**附件：**

1. **项目名称：**2025年第一批耗材院内采购
2. 项目清单

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **包号** | **材料名称** | **型号** | **参数要求** |
| 包1 | 一次性使用无菌注射针 | 0.9（0.9\*80TWLB) | 能在重庆西山科技股份有限公司生产乳腺旋切仪上使用，开展乳房旋切活检术 |
| 一次性使用乳房旋切活检针 | HJZX07A 7G | 能在重庆西山科技股份有限公司生产乳腺旋切仪上使用，开展乳房旋切活检术。 |
| 包2 | 经外周穿刺中长线导管 | 980021 1.1mmX100mm(20GX10cm) | 中线导管置入患者血管系统，30 天内留置使用， 可静脉采血，高压注射或常规输液。密闭式设计，导管座部位装配有隔离塞，确保穿刺完成撤回钢针后，防止血液渗漏造成血液暴露。线导管为一体化设计，装置包含导针 导丝 和单腔导管。 一体化设计应用加速赛丁格技术，置管无需额外配件，穿刺过程无需交换组件。中线导管装置包括内置导丝。高压注射（体内 留 置 导 管+ 延长管）：均 可 耐 受 ≥ 300 psi。最大加压流速5ml/s。具有防针刺伤设计，安全装置后撤时可被自动激活，包裹住针尖和导丝，单手后撤即可激活。可按需选配不同的输液接头，出厂即预连接好后端延长管和输液接头。导丝内部以镍钛合金材料支撑，前端外套不锈钢绕丝，含亲水性聚氨酯涂层，有良好的血管通过性，同时导丝具备头端柔顺性，不会在血管内通过的过程中伤及血管壁。导管采用医用级聚氨酯材质，不含塑化剂（DEHP），导管涂层光滑。管尖端增加了加强支撑结构, 降低导管塌陷闭合风险，便于采血。导管含有硫酸钡作为显影剂，能在 X光下显影。单针翼设计，便于单手持针。导管的钢针有效长度约 29.56mm。护理开展静脉输液治疗 |
| 一次性微波消融针 | 长度160mm/外径1.6mm | 一次性使用微波消融针的微波辐射针区采用陶瓷材料制造,针杆采用符合 GB/T 1220-2007 中规定的 O6cr19Ni10 (304) 不锈钢材料制造，消融针有效长度130±10mm-200±10mm，微波辐射针头和针杆外径1.6±0.2mm-1.9±0.2mm，微波辐射区17±10mm，一 次性使用微波消融针穿刺力 : ≤3N，驻波比 : ≤3. 0，输入阻抗 : 50Ω。经皮肺部肿瘤冷、热消融 |
| 一次性无菌冷冻消融针 | 外径规格（1.3mm、1.7mm、2.4mm) | 制冷媒介：使用压力≤15MPa工业氮气冷冻；制热媒介：使用工业氮气压力≤15MPa/电加热复温；冷冻消融针直径： 消融针直径 1.5mm~3.5mm，规格≥3种 ；手柄形状有直型180°和弯型90°；冷冻消融针冷冻工作区： 消融针冷冻工作区域5mm~30mm，规格≥6种。消融针针杆长度：175mm至250mm，且≥2款，不同针杆长度适应不同体位的病人；冷冻消融针测温范围：-196℃至+60℃；冷冻消融针消融针冷冻速率：60 秒内冷冻到-100℃；冷冻消融针绝缘功能：消融针刀杆内置真空绝缘层，避免冻伤正常组织；冷冻消融针铸造工艺： 消融针整体成型，包括刀头、气管及接口不可拆卸；冷冻消融温度检测：针尖靶向区内部自带测温电偶确保临床对组织温度变化的实时监控。冷冻消融针刀头材质： 消融针刀头材质为不锈钢ASTM321；经皮肺部肿瘤冷、热消融 |
| 一次性冷冻探针 | 直径1.1mm | 该产品适配于爱尔博冷冻治疗仪，长1.15米，带鞘管，具有显影效果。经气道冷冻肺活检针 |
| Swan Ganz漂浮导管 | 各型 | 该产品由热稀释导管、热敏导丝接头、输注端口、球囊组成。漂浮导管主要用于测量右心和肺动脉压力、心输出量、混合静脉氧饱和度、舒张末期容积等心肺功能指标。肺动脉高压（右心漂浮导管测压） |
| 包3 | 外周静脉血栓抽吸导管（套装） | VM-TS-10-700-30-02,VM-TS-10-900-50-02,VM-TS-10-900-50-02等各个规格型号 | 该产品由可调弯管、座、手柄和带三通的延长管组成，部分型号配有扩张器、手动抽吸泵、储留腔以及废液袋。适用于去除外周血管系统的血栓 |
| 血管鞘 | SE1233 | 本产品由带有止血阀的导管鞘、扩张器和充起器组成。其中带有止血阀的导管鞘由聚四氟乙烯、钽、304 不锈钢、聚醚嵌段聚酰胺、硫酸钡和亲水涂层聚乙烯吡咯烷酮制成，止血阀由聚碳酸酯、聚乙烯、硅胶、聚氨酯、丙烯腈-丁二烯-苯乙烯共聚物制成;扩张器由聚乙烯和硫酸钡制成;充起器由聚丙烯和合成橡胶制成。该产品用于将导丝、导管等医疗器械插入血管。 |
| 外周动脉开通导丝（CTO导丝） | PHW18R301P,PHW18R301S, PHW18R302P 等各个规格型号 | 导丝由锥形芯丝和绕丝组成，外表面覆有PTFE(聚四氟乙烯)涂层和亲水涂层。部分型号规格还覆有聚氨酯涂层。本产品是为把导管引导至外周血管目标部位而使用的导丝 |
| 外周血管刻痕球囊扩张导管(切割球囊) | 21-18X74,21-18X62,21-18X32,21-18X52等各个规格型号 | 该产品为整体交换型(OTW型)球囊扩张导管，由尖端、球囊、不透射线标记、金属丝、外套管、外管、内管、导管加强件和导管座组成。导丝腔内部涂覆油性涂层，导管远端外表面涂覆亲水涂层。该产品预期用于扩张髂动脉、股动脉、髂股动脉、腘动脉、腘下动脉和肾动脉内的病变，并可用于自体或人工动静脉透析瘘管的阻塞性病变的治疗。 |
| 外周血管内药物涂层球囊扩张导管 | 132-3540200,140-7000080, 140-8000150 等各个规格型号 | 该产品由导管座、应力扩散管、管体、尖端、显影环球爽组成，在导管远端部分涂有亲水涂层。球由尼龙12制成，表面涂有药物涂层，涂层中所含药物为紫杉醇，药物剂量为2.5ug/mm，载药基质为碘普罗胺，该产品适用于对患有股动脉和腘动脉(膝下动脉除外)狭窄或闭塞病变的患者进行经皮腔内血管成形术。 |
| 外周取栓/封堵球囊导管 | VM-DRC-805F,VM-DRC-807F , VM-DRC-806F等各个规格型号 | 该产品包括单腔取血栓导管和双腔取血栓导管。单腔取血栓导管由球囊、导管管体、单腔等座和配件支撑丝、注射器组成。双腔取血栓导管由球囊显影环双腔管座和配件支撑丝、二通阀、护帽，注射器组成，该产品用于取出下肢动脉的新生软血栓以及血流的临时阻断 |
| 下肢动脉血栓抽吸控制系统及配件耗材 | AC10FC,AC12FC,AC8FC等各个规格型号 | 外周血栓抽吸导管套装由外周血栓抽吸导管、可分离保护套、止血阀和塑形杆组成。适用于去除外周血管系统中的血栓。 |
| 包4 | 胸主动脉 | TAA2420B200-18S,TAA4032B200-22S ,TAA3228B200-20S,TAA3424B200-20S等各个规格型号 | 该产品由预装覆膜支架和输送器组成。覆膜支架由镍钛合金丝通过钢套连接，覆聚四氟乙烯膜，带显影点。输送鞘分为直鞘型和弯鞘型两种，由外鞘管，推杆，内鞘芯，外鞘芯，手柄组成，该产品预期用于StanfordB型胸主动脉夹层的腔内介入治疗。 |
| 髂动脉分叉 | IB-1614-100-100,IB-1410-100-100,IB-1414-100-100等各个规格型号 | 该产品由髂动脉分叉支架、髂内覆膜支架以及其各自配套的输送器组成。髂动脉分叉支架由自膨式镍钛合金支架和PET膜组成，通过PET缝线缝合，支架连接点钢套采用316I不锈钢制成，支架显影点材料为钽;髂内覆膜支架由自膨式镍钛合金支架和ePTFE膜组成，支架显影点材料为钽。髂动脉分叉支架系统用于治疗腹髂动脉瘤或髂总动脉瘤 |
| 大动脉覆膜支架系统 | TAA2020B180, TAA3424B200 ,TAA4636B200 等各个规格型号 | 该产品由预装覆膜支架和输送器组成。支架由镍钛合金丝通过钢套连接，覆聚四氟乙烯膜，缝合线采用聚丙烯材料，固定线采用聚四氟乙烯材料，显影点为铂铱合金;输送器由外鞘管、推杆、内鞘芯、外鞘芯、手柄组成，本产品用于胸主动脉夹层的腔内介入治疗。 |
| 腹主动脉覆膜支架系统 | IE-1414-160,IE-1416-180 ,IE-1226-160 等各个型号 | 该产品由预装覆膜支架和输送器组成。覆膜支架包括腹主动脉分叉支架和髂动脉延长支架，由金属支架(镍钛合金)、膜(聚对苯二甲酸乙二醇酯)、缝合线(聚对二甲酸乙二醇醋)、支架连接处钢套(316LVM不锈钢)和显影点()组成。腹主动脉分叉支架裸段和髂动脉延长支架近端有倒钩结构。输送系统用于实现覆膜支架在人体内的输送、控制和释放，主要由鞘管、鞘芯手柄、推杆等零部件组成。该产品用于肾下型腹主动脉瘤的腔内治疗:1)有合适的髂/股动脉入路:2)腹主动脉瘤近端瘤颈直径为17-32mm，长度>10mm，且近端瘤颈成角≤75度;3)髂动脉锚定区直径范围8-22mm，长度>15mm。 |
| 大动脉覆膜支架球囊导管 | LT-SGB-46-045-35,LT-SGB-46-100-35等规格型号 | 大动脉覆膜支架球囊导管是一种整体交换式(0TW)经皮血管腔内成形术(PTA)球囊导管。产品由末端、球、显影环、导管、导管座套管、导管座、保护套管组成球囊的材质为聚氨酯，为顺应性球囊。适用于辅助扩张主动脉覆膜支架 |
| 血管缝合器系统 | 12773-02 | 该产品由Perclose ProStyle器械、PercloseProStyle缝线修整器和Perclose圈套推结器组成。缝线材料为聚丙烯，规格为3-0。适用于接受诊断或介入导管插入术的患者，在谷经皮递送缝线以缝合股总动脉和股总静脉穿刺部:对于股总动脉穿刺部位，使用5F至21F鞘管。鞘管和少需要2件缝合器械，并同时采用预先埋置缝合技术。对于股总静脉穿刺部位，使用5F至24F鞘管。鞘管尺寸大于8F时，至少需要1件缝合器械，并同时采用预先埋置缝合技术 |
| 可调弯鞘 | SLA10F-900,SVB14F-900 ,SVB6F-700各个规格型号 | 可调弯鞘由头端可调弯的鞘管、扩张器、装载器和血阀组成。鞘管座分硅胶密封阀式(分卡扣式和旋扣式两种)和鲁尔锁定接头式两种结构。适用于在心脏血管和腔室、或外周血管中为器械导入建立通路。 |
| 亲水涂层导引鞘套件 | SE1233  | 本产品由带有止血阀的导管鞘、扩张器和充起器组成。其中带有止血阀的导管鞘由聚四氟乙烯、钽、304 不锈钢、聚醚嵌段聚酰胺、硫酸钡和亲水涂层聚乙烯吡咯烷酮制成，止血阀由聚碳酸酯、聚乙烯、硅胶、聚氨酯、丙烯腈-丁二烯-苯乙烯共聚物制成;扩张器由聚乙烯和硫酸钡制成;充起器由聚丙烯和合成橡胶制成。该产品用于将导丝、导管等医疗器械插入血管 |
| 大支架专用超硬导丝 | SW35300C,SW35300,SW35300EC 等各个规格型号 | 一次性使用硬导丝主要由PTFPE涂层不锈钢丝、不锈钢绕丝和绕丝组成。用于引导导管等介入器械插入血管和/或定位 |
| 血管造影导管（Yashiro） | SCW-YAS-04065,SCW-KMP-04040,SCW-MIK-04040等各个规格型号 | 产品由管体和接头组成，管体由聚氟乙烯制成，含透射线的硫酸钡，接头由聚乙烯制成，该产品在临床上供血管造影用，适用于外周或冠状血管狭小，需要放置支架或需要扩张前对血管进行造影观察 |
| 血管造影导管（MG1） | PV412538U1,PV512538U1SH,PV512538MP1等各个规格型号 | 该产品由导管座(聚碳酸酯),导管轴(含硫酸钡的Pebax)，景管尖端(含次碳酸铋的Pebax),应力绶冲套管(Pebax)和编织层(304不锈钢)制成，该产品用于血管内造影。借助于日常诊断治疗，将造影剂介质送至血管系统中指定位置 |
| 一次性球囊扩支架（外周） | PB1560PPX,PB1870PPX,PB1840PPS等各个规格型号 | 该产品由球囊扩张导管、预装在球囊上的支架和附件组成。支架的材料为L605钴铬合金;球囊扩张导管为配合，0.014导丝使用的球囊扩张导管(RX型)，球囊的材料为尼龙12，球囊上有两个铂/铱合金标记带;附件包括冲洗针和304L不锈钢导入鞘管。0.014周围支架系统用于治疗主动脉弓下方的周围动脉粥样硬化疾病。 |
| 包5 | 一次性使用无菌揿针 | 标称针体直径dl mm：0.10≤dl≤0.12；0.12<dl≤0.25；0.25<dl≤0.35；0.35<dl≤0.40 | 一体成型揿针的针柄，螺旋圈应圆正，排列紧密，不得有明显距离。针体与连接的针柄圆形的平面应垂 直。非一体成型式皮内针 (QZ-B 无菌型)的针体与连接的针柄的平面应垂H。用于人体体表穴位(含耳穴)的表浅侵入式剌激，及注意力缺陷多动症项目训练 |
| 一次性埋线针、线、消毒包、埋线用穴位贴 |  | 一次性埋线针0.8×60,穴位埋线用可吸收线2-0；配套埋线用穴位贴；埋线用一次性消毒包（内含：干棉球若干、镊子、剪刀、弯盘），穴位埋线减肥治疗。 |
| 包6 | 球囊导管 | H74939207060440\H74939207050440\H74939207040040 | 1、最大爆破压≥24atm;球囊直径8mm以上球囊最大爆破压≥20atm。2、0.35球囊系统，球囊直径3mm-12mm，球囊长度20/40/60/80mm，输送杆40cm、75cm。3、输送杆最短长度≤40cm，头端外扩≤0.037英寸。4、Nybax材料，非顺应性球囊，标称压力下球囊直径变化小于6%。5、具备高通过性和柔顺性，可以顺利通过内瘘吻合口并进行U型扩张。6、DSA和超声下显影，球囊回缩时间≤5s。7、由球囊、Y形管、收缩管、应力缓冲器、双腔导管管杆、尖端组成，带有铂铱合金不透射线标记，涂覆硅涂层。8、制造材料为:球囊:Pebax和聚十二内酰胺;Y形管、收缩管、双腔导管管杆和缓冲尖端:Pebax;应力缓冲器:乙烯-醋酸乙烯共聚物;内侧尖端:尼龙。扩张狭窄的血管（在彩超或DSA引导下行经皮静脉球囊扩张术，扩张狭窄的动静脉内瘘，使血透通路达到透析用血流量）。 |
| 包7 | 电极片黄色海绵套 | 5\*7cm | 能在武汉亿迈TC100微电流刺激仪上使用，微电脑刺激仪。 |
|  隔肌起博器电极 |  | 能在华伟牌HW-4202体外膈肌起搏器上配套使用 |
| 包8 | 载脂蛋白E基因分型检测试剂 | 24T/盒 | 能在天隆Gentier核酸分析仪上使用，载脂蛋白E基因分型 |
| 乙型肝炎病毒基因分型检测试剂 | 24T/盒 | 能在天隆Gentier核酸分析仪上使用，乙型肝炎病毒基因分型 |
| 包9 | 医用透明质酸钠凝胶 | 2.0ml/支 | 透明质酸钠是由M-乙酰葡萄糖胺和葡萄糖醛酸反复交替连接而形成的高分子多糖生物材料，具粘弹性，可塑性/渗透性以及生物相容性 |
| 注射用修饰透明质酸钠凝胶 | 2.0ml | 该产品用于面部真皮组织层到中层注射以纠正静态额部皱纹 |
| 注射用透明质酸钠复合溶液 | 1 | 1.适用于皮内真皮层注射填充，以纠正颈部中重度皱纹2.该产品由预灌封注射器。不锈钢注射针（规格为30G）和封装在预灌封注射器中的复合溶液组成。3.复合溶液主要由透明质酸钠.L-肌肽.甘氨酸.丙氨酸.脯氨酸.维生素B2和注射用水组成，其中透明质酸钠由微生物发酵法制备，标于浓度为5mg/ml。 |
| 注射用透明质酸钠复合溶液 | 1.5 | 1.适用于皮内真皮层注射填充，以纠正颈部中重度皱纹2.适用于皮内真皮层注射填充，以纠正颈部中重度皱纹3.复合溶液主要由透明质酸钠.L-肌肽.甘氨酸.丙氨酸.脯氨酸.维生素B2和注射用水组成，其中透明质酸钠由微生物发酵法制备，标于浓度为5mg/ml。 |
| 注射用透明质酸钠复合溶液 | 2.5 | 1.适用于皮内真皮层注射填充，以纠正颈部中重度皱纹2.适用于皮内真皮层注射填充，以纠正颈部中重度皱纹3.复合溶液主要由透明质酸钠.L-肌肽.甘氨酸.丙氨酸.脯氨酸.维生素B2和注射用水组成，其中透明质酸钠由微生物发酵法制备，标于浓度为5mg/ml。 |
| 医用透明质酸敷料护理包 | JA-HL | 用于非慢性创面(如浅表性创面、果酸换肤、微整形术后创面)的护理，为创面愈合提供微环境。 |
| 医用疤痕凝胶 | 30g/支 | 用于辅助改善皮肤病理性疤痕，辅助预防皮肤病理性疤痕的形成(如烧烫伤、创伤、手术或痤疮造成的皮肤疤痕)，不用于未愈合的伤口。 |
| 医用皮肤修复液 | 30g/支 | 适用于敏感性肌肤、皮炎湿疹、激素依赖性皮炎、皮肤干燥症、痤疮等屏障受损皮肤的修复和护理。 |
| 包10 | 藻酸盐辅料（凝胶型） | 15g 一支， | 适用于渗出性、感染性、慢性、烧伤、手术、创伤性及供皮区伤口，能有效促进伤口愈合 |
| 包11 | 一次性胆道镜 |  | 型号:CDS22005 规格:4.7毫米，配备胆道镜显示系统 |
| 包12 | 一次性介入造影包 |  | 介入感染手术用 |
| 包13 | 一次性介入造影包 | 定制 | 定制内容包括：1 手术治疗巾 50\*60cm 5张，2 手术小洞巾 60\*80cm 1张， 3 手术中单 120\*180cm 1张，4 手术剖单 230\*400cm 1张， 5 患者垫单（身下） 150\*180cm 1张，6 患者垫单（身上） 60\*90cm 1张， 7 外桌布单 120\*180cm 1张，8 内桌布单 150\*180cm 1张，9 手术垫单（吸水护理垫） 60\*90cm 1张，10 纱布块 80\*80 10张，11 手术衣 120\*120cm 2件，12 手套 7.5号 2双，13 手套 7号 1双，14 DSA保护套 60\*90cm 1个，15 DSA保护套 30\*90cm 1个，16 DSA保护套 40\*50cm 1个，17 长盆 4500ml 1个，18 圆盆 1800ml 1个，19 圆盆 500ml 3个，20 消毒圆盆 200ml 1个，21 弯盘 250ml 1个，22 药杯 60ml 3个，23 帽子 1个，24 口罩 1个，25 消毒刷 4个，26 镊子 1个27 塑料夹 4个，28 一次性手术刀 11号 1个，29 剪刀 1个，30 注射器 5ml 1支，31 注射器 10ml 1支，32 注射器 20ml 1支，33 黄色垃圾袋 80\*100 1个，34 可接水白色带粘垃圾袋 60\*80cm 1个，35 纱布绷带 2个 |
| 包14 | 一次性使用有创呼吸机管路 | 有创模式管路INSH-1002D | 呼吸机型号为----fibian+nCPAP evolution，必须与该呼吸机配套使用 |
| 一次性使用无创呼吸机管路 | 无创模式管路NONPSH-2005C | 呼吸机型号为----fibian+nCPAP evolution，必须与该呼吸机配套使用 |
| 包15 | 上腔静脉支架 | 各型号 | 食管和上腔静脉的介入手术使用 |
| 食管球囊 | 各型号 |
| 包16 | 支撑导管 | 4F、2.6F（下肢动脉开通用） | 髂、股动脉，下肢动脉的介入手术使用 |
| 导丝 | 0.018、0.014 |
| 血管鞘 | 6F（翻山鞘） |
| 包17 | 一次性使用单管喉罩 | 异形 | 1.设有食道凸：可控制反流液流向，防止误吸发生；2.设有双分支接头：可在不影响通气的情况下通过中间分支接头通道进行额外操作（纤支镜插入）或通过中间分支接头通道进行紧急气管插管；3.喉罩整体弧度，符合中国人生理解剖特点，有效降低咽痛，声音嘶哑等并发症发生；4.喉罩管径大，适用于气道介入操作，可满足治疗镜与Y型金属支架植入器等器械同时通过喉罩管道；5.喉罩管径做特殊化处理，可减小器械插入时的摩擦力；6.规格型号：具备1.0#、1.5#、2.0#、2.5#、3.0#、4.0#、5.0#多规格制造，精细化满足不同体重人员的通气需求。 |

**三、供应商参加本次询价活动应具备下列条件**

1、符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条对供应商的基本资格要求；

 （1）具有独立承担民事责任能力的合法供应商；

 （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）参加政府采购活动前三年内，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；

2、参加报价的供应商必须是在中国境内合法注册的，供应商为制造商应具有中华人民共和国医疗器械生产许可证，提供产品有效期内的医疗器械产品注册证或注册登记表或国家颁发的有效证明；供应商为非制造商应具有中华人民共和国医疗器械经营许可证或备案凭证和询价产品的医疗器械注册证或注册登记或国家颁发的有效证明。其配送、管理、物流能力足以保障该耗材的供应。

**四、报价要求**

1、参加报价的供应商对附件各包进行相应单独报价（参加多个包报价的供应商，供应商证明材料可单独提交，也可以和某一个包密封并标注）。报价文件包括该产品的资质，所报价格应包括货物成本、运输、人工、检测、培训、利润、税金等不可预见措施所有费用。因医用耗材的特殊性，本次各包报价邀请的供应商参与数量≥1家。

 2、所报耗材必须符合《医疗器械监督管理条例》的要求。

1. 所报耗材必须在四川医保公共服务平台药品和医用耗材招采管理系统挂网产品（非挂网产品除外），报价不高于我省最高参考价、联动参考价和截止上月末加权平均价中的最低价；非挂网产品需提供近两年内其他同级医院的同型号产品的销售发票或中标（成交）通知书，请勿涂抹，否则视为无效报价（定制的除外）。
2. 供应商所报产品最终价格必须同意在四川省药品和医用耗材招采管理系统挂网确认，否则视为无效投标（提供承诺函，格式自拟）。
3. 报价均以人民币报价，均采用国家法定的计量单位。
4. 所报耗材价格应严格按耗材报价一览表所要求的内容进行详细报价，因各制造商产品注册名称等信息差异，所以产品名称可以不限于采购名称和规格，但产品功能必须满足临床使用要求，并提供响应佐证材料。
5. 在报价文件密封袋封面详细注明所报产品和包号。

**五、商务要求**

1、参加报价的供应商提供的耗材质量必须符合已颁布的国家标准或国际标准的有关条款，所提供相关资质证件必须齐全、有效；

2、交货日期：接到采购计划原则上供货时间不超过5个工作日，急需耗材原则上须在8小时内送到；并同时提供相关规定资料及科室要求的其他随货同行资料；

3、交货地点：医学装备科耗材库房；

4、付款方法和条件：供应商供应的医用耗材按正常途径供货并办理入库手续后，采购方凭供应商开具的送货清单、发票，按采购方财务规定的程序办理，付款方式按照采购方的付款账期及供应商所送耗材在账期内的消耗额进行统一支付。

5、合同期限：纳入医院常规耗材采购供应商，合同一年一签，在合同期内，如非正当理由拒供，我院将取消该公司所有品种供货资格，并三年内不得参与我院任何耗材采购活动；合同期满后，由采购人根据医院对供应商的季度考核情况决定下一年度是否续签。

 6、耗材效期：耗材有效期限不得少于整个耗材有效期的一半，近效期耗材我院有权拒收；如果在使用过程中耗材临近效期的，供货公司无条件退换货；

7、成交供应商保证所提供耗材符合国家相关质量标准，凡属质量问题以及运输中出现任何问题负责退换货,在使用过程中若发现破损，无条件退换货；

8、成交供货商在履约过程中，若出现违法、违纪、违规行为，除承担相应责任外， 采购方有权单方面取消其供货资格；成交供货商在履约过程中，若出现三次以上未按规定履约的同一违约行为时，采购方有权单方面取消其供货资格；

9、如果采购方在正常保管和使用前提下，因产品原因发生不良事件造成的医疗事故及纠纷，由供货商负责并承担财产损失赔偿责任、及经医患双方调解的费用赔付；若涉及产品质量鉴定，由供货商负责委托相关部门进行，按鉴定结果担相应责任；

10、供应商应保证其提供所用资料真实可信，并承担虚假所产生的一切后果。

11、验收方法：按医院医学装备科对耗材的验收标准进行验收；

12、响应文件均使用中文，如文件中附有外文资料，必须逐一对应翻译成中文并加盖供应商公章后附在相关资料后面。

**六、参加报价的供应商需提交的证明材料**

 1、公司资质，公司代表法人授权委托书原件1份，法人代表及受委托人身份证复印件各1份；

 2、提供《中华人民共和国政府采购法》第二十二条对供应商的基本资格要求和报价耗材的售后服务承诺书原件1份；

3、报价耗材需提供产品资质和在医用耗材招采管理系统中的挂网情况截图；

4、报价耗材若为消毒产品的，需提供提供所响应产品有效的《消毒产品卫生安全评价报告》（若响应产品为新消毒产品的，提供有效的卫生许可批件）；

5、报价耗材若属于进口产品的，需提供产品制造厂家对响应产品的授权，或具有授权权限的代理商对响应产品的授权（且须提供该代理商具有有效授权权限的相关证明文件，证明文件需能显示产品制造厂家对响应产品授权链条的完整性）

6、供应商认为需要提供的文件和资料；

以上材料除要求提供原件的以外，其他资质可提供加盖报价公司鲜章的复印件，并装订成册1份用文件袋密封，报价文件密封袋封面注明报价项目名称、包号、耗材名称、供应商全称、联系人、联系电话。并在密封处加盖报价公司鲜章。

**七、确定成交供应商**

1、评审小组对报价人的报价文件进行资格审查及符合审查；

2、由评审小组对通过资格审查及符合审查的报价供应商，按照“符合采购需求，质量和服务相等且报价最低的原则”，评审小组按照实际报价从低到高排序，依法确定成交供应商。

3、若采购人认为该最低报价仍较高，不属于挂网目录最低价或次低价，采购人可不予以确定成交供应商，并重新组织询价。

5、当报价相同时，首选在院供应商，若都为院内供应商，则以上年度的考核情况确定供应商。

6、当排名第一的供应商不能履约时采购人可以重新组织采购；也可以选择由排名第二的候选供应商作为成交供应商，以此类推，如排名前三名的供应商均不能履约时，本次采购无效，采购人可重新采购；

**八、其他事项**

1、本次成交供应商将在广元市精神卫生中心官网上以公告形式发布。

2、若确定的成交供应商不能履约或出现虚假应标，则取消成交资格、终止合同，且限制其三年内不得参与我院的任何耗材采购活动。

3、确定成交的品种在合同期内，供应商应确保货源充足，保障供应，不得以任何理由终止配送。

**广元市精神卫生中心耗材报价一览表**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 包号 | 产品编码产品ID | 耗材通用名称 | 规格 | 生产企业 | 产品注册证号 | 供应商名称 | 单位 | 省最高参考价 | 联动参考价 | 截止上月末加权平均价 | 报价（元）（按单位） |
|  | 产品编码和ID都写上 | 通用名称要与阳光采购挂网目录一致 | 必须与注册证一致 | 生产企业名称 |  |  |  | 药品和医用耗材招采管理系统 | 药品和医用耗材招采管理系统 | 药品和医用耗材招采管理系统 | 供应商自报价 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

报价供应商： 报价人： 联系电话： 日期：

说明：

1、表格第二行为说明，报价人在填写时删除即可。

2、“包号”请填写本采购文件中《项目清单》的包号，请注意对应关系。

3、所报耗材的挂网信息、必须真实准确，否则将作为无效报价处理。

4、报价人的报价是该响应项目要求的全部工作内容的价格体现，耗材配送、验收、质量保证等一切费用，包括但不限于报价人完成本项目所需的费用价格。

5、“报价一览表”为多页的，每页均需由法定代表人或授权代表签字并盖投标人印章。