验收标准等进行验收。投标人按照采购人需求计划要求的产品规格、数量、时间、地点等保质保量的将医疗耗材运至指定的地点，双方进行验收。采购双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项，由采购人在国家有关规定、采购文件、投标文件及承诺与采购合同约定中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项的约定标准进行验收。其他未尽事宜应严格按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》（财库〔2016〕205号）、《政府采购需求管理办法》（财库〔2021〕22号）规定的要求进行。

十、商务履约验收内容：

采购包1： 按采购文件的要求、采购人每批次采购计划、投标人投标文件的承诺、医用耗材验收标准等进行验收。投标人按照采购人需求计划要求的产品规格、数量、时间、地点等保质保量的将医疗耗材运至指定的地点，双方进行验收。采购双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项，由采购人在国家有关规定、采购文件、投标文件及承诺与采购合同约定中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项的约定标准进行验收。其他未尽事宜应严格按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》（财库〔2016〕205号）、《政府采购需求管理办法》（财库〔2021〕22号）规定的要求进行。

十一、履约验收标准：

采购包1： 按采购文件的要求、采购人每批次采购计划、投标人投标文件的承诺、医用耗材验收标准等进行验收。投标人按照采购人需求计划要求的产品规格、数量、时间、地点等保质保量的将医疗耗材运至指定的地点，双方进行验收。采购双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项，由采购人在国家有关规定、采购文件、投标文件及承诺与采购合同约定中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项的约定标准进行验收。其他未尽事宜应严格按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》（财库〔2016〕205号）、《政府采购需求管理办法》（财库〔2021〕22号）规定的要求进行。

十二、履约验收其他事项：

采购包1： 无

2.6.7.资金支付

采购人将按照政府采购合同规定，及时向中标人支付采购资金。具体支付约定详见第三章。

2.7.纪律要求

2.7.1.保密要求

采购人、代理机构应当采取必要措施，保证评标在严格保密的情况下进行。除采购人代表、评标现场组织人员外，采购人的其他工作人员以及与评标工作无关的人员不得进入评标现场。

有关人员对标情况以及在评标过程中获悉的国家秘密、商业秘密负有保密责任。

2.7.2.投标人不得具有的情形

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；
- （六）不同投标人的投标保证金从同一单位和账户转出。

二、有下列情形之一的，属于恶意串通，对投标人依照《中华人民共和国政府采购法》第七十七条第一款的规定追究法律责任，对采购人、代理机构及其工作人员依照《中华人民共和国政府采购法》第七十二条的规定追究法律责任：

- （一）投标人直接或者间接从采购人或者代理机构处获得其他投标人的相关情况并修改其投标文件；
- （二）投标人按照采购人或者代理机构的授意撤换、修改投标文件；
- （三）投标人之间协商报价、技术方案等投标文件的实质性内容；
- （四）属于同一集团、协会、商会等组织成员的投标人按照该组织要求协同参加政府采购活动；
- （五）投标人之间事先约定由某一特定投标人中标；
- （六）投标人之间商定部分投标人放弃参加政府采购活动或者放弃中标；
- （七）投标人与采购人或者代理机构之间、投标人相互之间，为谋求特定投标人成交或者排斥其他投标人的其他串通行为。

三、提供虚假材料谋取中标；

四、采取不正当手段诋毁、排挤其他投标人；

五、与采购人或者代理机构、其他投标人恶意串通；

六、向采购人或者代理机构、评标委员会成员行贿或者提供其他不正当利益；

七、在招标过程中与采购人或者代理机构进行协商谈判；

八、中标后无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同；

九、未按照招标文件确定的事项签订政府采购合同；

十、将政府采购合同转包或者违规分包；

十一、提供假冒伪劣产品；

十二、擅自变更、中止或者终止政府采购合同；

十三、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；

十四、法律法规规定的其他禁止情形。

投标人有前述第一至七条情形的，认定其投标无效；中标人有前述第二至七条情形之一的，认定中标无效。此外，将按照规定追究投标人法律责任。属于恶意串通的，根据《中华人民共和国政府采购法》第七十七条第一款，对投标人处以采购金额

千分之五以上千分之十以下的罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，有违法所得的，并处没收违法所得，情节严重的，由市场监督管理部门吊销营业执照；构成犯罪的，依法追究刑事责任。其中，对涉嫌串通投标罪的，移送公安机关侦查处理，根据《中华人民共和国刑法》第二百二十三条规定，投标人相互串通投标报价，损害采购人或者其他投标人利益，情节严重的，处三年以下有期徒刑或者拘役，并处或者单处罚金。投标人与采购人串通投标，损害国家、集体、公民的合法利益的，依照上述规定处罚。

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：

- 一、参加采购活动前3年内与投标人存在劳动关系；
- 二、参加采购活动前3年内担任投标人的董事、监事；
- 三、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；
- 四、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；
- 五、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。代理机构应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、投标人询问、质疑的答复主体：

根据委托代理协议约定，投标人对招标文件中采购需求的询问、质疑由 内江市市中区人民医院 负责答复；投标人对除采购需求外的招标文件的询问、质疑由 四川三盈招标代理有限公司 负责答复；投标人对采购过程、采购结果的询问、质疑由 四川三盈招标代理有限公司 负责答复。投标人提出的询问或者质疑超出采购人对代理机构委托授权范围的，代理机构应当告知投标人向采购人提出。采购人、代理机构对答复主体存在争议的，由采购人负责答复。

答复主体：代理机构

联系人：张老师

联系电话：0832-2111314

地址：内江市东兴区胜利路666号1栋2单元A区7层6号（汉安大道传化广场锦城A区）

邮编：641100

三、投标人提出的询问，应当明确询问事项，如以书面形式提出的，应由投标人签字并加盖公章。

四、投标人认为招标文件、采购过程、中标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。投标人应在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。投标人应知其权益受到损害之日，是指：

- （一）对可以质疑的招标文件提出质疑的，为收到招标文件之日或者招标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、投标人通过书面形式线下向采购人或者代理机构提交质疑资料。

六、投标人提出质疑时应当准备的资料

- （一）质疑函正本1份；（政府采购投标人质疑函范本可在四川政府采购网下载专区下载）
- （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，需提交从交易系统获取的招标文件回执单）。

注：根据《中华人民共和国政府采购法》的规定，投标人质疑不得超出招标文件、采购过程、采购结果的范围。

七、投标人对采购人或者代理机构的质疑答复不满意、采购人或者代理机构未在规定时间内作出答复的，投标人可以在答复期满后15个工作日内向同级财政部门提起投诉。（政府采购供应商投诉书范本可在四川政府采购网下载专区下载）

财政部门联系方式详见四川政府采购网-下载专区-政府采购供应商投诉书范本-政府采购供应商投诉书范本及受理投诉联系方式。

八、法律责任

采购人、代理机构有下列情形之一的，由财政部门责令限期改正；情节严重的，给予警告，对直接负责的主管人员和其他直接责任人员，由其行政主管部门或者有关机关给予处分，并予通报：

- （一）拒收质疑供应商在法定质疑期内发出的质疑函；
- （二）对质疑不予答复或者答复与事实明显不符，并不能作出合理说明；
- （三）拒绝配合财政部门处理投诉事宜。

投标人在全国范围12个月内三次以上投诉查无实据的，由财政部门列入不良行为记录名单。投标人有下列行为之一的，属于虚假、恶意投诉，由财政部门列入不良行为记录名单，禁止其1至3年内参加政府采购活动：

- （一）捏造事实；
- （二）提供虚假材料；
- （三）以非法手段取得证明材料。证据来源的合法性存在明显疑问，投标人无法证明其取得方式合法的，视为以非法手段取得证明材料。

2.9.电子化采购特殊情形处理

代理机构应当制定电子化采购活动应急处置预案，根据《四川省政府采购项目电子化采购管理暂行办法》等规定，依法有效应对、处置电子化采购活动中出现影响采购活动顺利推进的各类特殊情况。

2.9.1.平台系统故障处理

平台系统故障是指因平台所部署的基础软硬件环境、网络环境或者平台功能应用出现异常，导致的平台访问失败、数据出错或者规则失效等问题。

供应商在注册登录、获取采购文件、编制投标响应文件和投标响应、签订采购合同过程中，遇到影响业务操作的平台系统故障，应当暂停操作，通过采购平台4001600900电话或者在线客服进行反馈，对可能导致供应商无法在规定时间内完成响应的系统故障，供应商应同时告知代理机构；供应商和评审专家在电子化采购评审过程中，遇到系统故障的，向代理机构进行反馈，代理机构应及时进行核实，对影响采购活动开展的，应当暂停操作，并通过代理机构联络群或者开评标专线电话等渠道进行反馈。

平台运维单位负责平台系统故障的排查认定，对认定为平台系统故障的，通过四川政府采购网发布运维通知，明确故障类型、故障期间、影响范围、处理意见。故障排除后，采购人、代理机构应当依据运维通知内容评估对项目采购活动的影响情况，根据《四川省政府采购项目电子化采购管理暂行办法》第三十四条规定和应急处置预案进行处理，依法开展后续采购活动。如影响供应商获取采购文件、提交投标响应文件、解密投标响应文件或者评审中响应报价、澄清说明等的，采购人、代理机构、评审委员会应当在故障排除后，根据有关规定依次顺延相关截止时间，并由代理机构告知供应商。不得因平台系统故障免除平台用户应当承担的义务和法律责任。

对经核实排查认定不属于平台系统故障的，采购人、代理机构、供应商、评审委员会应按政府采购法律制度和平台操作要求开展后续操作。

供应商使用的网络环境、计算机终端及软件、数字证书、电子印章等设施设备出现的故障，不属于平台系统故障。供应商应当在使用平台前做好必要的准备和验证工作，并承担准备验证不充分产生的不利后果。

2.9.2.其他特殊情形处理

出现采购活动组织场所停电、断网等特殊情形，导致采购活动无法继续通过平台系统实施的，或者其他无法保证电子化交易公平、公正和安全的情形，采购人、代理机构应当根据《四川省政府采购项目电子化采购管理暂行办法》第三十四条规定和应急处置预案进行处理。如影响供应商获取采购文件、提交投标响应文件、解密投标响应文件或者评审中响应报价、澄清说明等的，采购人、代理机构、评审委员会应当在故障排除后，根据有关规定依次顺延相关截止时间，并由代理机构告知供应商。

2.9.3.注意事项

出现前述特殊情形影响采购活动正常开展的，属于供应商需要承担的风险。因故意行为造成平台系统故障或者组织场所停电、断网等影响电子化采购活动正常开展的，视为非法干预采购活动，将依法追究相关责任人责任，给他人造成损失的，依法承担赔偿责任。

2.10.样品评审

采购包1：不需要样品评审

要求提供样品评审的项目，样品评审环节采取线下方式进行。

采购人或者代理机构应当在招标文件中明确线下样品评审规则和方式，不得对投标人实行差别待遇或者歧视性待遇。样品评审应当全过程录音录像，形成书面评审记录上传至交易系统。

第三章 技术、服务及其他要求

（注：本章的技术、服务及其他要求中，带“★”的要求为实质性要求。采购人、代理机构应当根据项目实际要求合理设定，并在第五章符合性审查中明确响应要求。）

3.1.采购内容

采购包1：
采购包预算金额（元）：2,500,000.00
采购包最高限价（元）：2,494,122.70

序号	采购品目名称	标的名称	数量 (计量单位)	标的金额 (元)	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 强制采购 节能产品	是否涉 及优先 采购节 能产品	是否涉 及优先 采购环 境标志 产品
1	其他医疗设备	非挂网医用耗材	1.00（批）	2,494,122.70	工业	是	否	否	否	否

报价要求

采购包1：

序号	报价内容	数量（计量单位）	最高限价	价款形式	报价说明
1	非挂网医用耗材	1.00（批）	2,494,122.70	总价	本项目需对耗材配送清单报单价及总价合计金额

★注：投标人响应产品应当明确品牌和规格型号并指向唯一产品，不能指向唯一产品的，应通过报价表唯一产品说明栏补充说明。

本项目涉及核心产品：

采购包1：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	其他医疗设备	非挂网医用耗材	耗材清单及要求第207项“过氧化氢低温等离子灭菌0.5小时极速生物指示剂”

注：涉及核心产品的，具体评审规定见第五章。

本项目涉及采购进口产品：

采购包1：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

★注：不涉及采购进口产品时，投标人不得提供进口产品进行响应；涉及采购进口产品时，如国产产品满足采购需求，也可提供国产产品进行响应。

本项目涉及强制采购节能产品：

采购包1:

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

★注：响应产品属于《节能产品政府采购品目清单》中政府强制采购的产品，投标人应当提供由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的原件扫描件或“全国认证认可信息公共服务平台”（<http://cx.cnca.cn>）的认证信息截图，否则作无效投标处理。具体要求详见第五章符合性审查表。

本项目涉及优先采购节能产品：

采购包1:

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

注：响应产品属于《节能产品政府采购品目清单》中优先采购的产品，投标人提供由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的原件扫描件或“全国认证认可信息公共服务平台”（<http://cx.cnca.cn>）的认证信息截图，可以享受优先采购政策。具体要求详见第五章规定。

本项目涉及优先采购环境标志产品：

采购包1:

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

注：响应产品属于《环境标志产品政府采购品目清单》中的产品，投标人提供由国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的环境标志产品认证证书的原件扫描件或“全国认证认可信息公共服务平台”（<http://cx.cnca.cn>）的认证信息截图，可以享受优先采购政策。具体要求详见第五章规定。

3.2.技术要求

采购包1:

标的名称：非挂网医用耗材

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标								
			序号	★产品名称	★规格	★单位	★单价最高限价（元）	预计用量	预计金额（元）	技术要求	备注

1	组织 镊	长 12 5 m m , 1* 2 钩 , 直	把	16.8	8	134.4	用于夹持人体组织。 ≥20Cr13医用不锈钢, 硬度40-48HRC, 表面电镀处理。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
2	组织 剪	长 度 25 0 m m , 弯 型	把	112	8	896	可重复使用, 用于剪切人体组织、皮肤。30Cr13医用不锈钢, 硬度47-53HRC, 表面电镀处理。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
3	组织 剪	长 度 18 0 m m , 直 型	把	46.5	8	372	可重复使用, 用于剪切人体组织、皮肤。30Cr13医用不锈钢, 硬度47-53HRC, 表面电镀处理。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
4	组织 剪	长 度 18 0 m m , 弯 型	把	45.5	8	364	可重复使用, 用于剪切人体组织、皮肤。30Cr13医用不锈钢, 硬度47-53HRC, 表面电镀处理。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

5	棕色 中性 广口 试剂 瓶	60 ml	个	7	100	700	玻璃制造，瓶口为广口，颜色为棕色。	
6	紫外 线杀 菌灯	19 W	支	75	3	225	60cm,适用于医疗卫生、制药、食品工业和生物研究等单位，作为物体表面及空气消毒。	
7	紫外 线强 度指 示卡	10 0 片	盒	198	1	198	适用于各型杀菌紫外线灯辐射照度的监测。	
8	中性 电极 导线	RE M 插头	根	70	3	210	与高频电刀MA2000配套使用。	
9	中频 输出 线	4 芯	根	50	8	400	与四川千里ZP-100CIVB中频治疗仪配合使用。	
10	治疗 推车	/	台	1880	2	3760	1.整车所有不锈钢均为304材质，采用激光焊接； 2.配置：挂篮1只、锐器盒1个、医疗废物桶1个、污物桶2个； 3.静音万向轮。	
11	止血 钳	16 0 mm(弯 全 齿)	把	50.5	6	303	采用不锈钢材料制成，可重复使用，用于阻断出血点达到止血的目的。 $\geq 20\text{Cr13}$ 医用不锈钢，热处理硬度40-48HRC，表面电镀处理。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

12	止血钳	总长125mm，弯型，蚊式，弯头高度6mm，全齿，头宽1.8mm，头厚1.6mm	把	50.5	6	303	可重复使用，用于夹持人体内血管、组织以止血。 ≥ 20 Cr13医用不锈钢，热处理硬度40-48HRC，表面电镀处理。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
----	-----	------------------------------------------	---	------	---	-----	------------------------------------------------------------------	------------------------

13	止血钳	总长180mm，弯型，弯头高度12mm，全齿，头宽2.8mm，头厚2.2mm	把	59.3	6	355.8	可重复使用，用于夹持人体内血管、组织以止血。 ≥ 20 Cr13医用不锈钢，热处理硬度40-48HRC，表面电镀处理。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
----	-----	----------------------------------------	---	------	---	-------	------------------------------------------------------------------	------------------------

14	止血钳	总长140mm，弯型，弯头高度8mm，全齿，头宽2.2mm，头厚2mm	把	50.5	6	303	可重复使用，用于夹持人体内血管、组织以止血。 ≥ 20 Cr13医用不锈钢，热处理硬度40-48HRC，表面电镀处理。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
----	-----	-------------------------------------	---	------	---	-----	------------------------------------------------------------------	------------------------

15	止血钳	总长180mm，弯型，弯头高度12mm，全齿，有钩，头宽3.8mm，头厚3mm	把	77.5	6	465	可重复使用，用于夹持人体内血管、组织以止血。 ≥ 20 Cr13医用不锈钢，热处理硬度40-48HRC，表面电镀处理。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
----	-----	-----------------------------------------	---	------	---	-----	------------------------------------------------------------------	------------------------

16	止血钳	总长180mm，直型，全齿，有钩，头宽3.8mm，头厚3mm	把	77.5	6	465	可重复使用，用于夹持人体内血管、组织以止血。 ≥ 20 Cr13医用不锈钢，热处理硬度40-48HRC，表面电镀处理。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
----	-----	--------------------------------	---	------	---	-----	------------------------------------------------------------------	------------------------

17	止血钳	总长220mm，直型，全齿，有钩，头宽4mm，头厚3.4mm	把	94	6	564	可重复使用，用于夹持人体内血管、组织以止血。 ≥ 20 Cr13医用不锈钢，热处理硬度40-48HRC，表面电镀处理。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
----	-----	--------------------------------	---	----	---	-----	------------------------------------------------------------------	------------------------

18	止血钳	总长220mm，弯型，弯头高度18mm，全齿，有钩，头宽4mm，头厚3.4mm	把	94	6	564	可重复使用，用于夹持人体内血管、组织以止血。 ≥ 20 Cr13医用不锈钢，热处理硬度40-48HRC，表面电镀处理。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
----	-----	-----------------------------------------	---	----	---	-----	------------------------------------------------------------------	------------------------

19	肢体压力套	/	套	570	6	3420	<p>1.需适配洁定医疗器械(苏州)生产的FlowtronExcel间歇式充气压力系统，</p> <p>2.通过仪器给肢体压力套充气加压，压力套挤压肌肉群，促进血液和淋巴液回流；</p> <p>3.适用于预防在骨科、创伤、泌尿和普通外科手术期间由于血栓形成风险因素的存在面出现的深静脉血栓。也适用于包括神经内科、重症监护和普通内科以及产科在内的其他患者群体。</p>	
20	诊查床	/	台	1450	10	14500	<p>1. 床面额定载荷为≥ 135 kg;</p> <p>2. 床面皮革内填充厚度≥ 80mm高密度泡沫。</p> <p>3.不锈钢材质</p>	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
21	扎丝	$\phi 0.8$ 30g	卷	65	5	325	供骨科内固定手术时作棒与脊柱的固定、钢板与碎骨的固定或胸外科手术时作胸骨合拢结扎用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

22	扎丝	φ1 .0 30 g	卷	65	5	325	供骨科内固定手术时作棒与脊柱的固定、钢板与碎骨的固定或胸外科手术时作胸骨合拢结扎用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
23	造口袋	开口袋	个	40.6	50	2030	用于造口排泄物的收集。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
24	医用助行器	坐厕椅型	台	290	10	2900	用于辅助手术后下肢行走不便的患者和下肢残疾患者行走或站立，进行康复训练。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
25	医用无菌防护套	30*35cm	只	3	800	2400	1.由聚乙烯薄膜、棉绳带（或松紧带）制成，可在袋体上开口，或安上透视罩（PC+PE）。经环氧乙烷灭菌，产品无菌； 2.用于手术环境中保护手术室设备，避免手术中的医生接触上述设备后，再接触手术中的病人伤口部位造成感染。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

26	医用 无菌 防护 套	25 *3 0c m	只	3	2000	6000	1.由聚乙烯薄膜、棉绳带（或松紧带）制成，可在袋体上开口，或安上透视罩（PC+PE）。经环氧乙烷灭菌，产品无菌； 2.用于手术环境中保护手术室设备，避免手术中的医生接触上述设备后，再接触手术中的病人伤口部位造成感染。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
27	医用 外固 定支 具	M （ 中 号 ）	副	22	5	110	用于骨折外固定时夹持骨骼固定或支撑。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
28	医用 退热 凝胶	50 0g	个	470	5	2350	用于发热患者的局部降温。仅用于体表完整皮肤。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
29	医用 透气 胶贴	2. 4c m *9 .1 m	卷	8.8	300	2640	▲用于将敷料粘贴固定于创面或将其他医疗器械固定到人体的特定部位。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

30	医用 透气 胶带	A 片 材 (60 m m *6 0 m m)	片	0.18	6000 0	10800	用于将敷料粘贴固定于创面或将其他医疗器械固定到人体的特定部位。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
31	医用 丝绸 胶带	24 卷/ 盒	卷	20	180	3600	▲用于将敷料粘贴固定于创面或将其他医疗器械固定到人体的特定部位。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
32	封箱 专用 胶带	50 M/ 卷	卷	45	900	40500	▲封箱专用胶带	
33	医用 镊	长 16 0 m m , 直 型	把	18	10	180	用于夹持人体组织。 ≥20Cr13医用不锈钢, 硬度40-48HRC, 表面电镀处理。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
34	聚乙 烯膜 胶带	1. 2 m *8 m	卷	3.3	1500 0	49500	▲用于将敷料粘贴固定于创面或将其他医疗器械固定到人体的特定部位。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

35	医用 睫毛 镊	总 长 90 m m , 圆 头	把	35	10	350	用于眼科手术时夹持眼部组织、夹持囊肿等。医用不锈钢, 表面电镀处理。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
36	医用 固定 带	胸部- M 号	个	24	80	1920	用于骨折外固定。骨科创伤手术配套工具。可重复使用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
37	医用 固定 带	胸部 L 号	个	24	80	1920	用于骨折外固定。骨科创伤手术配套工具。可重复使用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
38	医用 固定 带	前 臂 吊 带 成 人	个	14	180	2520	用于骨折外固定。骨科创伤手术配套工具。可重复使用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

39	医用 固定 带	腰 椎 固 定 带 L （ 全 弹 型 ）	个	25	20	500	用于骨折外固定。 骨科创伤手术配套 工具。可重复使用 。	响应产 品须符 合《医 疗器械 注册管 理办法 》的要 求
40	医用 固定 带	下 肢 固 定 带 M	个	14	40	560	用于骨折外固定。 骨科创伤手术配套 工具。可重复使用 。	响应产 品须符 合《医 疗器械 注册管 理办法 》的要 求
41	医用 固定 带	冬 夏 两 用 ， 腰 椎 固 定- M	个	25	20	500	用于骨折外固定。 骨科创伤手术配套 工具。可重复使用 。	响应产 品须符 合《医 疗器械 注册管 理办法 》的要 求
42	医用 隔 离 面 罩	/	个	4.5	100	450	1.由高分子材料制 成的硬质防护罩、 泡沫条和固定装置 组成。非无菌提供 ，一次性使用； 2.用于医疗机构中 检查治疗时起防护 作用，阻隔体液、 血液飞溅或泼溅。	响应产 品须符 合《医 疗器械 注册管 理办法 》的要 求

43	医用 除胶 剂	25 0 ml	盒	145	8	1160	1.有效去除各类残胶； 2.除胶快速高效； 3.对处理物体表面无腐蚀； 4.原料均为医用级别，无毒无刺激； 5.用于去除医用胶带、标签等在物体表面留下的残胶。	
44	医用 超声 耦合 剂	25 0 ml	瓶	3	1500	4500	改善探头与患者之间的超声耦合效果，用于完好皮肤上，不具备消毒作用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

45	医疗器械 喷雾 型润 滑防 锈剂	25 0 ML	瓶	250	10	2500	▲为医用水溶性润 滑剂；清澈透明、 不分层、无悬浮物 、无沉淀、无异味 、无色；用于检查 打包时对医疗器械 进行补充润滑防锈 ；对不锈钢、铜、 铝、碳钢等各种器 械材质的腐蚀级别 均为基本无腐蚀； 不含荧光增白剂， 甲醇含量<1mg/g ， 甲醛含量<0.1m g/g， 砷含量（1% 溶液中以砷计）<0 .05mg/kg， 重金属 含量（1%溶液中以 铅计）<1mg/kg； 产品低温试验（-10 ℃）无结晶、无沉 淀；高温试验（40 ℃）不分层、不混 浊、且不改变气味 ；产品表面活性剂 降解度≥90%；产品 细菌菌落总数<10 0CFU/mL；急性经 口毒性为实际无毒 、对皮肤无刺激、 不引起皮肤变态反 应，并出具第三方 毒理性检测报告。	
----	------------------------------	---------------	---	-----	----	------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

46	医疗器械除锈剂	2.5升	桶	260	15	3900	<p>1.为医用水溶性润滑剂；</p> <p>2.清澈透明、不分层、无悬浮物、无沉淀、无异味、无色；</p> <p>3.用于检查打包时对医疗器械进行补充润滑防锈；</p> <p>4.对不锈钢、铜、铝、碳钢等各种器械材质的腐蚀级别均为基本无腐蚀；</p> <p>5.不含荧光增白剂，甲醇含量<1mg/g，甲醛含量<0.1mg/g，砷含量（1%溶液中以砷计）<0.05mg/kg，重金属含量（1%溶液中以铅计）<1mg/kg，；</p> <p>6.产品低温试验（-10℃）无结晶、无沉淀；高温试验（40℃）不分层、不混浊、且不改变气味；</p> <p>7.产品表面活性剂降解度≥90%；</p> <p>8.产品细菌菌落总数<100CFU/mL；</p> <p>9.急性经口毒性为实际无毒、对皮肤无刺激、不引起皮肤变态反应。</p>	
----	---------	------	---	-----	----	------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

47	医疗 器械 除锈 剂	5L	桶	450	2	900	<p>1.成分为弱酸、表面活性剂、防锈剂、水等；</p> <p>2.除锈安全快速：10分钟见效，对器械无锈蚀部分无伤害；</p> <p>3.使用比例$\geq 1:5$；</p> <p>4.PH小于6.5，无泡，对金属无腐蚀性；</p> <p>5.用于清除各类不锈钢器械、物品以及设备的锈斑锈迹；</p> <p>6.符合《WS 310.1—2016 医院消毒供应中心管理规范》对清洗耗材的要求。</p>	
48	一次性医用丁腈橡胶手套	无粉麻面中号（M）	双	1.8	15000	27000	用于戴在医生手上对患者病情进行检查或触检。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
49	一次性医用丁腈橡胶手套	无粉麻面大号（L）	双	1.8	12000	21600	用于戴在医生手上对患者病情进行检查或触检。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

50	一次性医用丁腈橡胶手套	无粉麻面小号(S)	双	1.8	15000	27000	用于戴在医生手上对患者病情进行检查或触检。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
51	一次性使用治疗巾	70*50cm	张	0.98	12000	11760	适用于医疗单位临床治疗时铺垫使用，用于卫生隔离，防止交叉污染。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
52	一次性使用医用橡胶检查手套	麻面有粉(S)	副	1.92	20000	38400	采用天然乳胶制成，需经灭菌处理，适用于临床检查防护。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
53	一次性使用医用橡胶检查手套	麻面有粉(M)	副	1.92	60000	115200	采用天然乳胶制成，需经灭菌处理，适用于临床检查防护。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
54	一次性使用医用单	200*80cm	床	5.4	200	1080	供临床护理时使用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

55	一次性使用咬嘴	胃镜式	个	1	3000	3000	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。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
56	一次性使用心电电极	100片/盒	包	300	1	300	1.与上海海神医疗电子仪器有限公司生产的NDI-092肌电图诱发电位仪配套使用； 2.由电极片和连接夹组成。一次性使用,用于采集心电信号。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
57	一次性使用吸引管	吸引头	支	0.65	1500	975	▲适用于临床手术中吸引手术残液。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
58	一次性使用污染利器回收盒	大号（3L翻盖式）	个	5	100	500	塑料制成，一次性，用于回收对污染医疗用品的处理。	

59	一次性使用痰液收集器	纤支镜型. 25 ml	套	12	350	4200	1.由收集杯、管组成。非无菌提供； 2.用于样本的收集、运输和储存等。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
60	一次性使用灭菌橡胶外科手套	弯形麻面无粉（8.0）	副	2.44	3000	7320	由天然橡胶材料制成。用于戴在手术人员手上，以防止皮屑、细菌传播到开放的手术创面，并阻止手术病人的体液向医务人员传播，起到双向生物防护的作用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
61	一次性使用灭菌橡胶外科手套	弯形麻面有粉（6.5）	副	2.44	3000	7320	由天然橡胶材料制成。用于戴在手术人员手上，以防止皮屑、细菌传播到开放的手术创面，并阻止手术病人的体液向医务人员传播，起到双向生物防护的作用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
62	一次性使用灭菌橡胶外科手套	弯形麻面有粉（7.0）	副	2.44	8000	19520	由天然橡胶材料制成。用于戴在手术人员手上，以防止皮屑、细菌传播到开放的手术创面，并阻止手术病人的体液向医务人员传播，起到双向生物防护的作用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

63	一次性使用灭菌橡胶外科手套	弯形麻面有粉（7.5）	副	2.44	8000	19520	由天然橡胶材料制成。用于戴在手术人员手上，以防止皮屑、细菌传播到开放的手术创面，并阻止手术病人的体液向医务人员传播，起到双向生物防护的作用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
64	一次性使用离心管	1.5 ml	支	0.08	400	32	具有耐高低温、高压的优点,在配套PCR扩增仪时，存放基因诊断样品，在血常规检测时，盛放血的样品。也可适配各种品牌离心机。	
65	一次性使用护理包	/	包	4.9	1300	6370	▲适用于口腔护理使用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
66	一次性使用负压引流装置	3500 ml	对	260	10	2600	▲供临床负压引流和储存引流液用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
67	一次性使用标本杯	40 ml	只	0.07	8000	560	PVC材质，用于病人需检验的尿液采集。	

68	一次性尿液标本采集杯	60 ml	支	0.5	26800	13400	用于病人尿液检验采集。	
69	一次性活检针（枪）	16 G*16 cm	支	580	2	1160	可从人体的肝、肾、前列腺、乳腺、脾、淋巴结、肺和软组织中获得细胞或/和组织，用于相应疾病的病理诊断取样。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
70	一次性活检针（枪）	16 G*10 cm	支	580	2	1160	可从人体的肝、肾、前列腺、乳腺、脾、淋巴结、肺和软组织中获得细胞或/和组织，用于相应疾病的病理诊断取样。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
71	一次性大便标本采集瓶	8 ml	支	0.5	28000	14000	用于病人大便检验采集。	
72	一次性被服包	150cm*220cm	1套/包	18.5	50	925	被套1床、枕套一个、床单一套组成1套，为无纺布材质，套在病床上使用。	
73	样本杯	40 ml	支	0.58	26000	15080	用于病人需检验的样本采集。	
74	氧气吸入器	国标	套	165	100	16500	用于测定氧气的流量，稳定性可靠。	

75	氧气吸入器	浮标式	台	292	50	14600	1.由氧气输出接口、安全阀、氧气压力表、流量管、流量调节阀、潮化瓶等组成; 2.用于急救给氧和缺氧病人氧气吸入。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
76	氧气瓶推车	/	台	510	1	510	1.在正常载重75Kg情况下推动平稳,不会产生永久性变形; 2.瓶座采用钢板制作; 3.碳钢材质。	
77	氧气袋	42升	个	59	30	1770	用于装入氧气,抢救病人时使用,方便携带。	
78	眼用止血钳	总长99mm,直头	把	646	1	646	用于钳夹眼组织或器械。采用钛合金材料制成。外表面氧化处理,粗糙度Ra不大于0.4μm。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
79	眼用止血钳	总长99mm,弯头	把	646	1	646	用于钳夹眼组织或器械。采用钛合金材料制成。外表面氧化处理,粗糙度Ra不大于0.4μm。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

80	眼用剪	总长90mm，弯尖头，刃长17mm，闭合后头尖宽0.3mm，厚度0.6mm	把	580	5	2900	可重复使用，用于剪切眼内组织。外形应平整对称，不应有锋棱毛刺、裂纹、砂眼等缺陷。应以钛合金材料制成，产品外表面应经氧化着色处理。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
----	-----	---------------------------------------	---	-----	---	------	------------------------------------------------------------------	------------------------

81	眼用剪	总长100mm，弯型尖头	把	580	1	580	可重复使用，用于剪切眼内组织。应以钛合金材料制成。外表面氧化处理，粗糙度Ra不大于0.4μm。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
82	眼用持针钳	总长112mm，直头	把	646	2	1292	可重复使用，用于眼部手术时夹持缝针等器械。应以钛合金材料制成。外表面氧化处理，粗糙度Ra不大于0.4μm。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
83	眼科镊	10cm弯有齿	把	46	1	46	采用不锈钢材质，可重复使用，用于剔除杂物或精细物品,如眼屎、污垢或异物,从眼睛或眼周皮肤中,以保持眼部清洁和卫生等。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
84	眼科镊	10cm直有钩	把	46	1	46	采用不锈钢材质，可重复使用，用于剔除杂物或精细物品,如眼屎、污垢或异物,从眼睛或眼周皮肤中,以保持眼部清洁和卫生等。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

85	咽喉镜	φ18	把	13.8	20	276	采用不锈钢材质，可重复使用，供耳鼻喉科检查咽喉部用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
86	牙科手机清洗润滑剂	250 ml	瓶	108	1	108	1.具备润滑性能，有效延长手机使用寿命； 2.不影响任何灭菌因子的穿透； 3.主要用于口腔科高、低速手机的手工润滑保养； 4.原料均为医用级别，无毒无刺激。	
87	压缩空气式雾化器	空气压缩型	台	410	1	410	由主机、雾化装置组成，供药物雾化吸入治疗用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
88	压舌板	大号	片	0.5	1300	650	由木质或其他材料制成，用于检查时压低舌部。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

89	压敏 胶带	26 c m *5 00 c m (防 粘 塑 料 膜)	盒	38	10	380	用于对创面敷料、 绷带等提供粘贴力 ，以起到固定作用 。	响应产 品须符 合《医 疗器械 注册管 理办法 》的要 求
90	压力 蒸汽 爬行 式化 学指 示卡	/	片	1.2	800	960	▲产品检验标准符 合GB18282.1-20 15对压力蒸汽灭菌 第五类化学指示物 的要求； 产品应用于121℃- 135℃压力蒸汽灭 菌包内化学监测； 产品所用药片不含 铅，通过内部黑色 指示物爬行距离监 测压力蒸汽灭菌效 果。	
91	压力 蒸汽 灭菌 指示 胶粘 带	19 m m *5 0 m	卷	45	100	4500	1.符合ISO/FDIS11 140-1的一类指示 物标准； 2. 适用于棉布材质灭 菌包的封包。	

92	压力 蒸汽 灭菌 快速 生物 测试 包	/	个	88.2	150	13230	<p>▲适用于压力蒸汽灭菌效果监测。符合《消毒技术规范》、GB 18281.3-2015 医疗保健产品灭菌 生物指示物 第3部分 湿热灭菌用生物指示物的要求；</p> <p>内含一支压力蒸汽灭菌效果监测快速生物指示剂。指示剂为自含式设计，避免二次污染。每个生物包配有一支阳性对照生物指示剂；</p> <p>3小时内可出具生物监测结果；</p> <p>包上具有可变色的药块。指示剂具有灭菌后可变色的标签，其中变色药条与标签信息一体。</p>	
----	---------------------------------------	---	---	------	-----	-------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

93	压力 蒸汽 灭菌 化学 指示 卡	14 0 m m *1 8 m m	盒	49	120	5880	1.产品检验标准符合GB18282.1-2015对压力蒸汽灭菌第四类化学指示物的要求，有相应的卫生安全评价报告； 2.产品应用于134℃，4min的压力蒸汽灭菌包内化学监测，符合WS310-2016对灭菌参数的要求； 3.产品双面覆膜，且灭菌后膜无损坏、不脱落； 4.产品所印刷指示油墨为无铅化学指示油墨。	
94	压力 蒸汽 灭菌 化学 指示 卡	70 m m *1 5 m m	盒	49	100	4900	1.产品检验标准符合GB18282.1-2015对压力蒸汽灭菌第四类化学指示物的要求，有相应的卫生安全评价报告； 2.产品应用于134℃，4min的压力蒸汽灭菌包内化学监测，符合WS310-2016对灭菌参数的要求； 3.产品双面覆膜，且灭菌后膜无损坏、不脱落； 4.产品所印刷指示油墨为无铅化学指示油墨。	

95	压力 蒸汽 灭菌 化学 指示 标签	/	片	0.25	1000 0	2500	▲产品检验标准符合GB18282.1-2015对于压力蒸汽一类化学指示物的检测要求； 标签面材为美光纸，纸张强度高； 指示油墨由黄色变为黑色合格，灭菌温度121℃~134℃范围通用； 产品含有六项灭菌信息，可配合针式标签打印机打印，也可手写使用。	
96	压力 蒸汽 灭菌 化学 指示 标签	77 m m *5 0 m m	卷	155	100	15500	1. 产品检验标准符合GB18282.1-2015对于压力蒸汽一类化学指示物的检测要求； 2. 标签面材为聚丙烯薄膜，单底纸材质，材料强度高； 3. 产品用于指示物是否经过121℃~134℃的灭菌过程； 4. 产品指示油墨由黄色变为黑色，变色稳定； 5. 可配合卷式标签打印机及信息追溯系统使用，可根据用户需求，排版标签样式及打印内容。	

97	血氧传感器	/	根	980	1	980	需与手持式脉搏血氧饱和度测定仪DS100A配合使用,可对脉搏血氧饱和度及脉率进行连续非侵入性监测。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
98	血氧饱和度传感器(重复性血氧探头)	/	个	480	1	480	可与深圳科曼C60新生儿监护设备配套使用,用于血氧饱和度和脉率的测量。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
99	血压计	台式(儿童)	台	120	1	120	主要是用于测量儿童血压,并据此计算出血压的值,进而对儿童健康状况进行评价。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
100	血透机专用次氯酸钠消毒液	2500ml	桶	90	12	1080	1.可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和细菌芽孢; 2.用于带比例混合系统的血透机内部管路消毒。	
101	过氧化氢低温等离子灭菌剂	100ml	瓶	274.4	30	8232	▲有效杀菌因子及其强度为:过氧化氢 56%-60%; pH值为0.5-3.0; 产品在54℃14天测试情况下浓度下降率≤2%。	

102	心电图纸	210mm*140mm-20mm	本	35	180	6300	用于记录病人心电图，与心电图机配套使用。	
103	心电图监护仪血氧主电缆	7针	个	380	5	1900	需与深圳迈瑞病人监护仪iPM8适配。	
104	心电图监护仪血氧传感器	手指传感器，成人，1米，可重复使用	个	560	2	1120	需与深圳理邦心电图监护仪PM9000适配。	
105	心电图监护仪血氧传感器	指夹式	盒	480	2	960	需与深圳迈瑞心电图监护仪ePM10配合使用，对患者的血氧饱和度及脉率进行测量。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

106	心电监护仪血氧传感器	成人指套式重复用	盒	520	2	1040	需与深圳迈瑞心电监护仪ePM10配合使用，对患者的血氧饱和度及脉率进行测量。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
107	心电监护仪血氧传感器	成人，指夹式，重复用，一体式，7针	个	550	2	1100	需与深圳迈瑞心电监护仪ePM10配合使用，对患者的血氧饱和度及脉率进行测量。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
108	心电监护仪血氧传感器	手指传感器，成人，2.5米	个	560	2	1120	需与深圳理邦心电监护仪PM9000适配。	

109	心电监护仪血压袖带	成人，27-35cm,可重复使用	个	160	1	160	需与深圳理邦心电监护仪PM9000适配。	
110	心电监护仪血压袖带	小儿，13-17cm	个	155	1	155	需与深圳理邦心电监护仪PM9000适配。	
111	心电监护仪心电图导联线	成人5导导联线按扣式	套	430	20	8600	需与深圳迈瑞心电监护仪iPM8联合使用，用于传输人体生物电信号，对病人的ECG进行测量。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

112	心电 监护 仪心 电导 联线	12 针 3 导/ 5 导 分 体 式 心 电 主 电 缆 组 件 除 颤 型	根	570	8	4560	需与深圳迈瑞心电 监护仪iPM8联合使 用，用于传输人体 生物电信号，对病 人的ECG进行测量 。	响应产 品须符 合《医 疗器械 注册管 理办法 》的要 求
-----	----------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------	---	-----	---	------	------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------

113	心电监护仪心电图导线	3导，6针，抗除颤，美标，扣式，3.4米，可重复使用	根	315	5	1575	需与深圳理邦心电监护仪PM9000适配。	
114	消毒剂浓度试纸	20张/本	本	5.8	40	232	用于过氧乙酸消毒剂、含氯消毒剂如84清洗消毒液、二氯异氰尿酸钠、氯化磷酸三钠、次氯酸钠、次氯酸钙等，对其有效氯含量进行经常性的监测。	
115	橡胶输血胶管	5*7mm	米	3.5	80	280	采用乳胶制成，环保,壁厚均匀,弹性回弹好。	

1		耗材清单及要求	116	橡胶 输血 胶管	6* 9 m m	米	3.5	600	2100	采用乳胶制成，环 保,壁厚均匀,弹性回 弹好。	
			117	线锯	35 c m 10 *1	根	18.5	40	740	用于开颅手术时锯 颅盖骨。	响应产 品须符 合《医 疗器械 注册管 理办法 》的要 求
			118	显微 镊	总 长 14 0 m m , 直 头 , 头 尖 宽 度 0. 3 m m , 圆 柄	把	375	2	750	用于显微手术时夹 持、分离组织或夹 持缝针等器械。外 形应平整对称,不 应有锋棱毛刺、裂 纹、砂眼等缺陷。 应经热处理,硬度4 0-48HRC。外表面 喷砂处理,粗糙度R a不大于0.8μm。	响应产 品须符 合《医 疗器械 注册管 理办法 》的要 求

119	吸引器	电动	台	1560	1	1560	1.由活塞泵、真空表、负压调节器、空气过滤器、贮液瓶、吸引管道、脚踏开关组成； 2.供医疗手术时作真空吸引用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
120	电动吸引器贮液瓶	2500ml	只	50	6	300	用于江苏鱼跃生产的电动吸引器7A-2 3B贮液瓶的更换。	
121	吸引管	Φ2.0	支	1.6	3000	4800	用于外科手术时冲洗手术部位和吸引废液。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
122	吸液袋	3000ml	只	4.5	1200	5400	用于向体外引出并收集体内液体。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
123	无菌手术刀片	23#	片	0.47	4000	1880	不锈钢材质，无菌状态提供，安装于手术刀柄上，作切割软组织用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

124	无菌手术刀片	11#	片	0.47	3000	1410	不锈钢材质，无菌状态提供，安装于手术刀柄上，作切割软组织用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
125	无菌手术刀片	15#	片	0.47	200	94	不锈钢材质，无菌状态提供，安装于手术刀柄上，作切割软组织用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
126	无菌手术刀片	12#	片	0.48	800	384	不锈钢材质，无菌状态提供，安装于手术刀柄上，作切割软组织用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
127	温湿度表	指针式	盒	48	2	96	用于监测室内温度与湿度。	
128	透热导电橡胶电极片	107mm*76mm	对	35	2	70	能与四川千里ZP-100CIVB中频治疗仪配合使用。	
129	通气过滤管	白色	个	8	300	2400	配合供氧系统氧气吸入器使用。	

130	听诊器	多功能型	台	122	6	732	适用于听取患者体内的声音,以评估心脏、肺部、血管及胃肠道等部位的健康状况。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
131	听诊器	插入式单用	付	32	50	1600	用于听诊人体心、肺等器官活动声响变化。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
132	体重秤	/	台	540	2	1080	生铁铸造,指针式体重秤,用于人体站立称重。	
133	特定电磁波谱治疗器加热器	103mm	个	25	2	50	需与苟公牌立式特定电磁波谱治疗器适配。	
134	特定电磁波谱治疗器	立式	台	380	8	3040	▲适用于运动性损伤、骨折愈合、手术后的伤口愈合、软组织损伤、颈、肩、腰、腿痛等炎症、痛症的辅助治疗。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

135	胎儿 打印 纸	15 2 m m *9 0 m m	本	22	150	3300	与深圳三瑞胎儿监护仪配套使用。	
136	塑料 夹钳	/	把	1820	2	3640	1.转盘能使钳头在360°转向自如； 2.直径：5mm，工作长度：330mm。	
137	四肢 电极 夹	φ3 m m/ φ4 m m(成人)	套	240	4	960	配套理邦多道SE-300B心电图机，接收传输生理信号。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
138	双翼 阴道 扩张 器	手 术 用 固 定 式 90 m m *3 4 m m	把	52.9	45	2380.5	由金属材料制成。可重复使用。用于露出阴道内部供检查或手术。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

139	双翼 阴道 扩张 器	检 查 用 可 调 式 (10 0 m m × 30 m m)	支	83	12	996	由金属材料制成。 可重复使用。用于 露出阴道内部供检 查或手术。	响应产 品须符 合《医 疗器械 注册管 理办法 》的要 求
140	打印 腕带/ 条码 腕带	成 人 型 天 蓝 色	条	0.69	1500 0	10350	用于佩戴在手腕上 方便识别病人信息 。	
141	打印 腕带/ 条码 腕带	儿 童 型 粉 红 色	条	0.69	4000	2760	用于佩戴在手腕上 方便识别病人信息 。	
142	手术 器械 润滑 剂	5L	桶	1880	32	60160	手术器械清洁后， 起到对器械的润滑 保护作用。	

143	手术剪	长度160mm，直尖	把	39.4	40	1576	由一对中间连接的叶片组成，用于剪切人体组织、皮肤。 30Cr13医用不锈钢，硬度47-53HRC，表面电镀处理。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
144	手术剪	长度180mm，直圆	把	59.3	10	593	由一对中间连接的叶片组成，用于剪切人体组织、皮肤。 30Cr13医用不锈钢，硬度47-53HRC，表面电镀处理。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
145	手术刀柄	总长140mm，4#	把	27.6	10	276	安装手术刀片后用于切割人体软组织。医用不锈钢，可安装20-39#手术刀片，表面电镀处理。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
146	手术刀柄	总长125mm，3#	把	27.6	10	276	安装手术刀片后用于切割人体软组织。医用不锈钢，可安装9-17#手术刀片，表面电镀处理。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

147	手动轮椅车	帆布型	台	570	2	1140	主要由车架、前轮、后轮、脚踏板、手刹、座垫、背垫组成。供行动不便的残疾人、病人及年老体弱者做代步工具。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
148	视力表灯箱	标准对数读数型(5m)	台	580	1	580	供视力测定用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
149	石膏衬垫	15cm*400cm	卷	4.5	800	3600	对病人提供一般性防护，以免受其他器械或外界的伤害。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
150	石膏衬垫	15cm*450cm	卷	4.5	1000	4500	对病人提供一般性防护，以免受其他器械或外界的伤害。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

151	石膏 绷带 (粘 胶型)	15 *4 60 c m	卷	7	150	1050	用于骨折固定。	响应产 品须符 合《医 疗器械 注册管 理办法 》的要 求
152	石膏 绷带 (粘 胶型)	10 *4 60 c m	卷	6.4	150	960	用于骨折固定。	响应产 品须符 合《医 疗器械 注册管 理办法 》的要 求
153	湿化 瓶	I型	个	11	150	1650	配合供氧系统氧气 吸入器使用。	
154	湿化 瓶书 写不 干胶	/	张	0.8	4500	3600	湿化瓶书写不干胶	
155	舌钳	16 .5 c m 直	把	138	3	414	供钳夹及牵出退缩 舌体用。	响应产 品须符 合《医 疗器械 注册管 理办法 》的要 求
156	纱布 绷带	8c m *6 00 c m	卷	2.8	3500	9800	用于对创面敷料或 肢体提供束缚力， 以起到包扎、固定 作用。	响应产 品须符 合《医 疗器械 注册管 理办法 》的要 求

157	三角巾急救包	三角巾（1300*800mm）、大棉垫（160*150mm）、小棉垫（100*60mm）	个	9.4	2	18.8	用于人体皮肤多种部位表层、浅层伤口包扎、骨折固定。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
-----	--------	----------------------------------------------	---	-----	---	------	---------------------------	------------------------

158	人工急救呼吸球-氧气储气袋	/	个	55	15	825	1.与人工急救呼吸球配合使用。 2.成人用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
159	人工呼吸急救复苏球套组（氧气管）	2 m	根	5	10	50	与人工呼吸急救复苏球套组配合使用。	
160	人工呼吸急救复苏球套组（口咽通气道）	10 #	支	5	8	40	与人工呼吸急救复苏球套组配合使用。	
161	人工呼吸急救复苏球套组（口咽通气道）	9 #	支	5	8	40	与人工呼吸急救复苏球套组配合使用。	

162	人工呼吸急救复苏球套组（开口器）	/	支	7	16	112	与人工呼吸急救复苏球套组配合使用。	
163	皮肤修复贴敷料	圆形*Φ23cm*5贴	贴	33	1800	59400	1.主要由1.5-2.0mg/ml 胶原蛋白原液(含少量医用防腐剂 and 少量医用矫味剂)和无纺布组成。产品经辐照灭菌或湿热灭菌； 2.为一层无纺布(符合FZ/T 64005-2011)浸透胶原蛋白原液，由扁平状容器袋固接密封而成。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
164	帕巾钳	总长160mm，尖头	把	83	25	2075	可重复使用，用于夹持缝合针、金属夹等器械。20Cr13医用不锈钢，硬度40-48HRC，表面电镀处理。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
165	帕巾钳	14cm尖头	把	58.9	6	353.4	采用不锈钢材质制成，可重复使用，用于外科手术时固定帕巾用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

166	帕巾 钳	总 长 14 0 m m , 尖 头	把	58.9	6	353.4	可重复使用, 用于 夹持缝合针、金属 夹等器械。20Cr13 医用不锈钢, 硬度4 0-48HRC, 表面电 镀处理。	响应产 品须符 合《医 疗器械 注册管 理办法 》的要 求
167	内窥 镜专 用多 酶清 洗液	5L	桶	700	8	5600	▲专为内镜清洗而 设计, 添加多种生 物酶和生物表面活 性剂, 协同全面接 触有机物, 增强清 洗效果, 有效去除 生物膜; 快速方便, 去污力 强, 稀释液浸泡2m in可清除内镜表面 的蛋白质、血液、 组织、脂肪等有机 污染物; 低泡生物表面活性 剂环保配方, 易漂 洗无残留, 符合生 态标准; 无挥发有机物, 不 含磷酸盐, 无研磨 剂, 不伤害内镜以 及各种塑料、橡胶 等配件; 手洗、机洗、超声 波洗均适用;硬软水 均适用。	

168	内镜 专用 多酶 清洗 剂	5L	桶	500	35	17500	▲适用于自动清洗系统和手工清洗，对各种软式、硬式内窥镜的清洗；独有的浓缩多酶配方，可迅速、有效的完全分解蛋白质、碳水化合物、粘多糖、各种脂肪等多种污染物,极佳的有机硅去除能力、极佳的生物膜去除能力、极佳的清洁金属、塑料能力；无腐蚀性，可用于各类设备、器具，有效的避免洗涤剂造成的腐蚀；使用时泡沫极少，可生物降解，可直接倒入下水道，不污染环境。	
169	钠石灰	4.5kg	桶	750	20	15000	用于二氧化碳等酸性气体的吸收，与麻醉机配套使用。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

170	灭菌包装材料	55 m m *2 50 m m	个	1.3	2500	3250	<p>1.符合YY/T 0698、GB/T 19633和《消毒技术规范》标准要求；</p> <p>2.平面单体袋，设计节约裁切时间；</p> <p>3.含有压力蒸汽和环氧乙烷灭菌监测指示物，单个指示物面积$\geq 100\text{cm}^2$；</p> <p>4.生产环境为10万级净化等级；</p> <p>5.检测项目包含一般外观检查、质量测定、pH值测定、氯化物含量、硫酸盐含量测定、荧光物测定、不透气材料的不透气性检查，微生物屏障性能、压力蒸汽和环氧乙烷灭菌因子穿透性能、压力蒸汽和环氧乙烷灭菌后180天无菌有效期验证及环氧乙烷灭菌因子残留；</p> <p>6.符合GB/T16886.10的皮内反应，皮肤致敏测试合格，GB/T16886.5的细胞毒性合格；</p> <p>7.纸质部分70g/m²。</p>	
-----	--------	------------------------------------	---	-----	------	------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

171	灭菌包装材料	150mm*260mm	个	3	2500	7500	<p>1.符合YY/T 0698、GB/T 19633和《消毒技术规范》标准要求；</p> <p>2.平面单体袋，设计节约裁切时间；</p> <p>3.含有压力蒸汽和环氧乙烷灭菌监测指示物，单个指示物面积$\geq 100\text{cm}^2$；</p> <p>4.生产环境为10万级净化等级；</p> <p>5.检测项目包含一般外观检查、质量测定、pH值测定、氯化物含量、硫酸盐含量测定、荧光物测定、不透气材料的不透气性检查，微生物屏障性能、压力蒸汽和环氧乙烷灭菌因子穿透性能、压力蒸汽和环氧乙烷灭菌后180天无菌有效期验证及环氧乙烷灭菌因子残留；</p> <p>6.符合GB/T16886.10的皮内反应，皮肤致敏测试合格，GB/T16886.5的细胞毒性合格；</p> <p>7.纸质部分70g/m²。</p>	
-----	--------	-------------	---	---	------	------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

172	灭菌包装材料	100mm*270mm	个	2.2	3000	6600	<p>1.符合YY/T 0698、GB/T 19633和《消毒技术规范》标准要求；</p> <p>2.平面单体袋，设计节约裁切时间；</p> <p>3.含有压力蒸汽和环氧乙烷灭菌监测指示物，单个指示物面积$\geq 100\text{mm}^2$；</p> <p>4.生产环境为10万级净化等级；</p> <p>5.检测项目包含一般外观检查、质量测定、pH值测定、氯化物含量、硫酸盐含量测定、荧光物测定、不透气材料的不透气性检查，微生物屏障性能、压力蒸汽和环氧乙烷灭菌因子穿透性能、压力蒸汽和环氧乙烷灭菌后180天无菌有效期验证及环氧乙烷灭菌因子残留；</p> <p>6.符合GB/T16886.10的皮内反应，皮肤致敏测试合格，GB/T16886.5的细胞毒性合格；</p> <p>7.纸质部分70g/m²。</p>	
-----	--------	-------------	---	-----	------	------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

173	灭菌包装材料	75 m m *2 50 m m	个	1.6	4500	7200	<p>1.符合YY/T 0698、GB/T 19633和《消毒技术规范》标准要求；</p> <p>2.平面单体袋，设计节约裁切时间；</p> <p>3.含有压力蒸汽和环氧乙烷灭菌监测指示物，单个指示物面积$\geq 100\text{cm}^2$；</p> <p>4.生产环境为10万级净化等级；</p> <p>5.检测项目包含一般外观检查、质量测定、pH值测定、氯化物含量、硫酸盐含量测定、荧光物测定、不透气材料的不透气性检查，微生物屏障性能、压力蒸汽和环氧乙烷灭菌因子穿透性能、压力蒸汽和环氧乙烷灭菌后180天无菌有效期验证及环氧乙烷灭菌因子残留；</p> <p>6.符合GB/T16886.10的皮内反应，皮肤致敏测试合格，GB/T16886.5的细胞毒性合格；</p> <p>7.纸质部分70g/m²。</p>	
-----	--------	------------------------------------	---	-----	------	------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

174	灭菌 包装 材料	10 0 m m *1 00 m	卷	371	8	2968	<p>1.符合YY/T 0698、GB/T 19633和《消毒技术规范》标准要求；</p> <p>2.含有压力蒸汽和环氧乙烷灭菌监测指示物，单个指示物面积$\geq 100\text{mm}^2$；</p> <p>3.生产环境为10万级净化车间；</p> <p>4.检测项目包含一般外观检查，质量测定，不透气材料的不透气性检查，微生物屏障性能、压力蒸汽和环氧乙烷灭菌因子穿透性能、压力蒸汽和环氧乙烷灭菌后180天无菌有效期验证及环氧乙烷灭菌因子残留；</p> <p>5.塑料材质管芯，避免纸屑污染；</p> <p>6.密封包装，不透气包装袋、瓦楞纸的两层防护性包装；</p> <p>7.纸质部分70g/m²。</p>	
-----	----------------	------------------------------------	---	-----	---	------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

175	灭菌 包装 材料	75 m m *1 00 m	卷	235	12	2820	<p>1.符合YY/T 0698、GB/T 19633和《消毒技术规范》标准要求；</p> <p>2.含有压力蒸汽和环氧乙烷灭菌监测指示物，单个指示物面积$\geq 100\text{mm}^2$；</p> <p>3.生产环境为10万级净化车间；</p> <p>4.检测项目包含一般外观检查，质量测定，不透气材料的不透气性检查，微生物屏障性能、压力蒸汽和环氧乙烷灭菌因子穿透性能、压力蒸汽和环氧乙烷灭菌后180天无菌有效期验证及环氧乙烷灭菌因子残留；</p> <p>5.塑料材质管芯，避免纸屑污染；</p> <p>6.密封包装，不透气包装袋、瓦楞纸的两层防护性包装；</p> <p>7.纸质部分70g/m²。</p>	
-----	----------------	-------------------------------	---	-----	----	------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

176	灭菌包装材料	55 m m *1 50 m m	个	1	2	2	<p>1.符合YY/T 0698、GB/T 19633和《消毒技术规范》标准要求；</p> <p>2.平面单体袋，设计节约裁切时间；</p> <p>3.含有压力蒸汽和环氧乙烷灭菌监测指示物，单个指示物面积$\geq 100\text{cm}^2$；</p> <p>4.生产环境为10万级净化等级；</p> <p>5.检测项目包含一般外观检查、质量测定、pH值测定、氯化物含量、硫酸盐含量测定、荧光物测定、不透气材料的不透气性检查，微生物屏障性能、压力蒸汽和环氧乙烷灭菌因子穿透性能、压力蒸汽和环氧乙烷灭菌后180天无菌有效期验证及环氧乙烷灭菌因子残留；</p> <p>6.符合GB/T16886.10的皮内反应，皮肤致敏测试合格，GB/T16886.5的细胞毒性合格；</p> <p>7.纸质部分70g/m^2。</p>
-----	--------	------------------------------------	---	---	---	---	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

177	灭菌 包装 材料	55 m m X1 00 m	卷	170	2	340	<p>1.符合YY/T 0698、GB/T 19633和《消毒技术规范》标准要求；</p> <p>2.含有压力蒸汽和环氧乙烷灭菌监测指示物，单个指示物面积$\geq 100\text{mm}^2$；</p> <p>3.生产环境为10万级净化车间；</p> <p>4.检测项目包含一般外观检查，质量测定，不透气材料的不透气性检查，微生物屏障性能、压力蒸汽和环氧乙烷灭菌因子穿透性能、压力蒸汽和环氧乙烷灭菌后180天无菌有效期验证及环氧乙烷灭菌因子残留；</p> <p>5.塑料材质管芯，避免纸屑污染；</p> <p>6.密封包装，不透气包装袋、瓦楞纸的两层防护性包装；</p> <p>7.纸质部分70g/m²。</p>	
-----	----------------	-------------------------------	---	-----	---	-----	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

178	灭菌 包装 材料	15 0 m m X1 00 m	卷	450	4	1800	<p>1.符合YY/T 0698、GB/T 19633和《消毒技术规范》标准要求；</p> <p>2.含有压力蒸汽和环氧乙烷灭菌监测指示物，单个指示物面积$\geq 100\text{mm}^2$；</p> <p>3.生产环境为10万级净化车间；</p> <p>4.检测项目包含一般外观检查，质量测定，不透气材料的不透气性检查，微生物屏障性能、压力蒸汽和环氧乙烷灭菌因子穿透性能、压力蒸汽和环氧乙烷灭菌后180天无菌有效期验证及环氧乙烷灭菌因子残留；</p> <p>5.塑料材质管芯，避免纸屑污染；</p> <p>6.密封包装，不透气包装袋、瓦楞纸的两层防护性包装；</p> <p>7.纸质部分70g/m²。</p>	
-----	----------------	------------------------------------	---	-----	---	------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

179	灭菌包装材料	200mmX100mm	卷	1000	2	2000	<p>1.符合YY/T 0698、GB/T 19633和《消毒技术规范》标准要求；</p> <p>2.含有压力蒸汽和环氧乙烷灭菌监测指示物，单个指示物面积$\geq 100\text{mm}^2$；</p> <p>3.生产环境为10万级净化车间；</p> <p>4.检测项目包含一般外观检查，质量测定，不透气材料的不透气性检查，微生物屏障性能、压力蒸汽和环氧乙烷灭菌因子穿透性能、压力蒸汽和环氧乙烷灭菌后180天无菌有效期验证及环氧乙烷灭菌因子残留；</p> <p>5.塑料材质管芯，避免纸屑污染；</p> <p>6.密封包装，不透气包装袋、瓦楞纸的两层防护性包装；</p> <p>7.纸质部分70g/m²。</p>	
180	络合氯医疗器械消毒液	5L	桶	280	200	56000	<p>1.可杀灭分枝杆菌、病毒、细菌芽孢并可灭菌；</p> <p>2.可用于各种医疗器械、内窥镜等的高水平消毒和灭菌。</p>	

181	卤钨灯泡	6V 20W 带座	只	180	1	180	用于更换手术灯，可通用于大部分型号。	
182	流量传感器	/	个	440	3	1320	用于监控患者的呼吸流量，并向呼吸机提供准确的反馈信号，以保证患者的呼吸功能正常。	
183	利器盒	10L 圆形	个	9	4500	40500	1.材质为全新高密度聚丙烯(PP)； 2.开启方式为旋盖； 3.耐酸、耐碱、耐腐蚀、抗老化和抗褪色； 4.表面光洁，易于清洁； 5.整体由盒体和盒盖两部分组成； 6.采用无毒的硬质塑料制造，具备耐穿刺、不渗漏、易于焚烧、使用安全方便的基本性能。	

184	利器 盒	3L 圆 形	个	5	4500	22500	<p>1.材质为全新高密度聚丙烯(PP);</p> <p>2.开启方式为旋盖;</p> <p>3.耐酸、耐碱、耐腐蚀、抗老化和抗褪色;</p> <p>4.表面光洁,易于清洁;</p> <p>5.整体由盒体和盒盖两部分组成;</p> <p>6.采用无毒的硬质塑料制造,具备耐穿刺、不渗漏、易于焚烧、使用安全方便的基本性能。</p>	
185	利器 盒	2L	个	4	500	2000	<p>1.材质为全新高密度聚丙烯(PP);</p> <p>2.开启方式为旋盖;</p> <p>3.耐酸、耐碱、耐腐蚀、抗老化和抗褪色;</p> <p>4.表面光洁,易于清洁;</p> <p>5.整体由盒体和盒盖两部分组成;</p> <p>6.采用无毒的硬质塑料制造,具备耐穿刺、不渗漏、易于焚烧、使用安全方便的基本性能。</p>	

186	理疗 用体 表电 极	50 m m *5 0 m m	片	5	400	2000	1.与麦澜德生产的 MLD B2 生物刺激 反馈仪配套使用； 2.由导电材料和连 接线组成。导电材 料接触皮肤表面， 将刺激器输出的电 刺激信号通过导电 材料传导到皮肤； 3.用于皮肤表面， 将电疗设备输出的 电刺激信号通过导 电材料传导到人体 。	响应产 品须符 合《医 疗器械 注册管 理办法 》的要 求
187	理疗 用体 表电 极	70 m m *1 20 m m	片	15	80	1200	1.与南京麦澜德生 产的 MLD B2 生物 刺激反馈仪配套使 用； 2.由导电材料和连 接线组成。导电材 料接触皮肤表面， 将刺激器输出的电 刺激信号通过导电 材料传导到皮肤； 3.用于皮肤表面， 将电疗设备输出的 电刺激信号通过导 电材料传导到人体 。	响应产 品须符 合《医 疗器械 注册管 理办法 》的要 求
188	理疗 电极 片（ 插针 式）	ψ2 .0	片	4	600	2400	与上海仁和医疗设 备公司生产的 MSTA -100 型神经肌肉刺 激仪配套使用，用 于传导仪器发出的 电脉冲信号。	响应产 品须符 合《医 疗器械 注册管 理办法 》的要 求

189	理疗 电极 片	/	片	4	600	2400	▲使用时，贴附在理疗部位。与广州龙之杰科技有限公司生产的LGT-2340A脑循环电刺激仪配套使用，将电疗设备输出的电刺激信号传导到人体皮肤表面。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
190	口垫	M	只	3	600	1800	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，便于插入和固定气管插管。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
191	口垫	中号	个	0.6	1500	900	1.为患者开口的辅助器械,采用聚乙烯等高分子材料制成,为非灭菌提供; 2.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。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
192	酒精 灯	15 0 ml	个	7.2	2	14.4	采用玻璃制造，配有陶瓷灯芯。	
193	灸盒	单孔	个	25	3	75	实木制造，方便给病人做艾灸时使用。	
194	灸盒	双孔	个	40	3	120	实木制造，方便给病人做艾灸时使用。	

195	检查手套	PE中号(M)	只	0.09	600000	54000	用于防止医生与患者之间的交叉感染。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
196	呼吸机水罐	/	个	900	3	2700	需与飞利浦厂家呼吸机BiPAP A30配套使用。	
197	过氧乙酸消毒液	AB组(A液:250ml+B:250ml)	组	30	20	600	1.可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌、医院感染常见菌和细菌芽孢; 2.可用于硬质物体表面消毒、血透室水处理设备管道、疫源地的消毒、血透机的消毒。	

198	过氧 乙酸 消毒 液	4. 96 L	桶	260	30	7800	<p>1.灭菌时间及效果： ：灭菌时间10分钟。 按照说明书最低使用浓度作用5分钟，对枯草杆菌黑色变种芽孢定性灭菌试验结果为无菌生长；</p> <p>2.对铜和铝轻度腐蚀，对不锈钢基本无腐蚀，可减少对器械的损害；</p> <p>3.可连续使用14天，可用快速检测试纸监测过氧乙酸浓度；</p> <p>4.使用范围：对各式内镜高水平消毒、灭菌；</p> <p>5.可杀灭分枝杆菌和细菌芽孢，并可灭活病毒。</p>	
199	过氧化氢 低温 等离子体 灭菌 过程 指示 胶带	20 m m *3 5 m	卷	170	3	510	<p>1.符合GB18282.1的一类指示物；</p> <p>2.采用合成纸，不吸附过氧化氢；</p> <p>3.去除底纸，粘贴方便。</p>	
200	过氧化氢 低温 等离子体 灭菌 过程 指示 标签	90 0 片/ 包	袋	225	4	900	<p>1.符合GB18282.1的一类指示物；</p> <p>2.采用合成纸，不吸附过氧化氢。</p>	

201	过氧化氢 低温 等离子体 灭菌 包装袋	75 *1 00 m m	卷	560	2	1120	<p>1.符合YY/T 0698、GB/T 19633、《消毒技术规范》和GB38598标准要求；</p> <p>2.含有过氧化氢灭菌监测指示物，单个指示物面积≥ 100mm²，卷材上的印刷间隔距离小于155mm；</p> <p>3.生产环境为10万级及以上净化等级；</p> <p>4.检测项目包含一般外观检查，质量测定，灭菌对包装标识无影响，不透气材料的不透气性检查，微生物屏障性能、灭菌因子穿透性能、灭菌后180天无菌有效期验证及灭菌因子残留，12个月稳定性验证；</p>
-----	---------------------------------	--------------------------	---	-----	---	------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

202	过氧化氢 低温 等离子体 灭菌 包装袋	20 0 m m × 10 0 m	卷	1000	2	2000	<p>1.符合YY/T 0698、GB/T 19633、《消毒技术规范》和GB38598标准要求；</p> <p>2.含有过氧化氢灭菌监测指示物，单个指示物面积≥100□，卷材上的印刷间隔距离小于155mm；</p> <p>3.生产环境为10万级及以上净化等级；</p> <p>4.检测项目包含一般外观检查，质量测定，灭菌对包装标识无影响，不透气材料的不透气性检查，微生物屏障性能、灭菌因子穿透性能、灭菌后180天无菌有效期验证及灭菌因子残留，12个月稳定性验证；</p>
-----	---------------------------------	----------------------------------------	---	------	---	------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

203	过氧化氢 低温 等离子体 灭菌 包装袋	150mm*100mm	卷	860	2	1720	<p>1.符合YY/T 0698、GB/T 19633、《消毒技术规范》和GB38598标准要求；</p> <p>2.含有过氧化氢灭菌监测指示物，单个指示物面积$\geq 100\text{mm}^2$，卷材上的印刷间隔距离小于155mm；</p> <p>3.生产环境为10万级及以上净化等级；</p> <p>4.检测项目包含一般外观检查，质量测定，灭菌对包装标识无影响，不透气材料的不透气性检查，微生物屏障性能、灭菌因子穿透性能、灭菌后180天无菌有效期验证及灭菌因子残留，12个月稳定性验证；</p>
-----	---------------------------------	-------------	---	-----	---	------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

204	过氧化氢 低温 等离子体 灭菌 包装袋	25 0 m m *1 00 m	卷	1040	1	1040	<p>1.符合YY/T 0698、GB/T 19633、《消毒技术规范》和GB38598标准要求；</p> <p>2.含有过氧化氢灭菌监测指示物，单个指示物面积≥ 100mm²，卷材上的印刷间隔距离小于155mm；</p> <p>3.生产环境为10万级及以上净化等级；</p> <p>4.检测项目包含一般外观检查，质量测定，灭菌对包装标识无影响，不透气材料的不透气性检查，微生物屏障性能、灭菌因子穿透性能、灭菌后180天无菌有效期验证及灭菌因子残留，12个月稳定性验证；</p>
-----	---------------------------------	------------------------------------	---	------	---	------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

205	过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋	100mm*100mm	卷	750	2	1500	<p>1.符合YY/T 0698、GB/T 19633、《消毒技术规范》和GB38598标准要求；</p> <p>2.含有过氧化氢灭菌监测指示物，单个指示物面积$\geq 100\text{mm}^2$，卷材上的印刷间隔距离小于155mm；</p> <p>3.生产环境为10万级及以上净化等级；</p> <p>4.检测项目包含一般外观检查，质量测定，灭菌对包装标识无影响，不透气材料的不透气性检查，微生物屏障性能、灭菌因子穿透性能、灭菌后180天无菌有效期验证及灭菌因子残留，12个月稳定性验证；</p>	
206	过氧化氢低温等离子体灭菌化学指示卡	200片	盒	240	20	4800	<p>▲符合ISO11140的四类指示物；</p> <p>可以粘贴、与生物指示物做对比。</p>	

207	过氧化氢低温等离子灭菌0.5小时极速生物指示剂	/	盒	4000	300	1200000	<p>1.适用于过氧化氢低温等离子体灭菌效果生物监测；</p> <p>2.符合《消毒技术规范》（2002年版）和GB18281.1-2015《医疗保健产品灭菌生物指示物第1部分:通则》标准的相关要求；</p> <p>3.检测项目包括生物指示物菌含量，D值，存活杀灭时间以及有效期；</p> <p>4.在灭菌后0.5h内出具生物监测结果，阳性对照最快5 min出生物监测结果；</p> <p>5.产品为自含式；</p> <p>6.为密封式铝箔包装，可避免光照等环境因素对指示剂的不良环境影响；</p> <p>7.产品指示瓶盖带有变色标签，并且灭菌前后颜色有明显差异，可显示是否经过灭菌。</p>	
208	供氧系统氧气吸入器	1型	套	165	60	9900	<p>1.由氧气输出接口、安全阀、氧气压力表、流量管、流量调节阀、潮化瓶等组成；</p> <p>2.用于急救给氧和缺氧病人氧气吸入。</p>	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

209	封口试纸	100ml，高温覆膜	盒	280	5	1400	<p>1.用于每日对封合压力蒸汽、环氧乙烷、甲醛纸塑包装袋的封口机进行温度、压力、时间验证；</p> <p>2.封口温度180℃-200℃；</p> <p>3.采用塑料膜与测试纸集成的设计，避免塑料膜特性影响测试结果。</p>	
210	封口试纸	100ml，低温覆膜	盒	380	2	760	<p>1.用于每日对封口机进行温度、压力、时间验证；</p> <p>2.封口温度110℃-130℃；</p> <p>3.采用塑料膜与测试纸集成的设计，避免塑料膜特性影响测试结果。</p>	
211	电子针疗仪	/	台	410	2	820	供人体穴位进行低频电脉冲治疗，适用于腰酸背痛、神经麻痹、肌肉酸楚痛症、痹症的辅助治疗。	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求
212	电子血压计	手腕式	台	470	10	4700	<p>1.由本体和袖带组成；</p> <p>2.用于测量成人血压及脉搏数。</p>	响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求

213	电子 血压 计	臂 式	台	480	10	4800	1.由主机、袖带（臂带）、电池（选配干电池或可充电电池）、电源线（选配）、电源适配器（选配）组成； 2.供测量人体血压和脉搏用（12周岁以上的成人，不适用于新生儿）。	响应产 品须符 合《医 疗器械 注册管 理办法 》的要 求
214	电子 秤	/	台	160	1	160	用于测量中药重量，可直接显示数据。	
215	等离 子灭 菌器1 00过 氧化 氢卡 匣	2. 2 ml 1x 12 支	盒	190	110	20900	▲产品有效杀菌因子及其强度为：过氧化氢 56%-60%； 产品pH值为0.5-3.0； 产品在54℃14天测试情况下浓度下降率≤2%。	
216	创口 清洗 消毒 液	32 5 ml	瓶	99	500	49500	1.需与宁波三平医疗科技有限公司生产的医用外伤冲洗器SP-CXQ100A适配； 2.为狂犬病专用弱碱性消毒液； 3.具有狂犬病毒杀灭作用。	
217	病人 监护 仪血 氧探 头延 长线	/	根	720	1	720	需与深圳科瑞康病人监护仪Genius-15配合使用。	

218	表面 湿巾	60 片	包	15	700	10500	<p>1.表面湿巾季铵盐含量（以苯扎氯铵计）≥2.58g/L;</p> <p>2.pH值为5.38;</p> <p>3.湿巾在温度为37℃、相对湿度≥75%环境中放置90d,季铵盐含量(以苯扎氯铵计)为2.53g/L,下降率为1.94%;</p> <p>4.表面湿巾挤出液,对不锈钢、铜和铝基本无腐蚀,对碳钢有中度腐蚀。</p>	
219	BD预 警测 试包	/	个	55	500	27500	<p>▲产品检验标准符合GB18282.4-2009对压力蒸汽灭菌第二类化学指示物的要求;</p> <p>产品含有B-D标准测试图和B-D预警测试图,用于压力蒸汽灭菌器冷空气排除和饱和蒸汽穿透效果的监测和预警。</p> <p>产品应用于134℃。</p>	

			220	121° C压力 蒸汽 灭菌 化学 指示 卡	20 0 片	盒	49	180	8820	▲产品检验标准符合GB18282.1-2015对压力蒸汽灭菌第四类化学指示物的要求，有相应的卫生安全评价报告； 产品应用于121℃，20min的压力蒸汽灭菌包内化学监测，符合WS310-2016对灭菌参数的要求。	
★注：1、本清单数量只是预估数量，实际数量以采购人实际使用量为准。											

- 3.3.服务要求

3.3.1.服务内容要求

采购包1:

2、以上带“▲”的条款为重要条款，重要条款投标人不响应或不满足视为负偏离，负偏离将影响投标人得分。

3、以上未带“▲”的条款为一般条款，一般条款投标人不响应或不满足视为负偏离，负偏离将影响投标人得分。

序号	符号标识	服务要求名称	服务要求内容
			<div>1、投标人向采购人配送的耗材属于医疗器械的质量应符合国家医疗器械相关标准及行业标准，配送产品来源渠道合法合规，确保临床医疗安全，配送时随货附带生产许可证、产品合格证、检验报告书等文书。（提供承诺函）</div> <div>2、投标人在本项目履约过程中所涉及的相关资质均为有效且需在耗材管理科室备案，投标人对变更或即将到期的相关资质进行及时更新，将更换后的相关资质需到采购人耗材管理科室更新备案。更换后的相关资质所涉及的范围必须涵盖本项目要求，否则采购人有权终止合同履行，并不承担违约责任和赔偿。</div> <div>3、投标人对本项目配送的医用耗材应配备充足的货源,确保采购人医疗需要。投标人配送的医用耗材，采购人将采取零库存方式储存，即需要时随叫随送。投标人须按照采购人的要求按时按量配送耗材，以发出采购计划时间为起点计算，工作日应于24小时内送达，非工作日48小时内送达。若投标人延期交货超过2日，采购人有权终止本项目合同履行，并不承担违约责任和赔偿。属于急诊或急救需要的耗材，投标人在收到采购人通知后30分钟内配送到采购人指定地点，投标人未按照规定的时间内将急诊或急救需要的耗材配送至采购人指定地点的，由此造成的后果全部由投标人承担，采购人有权终止合同并追究中标人的责任和赔偿。</div> <div>4、配送要求：耗材剩余有效期≥有效期的三分之二。投标人运输方式必须符合医用试剂、耗材说明书和标签标示的要求，对温度有特殊要求的，应当采取相应措施，保证医用耗材运输过程中的安全、有效。运输过程中所产生的费用已包含在耗材价格中，运输途中产生的变形、破损及其他非采购人人为造成的损耗带来的损失，全部</div>

1	★	配送服务要求	<p>由投标人承担。</p> <p>5、投标人配送的耗材出现破损和近效期情况（耗材剩余有效期≥保质期的二分之一），投标人应进行无条件退换。投标人配送的耗材出现质量问题，投标人应在接到通知后12小时内到采购人现场确认，采购人作为医疗器械不良事件上报相关部门，采购人将保留一份问题产品作为证据，投标人不得私自取回问题产品，并应在48小时内完成退款不退货，其余问题耗材应在48小时内完成退货、换货。</p> <p>6、若合同签订耗材纳入了国家或地方集中带量采购或挂网采购目录，投标人保证不得继续供应已纳入带量采购或挂网采购同品类的非挂网产品。若因上述两种情况产生的所有后果均由投标人承担，出现上述任意情况之一，采购人有权终止本项目合同履行，并不承担违约责任和赔偿。</p> <p>7、投标人配送的医用耗材包装符合《医疗器械说明书和标签管理规定》。</p> <p>8、在本项目合同履约过程中，若与国家相关政策抵触或因国家、省、市、区相关政策调整导致合同不能继续执行，采购人与投标人双方则终止本项目合同，因上述原因造成本项目合同终止的，采购人与投标人双方均不承担任何违约责任，不得以任何理由要求任何赔偿。</p> <p>9、在合同履行过程中投标人若有违法违规行为或不能满足采购人的正常供货需求时，采购人有权单方面解除合同，采购人不承担任何违约责任和赔偿责任。</p> <p>10、投标人应保证所配送的耗材是全新的、未使用过的合格产品。</p> <p>11、投标人应保证所配送的耗材能在采购人对应的设备上正常使用和保障采购人业务工作正常开展。</p> <p>12、投标人在本项目履约中具有技术支持与服务体系，投标人对本项目应当组织具备相应专业的技术能力的服务人员以及相应的人员数量，有专人负责售后服务事宜，投标人成交后向采购人提供现场服务，保证为采购人提供与耗材相关的技术指导与支持，现场服务包括但不限于耗材应用进行现场讲解或培训，直至使用人员能独立熟练操作。投标人按照采购人的要求，接入医院的SPD耗材供应系统，并做好耗材相关信息的日常维护；投标人应主动配合采购人落实各项国家及地方政策；投标人有义务协助完成急诊急救、紧缺医用耗材的配送工作；投标文件中承诺的其他服务。</p> <p>13、为了保障耗材的供应和及时性，投标人需具有仓库存放耗材。投标人提供仓库产权证明复印件（属于自有仓库情况）或提供租赁合同复印件（属于租赁仓库情况）或提供承诺函原件[属于承诺中标后（签订合同前）购买（租赁）仓库的情况（格式自拟）]。</p> <p>14、配送不进行相关的具体单品或数量限制。涉及零星的新增未挂网耗材，配送单价不得高于四川省内与采购人同级医院的配送单价，并经采购人确认后配送；涉及零星的采购人原使用过的未挂网耗材，配送单价不得高于采购人原采购价格，并经采购人确认后配送。</p> <p>15、在耗材使用过程中，如因产品自身质量原因出现异常情况，投标人应在收到采购人口头或书面通知后派遣专业技术人员24小时内到采购人处协助解决异常情况，相关一切费用由投标人负责。本项目履约期内，因投标人配送的耗材出现质量问题导</p>
---	---	--------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

			<p>致医疗赔偿、行政处罚等，采购人有权单方解除本合同，不承担任何违约责任和赔偿责任，投标人须按相关法律法规规定承担相应责任。(投标人应在投标文件中提供承诺函进行响应，格式自拟)</p> <p>16、投标人因耗材生产厂家产品停产造成的供货中断，投标人须提前三个月书面通知采购人。因投标人原因未在规定的时间内将指定的耗材配送至采购人指定地点的，采购人有权另行采购且不承担任何违约责任和赔偿。（投标人在投标文件中提供承诺函）</p> <p>17、投标人应为本项目提供履约的所有人员按照国家规定购买相关保险。投标人服务从业人员在服务期间发生伤亡事故，或在服务过程中造成人员伤亡的，责任由投标人承担，采购人不承担任何责任和赔偿。（投标人在投标文件中提供承诺函）</p> <p>18、如因投标人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采购人造成损失或侵害，包括但不限于采购人本身的财产损失，由此而导致采购人对任何第三方的法律责任等，投标人对上述情况承担全部的赔偿责任。</p> <p>19、投标人在本项目使用任何产品和服务(包括部分使用)时，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。</p> <p>20、投标人在本项目合同履行过程中必须严格遵守国家、省、市、区有关廉政建设相关规定，在签订合同时需与投标人同时签订《医疗卫生机构医药产品廉洁购销合同》并能够严格遵守，同时无条件接受院外及医院纪检部门的检查和监督。</p>
2	★	其他要求	<p>1、运输：运输方式必须符合医用试剂、耗材说明书和标签标示的要求，对温度有特殊要求的，应当采取相应措施，保证医用耗材运输过程中的安全、有效。运输过程中所产生的费用全部由中标人负责，运输途中产生的变形、破损及其他非采购人人造成的损耗全部由中标人承担。</p> <p>2、报价要求：本项目需对耗材配送清单报单价及总价合计金额。</p>
3		项目实施方案	<p>本项目采购需求是采购人针对项目实际情况提出的基本需求，为保障本项目履约质量，采购人期望获得投标人在满足此基础之上更优化的履约能力。投标人可以根据自身情况据实提供(未提供不会导致其响应无效，但可能会影响其综合评审情况)以下相关履约证明：</p> <p>项目实施方案包含①项目人员配置及分工②货源组织③质量保障措施④配送安全管理制度（含人员安全培训、安全责任划分）⑤产品退换货方案。</p>

3.3.2.商务要求

采购包1:

序号	符号标识	商务要求名称	商务要求内容
1	★	交货时间	自合同签订之日起365日

2	★	交货地点	内江市市中区人民医院
3	★	支付方式	分期付款
4	★	付款进度安排	<p>1、每批次耗材配送完成12个月内，且收到投标人开具的准确、完整税票、票据和相关资料后，采购人支付一个批次费用，达到付款条件起10日内，据实情况说明为分批次付款，据实结算</p> <p>2、结算金额=该批次所配送耗材的实际供货数量×该批次所配送耗材对应的结算单价，达到付款条件起10日内，据实情况说明为分批次结算</p>
5	★	验收、交付标准和方法	<p>按采购文件的要求、采购人每批次采购计划、投标人投标文件的承诺、医用耗材验收标准等进行验收。投标人按照采购人需求计划要求的产品规格、数量、时间、地点等保质保量的将医疗耗材运至指定的地点，双方进行验收。采购双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项，由采购人在国家有关规定、采购文件、投标文件及承诺与采购合同约定中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项的约定标准进行验收。其他未尽事宜应严格按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》（财库〔2016〕205号）、《政府采购需求管理办法》（财库〔2021〕22号）规定的要求进行。</p>
6	★	质量保修范围和保修期	<p>投标人配送的耗材出现破损和近效期情况（耗材剩余有效期≥保质期的二分之一），投标人应进行无条件退换。投标人配送的耗材出现质量问题，投标人应在接到通知后12小时内到采购人现场确认，采购人作为医疗器械不良事件上报相关部门，采购人将保留一份问题产品作为证据，投标人不得私自取回问题产品，并应在48小时内完成退款不退货，其余问题耗材应在48小时内完成退货、换货。</p>

7	★	违约责任与解决争议的方法	<p>违约责任：（一）、甲方违约责任 1、甲方无正当理由拒收货物或无故终止合同的，甲方应偿付合同总价百分之10的违约金。 2、甲方逾期2日后支付货款的，除应及时付足货款外，应向乙方偿付欠款总额万分之1 /天的违约金；逾期付款超过2天的，乙方有权解除合同，并要求甲方承担合同总价百分之10%的违约金。 3、除本合同另有约定外，若甲方有出现违反本合同约定的任一行行为的，经乙方通知后仍未改正违约行为的，乙方有权解除本合同。因甲方违约或者任何因为甲方原因导致合同解除的，乙方除有权行使本合同另有约定的权利外，还有权要求甲方支付合同总价百分之10的违约金，并且承担由此造成乙方的一切损失。 4、甲方偿付的违约金不足以弥补乙方损失的，还应按乙方损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给乙方。（二）、乙方违约责任 1、乙方所提供的医用耗材的生产厂家、品种、规格型号、数量不符合甲方要求的，甲方有权拒绝收货。 2、乙方逾期2日不能提供甲方所需医用耗材的，应向甲方每日支付合同总价1%的违约金。违约金的最高限额是合同总价的10%。 3、乙方逾期2日不能交付以上产品的，视同不能供货，须向甲方支付合同总价的10%的违约金，甲方有权单方解除本合同，乙方还应赔偿因此给甲方造成的一切损失。 4、乙方提供的医用耗材剩余有效期应为总效期的三分之二及以上，若乙方提供的医用耗材剩余有效期不足总效期的三分之二（有效期均以送达甲方指定地点之日起计算），按质量承诺要求，甲方可根据情况提出退货或换货，乙方必须按甲方要求限期给予退货或换货。乙方限期不能退货或换货的，视为不能供货，甲方有权单方解除本合同，赔偿因此给甲方造成的一切损失。 5、乙方销售的产品若发生严重医疗不良事件或被国家法定检测机构检测为不合格产品，有权单方解除本合同，甲方有权要求乙方承担合同价款10%的违约金，违约金不足以赔偿甲方损失的乙方还应当承担损失赔偿责任。甲方在产品验收入库或安装调试完毕后，发现产品为不合格产品的，也视为乙方违约，乙方应当承担本条约定的违约责任，同时甲方有权退回库存产品并单方解除本合同。 6、因乙方违反法律、法规的规定或本合同的约定，甲方退、换货或拒绝收货，由乙方承担退换货产生的各项税、费或其他支出，并承担违约责任。 7、乙方不能保证及时供货，除应当向甲方承担违约责任外，甲方有权单方解除本合同。 8、本合同所涉及各类违约金，必须在30日内支付。（三）争议解决方法： 1、因货物的质量问题发生争议，由质量技术监督部门或质量技术监督部门指定的质量鉴定机构进行质量鉴定。货物符合标准的，鉴定费由甲方承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由乙方承担。 2、合同履行期间,若双方发生争议，可协商或由有关部门调解解决，协商或调解不成的，向甲方住所地人民法院起诉。</p>
8	★	包装方式及运输	<p>涉及的商品包装和快递包装，均应符合《商品包装政府采购需求标准（试行）》《快递包装政府采购需求标准（试行）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。</p>

3.4.其他要求

无

第四章 资格审查

开标完成后，由采购人、代理机构依据法律法规和招标文件的规定，对成功解密的投标文件中投标人资格证明等进行审查并出具资格审查报告。资格审查标准及要求如下：

4.1.一般资格审查

采购包1：

序号	一般资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	具有独立承担民事责任的能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标人应提交的相关证明材料,投标文件封面,投标（响应）函
2	具有良好的商业信誉	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，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。	投标人需在使用投标（响应）客户端编制投标文件时，按要求上传相应证明材料并进行电子签章。	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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，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。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，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、管理关系的不同供应商不得参加同一合同项下的政府采购活动的行为。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，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、检测等服务的投标人。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，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.落实政府采购政策资格审查

采购包1：

序号	落实政府采购政策资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
无			

4.3.特定资格审查

采购包1:

序号	特定资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	供应商须符合《医疗器械监督管理条例》的要求	提供以下材料： 1.供应商的营业执照。 2.供应商的医疗器械经营许可证或备案凭证： （1）一类医疗器械：无需； （2）二类医疗器械：供应商第二类医疗器械经营备案凭证； （3）三类医疗器械：供应商医疗器械经营许可证； （提供根据国办发（2017）41 号政策要求“多证合一”的营业执照除外）。	投标人应提交的相关证明材料
2	耗材清单及要求内为医疗器械的响应产品须符合《医疗器械注册管理办法》的要求	耗材清单及要求内为医疗器械的提供以下材料： 1.一类医疗器械：所投产品的备案凭证； 2.二类医疗器械：厂家医疗器械生产许可证（进口产品除外）、中华人民共和国医疗器械注册证； 3.三类医疗器械：厂家医疗器械生产许可证（进口产品除外）、中华人民共和国医疗器械注册证。	投标人应提交的相关证明材料

第五章 评标办法

5.1.总则

一、根据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《政府采购货物和服务招标投标管理办法》《四川省政府采购评审工作规程（修订）》等法律制度规定，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、评标工作应遵循客观、公正、审慎的原则，根据招标文件规定的评标程序、评标方法和评标标准进行独立评标。

四、本项目采取电子评标，通过交易系统完成评标工作。评标委员会成员、采购人、代理机构和投标人应当按照本招标文件规定和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交易系统传递，需要投标人电子签章的，投标人应按规定加盖电子印章。评标委员会成员在签署评标报告时，出现无法在线签章的特殊情况，可以线下签署后，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。代理机构、采购人及其工作人员、采购人监督人员违法干预评标活动的，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5人以上单数，其中评审专家不得少于成员总数的三分之二。财政部有特殊规定的，按照财政部有关规定执行。评审专家由代理机构采取随机方式在采购平台的评审专家库系统（以下简称“专家库系统”）抽取。

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，登录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。出现评审专家请假、回避等情况时，采购人或者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投标人投标文件，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、评标委员会应当履行下列职责：

（一）熟悉和理解招标文件；

（二）审查、评价投标文件是否符合招标文件的商务、技术等实质性要求；

（三）对投标文件进行比较和评价；

（四）根据需要要求采购人、代理机构对招标文件作出解释；根据需要要求投标人对投标文件有关事项作出澄清、说明或者补正；

（五）确定中标候选人名单，以及根据采购人委托直接确定中标人；

（六）起草评标报告并进行签署；

（七）向采购人、代理机构或者有关部门报告评标中发现的违法行为；

（八）法律、法规和规章规定的其他职责。

5.3.评标程序

5.3.1.熟悉和理解招标文件

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采购项目技术、服务和商务要求、评审方法和标准以及政府采购合同的内容等。

5.3.2.停止评标的情形

- 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，导致评标工作无法进行的；
 - 二、招标文件明显以不合理条件对投标人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的；
 - 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交易系统向采购人、代理机构提交相关说明材料，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，采购人、代理机构应当将停止评标的情形和具体原因通过交易系统告知参加采购活动的投标人，并在四川政府采购网公告。采购人、代理机构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。

5.3.3.符合性审查

- 评标委员会依据本招标文件的符合性审查要求，对符合资格要求投标人的投标文件进行符合性审查。
- 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，但不得违反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：

采购包1：

序号	符合性审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	需要投标人进行承诺的实质性要求。	无需投标人单独提供材料进行响应，只需投标人承诺严格遵守并执行的相关实质性要求。	投标（响应）函,投标人认为需提交的其他材料
2	投标文件针对采购文件技术、服务要求实质性响应的内容	投标人按照招标文件要求上传相应证明材料	产品技术参数响应表,服务应答表,投标人认为需提交的其他材料

投标文件满足以上符合性审查要求的，则通过符合性审查；如有任意一项未满足符合性审查要求的，则按无效投标处理，并在评标报告中载明未通过符合性审查的具体原因。

5.3.4解释、澄清、说明有关问题

- 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，可以要求采购人或者代理机构书面解释。采购人或者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。
- 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、说明或者补正，并给予投标人必要的反馈时间。投标人应当书面进行澄清、说明或者补正，澄清、说明或者补正不影响投标文件的效力，有效的澄清、说明或者补正材料是投标文件的组成部分。投标人的澄清、说明或者补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，不得影响投标人公平竞争。
- 三、投标文件报价出现前后不一致的，除招标文件另有规定外，按照下列规定修正：
 - （一）投标文件中报价表内容与投标文件中相应内容不一致的，以报价表为准；
 - （二）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；
 - （三）单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以报价表总价为准，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。修正后的报价由投标人经交易系统加盖电子印章确认提交后产生约束力，投标人不确认的，其投标无效。

四、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。

五、代理机构宣布评标结束前，投标人应通过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、说明或补正或者确认要求。投标人未能及时响应的，自行承担不利后果。

六、评标委员会应当积极履行澄清、说明或者补正的职责，不得滥用权力。投标人的投标文件可以要求澄清、说明或者补正的，不得未经澄清、说明或者补正而直接作无效投标处理。

5.3.5.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，对符合性审查合格的投标文件进行商务和技术评估，综合比较和评价。

5.3.6.评标委员会复核

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人的、报价最低的、投标文件被认定为无效的进行重点复核。

5.3.7.代理机构现场复核评审结果

一、评分汇总结束后，评标委员会拟出具评标报告前，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招标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，代理机构应当根据情况书面建议评标委员会现场修改评审结果或者重新评审，由评标委员会自主决定是否采纳代理机构的书面建议，并承担独立评审责任：

- （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。

二、评标委员会采纳代理机构书面建议的，应当按照规定现场通过交易系统修改评审结果或者重新评审，并在评标报告中详细记载有关事宜；不采纳代理机构书面建议的，应当书面说明理由。代理机构书面建议未被评标委员会采纳的，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。代理机构认为评标委员会评审结果不合法的，应当书面报告采购项目同级财政部门依法处理。

三、代理机构复核过程中，评标委员会成员不得离开评审现场。

5.3.8.确定中标候选人名单

采购包1： 确定3名中标候选人。

一、若采用综合评分法的，按投标人评审得分从高到低顺序排列；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。评审得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列；评审得分且投标报价均相同的，按投标人提供的经评审认定有效的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列；评审得分且投标报价且提供的经评审认定有效的优先采购产品认证证书数量相同的并列。投标人响应的产品同时具有节能产品认证证书、环境标志产品认证证书的，按认定有效的节能产品认证证书、环境标志产品认证证书数量累计计算。中标候选人并列的，由评标委员会根据招标文件规定的推荐中标候选人数量，在排名并列的中标候选人中，采取随机抽取的方式确定中标候选人排名顺序。

如本项目的采购包涉及核心产品的，在按投标人评审得分从高到低顺序排列环节前，对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（任意一个核心产品是相同品牌时视为提供相同品牌产品的投标人），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。

二、若采用最低评标价法的，按投标人投标报价从低到高顺序排列，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。投标报价相同的，按投标人提供的经评审认定有效的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列；投标报价且提供的经评审认定有效的优先采购产品认证证书数量相同的并列。投标人响应的产品同时具有节能产品认证证书、环境标志产品认证证书的，按认定有效的节能产品认证证书、环境标志产品认证证书数量累计计算。中标候选人并列的，由评标委员会根据招标文件规定的推荐中标候选人数量，在排名并列的中标候选人中，采取随机抽取的方式确定中标候选人排名顺序。

如本项目的采购包涉及核心产品的，在对投标报价进行评标前，对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投标人参加评标（任意一个核心产品是相同品牌时视为提供相同品牌产品的投标人）；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名投标人参加评标，其他投标无效。

5.3.9.出具评标报告

评标报告是评标委员会根据全体评标成员签署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、说明或者补正，评标委员会成员的更换等；
- 七、报价最高的投标人为中标候选人的，评标委员会应当对其报价的合理性予以特别说明。

评标委员会成员应当在评标报告中签字或加盖电子印章确认，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印章又未另行说明其不同意见和理由的，视同同意评标结果。

5.3.10.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，但不得违反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、代理机构书面反映。采购人、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。

5.4.评标方法、细则及标准

5.4.1.评分办法

（一）若采用综合评分法的，由评标委员会各成员对通过资格审查和符合性审查的投标人的投标文件进行独立评标。

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。

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。

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。

（二）若采用最低评标价法的，投标文件满足招标文件全部实质性要求，且投标报价最低的投标人为排名第一的中标候选

人。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。

5.4.2.评标细则及标准

采购包1:

评审因素		评审标准			
分值构成		详细评审60.00分 报价得分40.00分			
评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	评标分值	客观/主观	关联投标文件格式文本
详细评审	技术指标和配置	1、完全符合招标文件第三章 3.2技术要求“耗材清单及要求中 技术要求”没有负偏离的得50分；投标人响应文件与招标文件第三章 3.2技术要求“耗材清单及要求中 技术要求”的非实质性要求有负偏离的，按以下方式计算得分： 2.一般条款得分=（投标人满足一般条款的数量÷一般条款的总数量）×34分； 3.“▲”条款得分=（投标人满足“▲” 条款的数量÷“▲”条款的总数量）×16分； 4.投标人此项得分=一般条款得分+ “▲”条款得分。 注：本项所述的条款数量按以下原则计算：以每项产品为 1 项进行计算。	50.0000	客观	产品技术参数响应表 投标人认为需提交的其他材料
	项目实施方案	根据投标人针对本项目提供项目实施方案包含①项目人员配置及分工②货源组织③质量保障措施④配送安全管理制度（含人员安全培训、安全责任划分）⑤产品退换货方案等,以上内容完全满足、符合项目实际得10分；每缺少一项扣2分；每项内容中每有一处有缺陷的扣1分，直至该项分值扣完为止。 注：缺陷是指项目名称、实施地点、实施要求错误，或内容与本项目需求无关、涉及的规范及标准错误、明显复制其他项目内容任意一种情形。	10.0000	主观	投标人认为需提交的其他材料
价格分	合计	满足招标文件要求且报价最低的为评审基准价，价格得分=（评审基准价/报价）×标准分值	40.0000	客观	报价一览表 报价明细表

价格扣除

采购包1:

序号	评审内容	适用情形	扣除比例 %（以“ C1”表示 ）	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	落实支持中小企业发展政策	符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的小微企业报价给予扣除，用扣除后的价格参加评审。	20.00%	价格扣除计算公式： 评审价=响应报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。注：价格扣除比例满足《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）及《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》（财库〔2022〕19号）要求。	报价一览表,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

优先采购产品评审细则

采购包1:

序号	评审内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
无			

5.5.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3家的（如本项目采购包涉及核心产品，经符合性审查，提供核心产品品牌不足3个的，视为有效投标人不足3家）；
 - 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。

5.6.定标

采购人在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人。

- 一、代理机构应当在评标结束后2个工作日内将评标报告送采购人。
- 二、采购人应当自收到评标报告之日起5个工作日内，在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人，未按评标

报告推荐的中标候选人顺序确定中标人，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人。

三、采购人或者代理机构应当自中标人确定之日起 2 个工作日内，在四川政府采购网公告中标结果，招标文件应当随中标结果同时公告。

5.7.评标委员会义务

评标委员会在政府采购活动中应当履行下列义务：

一、遵守评审工作纪律；

二、按照客观、公正、审慎的原则，根据招标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，包括采购人、代理机构向评审专家作出倾向性、误导性的解释或者说明情况，投标人行贿、提供虚假材料或者串通情况，其他非法干预评审情况等；

五、发现招标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，停止评审并通过交易系统向代理机构书面说明情况，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。

5.8.评标委员会成员工作纪律

评标委员会成员在政府采购活动中应当遵守以下工作纪律：

一、严格遵守政府采购法律制度关于评标委员会成员回避的规定。

二、评审前，应当将通讯工具或者相关电子设备交由代理机构统一保管。

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，不得干预或者影响正常评审工作，不得发表倾向性、引导性意见，不得修改或细化招标文件确定的评审程序、评审方法、评审因素和评审标准，不得接受投标人主动提出的澄清和解释，不得征询采购人代表的意见，不得协商评分，不得违反规定的评审格式评分和撰写评审意见，不得拒绝对自己的评审意见签字确认。

五、在评审过程中和评审结束后，不得记录、复制或带走任何评审资料，除因配合答复处理供应商的询问、质疑和投诉等事项外，不得向外界透露评审内容。

六、服从评审现场代理机构的现场秩序管理，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，不得私下接触投标人，不得收受投标人及有关业务单位和个人的财物或好处，不得接受采购人、代理机构的请托。

第六章 投标文件格式

采购包1:

分册名称: 投标响应文件分册

详见附件: 投标文件封面

详见附件: 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证明材料

详见附件: 产品技术参数响应表

详见附件: 服务应答表

详见附件: 报价一览表

详见附件: 投标人认为需提交的其他材料

详见附件: 报价明细表

政府采购合同

（货物类）

政府采购合同编号：_____

履约地点：_____

签订地点：_____

签订时间：20__年__月__日

采购人（甲方）：_____

采购人地址：_____

供应商(乙方)：_____

供应商地址：_____

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_____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、货物要求

1. 供应商为本项目提供的所有货物、辅材中属于《国家强制性货物认证目录》范围内货物的，均通过国家强制性货物认证并取得认证证书。供应商为本项目提供的所有货物、辅材符合现行的强制性国家相关标准、行业标准。

2. 包装方式

3. 质量保修范围和保修期

4. 其他要求

三、合同定价方式、付款进度和支付方式

合同定价方式：

四、交货时间、地点和方式

五、履约保证金

六、验收标准和方法

七、甲方的权利和义务

1. 甲方有权依据双方签订的合同对乙方提供的货物进行验收。当验收结果未达到标准时，有权依据合同约定对乙方.....
2. 根据本合同规定，按时向乙方支付应付货物费用。
3. 国家法律、法规所规定由甲方承担的其它责任。

八、乙方的权利和义务

1. 根据本合同的规定向甲方收取相关货物费用。
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. 乙方承诺遵守《中华人民共和国劳动合同法》有关规定和《中华人民共和国妇女权益保障法》中关于“劳动和社会保障权益”的有关要求。

4.国家法律、法规所规定由乙方承担的其它责任。

九、违约责任

十、不可抗事件处理

- 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。

十一、解决合同纠纷的方式

十二、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）	乙方：（盖章）
法定代表人或主要负责人（授权代表）：	法定代表人或主要负责人（授权代表）：
地 址：	地 址：
开户银行：	开户银行：
账号：	账号：
签订时间： 年 月 日	签订时间： 年 月 日