

# 四平市中心人民医院

## 医用耗材采购项目（第八批）采购公告

一、项目编号：H2023234-8

二、项目名称：四平市中心人民医院医用耗材采购项目（第八批）

三、技术参数要求

### 医用耗材采购项目清单（第八批）

序号	标段号	产品名称	规格型号	单位	预期用途及参数要求
1	H2023234-8-1	一次性使用电子输尿管肾盂内窥镜导管	RP-U-C12	个	应用于输尿管肾盂检查及相关疾病治疗，包括碎石及激光切除等。产品像素须不低于16万。
2	H2023234-8-2	一次性使用输尿管引导鞘	UAS-11Fr-3	个	应用于满足一次使用电子输尿管肾盂内窥镜导管工作通道使用。
3	H2023234-8-3	生物护创膜	50ml	个	
4	H2023234-8-4	输尿管支架	-	个	应用于需要长期留置输尿管支架患者；留置时间1年及以上，有男女区分。
5	H2023234-8-5	一次性使用子宫止血球囊	ZXQN-4	个	应用于产后出血时的子宫填塞止血。产品由子宫止血球囊、引流袋、一次性使用无菌溶药注射器组成，材质：全硅胶；导管和球囊采用医用硅胶材质，生物相容性好，无异物感；双腔管：带有引流腔，可同时监测继续出血情况，随时掌控液体增减；球囊注水容量可达500ML；按照产后宫腔形态设计。
6	H2023234-8-6	胰岛素样生长因子结合蛋白-1/胎儿纤维连接蛋白检测试剂（胶体金免疫层析法）	20人份/盒	盒	应用于体外定性检测孕妇阴道分泌物中胰岛素样生长因子结合蛋白-1/胎儿纤维连接蛋白（IGFBP-1/fFN）。产品由胰岛素样生长因子结合蛋白-1/胎儿纤维连接蛋白检测试剂和稀释液（IGFBP-1/fFN 专用）组成；胰岛素样生长因子结合蛋白-1/胎儿纤维连接蛋白检测试剂主要成分为：1. 胶体金标记的IGFBP-1/fFN 单克隆抗体（固定在玻璃纤维上）；2. 羊抗鼠 IgG 多克隆抗体（固定在硝酸纤维素膜上）；3. IGFBP-1/fFN 单克隆抗体（固定在硝酸纤维素膜上）；4. 其他支撑材料；稀释液的成分为磷酸盐缓冲液（PBS）（0.01M, PH7.4±0.2），产品包装规格：18x14x7CM。

序号	标段号	产品名称	规格型号	单位	预期用途及参数要求
7	H2023234-8-7	一次性无创脑电传感器	Angel-1000A	个	应用于全麻需要麻醉深度监测的患者。产品交流阻抗： $<2k\Omega$ ；直流失调电压： $<60mV$ ；内部噪声的峰-峰值：小于 $100\mu V$ ；偏置电流耐受度，电极对两端的电压变化： $<80mV$ ；电极导线柔软可折，适用于幼、青、中、老年不同脸型的患者；无创提取大脑皮层脑电信号，对人体皮肤无创伤；皮肤处理：用砂纸或生理盐水轻拭头部相应位置即可，进口导电膏保证不同皮肤肤质的信号采集；电极贴放位置：红电极-额头正中，黄电极-额头右侧，绿电极-颧骨附近，位置可根据实际情况稍作调整。
8	H2023234-8-8	一次性使用脑电传感器	ConVieWYY-105	个	应用于各类手术中监测麻醉/意识深度，可以及时准确反应临床麻醉中患者的麻醉程度及镇静水平。产品由医用 ABS、医用泡棉、医用海绵、氯化银浆、导电胶、加密识别芯片、PET 基材组成；长方形、20cmX15cm 大小。
9	H2023234-8-9	医用透明质酸钠凝胶	1.0ml	个	应用于预防或减少腹（盆）腔手术的术后粘连，脸部有毛孔粗大、脸色暗黄、干燥缺水、肤色不均、细纹等皮肤问题的人群。产品主要成为透明质酸钠，内含 1% 高分子量透明质酸钠和生理缓冲液的无色透明粘性液体。
10	H2023234-8-10	线雕	规格长度不限	个	应用于面部提升。鱼骨线对称抗菌长度不限。
11	H2023234-8-11	一次性使用人体静脉血样采集容器	柠檬酸钠/分离胶 CXZ-A 8ml	个	应用于获取 PRP 富血小板血浆、离心。
12	H2023234-8-12	药物洗脱冠状支架系统	1070250-15、1070250-18、 1070250-23、1070250-28、 1070250-33、1070300-28、 1070300-33、1070350-28、 1070350-33	个	产品须即刻成功率高，通过性佳，保证手术即刻成功，提高手术效率；输送性好、顺应性好，释放后更贴合血管更均匀覆盖斑块部位，有利于内皮化进程；结构性支撑好，不易产生斑块脱垂；不易产生纵向形变，避免即刻可能产生的管腔闭塞，或远期支架血栓和再狭窄；不易短缩，可完整覆盖病变，避免病变“地理丢失”；长期安全性高；氟化共聚物涂层设计，使支架具有良好的抗血栓能力，并且伴有极低的炎症反应，促进内皮化进程安全性高。
13	H2023234-8-13	诊断/消融可调弯头端导管	D134721IL D134722IL	个	应用于心脏电生理标测（刺激和记录），与射频消融仪配合使用时，可用于治疗房颤、房扑和室性心律失常。产品头电极长度 3.5mm，弯度 D、F，管身直径 2.5mm(7.5F)，电极间隙 1-6-2mm，感温类型热电偶，长度 115cm。



序号	标段号	产品名称	规格型号	单位	预期用途及参数要求
14	H2023234-8-14	弯型可视双向 可调弯导引 鞘管	D138501 D138502 D138503	个	应用于将心血管导管引入到心脏,包括通过房间隔引入到心脏左侧;与 CARTO 3 电生理导航系统 V6 版本及兼容的版本配合使用时。 该产品由导引鞘管、扩张器和导丝构成,鞘管的弯型是可视的。
15	H2023234-8-15	三维诊断超声 导管	SNDSTR10 SNDSTR10G 10438577 10439072	个	应用于心脏的心内和腔内显像、大血管解剖学和生理学研究以及心脏内其他器件的显像。 SNDSTR10 可配合西门子 ACUSONSC2000 超声系统, SNDSTR10G 和 10439072 可配合 GE 的 vivid-i、vivid-q 超声系统。与兼容的 CARTO 3 电生理标测系统配合使用时,该导管提供定位信息。 产品型号 SNDSTR10G, 适配超声设备: GE Vivid-i 和 Vivid-q; 适配电生理导航系统: Carto3; 直径 10F(3.3mm); 长度 90cm。
16	H2023234-8-16	磁定位可调弯 标测导管	R7D282CT R7F282CT	个	应用于包括冠状窦在内的心脏结构的电生理标测,即刺激和记录。 兼容 CARTO3 EP 电生理导航系统,用于提供导管尖端的位置信息。 产品直径 2.3(7F)mm,头端弯度 D、F,电极数量 10,电极间隙 2-8-2mm,导管有效长度 115cm,接口类型 CT。
17	H2023234-8-17	固定弯诊断用 电生理导管	F6QRA010RT F6QRD010RT F6QA010RT F6QD010RT	个	应用于心脏结构的电生理标测,仅用于刺激和记录。 产品直径 2mm,头端弯度 A 弯,电极数量 4 个,电极间隙 10mm,导管有效长度 115cm,接口类型 RT。
18	H2023234-8-18	灌注管路	SAT001	个	应用于与灌注泵配合使用,以规定的流速向本公司的射频消融导管提供冲洗溶液,用于导管头端的冷却。 产品由保护套、穿刺器、滴斗、灌注管路、固定器、鲁尔接头、三通接头组成,组成材料为聚乙烯、丙烯腈-丁二烯-苯乙烯、聚氯乙烯、聚碳酸酯、高密度聚乙烯、丙烯酸聚合物、硅润滑剂和环己酮。本产品为一次性使用,伽玛射线灭菌。
19	H2023234-8-19	固定弯诊断用 电生理导管	F5ADP282RT、F6ADP282RT	个	应用于心脏结构的电生理标测,仅用于刺激和记录。 产品直径 2mm,头端弯度 A、D、F 弯,电极数量 4 个,电极间隙 10mm,导管有效长度 115cm,接口类型 RT。

序号	标段号	产品名称	规格型号	单位	预期用途及参数要求
20	H2023234-8-20	经导管植入式 无导线起搏 系统	MC1VR01 MC1AVR1	个	<p>应用于改进心脏输出, 避免症状或防止与心脏脉冲形成或传导疾病相关的心律失常。器械适用于患有与心律失常相关的运动耐受不良或运动限制的患者。使用频率应答模式可能会恢复心率变化并改进心脏输出, 此器械仅设计用于右心室。</p> <p>产品为双腔经导管起搏系统, 可编程心脏器械, 通过向右心室提供频率应答心动过缓起搏, 以及基于心房活动机械感知实现 AV 同步, 可监测和管理患者心率; 通过封入微型钛囊内的感知和起搏电极及加速计, 可感知患者心脏的电活动和机械活动; 可监测心脏的心动过缓和 AV 同步性; 可基于程控的起搏参数提供起搏治疗, 可对心动过缓作出反应; 可基于在心房中感知到的机械活动实现 AV 同步; 可以提供诊断和监测信息, 以评估器械性能并尽可能提供最佳患者护理。</p>
21	H2023234-8-21	植入式心脏 起搏器	X2DR01 X3DR01	个	<p>应用于可能受益于频率应答或非频率应答起搏的患者, 用于恢复生理心率, 增大心输出量, 防止出现症状或防止心脏起搏脉冲形成或传导紊乱相关的心律失常。</p> <p>高厚度 (mm): 46.6*50*8*7.4 重量: 22.5 体积 (cm): 12.75</p>
22	H2023234-8-22	传送鞘管	MI2355A	个	<p>应用于进入静脉系统的器械提供一个传送管道, 以尽可能地减少失血。产品由一根带止血阀的鞘管和一根扩张器组成。</p>
23	H2023234-8-23	电极传送鞘管 系统(带止血阀 和灌注口)	HLS1007M HLS1008M HLS1009M	个	<p>应用于传送各种类型的起搏电极和导管。产品为一次性使用的经皮导管, 与传送到脉管系统的血管扩张器一起包装; 近端配有一个止血阀, 远端具有辐射不透性, 便于荧光造影; 可切开, 能在器械放置到位后取出。提供各种弯曲, 以便适应各种解剖结构和不同的电极导线位置。</p>
24	H2023234-8-24	植入式心脏起 搏电极导线	5076	个	<p>作为心脏起搏系统中的一部分, CapSureFix Novus MRI SureScan 5076起搏电极导线与兼容的植入式脉冲发生器共同使用。植入心房或心室内进行起搏和感知。</p> <p>产品须小尺寸, 易植入: 具有6Fr直径的电极导管, 可达到心脏特殊的位置; 固定容易, 减少远场感知, 使用铂电极降低极化作用; 操作方便并采用先进的硅胶绝缘层, 具有更强的抗折损能力。</p>



序号	标段号	产品名称	规格型号	单位	预期用途及参数要求
25	H2023234-8-25	植入式心脏起搏电极导线	3830	个	产品具有不可收缩的螺旋形电极,采用镀氮化钛的铂合金制造,沿着顺时针方向旋转导线体,能够主动固定在心内膜上;末梢电极的近端,配有电极以及 IS-11 双极 (BI) 接头;导线包括 MP35N 镍合金导体、硅酮橡胶内部绝缘层和聚氨酯外部绝缘层。
26	H2023234-8-26	导管切开刀	6232ADJ	个	应用于经静脉植入式器械的植入手术中将导管切开后取出。 产品由不锈钢刀片和塑料刀柄组成。
27	H2023234-8-27	传送导管	C315HIS	个	应用于传送各种类型的起搏或除颤电极导线和导管。 产品由扩张器和导引导管组成。
28	H2023234-8-28	植入式心脏起搏电极导线	2088TC	个	应用于与相兼容的脉冲发生器一起使用,在右心房或右心室中提供持续感知和起搏,用于持续被动固定电极导线可能不稳定的病人。 产品电极导线和配件无菌,每个包装都含有下列组件:1根配有固定套管、塑形钢丝和塑形钢丝导入器的电极导线;1个静脉拉钩;2个固定工具;备用塑形钢丝;产品资料;类型双极;心腔心室/心房;固定方式旋入;电极导线长度35cm、45cm、52cm、58cm、65cm、85cm;连接器 IS-1 BI;材料导体:MP35N 镍合金;绝缘:处理过的硅橡胶;连接器针:不锈钢;连接器环:不锈钢;电极材料螺旋:镀氮化钛铂合金;环:镀氮化钛铂合金电极表面积螺旋:4.2mm;环:22mm;头部电极与环电极间距10mm;直径电极导线主体:2.0mm。
29	H2023234-8-29	房缺封堵器	4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14、15、16、17、18、19、20、22、24、26、28、30、32、34、36、38、40	个	
30	H2023234-8-30	心血管病封堵器输送系统	6F、7F、8F、9F、10F、12F、14F	个	
31	H2023234-8-31	动脉导管未闭封堵器	4-6、6-8、8-10、10-12、12-14、14-16、16-18、18-20、20-22	个	
32	H2023234-8-32	室间隔缺损封堵器	VSDJ (4-18) VSDM (4-18)	个	

备注: 1. 供应商可以参与一个或多个采购标段,可以成交一个或多个采购标段。

2. 供应商参与一个或多个标段的,其参选文件均须按照标段分开独立成册,且每个标段均应按照采购项目要求递交参选文件。

## 四、商务要求

### (一) 权利保证

1. 参选供应商须保证采购方在中华人民共和国境内使用参选货物、资料、技术、服务或其任何一部分时，享有不受限制的无偿使用权，出售给采购方的产品或产品任何部分非他人所有或与他人共有，未设有抵押权、租赁权，未侵犯他人的专利权、版权、商标权等知识产权；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或经济纠纷，如参选供应商不拥有相应的知识产权，则在参选报价中必须包括合法获取该知识产权的一切相关费用。如因此导致采购方损失的，参选供应商须承担全部赔偿责任；

2. 参选供应商如欲在项目实施过程中采用自有知识成果，须在参选文件中声明，并提供相关知识产权证明文件，使用该知识成果后，参选供应商须提供开发接口和开发手册等技术文档。

(二) 供应商所供应的产品须为原厂商未启封全新包装，且序列号、包装箱号与出厂批号一致，并可追索查阅；

### (三) 产品质量

1. 产品质量应符合中华人民共和国国家安全质量标准、环保标准、行业标准或货物来源国官方标准；

2. 产品所有技术性能规格及参数，应符合比选文件或卖方响应文件所要求的技术标准或生产厂商公开的宣传资料或生产厂商官方网站宣传内容的标准要求；

3. 供应商应保证提供的产品是全新未使用过的原厂合格正品（包括零部件），表面无划损、无任何缺陷隐患，并保证所提供的货物在装卸、运输和仓储过程中有足够的包装保护，防止货物受潮、生锈、被腐蚀、受到冲撞以及其他不可预见的损坏；在中国境内可依常规安全合法使用；如发现产品为翻新产品或充装假冒伪劣产品的，采购方有权取消成交人的成交资格；

(四) 单证齐全：产品应有产品合格证（或质量证明）、使用说明、保修证明（厂家盖章的保修文件等）、发票和其它应具有的单证；若供应商所提供的产品是进口产品，则须提供合法的原生地证明、进口报关资料、商检证明等；

## 五、配送及服务要求

(一) 采购人通过供应商平台进行资质审核、下达采购计划等工作，成交供应商须按照采购人要求使用供应商平台，包含产品资质上传、厂家资质上传、供应商资质上传、说明书上传等，成交供应商错误使用软件或不使用软件将无法收到订货信息。

(二) 成交供应商对所供医用耗材应充足备货，确保采购方随时需要。急诊或急救耗材必须保证下达计划后随时供货，不得因供货不及时影响采购方正常医疗工作。

(三) 成交供应商所供医用耗材送达采购方库房办理验收手续，并在采购方指定位置码放



整齐；应急情况例外。

- (四) 医用耗材的运达所产生的费用由成交供应商负责，且运输途中的破损、遗失等风险，由成交供应商负责承担。
- (五) 在实际使用过程中如因产品自身质量原因出现异常情况，成交供应商能在收到院方口头或书面通知后请厂家或专家 24 小时内到采购方处协助解决异常情况，相关一切费用由成交供应商负责。
- (六) 对于一些需要培训后使用的产品，成交供应商必须做好相关培训工作，培训产生的费用由成交供应商负责。

## 六、项目验收标准

- (一) 《医疗器械经营质量管理规范》、《医疗器械使用质量监督管理办法》、《医疗机构医用耗材管理办法（试行）》、《医疗器械冷链（运输、贮存）管理指南》、《体外诊断试剂注册管理办法》等行业法规。
- (二) 采购人将严格按照《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）的要求对中标人履约情况进行验收。
- (三) 货物有效期：从货物送达之日起 $\geq$ 产品有效期的三分之二。（特殊应急、急诊急救产品可视实际情况调整）

## 七、其他要求

- (一) 履约保障：成交供应商在履约期间，若因国家、部门政策规定出现与合同约定相抵触时，按国家相关规定执行；成交供应商在履约过程中，若出现违法、违纪、违规行为，除承担相应责任外，采购方有权单方面无条件取消其供货资格；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，采购方有权单方面无条件取消其供货资格。若供应商提供的产品出现重大质量问题，造成恶劣影响的，采购方除按上述条款，责成赔偿，要求承担医患双方调解的费用赔付外，还有权无条件单方面取消其供货资格。
- (二) 如果采购人在正常保管和使用前提下，因产品质量问题造成的医疗事故及纠纷，由中标人负责并承担财产损失赔偿责任，并承担医患双方调解的费用赔付；若涉及产品质量鉴定，由成交供应商负责委托相关具有相关检测资质的质检部门进行检测，并承担相关费用。
- (三) 因生产企业产品停产造成供货中断，中标人须提前三个月书面通知采购人；因国家相关部门最新颁布的标准及规范更改造造成中标产品不能继续供货，成交供应商应在标准及规范生效前告知采购人。
- (四) 参选产品涉及属于吉林省医用耗材集中采购平台范围内产品的，交易目录须提供流水号及限价，备案目录提供流水号；采购方需按规定实行吉林省挂网阳光采购。若成交供应商提供的产品已挂网，其成交价格不得高于吉林省医用耗材集中采购平台

最低参考采购价（提供书面承诺函）；若成交供应商提供的产品未及时挂网到吉林省医用耗材集中采购平台，采购方有权取消参选资格。

- (五) 成交供应商合同期内须每个月向采购方反馈其成交产品平台最低价格是否产生调整的情况。本次招标项目的中标产品均有临床测试期，测试期为中标产品使用日起三个月。产品技术参数内重要质量指标不应当有严重偏离或产品与设备不匹配问题。若不符合医院临床测试期要求的原则上该标段作废标处理；测试期内产生的试剂耗材费用由中标方承担；采购方可重新组织采购，两家公司交接阶段产生的损失由原中标单位承担。
- (六) 为实现医院医用耗材全程追溯管理，医院已引入医用物资 SPD 服务平台，中标供应商需配合院方将各自供应的医用耗材纳入此服务平台统一管理。（提供书面承诺函）

## 八、参选文件要求

- (一) 参选供应商产品报价中应为包括但不限于本项目采购需求和投入使用的所有费用，如主件、标准附件、备品备件、施工、服务、专用工具、保险、税费、包装、运输到指定地点并完成调试、安装、培训、检测验收至交付使用及交付后约定内免费质保等所发生的一切应有费用。
- (二) 参选供应商须提供具有履行合同所必需的设备和产品技术能力的证明材料或书面声明（格式自拟），包括但不限于：
1. 能体现响应技术参数厂商的中文说明书或彩页或厂家主要技术参数说明函等。
  2. 厂商针对本项目的产品详细配置响应表。
  3. 厂商官方网站的技术白皮书打印稿，同时注明材料来源于官方网站的网址，以上文件均需加盖厂商或响应供应商公章。
- (三) 参选供应商须提供 2020 年 1 月 1 日至今符合项目相关要求的同类业绩证明材料（证明材料主体须与参选供应商一致，且须为同品牌同型号，否则视为无效响应）；参选产品如供货业绩，须提供无供货业绩声明函。
- 注：参选供应商须提供同类业绩合同复印件或扫描件，合同内容不得遮掩、涂改，时间以合同签订时间为准。
- (四) 参选供应商须具备采购项目的经营许可范围及营业执照。
- (五) 参选供应商应如为经销/代理供应商时，须提供依法取得的有效的医疗器械经营许可证或医疗器械经营备案凭证，及其制造商依法取得的有效的医疗器械生产许可证或医疗器械生产备案凭证，且医疗器械生产许可证或医疗器械经营备案凭证生产范围和医疗器械经营许可证或医疗器械生产备案凭证经营范围与参选产品相适用。
- (六) 参选供应商如为制造商时，须提供医疗器械生产许可证或医疗器械生产备案凭证，且医疗器械生产许可证或医疗器械生产备案凭证生产范围与参选产品相适用。（医疗器械注册人、备案人或者生产企业在其住所或者生产地址销售医疗器械，不需办理



经营许可或者备案)

- (七) 参选产品属于医疗器械管理的, 供应商须提供参选产品依法取得有效的《中华人民共和国医疗器械注册证》或国家食品药品监督管理总局盖发的医疗器械备案凭证。  
(注册证过期须提供网上可以查询的延期公告, 如因其他特殊原因查询不到, 须提供国家食品药品监督管理局受理的医疗器械注册申报通知书)。
- (八) 参选供应商须获得涵盖本次采购人范围的合法有效的所参选产品经销/代理授权, 授权关系层级明确, 具有履行合同及时供货的能力, 并具有良好的售后服务能力。参选产品的经销/代理授权存在争议, 且在递交文件截止之前争议各方仍无法自行解决的, 采购方有权拒绝该参选供应商和有关产品的参选。
- (九) 参选供应商须提供参选产品的有效检验报告, 其中参选产品为进口产品, 须提供报关单和检验报告(国家药品监督管理局), 参选产品为非进口产品, 须提供检验报告和合格证。
- (十) 参选产品需标明医保 27 位码(如有收费项目必须提供)及吉林省阳采平台 code 码, 需提供网页截图并加盖公章。
- (十一) 参选供应商须提供 2020 年至今任意一年的财务状况证明文件及财务报表(要求: 资产负债表、利润表和现金流量表提供复印件; 审计报告须由第三方会计师事务所或其它合法审计机构出具, 须包含会计师事务所或审计机构的盖章页)或基本账户开户银行出具的资信证明。(要求: 投标截止之日前六个月内出具且在有效期内的, 能够清晰反映供应商的商业信誉情况, 如成立时间不足六个月的, 按成立时间提供, 如资信证明不能体现基本开户账户的, 应另附开户许可证, 无开户许可证的, 可提供由银行开具的《基本存款账户信息》或其他相关证明资料, 以上文件均需加盖银行公章)
- (十二) 参选供应商须提供依法纳税证明材料: 提供投标截止时间前六个月(不含投标截止时间的当月)中任一月份的税收凭据复印件, 依法免税的供应商, 应提供其依法免税的相应证明文件。
- (十三) 参选供应商须提供依法缴纳社会保障资金证明材料: 提供投标截止时间前六个月(不含投标截止时间的当月)中任一月份的社会保险凭据复印件(成立未满 1 个月的提供成立以来的依法缴纳社会保障资金缴纳凭证或相关情况说明), 依法不需要缴纳社会保障资金的供应商, 应提供其依法不需要缴纳社会保障资金的相应证明文件。
- (十四) 参选供应商须在四平市中心人民医院官方网站采购公告中下载并签署《投标廉洁承诺书》, 参选单位负责人签字并加盖公章。

**注: 如核实潜在参选供应商提供虚假材料, 采购方将依据相关规定追究其责任, 由此导致的法律责任及其后果由参选供应商自行承担。**

## 九、参选供应商资格要求

- (一) 参选供应商须在中华人民共和国境内合法注册的企业法人，具有独立法人资格及相关资质，能够独立承担民事责任，且没有处于被责令停业、财产被接管、冻结、破产状态，并在人员、设备、资金等方面具备相应的能力。
- (二) 参选供应商须遵守有关的国家法律、法规和条例，具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，并按《政府采购法实施条例》的规定提供相关证明材料。
- (三) 参选供应商须为吉林省医用耗材集中采购平台配送企业库内企业并满足两票制（投标时需为其为配送库内企业的证明材料或承诺函，并提供满足两票制的承诺函，格式自拟）。
- (四) 参选供应商为经销/代理商时，须提供参选产品制造商针对本次采购项目出具的有效逐级授权书/授权函。（也可由制造商的中国销售公司或产品全国总代理公司或区域代理公司出具，但须同时提供能证明出具授权的单位具有相应合法代理身份的有效证明材料）
- (五) 参选供应商须提供针对本项目的法定代表人资格证明文件，法定代表人授权委托书原件，以及法定代表人授权代表身份证明文件；
- (六) 参选供应商不得存在以下情形：
1. 参选供应商不得被“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）或各级信用信息共享平台中列入失信被执行人和重大税收违法案件当事人名单。
  2. 参选供应商不得被“中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）”列入政府采购严重违法失信行为记录名单中或被财政部门禁止参加政府采购活动的供应商。
  3. 参选供应商不得被工商行政管理机关在“国家企业信用信息公示系统”官网（[www.gsxt.gov.cn](http://www.gsxt.gov.cn)）列入严重违法失信企业名单（官方网站查询截图须包含“营业执照信息”、“股东及出资信息”、“主要人员信息”及“变更信息”）。
  4. 参选供应商及其法定代表人、主要负责人或实际控制人不得在中国裁判文书网（[wenshu.court.gov.cn](http://wenshu.court.gov.cn)）中存在行贿犯罪记录行为。
  5. 参选供应商不得被税务部门列入重大税收违法案件当事人名单。
- 注：参选供应商须提供上述官方网站查询截图并加盖公章，作为信用查询记录编入参选文件中（上述截图须包括单位名称、查询内容及查询时间）。**
- (七) 参选供应商不得有《中华人民共和国招标投标法》及其实施条例等法律法规等被限制投标的情形。
- (八) 参选供应商近三年（2020年1月1日至今）在经营活动中没有重大事故、违法记录，未被各级各地行业主管部门或招标投标监督管理部门限制投标且在限制投标期内，未因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、处以一万元以上罚款的行政处罚；（参选供应商须提供官方网站查询截图或单位承诺函并加盖公章）



章，作为信用查询记录编入参选文件中)。

(九) 参选供应商可提供上述比选文件要求和参选供应商资格要求中所涉及的其他资料以及参选供应商认为需要提供反映其企业综合实力的相关资料。

(十) 参选供应商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项目；为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务后不得再参加该采购项目的其他采购活动。

(十一) 本项目不接受联合体参加比选，不允许响应供应商对各比选项目进行分包或转包。  
(参选供应商须出具声明函)

(十二) 本项目所要求的制造商或代理商的经营或备案证书根据产品所属类别适用。

(十三) 参选供应商必须满足以上资格要求，与评审有关的资料审核，将在开标后由评标委员会负责执行，如出现对任意一条不满足的，资格性审查将不通过，资格后审不合格的参选供应商，其参选将被否决。

**注：以上条款为实质性条款，均不允许负偏离，负偏离视为非实质性响应参选文件，做无效文件处理，须按采购要求予以应答。**

## 十、评审方法

本次评审采用综合评分法。评审小组依据响应证明文件从商务评审、技术评审、价格评审和服务评审等方面按公正、科学、客观、平等竞争的要求进行综合评审，按评审综合得分由高到低确定成交供应商。

**十一、评审时间：**评审时间和地点待定，具体时间和地点另行通知。

**注：评审现场必须提供样品和彩页。(样品和彩页须有公司简称、完整外包装和中文标识等详细信息，且须与实际供货产品完全一致)**

**十二、评审方式：**现场评审。

## 十三、参选文件的递交

(一) 参选文件纸质版须编制一式六份，其中正本一份和副本五份，以 A4 纸打印，每页均须加盖公章，采用胶装方式装订，装订应牢固、不易拆散和换页，不得采用活页装订，否则，采购人对由于投标文件装订松散而造成的丢失和其他后果不承担任何责任，提倡双面打印；每本参选文件须清楚地标明“正本”、“副本”，否则视为无效响应；若正本与副本不符，以正本为准，另须提供参选文件电子版 U 盘（非加密）一份，电子版文件应为参选文件签章后的正本扫描件，格式为 PDF 版。

(二) 参选文件（纸质版和电子版）须独立密封在同一文件袋内且文件外包装上应注明参选单位名称、采购项目名称、联系人、联系方式等详细信息，封口处加盖公章，并由供应商代表签字，未按要求密封和标记的，我院对误投或提前启封概不负责。

(三) 参选文件须在规定的地点和截止时间之前递交，超过截止时间点后的视为无效响应，我院将拒绝接收。

- (四) 参选供应商在响应截止时间前，可以对所提交的响应文件进行补充、修改或撤回，但必须书面告知；补充、修改的内容应当按谈判文件要求签署、盖章，并作为响应文件的组成部分。
- (五) 在参选文件递交截止时间后，参选供应商不得对其参选文件做任何修改和补充或撤回。
- (六) 参选供应商所提交的参选文件在比选结束后，无论成交与否都不予退还。
- (七) 递交截止时间：2023年11月6日上午11:00（北京时间）。
- (八) 递交地址：吉林省四平市铁西区南迎宾街89号四平市中心人民医院  
机关办公楼206招标采购办公室  
联系电话：0434-3608866
- (九) 邮寄地址：吉林省四平市铁西区南迎宾街89号四平市中心人民医院  
联系人：王老师  
联系电话：15144441213

#### 十四、公告期限

自本公告发布之日起7个工作日。

#### 十五、采购公告发布媒介

本次采购公告在四平市中心人民医院官方网站（<http://www.spzxyy.cn/>）发布。

#### 十六、参选须知

- (一) 参选供应商在参与该项目参选的全部环节当中，如若出现提供虚假申请材料及证件、公然扰乱开评审秩序、围标串标、对比选文件虚假响应、侵犯知识产权及专利权、以行贿手段谋取中选等违反现行法律法规的情形，所产生的一切后果均由参选供应商自行承担，以上后果包括但不限于按照法律规定取消参选或中选资格、接受行政处罚等。
- (二) 依据医院采购流程，以现场评审专家与参选单位进行竞价谈判后的二次报价为准；比选会议现场须有专业技术人员参会，否则取消比选资格。
- (三) 参选供应商不得采用任何手段，干涉、影响医院正常的招标采购行为和评审结果，否则将被列入黑名单，禁止参加医院任何招标采购项目。
- (四) 有下列情形之一的，视参选供应商其报价或参选无效：
  1. 不同参选供应商委托同一单位或个人办理参选、报价等相关事宜；
  2. 不同参选供应商的报价文件出现同一公章或者签字的；
  3. 不同参选供应商的参选文件标明的项目管理成员或者联系人员为同一人；
  4. 不同参选供应商的参选文件相互混装；
  5. 法定代表人为同一个人的两个及两个以上法人，母公司、全资子公司及其控股公司或有共同股东组成或主要管理人员中有共同人员的。



(五) 参选供应商有下列弄虚作假的行为的，取消参选资格或视参选无效：

1. 使用伪造、变造的企业资质、许可等相关证件；
2. 提供虚假的财务状况或者业绩证明文件；
3. 提供虚假的项目负责人或者主要技术人员简历、劳动关系证明；
4. 提供虚假的信用状况证明文件；
5. 其他弄虚作假的行为；
6. 参选文件或报价文件的签名为代签或冒签的；
7. 被授权人委托他人提交参选文件的，未出具相应委托书的。

(六) 凡发现成交供应商有下列行为之一的，将移交监管部门依法处理：

1. 提供虚假材料谋取成交的；
2. 采取不正当手段诋毁、排挤其他参选供应商的；
3. 与采购人、其他参选供应商或者工作人员恶意串通的；
4. 向采购人、比选工作人员行贿或者提供其他不正当利益的；
5. 拒绝有关部门监督检查或者提供虚假情况的；
6. 向评审委员会成员行贿或者提供其他不正当利益；
7. 成交后无正当理由拒不与采购人签订采购合同；
8. 未按照采购文件确定的事项签订采购合同；
9. 将采购合同转包；
10. 提供假冒伪劣产品；
11. 擅自变更、中止或者终止采购合同；
12. 有法律、法规规定的其他损害采购人利益和社会公共利益情形的。

## 十七、项目咨询

联系人：王老师

联系电话：0434-3608866（商务咨询）

联系人：陈老师

联系电话：0434-3622716（技术咨询）

四平市中心人民医院招标采购办公室

2023年10月27日

招标采购办公室

2203011958813

（本公告解释权归四平市中心人民医院）

附件：

## 采购项目评分标准

序号	评分内容	分值	评分细则
1	价格因素	40分	满足采购项目要求且参选价格最低的参选报价为比选基准价，其价格分值为40分，其他参选供应商的价格得分按照下列公式计算： 报价得分=（比选基准价 / 参选报价）×40（价格分值）
2	同类项目业绩经验	5分	根据参选供应商提供2020年1月1日（以合同签订时间为准）至今的同类项目业绩情况进行评分，每提供一份同类项目业绩合同得1分，同一客户业绩不累计得分，本项最高得5分。同类采购项目业绩证明材料主体须与参选供应商保持一致，未提供或提供证明材料不符合要求的不得分。 注：须提供同类项目业绩合同关键页（包括但不限于签订合同双方的单位名称、合同项目名称、供货清单、签订合同双方的落款盖章、签订日期等）复印件并加盖参选供应商公章作为同类项目业绩证明资料。
3	样品评价	20分	根据供应商所提供样品进行综合评审： 1. 优：符合注册证要求；材质、制作工艺、包装标识、使用便捷性、操作手感等均为优秀，满足标准要求的，得20分； 2. 良：符合注册证要求；材质、制作工艺、包装标识、使用便捷性、操作手感等均为良好，较能满足标准要求的，得15分； 3. 一般：符合注册证要求；材质、制作工艺、包装标识、使用便捷性、操作手感等，基本满足标准要求的，得10分； 4. 低：符合注册证要求；材质、制作工艺、包装标识、使用便捷性、操作手感等，勉强满足标准要求的，得5分； 5. 未提供不得分。
4	技术参数指标	5分	参选文件提供产品彩页/厂家产品说明书/厂家技术说明函等能证明所投产品重要技术参数能满足或达到采购项目要求的证明材料： 完全满意：5分；基本满意：3分；一般满意：1分；未满足要求：0分。
5	产品的选型、质量和性能	5分	根据供应商所投产品的选型、质量和性能、可靠性、前沿性、故障率情况等方面进行评审： 1. 产品的选型、质量和性能优秀，得5分； 2. 产品的选型、质量和性能良好，得3分； 3. 产品的选型、质量和性能一般，得1分； 4. 产品的选型、质量和性能未满足采购项目需求不得分。
6	配送方案及服务能力承诺	5分	根据供应商提供的供应配送服务方案（包括但不限于产品配送保障措施、时间计划、配送流程、应急措施、技术支持及服务能力承诺等）进行评审： 1. 配送服务方案科学合理，措施详细完善具体，响应速度快，针对性优秀，得5分； 2. 配送服务方案较科学合理，措施详细较完善具体，响应速度较快，针对性良好，得3分； 3. 配送服务方案基本科学合理，措施详细一般可行不够完善具体，响应速度慢，针对性一般，得1分； 4. 未提供配送方案及服务能力承诺不得分。



序号	评分内容	分值	评分细则
7	质量保障方案	5分	<p>根据供应商提供的质量保障方案、检查方案、解决方案、应急处理方案、质保期承诺等进行评审：</p> <p>1. 质量保障方案详细全面、针对性、可行性高，得5分；</p> <p>2. 质量保障方案较详细全面、针对性、可行性较高，得3分；</p> <p>3. 质量保障方案基本详细全面、针对性、可行性一般，得1分；</p> <p>4. 未提供质量保障方案不得分。</p>
8	售后服务方案	5分	<p>根据供应商提供的售后服务方案（包括但不限于质量问题、不良反应、产品有效期等特殊情况的措施及产品退换等）进行评审：</p> <p>1. 售后服务方案及服务承诺科学合理、完整性、针对性高，得5分；</p> <p>2. 售后服务方案及服务承诺较科学合理、完整性、针对性较高，得3分；</p> <p>3. 售后服务方案及服务承诺基本科学合理、完整性、针对性一般，得1分；</p> <p>4. 未提供售后服务方案及服务承诺不得分。</p>
9	财务状况	6分	<p>提供近2020年1月1日至今任意一年的财务状况证明、财务报表等资料，财务状况良好的得6-5分，财务状况一般的得4-3分，财务状况较差的得2-1分，财务状况不完整及不提供的得0分。</p> <p>注：基本户开户银行出具资信证明得2分。</p>
10	参选文件综合响应程度	4分	<p>参选文件技术及商务条款的响应程度：完全满足比选文件且有优于的得4分；满足比选文件要求的得2分；有不满足或不利于采购人条件的得0分。</p>