

黑龙江融信招投标有限公司

公开招标文件

项目名称：医用耗材采购(二次)

项目编号：**[230401]HRZB[GK]20210001-1**

第一章 投标邀请

黑龙江融信招投标有限公司受鹤岗市人民医院的委托，采用公开招标方式组织采购医用耗材采购(二次)。欢迎符合资格条件的国内供应商参加投标。

一.项目概述

1.名称与编号

项目名称：医用耗材采购(二次)

批准文件编号：鹤财购核字[2021]06452号

采购项目编号：[230401]HRZB[GK]20210001-1

2.内容及分包情况（技术规格、参数及要求）

包号	货物、服务和工程名称	数量	采购需求	预算金额（元）
1	手麻类	1	详见采购文件	6,646,477.40
2	特殊敷料类	1	详见采购文件	1,888,037.48
3	卫生材料类	1	详见采购文件	795,856.50
4	消毒供应类	1	详见采购文件	1,680,334.59
5	消杀类	1	详见采购文件	421,979.10
6	医护类	1	详见采购文件	1,397,551.84
7	其他类	1	详见采购文件	1,322,047.69
8	病理、输血检验试剂类	1	详见采购文件	1,755,788.05
9	临床试剂类	1	详见采购文件	734,039.10

二.投标人的资格要求

1.投标人应符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。

2.到提交投标文件的截止时间，投标人未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。（以通过查询“信用中国”网站和“中国政府采购网”网站的信用记录内容为准。）

3.其他资质要求：

合同包1（手麻类）：

1)1) 所投商品为I类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械备案凭证》及《医疗器械生产许可证》影印件，供应商（代理商）须具备有经营所投商品资格的《营业执照》。2) 所投商品为II类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营备案凭证》影印件；及所投产品的《医疗器械注册证》影印件；3) 所投商品为III类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件；4) 所投产品不属于医疗器械的供应商（生产厂商或代理商）须具备所投产品生产厂家的《生产许可证》影印件及所投产品生产厂家的产品《合格证》影印件。

合同包2（特殊敷料类）：

1)1) 所投商品为I类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械备案凭证》及《医疗器械生产许可证》影印件，供应商（代理商）须具备有经营所投商品资格的《营业执照》。2) 所投商品为II类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营备案凭证》影印件；及所投产品的《医疗器械注册证》影印件；3) 所投商品为III类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》

及所投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件； 4）所投产品不属于医疗器械的供应商（生产厂商或代理商）须具备所投商品生产厂家的《生产许可证》影印件及所投商品生产厂家的产品《合格证》影印件。

合同包3（卫生材料类）：

1)1) 所投商品为I类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械备案凭证》及《医疗器械生产许可证》影印件，供应商（代理商）须具备有经营所投商品资格的《营业执照》。 2) 所投商品为II类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营备案凭证》影印件；及所投产品的《医疗器械注册证》影印件； 3) 所投商品为III类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件； 4) 所投产品不属于医疗器械的供应商（生产厂商或代理商）须具备所投商品生产厂家的《生产许可证》影印件及所投商品生产厂家的产品《合格证》影印件。

合同包4（消毒供应类）：

1)1) 所投产品为消毒产品的供应商须具备有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》影印件、所投产品评价报告影印件及检验报告影印件； 2) 所投产品为非消毒产品的供应商须具备产品生产厂家的《生产许可证》影印件及所投产品的生产厂家《合格证》影印件。

合同包5（消杀类）：

1)1) 所投产品为消毒产品的供应商须具备有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》影印件、所投产品评价报告影印件及检验报告影印件； 2) 所投产品为非消毒产品的供应商须具备产品生产厂家的《生产许可证》影印件及所投产品的生产厂家《合格证》影印件。

合同包6（医护类）：

1)1) 所投商品为I类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械备案凭证》及《医疗器械生产许可证》影印件，供应商（代理商）须具备有经营所投商品资格的《营业执照》。 2) 所投商品为II类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营备案凭证》影印件；及所投产品的《医疗器械注册证》影印件； 3) 所投商品为III类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件； 4) 所投产品不属于医疗器械的供应商（生产厂商或代理商）须具备所投商品生产厂家的《生产许可证》影印件及所投商品生产厂家的产品《合格证》影印件。

合同包7（其他类）：

1)1) 所投商品为I类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械备案凭证》及《医疗器械生产许可证》影印件，供应商（代理商）须具备有经营所投商品资格的《营业执照》。 2) 所投商品为II类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营备案凭证》影印件；及所投产品的《医疗器械注册证》影印件； 3) 所投商品为III类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件； 4) 所投产品不属于医疗器械的供应商（生产厂商或代理商）须具备所投商品生产厂家的《生产许可证》影印件及所投商品生产厂家的产品《合格证》影印件。

合同包8（病理、输血检验试剂类）：

1)1) 所投商品为I类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械备案凭证》及《医疗器械生产许可证》影印件，供应商（代理商）须具备有经营所投商品资格的《营业执照》。 2) 所投商品为II类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营备案凭证》影印件；及所投产品的《医疗器械注册证》影印件； 3) 所投商品为III类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营许可证》及所投产品的《医疗器械注册

证》影印件； 4) 所投产品不属于医疗器械的供应商（生产厂商或代理商）须具备所投商品生产厂家的《生产许可证》影印件及所投商品生产厂家的产品《合格证》影印件。

合同包9（临床试剂类）：

1)1) 所投商品为I类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械备案凭证》及《医疗器械生产许可证》影印件，供应商（代理商）须具备有经营所投商品资格的《营业执照》。 2) 所投商品为II类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营备案凭证》影印件；及所投产品的《医疗器械注册证》影印件； 3) 所投商品为III类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件； 4) 所投产品不属于医疗器械的供应商（生产厂商或代理商）须具备所投商品生产厂家的《生产许可证》影印件及所投商品生产厂家的产品《合格证》影印件。

三.获取招标文件的时间、地点、方式

获取招标文件的地点：详见招标公告；

获取招标文件的方式：供应商须在公告期内凭用户名和密码，登录黑龙江省政府采购网，选择“交易执行-应标-项目投标”，在“未参与项目”列表中选择需要参与的项目，确认参与后即可获取招标文件。

其他要求

1.采用“现场网上开标”模式进行开标，投标人需到达开标现场。

2.采用“不见面开标”模式进行开标投标人无需到达开标现场，开标当日在投标截止时间前30分钟登录黑龙江省政府采购网进行签到，选择“交易执行-开标-供应商开标大厅”参加远程开标。请投标人使用投标客户端严格按照招标文件的相关要求制作和上传电子投标文件，并按照相关要求参加开标“不按规范标记导致废标的，由供应商自行承担相关责任”。

3.将采用电子评标的方式，为避免意外情况的发生处理不及时导致投标失败，建议投标人需在开标时间前1小时完成投标文件上传，否则产生的一系列问题将由投标人自行承担。

注：开标模式详见供应商须知-开标方式

四.招标文件售价

本次招标文件的售价为 无 元人民币。

五.递交投标文件截止时间、开标时间及地点：

递交投标文件截止时间：详见招标公告

投标地点：详见招标公告

开标时间：详见招标公告

开标地点：详见招标公告

备注：所有电子投标文件应在投标截止时间前递交至黑龙江省政府采购云平台，逾期递交的投标文件，为无效投标文件。

六.询问提起与受理：

项目经办人：黑龙江融信招投标有限公司 联系方式： 13351956574

七.质疑提起与受理：

1.对采购文件的质疑：

项目经办人：黑龙江融信招投标有限公司 联系方式： 13351956574

2.对评审过程和结果的质疑：

质疑联系人： 张先生 电话： 13351956574

八.公告发布媒介：

联系信息

1. 采购代理机构

采购代理机构名称：黑龙江融信招投标有限公司

地址：哈尔滨市道里区钢铁街115-1号

联系人：黑龙江融信招投标有限公司

联系电话：13351956574

账户名称：系统自动生成的缴交账户名称

开户行：详见投标人须知

账号：详见投标人须知

2. 采购人信息

采购单位名称：鹤岗市人民医院

地址：鹤岗市工农区电信路一号

联系人：张先生

联系电话：13946776991

黑龙江融信招投标有限公司

第二章 供应商须知

一、前附表：

序号	条款名称	内容及要求
1	分包情况	共9包
2	采购方式	公开招标
3	开标方式	现场网上开标
4	评标方式	现场网上评标
5	是否专门面向中小企业采购	合同包1（手麻类）：否 合同包2（特殊敷料类）：否 合同包3（卫生材料类）：否 合同包4（消毒供应类）：否 合同包5（消杀类）：否 合同包6（医护类）：否 合同包7（其他类）：否 合同包8（病理、输血检验试剂类）：否 合同包9（临床试剂类）：否
6	评标办法	合同包1（手麻类）：综合评分法 合同包2（特殊敷料类）：综合评分法 合同包3（卫生材料类）：综合评分法 合同包4（消毒供应类）：综合评分法 合同包5（消杀类）：综合评分法 合同包6（医护类）：综合评分法 合同包7（其他类）：综合评分法 合同包8（病理、输血检验试剂类）：综合评分法 合同包9（临床试剂类）：综合评分法
7	获取招标文件时间（同招标文件提供期限）	详见招标公告
8	保证金缴纳截止时间（同递交投标文件截止时间）	详见招标公告
9	电子投标文件递交	电子投标文件在投标截止时间前递交至黑龙江省政府采购网--政府采购云平台

1 0	投标文件数量	<p>(1) 加密的电子投标文件 1 份（需在投标截止时间前上传至“黑龙江省政府采购网--黑龙江省政府采购管理平台”）；</p> <p>(2) 为避免上传的电子投标文件出现无法使用的情况，若项目采用现场开标方式时，投标人需自行携带投标客户端生成的备用电子标投标文件（.备用文件）U盘（或光盘） 1份。</p> <p>；若项目采用远程开标方式时，在代理机构开启备用文件上传功能后，投标人需自行上传备用电子标投标文件（.备用文件）。</p> <p>(3) 纸质投标文件（正本） 1 份；纸质投标文件（副本） 2 份。</p>
1 1	中标人确定	采购人授权评标委员会按照评审原则直接确定中标（成交）人。
1 2	备选方案	不允许
1 3	联合体投标	包1： 不接受 包2： 不接受 包3： 不接受 包4： 不接受 包5： 不接受 包6： 不接受 包7： 不接受 包8： 不接受 包9： 不接受
1 4	采购机构代理费用	收取
1 5	代理服务费收取方式	收取。采购机构代理服务收费标准：参照原国家发展计划委员会关于印发《招标代理服务收费管理暂行办法》的通知（计价格[2002]1980号）及国家发展改革委《关于进一步放开建设项目专业服务价格的通知》发改价格（2015）299号的规定计取，由成交供应商支付。（不足4000元按4000元计取） 向中标/成交供应商收取

1 6	投标保证金	<p>本项目允许投标供应商按照相关法律法规自主选择以支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式缴纳保证金。</p> <p>手麻类：保证金人民币：130,000.00元整。</p> <p>特殊敷料类：保证金人民币：30,000.00元整。</p> <p>卫生材料类：保证金人民币：10,000.00元整。</p> <p>消毒供应类：保证金人民币：33,000.00元整。</p> <p>消杀类：保证金人民币：8,000.00元整。</p> <p>医护类：保证金人民币：25,000.00元整。</p> <p>其他类：保证金人民币：26,000.00元整。</p> <p>病理、输血检验试剂类：保证金人民币：35,000.00元整。</p> <p>临床试剂类：保证金人民币：14,000.00元整。</p> <p>开户单位：黑龙江融信招投标有限公司</p> <p>开户银行：中国农业银行股份有限公司（哈尔滨南岗支行）</p> <p>银行账号：08046201040026197</p> <p>特别提示：</p> <p>1、投标供应商应认真核对账户信息，将投标保证金足额汇入以上账户，并自行承担因汇错投标保证金而产生的一切后果。投标保证金到账（保函提交）的截止时间与投标截止时间一致，逾期不交者，投标文件将作无效处理。</p> <p>2、投标供应商在转账或电汇的凭证上应按照以下格式注明，以便核对：“（项目编号：***、包组：***）的投标保证金”。</p>
--------	-------	---

1 7	电子招投标	<p>各投标人应当在投标截止时间前上传加密的电子投标文件至“黑龙江省政府采购网”未在投标截止时间前上传电子投标文件的，视为自动放弃投标。投标人因系统或网络问题无法上传电子投标文件时，请在工作时间及时拨打联系电话4009985566按5转1号键。</p> <p>网上开标（投标人需到开标现场）：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 项目采用电子开标（网上开标），如在开标过程中出现意外情况导致无法继续进行电子开标时，改为非加密电子投标文件开标。本项目采用电子评标（网上评标），只对加密电子投标文件进行评审，如在评标过程中出现意外情况导致无法继续进行电子评标时，改为非加密电子投标文件评标。 2. 电子投标文件是指通过投标客户端编制，在电子投标文件中，涉及“加盖公章”的内容应使用单位电子公章完成。加密后，成功上传至黑龙江省政府采购网的最终版指定格式电子投标文件。 3. 使用投标客户端，经过编制、签章，在生成加密投标文件时，会同时生成非加密投标文件，供投标人刻录使用。U盘（或光盘）由投标人自行刻录、存储，投标人必须保证电子存储设备能够正常读取。U盘（或光盘）表面、外包装上应简要载明项目编号、项目名称、投标单位名称等信息。 4. 投标人的法定代表人或其授权代表应当按照本招标公告载明的时间和地点参加开标。开标时，投标人应当使用 CA 锁在招标文件规定的时间内完成投标文件在线解密。 5. 开标时出现下列情况的，将视为逾期送达或者未按照招标文件要求密封的投标文件，采购人、采购代理机构应当拒收。 <ul style="list-style-type: none"> （1） 投标人代表未按招标文件要求参加开标会的或开标现场未携带CA锁的； （2） 投标人未在规定时间内完成电子投标文件在线解密； （3） 经检查数字证书无效的投标文件； （4） 投标人自身原因造成电子投标文件未能解密的； （5） 开标现场无法使用系统进行电子开评标时，投标人未按招标文件要求提供非加密电子版投标文件的。 <p>本招标项目的投标人必须在开标时间开始后完成所投全部标段的电子投标文件在线解密。投标人必须保证在规定时间内完成全部标段的电子投标文件解密。</p>
1 8	电子投标文件 签字、盖章要求	<p>应按照第七章“投标文件格式”要求，使用单位电子签章（CA）进行签字、加盖公章。</p> <p>说明：若涉及到授权代表签字的可将文件签字页先进行签字、扫描后导入加密电子投标文件。</p>
1 9	投标客户端	<p>投标客户端需要自行登录“黑龙江省政府采购网--政府采购云平台”下载。</p>

20	有效供应商家数	<p>包1: 3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、评标；文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p> <p>包2: 3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、评标；文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p> <p>包3: 3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、评标；文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p> <p>包4: 3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、评标；文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p> <p>包5: 3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、评标；文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p> <p>包6: 3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、评标；文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p> <p>包7: 3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、评标；文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p> <p>包8: 3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、评标；文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p> <p>包9: 3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、评标；文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p>
21	报价形式	<p>合同包1（手麻类）:总价</p> <p>合同包2（特殊敷料类）:总价</p> <p>合同包3（卫生材料类）:总价</p> <p>合同包4（消毒供应类）:总价</p> <p>合同包5（消杀类）:总价</p> <p>合同包6（医护类）:总价</p> <p>合同包7（其他类）:总价</p> <p>合同包8（病理、输血检验试剂类）:总价</p> <p>合同包9（临床试剂类）:总价</p>
22	投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起 90 日历天
23	其他	

2	项目兼投兼中	兼投兼中：本项目兼投兼中。
4	规则	

三、投标须知

1. 投标方式

1.1 投标方式采用网上投标，流程如下：

应在黑龙江省政府采购网（<http://hljcg.hlj.gov.cn>）提前注册并办理电子签章CA，CA用于制作投标文件时盖章、加密和开标时解密（CA办理流程及驱动下载参考黑龙江省政府采购网（<http://hljcg.hlj.gov.cn>）办事指南-CA办理流程）具体操作步骤，在黑龙江省政府采购网（<http://hljcg.hlj.gov.cn/>）下载政府采购供应商操作手册。

1.2 缴纳投标保证金（如有）。本采购项目采用“虚拟子账号”形式收退投标保证金，每一个投标人在所投的每一项目下合同包会对应每一家银行自动生成一个账号，称为“虚拟子账号”。在进行投标信息确认后，应通过应标管理-已投标的项目，选择缴纳银行并获取对应不同包的缴纳金额以及虚拟子账号信息，并在开标时间前，通过转账至上述账号中，付款人名称必须为投标单位全称且与投标信息一致。

若出现账号缴纳不一致、缴纳金额与投标人须知前附表规定的金额不一致或缴纳时间超过开标时间，将导致保证金缴纳失败。

1.3 查看投标状况。通过应标管理-已投标的项目可查看已投标项目信息。

2. 特别提示

2.1 缴纳保证金时间以保证金到账时间为准，由于投标保证金到账需要一定时间，请投标人在投标截止前及早缴纳。

三、说明

1.总则

本招标文件依据《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》和《政府采购货物和服务招标投标管理办法》（财政部令第87号）及国家和自治区有关法律、法规、规章制度编制。

投标人应仔细阅读本项目信息公告及招标文件的所有内容（包括变更、补充、澄清以及修改等，且均为招标文件的组成部分），按照招标文件要求以及格式编制投标文件，并保证其真实性，否则一切后果自负。

本次公开招标项目，是以招标公告的方式邀请非特定的投标人参加投标。

2.适用范围

本招标文件仅适用于本次招标公告中所涉及的项目和内容。

3.投标费用

投标人应承担所有与准备和参加投标有关的费用。不论投标结果如何，采购代理机构和采购人均无义务和责任承担相关费用。

4.当事人：

4.1“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。本招标文件的采购人特指本项目采购单位。

4.2“采购代理机构”是指本次招标采购项目活动组织方。本招标文件的采购代理机构特指黑龙江融信招投标有限公司。

4.3“投标人”是指向采购人提供货物、工程或者服务的法人、其他组织或者自然人。

4.4“评标委员会”是指根据《中华人民共和国政府采购法》等法律法规规定，由采购人代表和有关专家组成以确定中标人或者推荐中标候选人的临时组织。

4.5“中标人”是指经评标委员会评审确定的对招标文件做出实质性响应，取得与采购人签订合同资格的投标人。

5.合格的投标人

5.1符合本招标文件规定的资格要求，并按照要求提供相关证明材料。

5.2单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加同一合同项下的政府采购活动。

5.3为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人，不得再参加该采购项目的其他采购活动。

6.以联合体形式投标的，应符合以下规定：

6.1联合体各方应签订联合体协议书，明确联合体牵头人和各方权利义务，并作为投标文件组成部分。

6.2联合体各方均应当具备政府采购法第二十二条规定的条件，并在投标文件中提供联合体各方的相关证明材料。

6.3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。

6.4联合体各方中至少应当有一方符合采购人规定的资格要求。由同一资质条件的投标人组成的联合体，应当按照资质等级较低的投标人确定联合体资质等级。

6.5联合体各方不得再以自己名义单独在同一项目中投标，也不得组成新的联合体参加同一项目投标。

6.6联合体各方应当共同与采购人签订采购合同，就合同约定的事项对采购人承担连带责任。

6.7投标时，应以联合体协议中确定的主体方名义投标，以主体方名义缴纳投标保证金，对联合体各方均具有约束力。

7.语言文字以及度量衡单位

7.1所有文件使用的语言文字为简体中文。专用术语使用外文的，应附有简体中文注释，否则视为无效。

7.2所有计量均采用中国法定的计量单位。

7.3所有报价一律使用人民币，货币单位：元。

8.现场踏勘

- 8.1招标文件规定组织踏勘现场的，采购人按招标文件规定的时间、地点组织投标人踏勘项目现场。
- 8.2投标人自行承担踏勘现场发生的责任、风险和自身费用。
- 8.3采购人在踏勘现场中介绍的资料和数据等，不构成对招标文件的修改或不作为投标人编制投标文件的依据。

9.其他条款

- 9.1无论中标与否投标人递交的投标文件均不予退还。

四、招标文件的澄清和修改

1.采购人或采购代理机构对已发出的招标文件进行必要的澄清或修改的，澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，采购人或者采购代理机构应当在投标截止时间15日前，不足15日的，顺延投标截止之日，同时在“黑龙江省政府采购网”、“黑龙江省公共资源交易网”上发布澄清或者变更公告进行通知。澄清或者变更公告的内容为招标文件的组成部分，投标人应自行上网查询，采购人或采购代理机构不承担投标人未及时关注相关信息的责任。

五、投标文件

1.投标文件的构成

投标文件应按照招标文件第七章“投标文件格式”进行编写（可以增加附页），作为投标文件的组成部分。

2.投标报价

2.1投标人应按照“第四章招标内容与要求”的需求内容、责任范围以及合同条款进行报价。并按“开标一览表”和“分项报价明细表”规定的格式报出总价和分项价格。投标总价中不得包含招标文件要求以外的内容，否则，在评审时不予核减。

2.2投标报价包括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、安装、调试、检验、培训、运输、保险、税款等。

2.3投标报价不得有选择性报价和附有条件的报价。

2.4对报价的计算错误按以下原则修正：

- (1) 投标文件中开标一览表（报价表）内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准；
- (2) 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；
- (3) 单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表的总价为准，并修改单价。

注：修正后的报价投标人应当采用书面形式，并加盖公章，或者由法定代表人或其授权的代表签字确认后产生约束力，但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，投标人不确认的，其投标无效。

3.投标有效期

3.1投标有效期从提交投标文件的截止之日起算。投标文件中承诺的投标有效期应当不少于招标文件中载明的投标有效期。投标有效期内投标人撤销投标文件的，采购人或者采购代理机构可以不退还投标保证金。

3.2出现特殊情况需要延长投标有效期的，采购人以书面形式通知所有投标人延长投标有效期。投标人同意延长的，应相应延长其投标保证金的有效期，但不得要求或被允许修改或撤销其投标文件；投标人拒绝延长的，其投标失效，但投标人有权收回其投标保证金。

4.投标保证金

4.1投标保证金的缴纳：

投标人在提交投标文件的同时，应按投标人须知前附表规定的金额、开户银行、行号、开户单位、账号和招标文件本章“投标须知”规定的投标保证金缴纳要求递交投标保证金，并作为其投标文件的组成部分。

4.2投标保证金的退还：

(1) 投标人在投标截止时间前放弃投标的，自所投合同包结果公告发出后5个工作日内退还，但因投标人自身原因导致无法及时退还的除外；

- (2) 未中标供应商投标保证金，自中标通知书发出之日起5个工作日内退还；

(3) 中标供应商投标保证金，自政府采购合同签订之日起5个工作日内退还。

4.3有下列情形之一的，投标保证金将不予退还：

- (1) 中标后，无正当理由放弃中标资格；
- (2) 中标后，无正当理由不与采购人签订合同；
- (3) 在签订合同时，向采购人提出附加条件；
- (4) 不按照招标文件要求提交履约保证金；
- (5) 要求修改、补充和撤销投标文件的实质性内容；
- (6) 要求更改招标文件和中标结果公告的实质性内容；
- (7) 法律法规和招标文件规定的其他情形。

5.投标文件的修改和撤回

5.1投标人在提交投标截止时间前，可以对所递交的投标文件进行补充、修改或者撤回。补充、修改的内容旁签署（法人或授权委托人签署）、盖章、密封和上传至系统后生效，并作为投标文件的组成部分。

5.2在提交投标文件截止时间后到招标文件规定的投标有效期终止之前，投标人不得补充、修改、替代或者撤回其投标文件。

6.投标文件的递交

6.1在招标文件要求提交投标文件的截止时间之后送达或上传的投标文件，为无效投标文件，采购单位或采购代理机构拒收。采购人、采购代理机构对误投或未按规定时间、地点进行投标的概不负责。

7.样品（演示）

7.1招标文件规定投标人提交样品的，样品属于投标文件的组成部分。样品的生产、运输、安装、保全等一切费用由投标人自理。

7.2开标前，投标人应将样品送达至指定地点，并按要求摆放并做好展示。若需要现场演示的，投标人应提前做好演示准备（包括演示设备）。

7.3评标结束后，中标供应商与采购人共同清点、检查和密封样品，由中标供应商送至采购人指定地点封存。未中标投标人将样品自行带回。

六、开标、评审、结果公告、中标通知书发放

1.网上开标程序

1.1主持人按下列程序进行开标：

- (1) 宣布开标纪律；
- (2) 宣布开标会议相关人员姓名；
- (3) 投标人对已提交的加密文件进行解密，由采购人或者采购代理机构工作人员当众宣布投标人名称、投标价格和招标文件规定的需要宣布的其他内容（以开标一览表要求为准）；
- (4) 参加开标会议人员对开标情况确认；
- (5) 开标结束，投标文件移交评标委员会。

1.2开标异议

投标人代表对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，应当当场提出询问或者回避申请，开标会议结束后不再接受相关询问、质疑或者回避申请。

1.3投标人不足三家的，不得开标。

1.4备注说明：

- (1) 若本项目采用不见面开标，开标时投标人使用 CA证书参与远程投标文件解密。投标人用于解密的CA证书应为该投

标文件生成加密、上传的同一把 CA证书。

(2) 若本项目采用不见面开标, 投标人在开标时间前30分钟, 应当提前登录开标系统进行签到, 填写联系人姓名与联系号码; 在系统约定时间内使用CA证书签到以及解密, 未成功签到或未成功解密的视为其无效投标。

(3) 投标人对不见面开标过程和开标记录有疑义, 应在开标系统规定时间内在不见面开标室提出异议, 采购代理机构在网上开标系统中进行查看及回复。开标会议结束后不再接受相关询问、质疑或者回避申请。

2. 评审 (详见第六章)

3. 结果公告

3.1 中标供应商确定后, 采购代理机构将在黑龙江省政府采购网发布中标结果公告, 中标结果公告期为 1 个工作日。

3.2 项目废标后, 采购代理机构将在黑龙江省政府采购网上发布废标公告, 废标结果公告期为 1 个工作日。

4. 中标通知书发放

发布中标结果的同时, 中标供应商可自行登录“黑龙江省政府采购网--政府采购云平台”打印中标通知书, 中标通知书是合同的组成部分, 中标通知书对采购人和中标供应商具有同等法律效力。

中标通知书发出后, 采购人不得违法改变中标结果, 中标供应商无正当理由不得放弃中标。

七、询问、质疑与投诉

1. 询问

1.1 供应商对政府采购活动事项有疑问的, 可以向采购人或采购代理机构提出询问, 采购人或采购代理机构应当在3个工作日内做出答复, 但答复的内容不得涉及商业秘密。供应商提出的询问超出采购人对采购代理机构委托授权范围的, 采购代理机构应当告知其向采购人提出。

1.2 为了使提出的询问事项在规定时间内得到有效回复, 询问采用实名制, 询问内容以书面材料的形式亲自递交到采购代理机构, 正式受理后方可生效, 否则, 为无效询问。

2. 质疑

2.1 潜在投标人已依法获取招标文件, 且满足参加采购项目基本条件的潜在供应商, 可以对招标文件提出质疑; 递交投标文件的供应商, 可以对该项目采购过程和中标结果提出质疑。采购中心应当在正式受理投标人的书面质疑后七个工作日内作出答复, 但答复的内容不得涉及商业秘密。

2.2 对招标文件提出质疑的, 应当在首次获取招标文件之日起七个工作日内提出; 对采购过程提出质疑的, 为各采购程序环节结束之日起七个工作日内提出; 对中标结果提出质疑的, 为中标结果公告期届满之日起七个工作日内提出。

2.3 质疑供应商应当在规定的时限内, 以书面形式一次性地向采购中心递交《质疑函》和必要的证明材料, 不得重复提交质疑材料, 《质疑函》应按标准格式规范填写。

2.4 供应商可以委托代理人进行质疑。代理人提出质疑, 应当递交供应商法定代表人签署的授权委托书, 其授权委托书应当载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。供应商为自然人的, 应当由本人签字; 供应商为法人或者其他组织的, 应当由法定代表人、主要负责人签字或者盖章, 并加盖公章。

2.5 供应商提出质疑应当递交《质疑函》和必要的证明材料。《质疑函》应当包括下列内容:

- (1) 供应商的姓名或者名称、地址、联系人及联系电话;
- (2) 质疑项目的名称、编号;
- (3) 具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求;
- (4) 事实依据;
- (5) 必要的法律依据;
- (6) 提出质疑的日期;
- (7) 供应商首次下载招标文件的时间截图。

2.6有下列情形之一的，采购中心不予受理：

- (1) 按照“谁主张、谁举证”的原则，应由质疑供应商提供质疑事项的相关证据、依据和其他有关材料，未能提供的；
- (2) 未按照补正期限进行补正或者补正后仍不符合规定的；
- (3) 未在质疑有效期限内提出的；
- (4) 超范围提出质疑的；
- (5) 同一质疑供应商一次性提出质疑后又提出新质疑的。

2.7有下列情形之一的，质疑不成立：

- (1) 质疑事项缺乏事实依据的；
- (2) 质疑供应商捏造事实或者提供虚假材料的；
- (3) 质疑供应商以非法手段取得证明材料的。

2.8质疑的撤销。质疑正式受理后，质疑供应商申请撤销质疑的，采购中心应当终止质疑受理程序并告知相关当事人。

2.9对虚假和恶意质疑的处理。对虚假和恶意质疑的供应商，报省级财政部门依法处理，记入政府采购不良记录，推送省级信用平台，限制参与政府采购活动。有下列情形之一的，属于虚假和恶意质疑：

- (1) 主观臆造、无事实依据进行质疑的；
- (2) 捏造事实或提供虚假材料进行质疑的；
- (3) 恶意攻击、歪曲事实进行质疑的；
- (4) 以非法手段取得证明材料的。

3.0接收质疑函的方式：为了使提出的质疑事项在规定时间内得到有效答复、处理，质疑采用实名制，且由法定代表人或授权代表亲自递交至采购代理机构，正式受理后方可生效。

联系部门：采购人、采购代理机构（详见第一章 投标邀请）。

联系电话：采购人、采购代理机构（详见第一章 投标邀请）。

通讯地址：采购人、采购代理机构（详见第一章 投标邀请）。

3.投诉

3.1质疑人对采购人、采购代理机构的答复不满意或者采购人、采购代理机构未在规定的时间内做出书面答复的，可以在答复期满后十五个工作日内向监督部门进行投诉。投诉程序按《政府采购法》及相关规定执行。

3.2供应商投诉的事项不得超出已质疑事项的范围。

第三章 合同与验收

一、合同要求

1.一般要求

1.1采购人应当自中标通知书发出之日起30日内，按照招标文件和中标供应商投标文件的规定，与中标供应商签订书面合同。所签订的合同不得对招标文件确定的事项和中标供应商投标文件作实质性修改。

1.2合同签订双方不得提出任何不合理的要求作为签订合同的条件。

1.3政府采购合同应当包括采购人与中标人的名称和住所、标的、数量、质量、价款或者报酬、履行期限及地点和方式、验收要求、违约责任、解决争议的方法等内容。

1.4采购人与中标供应商应当根据合同的约定依法履行合同义务。

1.5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》。

1.6政府采购合同的双方当事人不得擅自变更、中止或者终止合同。

1.7拒绝签订采购合同的按照相关规定处理，并承担相应法律责任。

1.8采购人应当自政府采购合同签订之日起2个工作日内，将政府采购合同在指定的媒体上公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。

1.9采购人应当自政府采购合同签订之日起2个工作日内，将政府采购合同在省级以上人民政府财政部门指定的媒体上公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。

2.合同格式及内容

2.1具体格式见本招标文件后附拟签订的《合同文本》（部分合同条款），投标文件中可以不提供《合同文本》。

2.2《合同文本》的内容可以根据《民法典》和合同签订双方的实际要求进行修改，但不得改变范本中的实质性内容。

二、验收

中标供应商在供货、工程竣工或服务结束后，采购人应及时组织验收，并按照招标文件、投标文件及合同约定填写验收单。

政府采购合同（合同文本）

甲方：***（填写采购单位）

地址（详细地址）：

乙方：***（填写中标投标人）

地址（详细地址）：

合同号：

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等相关法律法规，甲、乙双方就（填写项目名称）（政府采购项目编号、备案编号：），经平等自愿协商一致达成合同如下：

1.合同文件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分：

- (1)合同格式以及合同条款
- (2)中标结果公告及中标通知书
- (3)招标文件
- (4)投标文件
- (5)变更合同

2.本合同所提供的标的物、数量及规格等详见中标结果公告及后附清单。

3.合同金额

合同金额为人民币 万元，大写：

4.付款方式及时间

***（见招标文件第四章）

5.交货安装

交货时间：

交货地点：

6.质量

乙方提供的标的物应符合国家相关质量验收标准，且能够提供相关权威部门出具的产品质量检测报告；提供的相关服务符合国家（或行业）规定标准。

7.包装

标的物的包装应按照国家或者行业主管部门的技术规定执行，国家或业务主管部门无技术规定的，应当按双方约定采取足以保护标的物安全、完好的包装方式。

8.运输要求

- (1) 运输方式及线路：
- (2) 运输及相关费用由乙方承担。

9.知识产权

乙方应保证甲方在中国境内使用标的物或标的物的任何一部分时，免受第三方提出的侵犯其知识产权的诉讼。

10.验收

(1) 乙方将标的物送达至甲方指定的地点后，由甲乙双方及第三方（如有）一同验收并签字确认。

(2) 对标的物的质量问题，甲方应在发现后向乙方提出书面异议，乙方在接到书面异议后，应当在 日内负责处理。甲方逾期提出的，对所交标的物视为符合合同的规定。如果乙方在投标文件及谈判过程中做出的书面说明及承诺中，有明确质量保证期的，适用质量保证期。

(3) 经双方共同验收，标的物达不到质量或规格要求的，甲方可以拒收，并可解除合同且不承担任何法律责任，

11.售后服务

(1) 乙方应按招标文件、投标文件及乙方在谈判过程中做出的书面说明或承诺提供及时、快速、优质的售后服务。

(2) 其他售后服务内容： （投标文件售后承诺等）

12.违约条款

(1) 乙方逾期交付标的物、甲方逾期付款，按日承担违约部分合同金额的违约金。

(2) 其他违约责任以相关法律法规规定为准，无相关规定的，双方协商解决。

13.不可抗力条款

因不可抗力致使一方不能及时或完全履行合同的，应及时通知另一方，双方互不承担责任，并在 天内提供有关不可抗力的相关证明。合同未履行部分是否继续履行、如何履行等问题，双方协商解决。

14.争议的解决方式

合同发生纠纷时，双方应协商解决，协商不成可以采用下列方式解决：

(1) 提交 仲裁委员会仲裁。

(2) 向 人民法院起诉。

15.合同保存

合同文本一式五份，采购单位、投标人、政府采购监管部门、采购代理机构、国库支付执行机构各一份，自双方签订之日起生效。

16.合同未尽事宜，双方另行签订补充协议，补充协议是合同的组成部分。

甲方： （章）

乙方： （章）

采购方法人代表： （签字）

投标人法人代表： （签字）

开户银行：

开户银行：

帐号：

帐号：

联系电话：

联系电话：

签订时间 年 月 日

附表：标的物清单（主要技术指标需与投标文件相一致）（工程类的附工程量清单等）

名称	品牌、规格、标准/主要服务内容	产地	数量	单位	单价（元）	金额（元）
**	**	**	**	**	**	**

名称	品牌、规格、标准/主要内容	产地	数量	单位	单价（元）	金额（元）
合计：人民币大写：**元整						¥：**

第四章 招标内容与技术要求

一、项目概况：

医用耗材采购

合同包1（手麻类）

1.主要商务要求

标的提供的时间	签订合同后按采购人计划分批次交货，每次接到订单后7日内供货完毕。
标的提供的地点	鹤岗市人民医院指定地点。
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例100%，签订合同后分批次按采购人计划7日内供货，账期：发票入账后6个月。直至本合同产品供货完毕。
验收要求	1期：按采购人要求执行。
履约保证金	不收取
其他	

2.技术标准与要求

序号	核心产品 （“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价（元）	分项预算总价（元）	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
1		其他医用材料	止血海绵	片	320.00	72.00	23,040.00	否	工业	详见附表一
2		其他医用材料	一次性使用刀头	个	30.00	2,350.80	70,524.00	否	工业	详见附表二
3		其他医用材料	一次性使用刀头	个	25.00	2,521.80	63,045.00	否	工业	详见附表三
4		其他医用材料	一次性使用刀头	个	25.00	2,350.80	58,770.00	否	工业	详见附表四
5		其他医用材料	取石网篮	个	32.00	5,040.00	161,280.00	否	工业	详见附表五
6		其他医用材料	颅脑手术薄膜	片	3,120.00	6.57	20,498.40	否	工业	详见附表六
7		其他医用材料	医用无菌防护套	个	21,600.00	6.00	129,600.00	否	工业	详见附表七
8		其他医用材料	普外套针	包	800.00	7.92	6,336.00	否	工业	详见附表八
9		其他医用材料	组合套针	包	400.00	7.20	2,880.00	否	工业	详见附表九
10		其他医用材料	阑尾套针	包	800.00	5.76	4,608.00	否	工业	详见附表一十

序号	核心产品 ("△")	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单 价(元)	分项预算总 价(元)	面向对 象情况	所属 行业	招标技 术要求
11		其他医用材料	无连接线成人病人回路负极板	个	2,600.00	55.80	145,080.00	否	工业	详见附表一十一
12		其他医用材料	一次性使用乳胶T型胆管引流管	支	120.00	5.85	702.00	否	工业	详见附表一十二
13		其他医用材料	一次性使用无菌梅花头导尿管引流管	支	30.00	5.40	162.00	否	工业	详见附表一十三
14		其他医用材料	一次性使用钻头	个	30.00	1,425.60	42,768.00	否	工业	详见附表一十四
15		其他医用材料	一次性使用钻头	个	30.00	1,425.60	42,768.00	否	工业	详见附表一十五
16		其他医用材料	安全型留置针	支	300.00	22.50	6,750.00	否	工业	详见附表一十六
17		其他医用材料	安全型留置针	支	2,400.00	22.50	54,000.00	否	工业	详见附表一十七
18		其他医用材料	一次性使用负压吸引球	个	180.00	28.17	5,070.60	否	工业	详见附表一十八
19		其他医用材料	头皮夹	支	14,400.00	0.26	3,744.00	否	工业	详见附表一十九
20		其他医用材料	医用脑棉片	片	10,000.00	1.08	10,800.00	否	工业	详见附表二十
21		其他医用材料	线锯条	个	240.00	10.80	2,592.00	否	工业	详见附表二十一
22		其他医用材料	医用胶+喷胶导管	个	40.00	553.79	22,151.60	否	工业	详见附表二十二
23		其他医用材料	骨蜡	个	432.00	268.01	115,780.32	否	工业	详见附表二十三
24		其他医用材料	可吸收止血纱	个	240.00	274.50	65,880.00	否	工业	详见附表二十四
25		其他医用材料	医用胶	个	24.00	305.55	7,333.20	否	工业	详见附表二十五
26		其他医用材料	医用可降解防术后粘连壳聚糖	个	60.00	342.00	20,520.00	否	工业	详见附表二十六
27		其他医用材料	伤口负压引流装置	个	120.00	419.04	50,284.80	否	工业	详见附表二十七
28		其他医用材料	石膏绷带	卷	120.00	5.85	702.00	否	工业	详见附表二十八

序号	核心产品 （“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单 价（元）	分项预算总 价（元）	面向对 象情况	所属 行业	招标技 术要求
29		其他医用材料	清疮冲洗器	个	500.00	9.90	4,950.00	否	工业	详见附表二十九
30		其他医用材料	明胶海棉	片	3,600.00	20.70	74,520.00	否	工业	详见附表三十
31		其他医用材料	可吸收缝线	条	7,344.00	102.60	753,494.40	否	工业	详见附表三十一
32		其他医用材料	可吸收性外科缝线	条	600.00	28.81	17,286.00	否	工业	详见附表三十二
33		其他医用材料	可吸收性外科缝线	条	240.00	55.00	13,200.00	否	工业	详见附表三十三
34		其他医用材料	可吸收性缝线	条	2,500.00	79.20	198,000.00	否	工业	详见附表三十四
35		其他医用材料	不可吸收缝合线	条	144.00	88.20	12,700.80	否	工业	详见附表三十五
36		其他医用材料	聚酯不可吸收缝合线	条	2,236.00	96.00	214,656.00	否	工业	详见附表三十六
37		其他医用材料	一次性使用荷包缝合针	条	288.00	129.00	37,152.00	否	工业	详见附表三十七
38		其他医用材料	可吸收外科缝线	条	3,492.00	137.93	481,651.56	否	工业	详见附表三十八
39		其他医用材料	不可吸收外科缝线	条	3,456.00	164.12	567,198.72	否	工业	详见附表三十九
40		其他医用材料	血管缝线	条	120.00	169.20	20,304.00	否	工业	详见附表四十
41		其他医用材料	可吸收性缝线	条	180.00	194.40	34,992.00	否	工业	详见附表四十一
42		其他医用材料	可吸收缝合线	条	30.00	765.00	22,950.00	否	工业	详见附表四十二
43		其他医用材料	带针缝合线	条	48.00	144.00	6,912.00	否	工业	详见附表四十三
44		其他医用材料	聚酯不可吸收缝合线	条	60.00	96.30	5,778.00	否	工业	详见附表四十四
45		其他医用材料	硅橡胶外科整形植入物	个	150.00	630.00	94,500.00	否	工业	详见附表四十五
46		其他医用材料	硅橡胶软组织皮肤扩张器	个	100.00	855.00	85,500.00	否	工业	详见附表四十六

序号	核心产品 ("△")	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价(元)	分项预算总价(元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
47		其他医用材料	硅橡胶软组织皮肤扩张器	个	100.00	855.00	85,500.00	否	工业	详见附表四十七
48		其他医用材料	硅橡胶软组织皮肤扩张器	个	100.00	855.00	85,500.00	否	工业	详见附表四十八
49		其他医用材料	硅橡胶外科整形植入物	个	150.00	939.60	140,940.00	否	工业	详见附表四十九
50		其他医用材料	硅凝胶乳房植入体	个	80.00	5,670.00	453,600.00	否	工业	详见附表五十
51		其他医用材料	乳腺假体	个	80.00	11,340.00	907,200.00	否	工业	详见附表五十一
52		其他医用材料	可吸收止血流体明胶	个	36.00	2,700.00	97,200.00	否	工业	详见附表五十二
53		其他医用材料	一次性使用可视喉镜窥视片	片	700.00	80.00	56,000.00	否	工业	详见附表五十三
54		其他医用材料	一次性喉镜片	个	400.00	80.00	32,000.00	否	工业	详见附表五十四
55		其他医用材料	一次性喉镜片	个	400.00	80.00	32,000.00	否	工业	详见附表五十五
56		其他医用材料	可吸收止血纱	片	1,008.00	495.00	498,960.00	否	工业	详见附表五十六
57		其他医用材料	缝合针	包	1,000.00	3.30	3,300.00	否	工业	详见附表五十七
58		其他医用材料	涤纶心脏修补材料	片	10.00	1,845.00	18,450.00	否	工业	详见附表五十八
59		其他医用材料	可吸收性止血纱布	片	864.00	513.00	443,232.00	否	工业	详见附表五十九
60		其他医用材料	聚丙烯不可吸收缝合线	条	60.00	153.00	9,180.00	否	工业	详见附表六十

附表一：止血海绵 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1片；鼻腔填塞用止血海绵，带引线。胀前（mm）：长度75；高2.4；宽11 膨胀后（mm）：长度80；高15；宽20
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二：一次性使用刀头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

	1	材料：不锈钢，灭菌包装。产品角度：12°锋齿设计，刃面对刃面。刀头直径4.0mm；角度0度；长度11cm；
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三：一次性使用刀头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	材料：不锈钢，灭菌包装。产品12°锋齿设计，刃面对刃面。刀头直径4.0mm；角度40度；长度11cm；
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四：一次性使用刀头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	材料：不锈钢，灭菌包装。产品12°锋齿设计，刃面对刃面。刀头直径4.0mm；角度40度；长度11cm；
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五：取石网篮 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	产品名称：取石网篮，产品描述：本品是三条或四条金属丝的镍钛合金网篮，有一系列的尺寸、长度和网篮直径。结构及组成：该产品由网篮（镍钛合金丝）、鞘管（304不锈钢丝网、聚酰亚胺）和控制手柄（缩醛树脂）组成。环氧乙烷灭菌，一次性使用。适用范围：本产品用于内窥镜下捕获和取出输尿管结石。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六：颅脑手术薄膜 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：45×45；由聚乙烯膜或聚氨酯弹性膜，医用压敏胶，防粘隔离纸等组成，有35×35/45×45等多个规格可选
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七：医用无菌防护套 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：长方形 120×100 150×14 40×35；聚乙烯膜或聚氨酯弹性膜、防粘隔离纸、铝芯线、PE袋组成
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表八：普外套针 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：12支/包；针径：0.2mm~1.3mm；针型：1/2弧、3/8弧、直形；针尖：圆针、三角针

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。
----	-------------------------------------

附表九：组合套针 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：10支/包；针径：0.2mm~1.3mm；针型：1/2弧、3/8弧、直形；针尖：圆针、三角针
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十：阑尾套针 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6支/包；针径：0.2mm~1.3mm；针型：1/2弧、3/8弧、直形；针尖：圆针、三角针
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十一：无连接线成人病人回路负极板 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	结构及组成：本产品由电外科电刀笔、电极、负极板、连接线、转换接头、双极镊子、吸引凝血刀笔组成。适用范围：高频电外科设备配件，用于外科手术中切割、凝血、分散电流
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十二：一次性使用乳胶T型胆管引流管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：20FR/18FR；由横梁、主管、体外端接口组成
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十三：一次性使用无菌梅花头导尿管引流管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：22号；由横梁、主管、体外端接口组成
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十四：一次性使用钻头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：杆长12cm,直径2.5mm；结构及组成：一次性使用钻头由符合ASTM F899的440C不锈钢和符合ASTMA600的M2钢组成，用于神经外科、耳鼻喉科、头部颈部手术中切削软硬组织和骨质。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十五：一次性使用钻头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：杆长12cm,直径2.5mm；结构及组成：一次性使用钻头由符合ASTM F899的440C不锈钢和符合ASTMA600的M2钢组成，用于神经外科、耳鼻喉科、头部颈部手术中切削软硬组织和骨质。

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。
----	-------------------------------------

附表一十六：安全型留置针 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：16G；由导引针、外周血管内导管和保护鞘组成。外周血管内导管带有金属夹，可防止使用者被针刺伤。产品组成材质为不锈钢、PUR、PP、ABS。用于短期内留置在患者血管内，以便抽取血样、监测血压或向血管内输送药液和血液。耐300psi/21bar高压
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十七：安全型留置针 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：20G；由导引针、外周血管内导管和保护鞘组成。外周血管内导管带有金属夹，可防止使用者被针刺伤。产品组成材质为不锈钢、PUR、PP、ABS。用于短期内留置在患者血管内，以便抽取血样、监测血压或向血管内输送药液和血液。耐300psi/21bar高压
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十八：一次性使用负压吸引球 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：200ml；产品用于临床吸引，可有效吸引人体血液渗出液。有导管、防倒流隔膜接头、球囊、吸引头和排液塞头组成。吸引头于人体黏膜接触吸引血液渗出液，防倒流隔膜接头可阻挡液体回流，球囊上的示值刻度线显示其容量。产品采用医用硅胶制造。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十九：头皮夹 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	聚甲醛（POM）塑料制成，脑外科切开头皮时止血用。无菌，一次性使用
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十：医用脑棉片 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：2cm*7cm；本产品为医用脱脂棉和棉绒材料制成，经环氧乙烷灭菌。用于脑科手术时一次性使用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十一：线锯条 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：50cm；用于开颅，去骨瓣，离断骨组织等。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十二：医用胶+喷胶导管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：腔镜型1.5ml；本品主成分为 α -氰基丙烯酸正丁酯，配有少量稳定剂对苯二酚、对甲苯磺酸、二氧化碳，胶体单独包装，按临床需要分别配备有吸管、喷胶瓶、转臂喷雾泵或腔镜、内镜导管等用胶工具。胶体已经膜渗透法除菌，配备的用胶工具已经环氧乙烷灭菌。一次性使用。用于手术切口接近皮肤表面边缘的封闭，包括微创介入手术穿刺的封闭，完全清创后创口的封闭，不可用于皮肤亚表层的闭合；在其他方法无效的情况下，可用于体内直视下或腔镜下清创后创面喷涂，对器官、组织创面渗血的封闭/止血；用于胃静脉曲张栓塞的治疗。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十三：骨蜡 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	产品由75%蜂蜡、15%石蜡和10%棕榈异丙酯组成的不可吸收性蜡混合物。适用于在控制劈骨、钻骨或切骨后造成的骨质边缘出血时，将其机械性塞入富含出血的毛细血管的骨髓内，以控制出血。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十四：可吸收止血纱 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：8CM*5CM,20CM*10CM；产品是由再生氧化纤维素的可控氧化而制备的一种无菌可吸收的编织物。织物为白色，带有浅黄色的内衬，有轻微的焦糖味。经辐射灭菌，一次性使用。在外科手术中结扎法或其他常规控制方法不适用或无效时，该产品作为辅助用品控制毛细血管、静脉和小动脉的出血。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十五：医用胶 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：0.5ml；本品主成分为 α -氰基丙烯酸正丁酯，配有少量稳定剂对苯二酚、对甲苯磺酸、二氧化碳，胶体单独包装，按临床需要分别配备有吸管、喷胶瓶、转臂喷雾泵或腔镜、内镜导管等用胶工具。胶体已经膜渗透法除菌，配备的用胶工具已经环氧乙烷灭菌。一次性使用。用于手术切口接近皮肤表面边缘的封闭，包括微创介入手术穿刺的封闭，完全清创后创口的封闭，不可用于皮肤亚表层的闭合；在其他方法无效的情况下，可用于体内直视下或腔镜下清创后创面喷涂，对器官、组织创面渗血的封闭/止血；用于胃静脉曲张栓塞的治疗。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十六：医用可降解防术后粘连壳聚糖 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：5ml；膜片：由壳聚糖溶液经流延法制成的半透明状膜片；液体：由壳聚糖溶液制成的微黄透明粘稠状液体。用于腹腔手术、妇产科手术、骨科肌腱手术（液体），可预防术后粘连。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十七：伤口负压引流装置 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格： 600ml ；产品为无源器械，由引流瓶、连接管、接头、引流管（材质为聚氨酯）、穿刺针组成；其中引流瓶由引流瓶瓶体、真空指示器、滑动夹、悬挂带、鲁尔接头组成，引流瓶的容积为 600ml ，其最大初始真空负压为 85kpa 。该装置已经环氧乙烷灭菌，一次性使用。用于临床手术伤口腔内分泌物的持续引流。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十八：石膏绷带 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：石膏绷带(粘胶型) 性能特点：粘胶石膏绷带采用优质洁白的天然青和无毒的胶质材质、清洁的纱布制成。适用范围：主要用于外科手术，对于骨折病人肢体各部复位后的固定，包扎或正畸形等作用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十九：清疮冲洗器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	产品名称：一次性仅用冲洗器；型号、规格分为： 1型60、11型60L/2.67m(FB)6.67m(P2o) 结构及组成：一次性使用冲洗器根据产品型式不同，一次性使用冲洗器分为 1型 和 I型 ： I 面由冲洗、球案和盖保组成； 11型 冲洗液、球套，篮帽/护、导管和接买组成，冲抗筒采用符合 Y/0242-2007 规定的丙烯树脂制成，球、帽/护、医用输血器具用软聚乙烯料制成 一次性使用冲洗器经环氧乙灭菌，应无菌，一次性使用。适用范围：冲洗人体伤口
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十：明胶海绵 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	通用名称：可吸收止血明胶海绵 成份：产品由明胶构成。一次性使用。适应症：产品可干用或用无菌氯化钠溶液浸润后使用，适用于手术(除外眼科手术)过程中在压迫、结扎和其他传统方法控制毛细血管、静脉和小动脉出血无效或不适用时的辅助止血。虽然不是必需的，但是产品可以与凝血酶合用，用于止血。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十一：可吸收缝线 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格： 1#-2/0 ；可吸收性外科缝线是 100% 聚乙醇酸交酯同聚物制成的无菌可吸收外科缝线。可吸收性外科缝线应用聚乙酸内酯和硬脂酸钙涂层增加缝线的润滑性能，符合美国药典关于可吸收缝合线的所有要求。可吸收性外科缝线染色或未染色，提供各种标准的长度，配有各种规格，类型的带针缝线产品。缝线植入后开始可能出现轻微炎症反应，随着时间的延续，该缝线材料会被显微镜结缔组织包裹，通过水解代谢为乙醇酸，植入后 14 天，其张力强度约植入前 60-70% ， 21 天后约为 24-42% ，正常情况下 60-90 天被人体全部洗吸收。

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。
----	-------------------------------------

附表三十二：可吸收性外科缝线 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：4-0 圆针、4-0 角针、3-0 角针、5-0 圆针、5-0 角针；产品是以乙交酯与丙交酯（比例为90:10）共聚物制成的可吸收缝线，缝线染成紫色或不染色。适用于人体软组织缝合、结扎。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十三：可吸收性外科缝线 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6-0 铲针、8-0 铲针；产品是以乙交酯与丙交酯（比例为90:10）共聚物制成的可吸收缝线，缝线染成紫色或不染色。适用于人体软组织缝合、结扎。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十四：可吸收性缝线 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1#-2/0；本产品是由Polyglactin材料制成的无菌可吸收性多股编织缝线。Polyglactin是由90%乙交酯和10%L-丙交酯合成的可吸收聚合物。缝线上含抗菌物质三氯生。缝线颜色有紫色和未染色两种。本品经环氧乙烷灭菌，一次性使用。本产品用于一般软组织的缝合和/或结扎，但不适用于眼科手术、心血管及神经组织。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十五：不可吸收缝合线 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：减张关腹线；产品是一种由长链脂肪多聚物尼龙6或尼龙6.6制成的不可吸收无菌单股缝线。缝线颜色有染色和未染色两种。缝线可分为带针和不带针两种。本产品经辐射灭菌，一次性使用。产品可用于一般软组织缝合和/或结扎，包括心血管、眼科和神经手术中使用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十六：聚酯不可吸收缝合线 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	聚对苯二甲酸乙二酯制成的外科用非吸收性多股缝线，未染色或绿色，带有不锈钢缝合针，经环氧乙烷或者射线灭菌，一次性使用。用于普通软组织结接合和或结扎，包括在心血管、儿、眼科和神经手术中使用
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十七：一次性使用荷包缝合针 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

	1	规格： 8*64mm(双针) ；由针体和缝合线固定结合而成，针体采用 30Cr13 不锈钢丝制造，配以聚酰胺6（尼龙6）缝合线。该产品以物价状态提供，经辐照灭菌，一次性使用。适用于人体消化道组织的缝合。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十八：可吸收外科缝线 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格： 6/0 ；本产品由针和合成的可吸收单股外科缝线组成。线材料为含 72%乙交酯、14%ε-己内酯和14%三甲烯碳酸盐 的共聚物，为一次性使用无菌产品。颜色：紫色或不染色。适用于普通软组织缝合和结扎，但不能用于心血管或神经外科手术。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十九：不可吸收外科缝线 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格： 6/0 ；主要由不可吸收缝合线和缝合针组成。缝线由聚酰胺材料组成，结构为单股，不带图层，有染成蓝色和黑色的两种。缝合针由 AISI 300号 不锈钢制成。主要用于皮肤缝合，显微外科和眼科（用于眼镜，微血管和神经吻合）。规格按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十：血管缝线 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格： 3-0、4-0、5-0、5-0、7-0 ；缝合线材质为聚丙烯、聚乙烯和 0.75%聚乙二醇二硬脂酸盐 。缝合针材质为 455号 不锈钢。产品为 I类非吸收性缝线 ，单股、无涂层、规格从 3-0到8-0 。经铜酞菁蓝染为蓝色。适用于一般软组织的缝合与结扎，适用于心血管、神经外科和眼科手术。规格按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十一：可吸收性缝线 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格： 4-0 8根装、3-0 8根装 ；产品是由 Polyglactin 材料制成的无菌可吸收性多股编织缝线。 Polyglactin 是由 90%乙交酯和10%L-丙交酯 合成的可吸收聚合物。缝线上含抗菌物质三氯生。缝线颜色有紫色和未染色两种。本品经环氧乙烷灭菌，一次性使用。产品用于一般软组织的缝合和/或结扎，但不适用于眼科手术、心血管及神经组织。规格按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十二：可吸收缝合线 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	规格：1#-2/0；由具有单向倒钩的可吸收缝合线，一端的外科手术缝合针，以及另一端焊接的线圈组成。线体上的倒钩与焊接的线圈设计允许整个装置在不需要打结的情况下完成伤口的组织对合处理。可吸收缝合线的单向倒钩可吸收缝合线和线圈均由乙二醇酸与亚丙基碳酸酯共聚而成，有无色与绿色两种。适用于软组织缝合。规格按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表四十三：带针缝合线 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：10-0；结构及组成：尼龙缝合线的原料为尼龙66，针由不锈钢制成。由硅图层，图层成分100%硅。使用范围：用于手术缝合。规格按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十四：聚酯不可吸收缝合线 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：各号；结构及组成：该产品是由聚对苯二甲酸乙二酯制成的外科用非吸收性多股缝线，未染色或绿色，带有不锈钢缝合针。经环氧乙烷或者辐射灭菌，一次性使用。规格按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十五：硅橡胶外科整形植入物 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：各号；产品由MED-4735硅橡胶压制成型。环氧乙烷灭菌，一次性使用。该产品为用于面部整形的植入物。规格按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十六：硅橡胶软组织皮肤扩张器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：长方型 50ml；采用医用级硅橡胶材料制成，由外囊、导管和注射阀三部分组成。产品经辐照灭菌，一次性使用。用于通过外科手术植入皮肤软组织下获取病员自身组织。有长方型、肾型、圆型多种型号。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十七：硅橡胶软组织皮肤扩张器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：长方型 100ml；采用医用级硅橡胶材料制成，由外囊、导管和注射阀三部分组成。产品经辐照灭菌，一次性使用。用于通过外科手术植入皮肤软组织下获取病员自身组织。有长方型、肾型、圆型多种型号。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十八：硅橡胶软组织皮肤扩张器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：肾型 30ml；采用医用级硅橡胶材料制成，由外囊、导管和注射阀三部分组成。产品经辐照灭菌，一次性使用。用于通过外科手术植入皮肤软组织下获取病员自身组织。有长方形、肾型、圆型多种型号。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十九：硅橡胶外科整形植入物 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：各号；产品由MED-4735硅橡胶压制成型。环氧乙烷灭菌，一次性使用。该产品为用于面部整形的植入物。规格按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十：硅凝胶乳房植入体 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：各号；该产品由硅橡胶壳体与硅凝胶充填物组成，其中壳体包括底盖和封点，带有防渗层，粗糙面型号壳体还包括文理层。单腔，形状分为圆形及解剖型，表面特征分十种。该产品经环氧乙烷灭菌，一次性使用。产品无菌有效期为4年。适用于乳腺癌术后的外科重建和隆乳。规格按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十一：乳腺假体 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：各号；该产品由硅橡胶壳体与硅凝胶充填物组成，其中壳体包括底盖和封点，带有防渗层，粗糙面型号壳体还包括文理层。单腔，形状分为圆形及解剖型，表面特征分十种。该产品经环氧乙烷灭菌，一次性使用。产品无菌有效期为4年。适用于乳腺癌术后的外科重建和隆乳。规格按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十二：可吸收止血流体明胶 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：8ml/个；用途：用于出血表面的止血。产品说明：无菌托盘包装内涵制备流体明胶基质所需的所有无菌组件。组件包括：无菌顶先填装（预装）式蓝色注塞注射器，内装灰白色猪源性明胶基质，1只；无菌注射器，1只；液体转移杯，1只；无菌柔性导管，可向各个方向弯曲，1只；无菌导管，可剪至需要的长度，1只。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十三：一次性使用可视喉镜窥视片 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	规格: M1、M2、M3、M4、M3D; 适用范围: 与麻醉视频喉镜配合使用, 供临床挑起患者会厌部暴露声门, 指引医护人员准确进行气道插管供麻醉或急救用, 也可用于口腔内诊察、治疗。 1.一次性使用喉镜片由锁扣、套管、压舌板三部分组成, 锁扣设计可快速安装拆卸; 2.一次性使用喉镜片经环氧乙烷灭菌, 独立包装, 避免交叉感染; 3.一次性使用喉镜片材质为聚碳酸酯, 进口原料, 良好的透光率, 提供清晰的视觉效果; 4.一次性使用喉镜片经60N拉力测试, 良好的镜片强度, 避免操作时镜片的损坏; 5.即时防雾, 经过化学特殊涂层处理, 无须预热等待; 6.5种规格喉镜片适配同一个麻醉视频喉镜插入部, 满足不同人群和张口度需求; 7.M1 婴儿款 长宽高为: 106±5mm 18±3mm 30±3mm M2 儿童款 长宽高为: 115±5mm 22±3mm 33±3mm M3 成人款 长宽高为: 126±5mm 27±3mm 38±3mm M4 大成人/肥胖 长宽高为: 140±5mm 29±3mm 41±3mm M3D困难气道专用窥视片 长宽高为: 126±5mm 24±3mm 适用于: 麻醉视频喉镜VS-10S
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十四: 一次性喉镜片 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1.配置规格: 喉镜片标配中、小号两种规格 2.外观: 喉镜片插入部分应设计成对人体不会造成任何意外伤害, 光滑、无锋棱、毛刺、裂纹 3.尺寸长度: 中号≥122±5mm、小号≥90±5mm 宽度: 中号≥16±5mm、小号≥13±5mm 厚度: ≤10mm 角度: 中号≥40度 小号≥18度 喉镜片摄像头与镜片前端的最高距离:中号≤35mm、小号≤28mm 4.受力: 喉镜片能承受 15N 的折断力而不断 5.连接: 喉镜片沿使用力轴方向施加30N的静拉力时, 喉镜片能与手柄连接不脱落。 6 成像效果:使用一次性使用喉镜片后视屏喉镜摄像头照度≥500Lx。 鉴辨率≥3.51lp/mm(线条/毫米) 7.采用环氧乙烷灭菌后应无菌, 环氧乙烷残留量不大于 10µg/g。 8.材料: 聚碳酸酯树脂。 其他, 储存环境: 温度-10℃~ + 40℃ 湿度≤93% 大气压力:500hPa to 1060hPa 工作环境:温度:-10℃~ + 40℃;湿度:30%~85% 大气压力:700hPa to 1060hpa 防雾功能:无需开机预热, 即开机即可防雾。
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十五: 一次性喉镜片 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	<p>1.可视喉镜的摄像头与镜片前端的垂直距离：TD-C\leq30mm 唯一的\leq30mm镜片设计，视野无盲区，气管插管操作更精准，可避免因盲区所致的气管插管困难和对患者可能的损伤； 2.镜片长度：TD-C 125 mm 可满足临床不同张口度、体位的患者气管插管的需求； 3.镜片厚度：TD-C 17mm; 4.镜片角度：TD-C 42度 根据中国人上呼吸道解剖结构特点设计的不同的镜片厚度、长度和角度，有助于喉显露和气管插管的顺利完成。镜片采用一次成型技术，结构中无灯泡或电触点，不仅可降低接触不良故障的发生，而且可对镜片进行完全浸泡式消毒处理； 5.周边内置的全密封防水设计高功率LED光源 光照分布均匀，使摄像机成像更清晰且无图像反光；而且LED光源散射的能量可对镜片进行持续有效加热，减少雾化对图像清晰度的影响； 6.光照度在200-300 LUX范围仍可获得正常亮度的满意清晰的图像 光照度与摄像头所要求的显像条件高度一致，从而有助于获得清晰的气道结构图像。参数需求： 2.总长度：（102\pm5）、（122\pm6）、（137\pm7）。 3.可插入部分长度：（88\pm5）、（108\pm6）、（123\pm7）。 4.镜尖宽：（13\pm1）、（18\pm1）、（18\pm1）。 5.摄像头处喉镜片宽度：（16\pm1.5）、（21\pm1.5）、（23\pm1.5）。 6.摄像头处厚度：（10.5\pm1.5）、（12.5\pm1.5）、（13.5\pm1.5）。 7.端部厚度：（13.5\pm1.5）、（15\pm1.5）、（15\pm1.5）。 8.喉镜片材料：喉镜片产品由聚碳酸酯制成。 9.显示器能上下0$^{\circ}$~130$^{\circ}$转动，左右0$^{\circ}$~270$^{\circ}$转动 显示器可前后和左右转动的独特设计，更便于对不同体位患者实施气管插管和临床教学观摩； 10.显示器像素：960\times240 高清晰真彩液晶进口日立显示器，可在全视角范围内看到清晰的气道图像； 11.摄像头分辨率\geq3.72 LP/mm 分辨率最高，图像更清晰； 12.镜片手柄与显示组件的连接部位采用专利设计。整机为特殊材质，长期使用，材质不变形，无毛刺，划痕等。避免了长期频繁使用直插式结构因易松动、易出现显示器脱落现象造成的图像传输中断，可给临床提供连续、清晰的图像显示。整机采用特殊医用材质制成，不会因为长期使用而造成组件损坏或划伤； 13.视场角\geq60$^{\circ}$ 视场角74度左右； 14.重量：轻巧、便携； 15.纺锤型短手柄设计，操作者握持舒适方便，并可减少患者胸部对喉镜插入操作的影响。</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表五十六：可吸收止血纱 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	结构及组成：该产品由再生氧化纤维素的可控氧化而制备的一种无菌可吸收的编织物。织物为白色，带有浅黄色的内衬，由轻微的焦糖味。经辐射灭菌，一次性使用。使用范围：在外科手术中结扎法或其他常规控制方法不使用或无效时，该产品作为辅助用品控制毛细血管、静脉和小动脉的出血。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十七：缝合针 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：各号；外科常用的手术缝合针有三个型号，分别是圆针，三角针，也称角针，和直针。直针适用于宽敞和浅部操作时的缝合，比如皮肤和胃肠道的缝合，目前已经比较少用。圆针由于它的通体是圆形，比较适用于软组织、血管、神经、内脏的缝合。而三角针的边带尖锐囊，容易穿透组织，所以适合缝皮、坚韧瘢痕等等，目前上几乎临床所有的组织和器官，均使用弯的圆针和角针缝合。另外，现在比较推荐针线一体缝合包，相应的针带相应的线，不会造成针线脱落。而线的型号通常决定针的大小，般缝合皮肤、深部组织用大型号的角针，缝合小的器官和血管会用小一点的园针。规格按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十八：涤纶心脏修补材料 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：长13±2宽10±2；产品由聚对苯二甲酸乙二酯纤维制成，经环氧乙烷灭菌，一次性使用。适用范围：用于修复心房、心室间隔缺损。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十九：可吸收性止血纱布 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：8*5；该产品由再生纤维素织物经化学变性而成，主要化学成分为羧甲基纤维素钠。在结扎或其他传统止血方法不适用或无效时，帮助控制毛细血管、静脉和小动脉出血。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十：聚丙烯不可吸收缝合线 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：3-0、4-0、5-0、6-0；聚丙烯制成的非吸收性单股无菌手术缝线。缝线有蓝色和未染色两种。缝线可分为带不锈钢针、缝线和不带针缝线。产品经环氧乙烷灭菌，一次性使用。用于一般软组织的缝合或结扎，包括用于心血管、眼科和神经手术
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

合同包2（特殊敷料类）

1.主要商务要求

标的提供的时间	签订合同后按采购人计划分批次交货，每次接到订单后7日内供货完毕。
标的提供的地点	鹤岗市人民医院指定地点。
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例100%，签订合同后分批次按采购人计划7日内供货，账期：发票入账后6个月。直至本合同产品供货完毕。
验收要求	1期：按采购人要求执行。
履约保证金	不收取
其他	

2.技术标准与要求

序号	核心产品（“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价（元）	分项预算总价（元）	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
1		其他医用材料	体表导管固定装置	个	2,500.00	20.81	52,025.00	否	工业	详见附表一
2		其他医用材料	体表导管固定装置	个	2,400.00	9.50	22,800.00	否	工业	详见附表二
3		其他医用材料	聚氨酯泡沫敷料	片	700.00	87.88	61,516.00	否	工业	详见附表三
4		其他医用材料	水胶体敷料	片	100.00	44.41	4,441.00	否	工业	详见附表四

序号	核心产品 ("△")	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价(元)	分项预算总价(元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
5		其他医用材料	硅凝胶疤痕贴片	片	8,000.00	120.65	965,200.00	否	工业	详见附表五
6		其他医用材料	透明质酸修护生物膜(乳膏剂)	支	720.00	145.35	104,652.00	否	工业	详见附表六
7		其他医用材料	透明质酸修护贴敷料	盒	72.00	178.60	12,859.20	否	工业	详见附表七
8		其他医用材料	皮肤保湿修护敷料	支	50.00	199.50	9,975.00	否	工业	详见附表八
9		其他医用材料	皮肤修护敷料	盒	30.00	171.95	5,158.50	否	工业	详见附表九
10		其他医用材料	皮肤保湿修护敷料	支	20.00	171.00	3,420.00	否	工业	详见附表一十
11		其他医用材料	穴位敷贴	贴	420.00	7.60	3,192.00	否	工业	详见附表一十一
12		其他医用材料	骨科敷料	贴	3,000.00	16.15	48,450.00	否	工业	详见附表一十二
13		其他医用材料	藻酸盐敷料	片	150.00	33.25	4,987.50	否	工业	详见附表一十三
14		其他医用材料	皮肤伤口胶带	卷	8,000.00	35.02	280,160.00	否	工业	详见附表一十四
15		其他医用材料	无菌敷贴	贴	8,000.00	1.29	10,320.00	否	工业	详见附表一十五
16		其他医用材料	外周插管中心静脉导管-导管固定装置	个	2,400.00	36.10	86,640.00	否	工业	详见附表一十六
17		其他医用材料	造口护理用品附件	盒	130.00	24.74	3,216.20	否	工业	详见附表一十七
18		其他医用材料	二件式造口袋	盒	290.00	42.41	12,298.90	否	工业	详见附表一十八
19		其他医用材料	二件式造口袋	盒	260.00	81.63	21,223.80	否	工业	详见附表一十九
20		其他医用材料	一件式造口袋	盒	60.00	81.72	4,903.20	否	工业	详见附表二十
21		其他医用材料	一件式造口袋	盒	60.00	81.72	4,903.20	否	工业	详见附表二十一
22		其他医用材料	造口腰带	盒	20.00	81.73	1,634.60	否	工业	详见附表二十二

序号	核心产品 （“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单 价（元）	分项预算总 价（元）	面向对 象情况	所属 行业	招标技 术要求
23		其他医用材料	造口护理用品	盒	30.00	85.24	2,557.20	否	工业	详见附表二十三
24		其他医用材料	造口护肤粉	瓶	11.00	161.50	1,776.50	否	工业	详见附表二十四
25		其他医用材料	造口底盘黏胶剥离喷剂	支	12.00	200.89	2,410.68	否	工业	详见附表二十五
26		其他医用材料	造口皮肤保护膜	盒	180.00	11.40	2,052.00	否	工业	详见附表二十六
27		其他医用材料	弹力绷带	卷	300.00	61.55	18,465.00	否	工业	详见附表二十七
28		其他医用材料	壳聚糖创面敷料	片	8,000.00	17.10	136,800.00	否	工业	详见附表二十八

附表一：体表导管固定装置 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：C型-01；胸腔、腹腔、盆腔等引流管的体外固定 留置导尿管的外固定 部分CVC、PICC导管的远端固定
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二：体表导管固定装置 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：L型-03；鼻胃管、鼻肠管、鼻氧管等固定
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三：聚氨酯泡沫敷料 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	无菌的聚氨酯泡沫敷料，由聚氨酯泡沫和水胶体粘胶为主体制成的敷料。该敷料为粘胶敷料，为常规片状和异型敷料（包括骶尾贴、足跟贴和蝶形贴）。敷料四周的粘贴部分的上层为聚氨酯膜；下层为水胶体粘胶，有羧甲基纤维素钠和人造橡胶等组成。敷料的中间区域为聚氨酯泡沫。适用范围：用于渗出较多的伤口、下肢溃疡和压疮的护理，还可以应用于无感染糖尿病足溃疡的护理。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四：水胶体敷料 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

	1	规格：10*10/片；碳氢化合物树脂、苯乙烯-异戊二烯嵌段共聚物、羧甲基纤维素钠和己二酸二辛酯为主要原材料加工制成的伤口敷料；经辐射灭菌，一次性使用。主要用于渗出液较少的伤口，如：浅表烧伤、部分皮层烧伤，供皮区伤口、手术后伤口及皮肤擦伤。透明贴中的底部专用敷料适用于骶尾部伤口。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五：硅凝胶疤痕贴片 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：7.5*20/片；硅橡胶基膜和硅凝胶层组成；II型产品在硅橡胶基膜和硅凝胶层之间增加了网布加固层。为长方形普通型硅胶疤痕贴片。适用范围：用于结痂脱落后的新生瘢痕，对抑制瘢痕的增生有辅助作用。不适用于陈旧瘢痕和开放性伤口。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六：透明质酸修护生物膜（乳膏剂） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：80g/支；产品为：乳膏剂，面部激光光子嫩肤
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七：透明质酸修护贴敷料 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：25g/贴*6贴/盒；产品为：脸型圆型椭圆形方形，面部激光光子嫩肤
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表八：皮肤保湿修护敷料 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：50g/支；白色乳状物、由透明质酸钠和纯化水等组成
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表九：皮肤修护敷料 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：25g/片，5片/盒；白色、洁净、由透明质酸溶液和无纺布等组成
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十：皮肤保湿修护敷料 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：100ml/支；无色透明液体、由透明质酸钠和纯化水等组成
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十一：穴位敷贴 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6*9cm 1*7/贴；由远红外陶瓷粉，磁粉、基质组成，适用于颈肩腰腿、消炎消肿、止痛临床症状的缓解。规格6*9cm
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十二：骨科敷料 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：5*8cm 1*2/贴；由远红外陶瓷粉，磁粉、基质组成，适用于颈椎病、腰椎管狭窄、腰间盘脱出、骨性关节炎、股骨头坏死、强直性脊柱炎，类风湿性关节炎等各种骨关节疾病及软组织损伤（肌肉、韧带、关节囊）等引起的疼痛有缓解作用。规格5*8cm
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十三：藻酸盐敷料 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：10*10/片；1.适用各类中高度渗出性伤口，各种急慢性出血性伤口 2.适用各类难愈性创面，如下肢溃疡、压疮、糖尿病足等 3.可填充于各种腔体性伤口
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十四：皮肤伤口胶带 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	由背衬，强化纤维和粘合剂组成，背衬的材料为无纺纤维，粘合剂的材料为丙烯酸。灭菌方式为辐照灭菌，一次性使用。适用范围：用于表面皮肤的吻合。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十五：无菌敷贴 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：10cm*10cm/贴HN-001；由医用胶带、吸水垫、离型纸（膜）组成。其中医用胶带为无纺布或聚氨酯（PU）复合膜基材上涂布医用压敏胶构成；吸水垫由粘胶纤维、涤纶纤维构成；外敷聚乙烯（PE）网格隔离膜；离型纸（膜）为涂有硅油防粘剂的纸（膜）。主要性能：剥离强度不低于1.0N/cm；持粘性不大于2.5mm；吸水垫的吸水率不小于500%。医用敷贴应无菌。细胞毒性不大于1级。皮内反应：样品与溶剂对照平均记分之差应不大于1.0。致敏反应：应无皮肤致敏反应。环氧乙烷残留量：采用环氧乙烷灭菌，环氧乙烷残留量应不大于10μg/g。酸碱度：吸水垫溶出液PH值与空白对照液PH值之差应不大于1.5。适用范围：适用于清创后的外伤、术后创口作敷贴用，也可用于静脉输液导管的固定。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十六：外周插管中心静脉导管-导管固定装置 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	用途：该产品俗称“思乐扣”，为导管固定装置，为一种新型固定粘贴材料。用于picc及中心静脉导管等具有蝶形固定翼的导管，避免导管由于固定不牢导致的导管移位或脱出，造成的导管无法使用。避免可能存在的医疗隐患。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表一十七：造口护理用品附件 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：10个/盒 2mm/4.2mm；可塑防漏贴环(4.2mm)，内径17-19mm，外径47-49mm，厚度3.8-4.6mm。成分：丁烯共聚物、明胶、聚丙二醇和乙烯-乙酸乙烯酯共聚物。功能：减少排泄物渗漏，吸收排泄物水分。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十八：二件式造口袋 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：10个/盒 连接环径/可剪孔径 ϕ 60mm；包括肠造口袋、尿路造口袋和底盘。肠造口袋分为开口袋和闭口袋，主要由外袋（带隐藏易排放口和信封式封口--开口袋适用），过滤片（带排气孔）和带锁扣的底盘连接环组成；尿路造口袋主要由多腔式外袋（带抗返流结构），带锁扣的底盘连接环和引流阀组成；底盘主要由粘胶面（带移除凸耳和剪孔标尺），造口袋连接环和腰带扣环组成，产品外袋有透明和不透明（带观察窗）两种，主要成分分为PP无纺布和PE薄膜（袋身及排放口），乙烯-1辛稀共聚物和乙烯-酯酸乙烯共聚物（EVA)(封口器)；底盘有标准底盘和微凸底盘两种，其主要成分分为聚异丁烯、苯乙烯-异戊二烯-丁二烯橡胶-果胶LM 12CG、胶体PB 220、羧甲基纤维素钠、瓜尔豆胶FG-200和氧化再生铁；底盘连接环的主要成分丁二烯-苯乙烯丙稀晴-n-丙烯酸丁酯聚合物；过滤片的主要成分为活性炭和PET热黏合非织物材料；腰带扣环和造口袋连接环的主要成分为PE/EVA；引流阀的主要成分为热塑弹性体SEBS（苯乙烯-乙烯丁二烯-苯乙烯）。适用范围：适用于造口者收集造口排泄物。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十九：二件式造口袋 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：5个/盒 连接环径/可剪孔径60mm/10-55mm；包括肠造口袋、尿路造口袋和底盘。肠造口袋分为开口袋和闭口袋，主要由外袋（带隐藏易排放口和信封式封口--开口袋适用），过滤片（带排气孔）和带锁扣的底盘连接环组成；尿路造口袋主要由多腔式外袋（带抗返流结构），带锁扣的底盘连接环和引流阀组成；底盘主要由粘胶面（带移除凸耳和剪孔标尺），造口袋连接环和腰带扣环组成，产品外袋有透明和不透明（带观察窗）两种，主要成分分为PP无纺布和PE薄膜（袋身及排放口），乙烯-1辛稀共聚物和乙烯-酯酸乙烯共聚物（EVA)(封口器)；底盘有标准底盘和微凸底盘两种，其主要成分分为聚异丁烯、苯乙烯-异戊二烯-丁二烯橡胶-果胶LM 12CG、胶体PB 220、羧甲基纤维素钠、瓜尔豆胶FG-200和氧化再生铁；底盘连接环的主要成分丁二烯-苯乙烯丙稀晴-n-丙烯酸丁酯聚合物；过滤片的主要成分为活性炭和PET热黏合非织物材料；腰带扣环和造口袋连接环的主要成分为PE/EVA；引流阀的主要成分为热塑弹性体SEBS（苯乙烯-乙烯丁二烯-苯乙烯）。适用范围：适用于造口者收集造口排泄物。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十：一件式造口袋 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：10个/盒 剪孔15-66mm；一件式造口袋包括肠造口袋和尿路造口袋。肠造口袋分为开口袋和闭口袋，由外袋（带隐藏易排放口和信封式封口--开口袋适用），底盘（带移除凸耳和剪孔标尺），过滤片（带排气孔）和腰带扣环（微凸底盘适用）组成；尿路造口袋由多腔式外袋（带抗返流结构），底盘（带移除凸耳和剪孔标尺），引流阀组成。产品外袋有透明和不透明（带观察窗）两种，成分为PP无纺布和PE薄膜（袋身及排放口），乙烯-1辛稀共聚物和乙烯-醋酸乙烯共聚物（EVA）（封口器）；底盘有标准底盘和微凸底盘两种，成分为聚异丁烯、苯乙烯-异戊二烯-丁二烯橡胶、聚胶LM 12CG、胶体PB 220、羧甲基纤维素钠、瓜尔豆胶FG-200和氧化再生铁；过滤片的成分为活性炭和PET热黏合非织物材料；腰带扣环的成分为PE/EVA；引流阀的成分为热塑弹性体SEBS（苯乙烯-乙烯丁二烯-苯乙烯）。适用范围：适用于造口者收集造口排泄物。需求：开口袋，不透明，带观察窗。
说明		打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十一：一件式造口袋 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：10个/盒 剪孔15-43mm；一件式造口袋包括肠造口袋和尿路造口袋。肠造口袋分为开口袋和闭口袋，由外袋（带隐藏易排放口和信封式封口--开口袋适用），底盘（带移除凸耳和剪孔标尺），过滤片（带排气孔）和腰带扣环（微凸底盘适用）组成；尿路造口袋由多腔式外袋（带抗返流结构），底盘（带移除凸耳和剪孔标尺），引流阀组成。产品外袋有透明和不透明（带观察窗）两种，成分为PP无纺布和PE薄膜（袋身及排放口），乙烯-1辛稀共聚物和乙烯-醋酸乙烯共聚物（EVA）（封口器）；底盘有标准底盘和微凸底盘两种，成分为聚异丁烯、苯乙烯-异戊二烯-丁二烯橡胶、聚胶LM 12CG、胶体PB 220、羧甲基纤维素钠、瓜尔豆胶FG-200和氧化再生铁；过滤片的成分为活性炭和PET热黏合非织物材料；腰带扣环的成分为PE/EVA；引流阀的成分为热塑弹性体SEBS（苯乙烯-乙烯丁二烯-苯乙烯）。适用范围：适用于造口者收集造口排泄物。需求：开口袋，不透明，做凸度盘带观察窗
说明		打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十二：造口腰带 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1条/盒 长1070±50mm/宽28±1mm/厚度2±0.5mm；适用于造口造瘘患者，术后使用造口袋产品设计的配件。
说明		打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十三：造口护理用品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：5个/盒 60mm/剪孔15-43mm；产品属于二件式造口护理产品，包括造口袋和底盘。造口袋包括肠造口袋和尿路造口袋。底盘包括透明底盘、透明凸面底盘和轻微凸面底盘。造口袋原材料由聚乙烯、乙烯-醋酸乙烯共聚物、聚酯纤维、聚偏二氯乙烯、氯化聚乙烯、丙烯腈-丁二烯-苯乙烯共聚物材料组成。底盘原材料由聚异丁烯、羧甲基纤维素钠、明胶、羟乙基纤维素、果胶材料组成。该产品需将尺寸匹配的底盘和造口袋组合一起才能使用。适用范围：适用于造口患者收集造口排泄物。
说明		打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十四：造口护肤粉 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：25g/瓶；主要成分是羧甲基纤维素钠（简称：CMC）、瓜尔豆胶和黄原胶，为粉末状产品。适用范围：使造口周围皮肤保持干爽，减轻渗出物对皮肤的刺激。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十五：造口底盘黏胶剥离喷剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：50ml/支；适用于造口底盘患者，为残留粘胶，以及膏药贴创口贴及医用胶布等粘胶残留，专直接用于皮肤的医用级粘胶去除剂。瓶体设计确保喷剂能多角度喷射，减少浪费。操作简单，一喷一擦，轻松去除。其主要成分为硅基底，不经皮肤吸收代谢。保护皮肤。尤其适合皮肤敏感脆弱人群。材质：硅基底。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十六：造口皮肤保护膜 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：30片/盒；由无纺布浸渍保护液制成，保护液由六甲基二硅醚、环戊硅氧烷、三甲基硅组成。呈白色，表面干净无异物。细菌菌落总数 $\leq 200\text{cfu/g}$ ，真菌菌落总数 $\leq 100\text{cfu/g}$ 。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十七：弹力绷带 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：8cm*2.5m；采用脂质水胶技术。针对各种急慢性伤口，为临床医护人员提供高质量的专业护理用品。主要参数：加压强，束紧力为20-45cN/cm,自粘，不粘皮肤和毛发，揭除无痛，延展性佳，可超出自身长度120%，可重新定位，方便随时调节压力，使用方便，可横向撕断，透气，耐受性好，可重复使用，患者舒适，避免浸渍。适用于骨折患者及加压包扎（固定辅料及器械）规格齐全分5cm*4.5m, 10cm*4.5m,15cm*4.5m.是为手术及介入治疗后加压包扎的弹力粘贴绷带，透气性好，弹力佳，保证机体活动自如，无纺布边缘，不压迫血管，低过敏粘胶，耐受性好，使用方便，揭除时无残胶存留。适应症为：预防关节及肌肉损伤，并在治疗中辅助作用，介入及手术后加压包扎，关节病变，扭伤错位使用，肌肉病变，挫伤，扭伤，撕裂使用，肌腱病变，腱鞘炎等使用，骨科病变使用，静脉病变，静脉炎，静脉曲张等使用。规格分为6cm*2.5m,8cm*2.5m,10cm*2.5m.
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十八：壳聚糖创面敷料 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：100*250、100*200、100*150；产品由壳聚糖敷料块、离型纸、涂胶无纺布组成，敷料块由壳聚糖无纺布、吸水纤维复合而成。主要用于皮肤的伤口、溃疡、浅度烧伤及各种手术后切口的护理。使用方法为常规清洁消毒伤口后，根据创面大小选用合适型号，启封后揭掉防护纸，将内垫对准伤口或患处贴敷即可。按伤口渗出液实际情况遵医嘱及时更换

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。
----	-------------------------------------

合同包3（卫生材料类）

1.主要商务要求

标的提供的时间	签订合同后按采购人计划分批次交货，每次接到订单后7日内供货完毕。
标的提供的地点	鹤岗市人民医院指定地点。
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例100%，签订合同后分批次按采购人计划7日内供货，账期：发票入账后6个月。直至本合同产品供货完毕。
验收要求	1期：按采购人要求执行。
履约保证金	不收取
其他	

2.技术标准与要求

序号	核心产品（“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价（元）	分项预算总价（元）	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
1		其他医用材料	被服包	包	360.00	18.90	6,804.00	否	工业	详见附表一
2		其他医用材料	绷带	轴	3,600.00	4.05	14,580.00	否	工业	详见附表二
3		其他医用材料	绷带	轴	1,440.00	4.05	5,832.00	否	工业	详见附表三
4		其他医用材料	碘伏棉签	袋	700.00	0.15	105.00	否	工业	详见附表四
5		其他医用材料	抽边纱布块	块	12,000.00	0.68	8,160.00	否	工业	详见附表五
6		其他医用材料	棉签	袋	1,800.00	27.00	48,600.00	否	工业	详见附表六
7		其他医用材料	棉球	包	240.00	22.50	5,400.00	否	工业	详见附表七
8		其他医用材料	灭菌纱布块	块	62,400.00	0.13	8,112.00	否	工业	详见附表八
9		其他医用材料	灭菌纱布块	块	72,000.00	0.16	11,520.00	否	工业	详见附表九
10		其他医用材料	纱布块	包	120.00	27.00	3,240.00	否	工业	详见附表十
11		其他医用材料	灭菌纱布块	块	96,000.00	0.21	20,160.00	否	工业	详见附表一十一
12		其他医用材料	纱布垫	块	1,000.00	3.42	3,420.00	否	工业	详见附表一十二

序号	核心产品 (“△”)	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价(元)	分项预算总价(元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
13		其他医用材料	纱布块 大包	包	360.00	27.00	9,720.00	否	工业	详见附表一十三
14		其他医用材料	纱布块 大包	包	150.00	27.00	4,050.00	否	工业	详见附表一十四
15		其他医用材料	中单	片	1,900.00	0.72	1,368.00	否	工业	详见附表一十五
16		其他医用材料	中单	片	26,000.00	0.54	14,040.00	否	工业	详见附表一十六
17		其他医用材料	中单	片	1,500.00	2.07	3,105.00	否	工业	详见附表一十七
18		其他医用材料	医用床罩	张	500.00	3.60	1,800.00	否	工业	详见附表一十八
19		其他医用材料	医用床罩	张	500.00	3.78	1,890.00	否	工业	详见附表一十九
20		其他医用材料	医用脱脂棉	卷	65.00	20.70	1,345.50	否	工业	详见附表二十
21		其他医用材料	医用脱脂折叠棉	包	100.00	6.75	675.00	否	工业	详见附表二十一
22		其他医用材料	手术包(普通)	包	2,400.00	150.00	360,000.00	否	工业	详见附表二十二
23		其他医用材料	手术包(腔镜)	包	1,200.00	170.00	204,000.00	否	工业	详见附表二十三
24		其他医用材料	一次性使用产包	包	50.00	28.00	1,400.00	否	工业	详见附表二十四
25		其他医用材料	脐带包	包	80.00	3.50	280.00	否	工业	详见附表二十五
26		其他医用材料	胃镜检查包(常规)	包	5,000.00	2.00	10,000.00	否	工业	详见附表二十六
27		其他医用材料	胃镜检查包(无痛)	包	3,000.00	2.75	8,250.00	否	工业	详见附表二十七
28		其他医用材料	一次性使用眼科包	包	200.00	60.00	12,000.00	否	工业	详见附表二十八
29		其他医用材料	手术包(门诊)	包	1,000.00	26.00	26,000.00	否	工业	详见附表二十九

附表一：被服包 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

	1	床单120x220cm, 被罩150x220cm, 枕套40x60cm, 由无纺布切割加工而成
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二：绷带 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：3列/轴6米；本品由脱脂棉纱布打卷切割制成，不予创面直接接触
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三：绷带 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：5列/轴6米；本品由脱脂棉纱布打卷切割制成，不予创面直接接触
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四：碘伏棉签 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：10支/袋；本产品由碘伏消毒液、医用棉签制成
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五：抽边纱布块 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：40*45；本产品由脱脂棉纱布和X光可检测钡线（片）加工而成；本产品分无菌和非无菌两种形式；无菌形式供应的纱布垫经环氧乙烷灭菌后产品应无菌，经环氧乙烷灭菌后，环氧乙烷残留量应不大于10mg/kg，一次性使用。
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六：棉签 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：2000支/袋；本品由医用脱脂棉和竹棒（或木棒，纸棒，塑料棒）加工而成，皮肤，创面消毒处理时，涂抹药物或消毒剂的工具，不含药物或消毒剂
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七：棉球 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：中/小；本产品由医用脱脂棉加工而成。产品应无菌，经环氧乙烷灭菌后，环氧乙烷残留量 应不大于10ug/g。一次性使用。
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表八：灭菌纱布块 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	规格：5*5*8；本产品由脱脂棉纱布加工而成
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表九：灭菌纱布块 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：5*7*8；本产品由脱脂棉纱布加工而成
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十：纱布块 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：5*7*8大包；本产品由脱脂棉纱布加工而成
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十一：灭菌纱布块 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：8*8*8；本产品由脱脂棉纱布加工而成
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十二：纱布垫 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：40*45*4；本产品由脱脂棉纱布加工而成
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十三：纱布块 大包 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：8*8*8；本产品由脱脂棉纱布加工而成
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十四：纱布块 大包 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：5*5*8；本产品由脱脂棉纱布加工而成
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十五：中单 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：75*75；本产品由非织造布切割而成
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十六：中单 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：50*50；本产品由非织造布切割而成
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十七：中单 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：100*150；本产品由非织造布切割而成
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十八：医用床罩 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：床罩80x200cm，有纱布切割和皮筋加工而成
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十九：医用床罩 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：床罩88x220cm，有无纺布切割和皮筋加工而成
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十：医用脱脂棉 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：500g/卷；非无菌，医用脱脂棉卷。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十一：医用脱脂折叠棉 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：100g/包；非无菌，医用脱脂折叠棉，用于骨损伤配合石膏固定时使用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十二：手术包（普通） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	配置需求：手术包外包布：2.0mx1.5m，2块（2块-4块）；孔巾：3.3mx3.3m,1个；中单：2.0mx1.5m,4个；小单：1.2mx1.2m，5个；抽边纱布块：400cmx400cm，10块（带显影丝）；纱布垫：450cmx450cm，2个（有带、带显影丝）；绿色纱布：300cmx300cm，10块（不带显影丝）；纱球：常规，6个；圆盆：大号，1个；圆盆：中号，1个；弯盘，常规，2个；帽子、口罩：各10个；手套无粉：6.5#1，1副；手套无粉：7#，2副；手套无粉：7.5#，2副；全包裹手术衣：4件（1件独立包装）。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十三：手术包（腔镜） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	配置需求：手术包外包布：2.0m×1.5m，2块（2块-4块）；孔巾：3.3m×3.3m,1个；中单：2.0m×1.5m,4个；小单：1.2m×1.2m，5个；抽边纱布块：400cm×400cm，10块（带显影丝）；纱布垫：450cm×450cm，2个（有带、带显影丝）；绿色纱布：300cm×300cm，10块（不带显影丝）；纱球：常规，6个；圆盆：大号，1个；圆盆：中号，1个；弯盘，常规，2个；帽子、口罩：各10个；手套无粉：6.5#1，1副；手套无粉：7#，2副；手套无粉：7.5#，2副；腔镜保护套：15x180cm，4个（独立包装）；全包裹手术衣：4件（1件独立包装）。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十四：一次性使用产包 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：加厚；配置需求：手术衣2件、手套2付、裤腿1对、产垫120*80*5，1条、会阴垫40*50*5，1块、洞巾50*90，1块、纱布垫20*30*4，1块、纱布块10*10*16，2块、包布80*80。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十五：脐带包 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	脱脂纱布型护脐包；配置需求：由水刺法非织造布（或纯棉针织布）、医用脱脂纱布和医用透气胶带组成的带状长条和棉签及脐带线组成；活性炭型护脐由水刺法非织造布（或纯棉针织布）、医用透气胶带带状长条、活性炭纤维布敷芯、棉签及带线脐圈组成；水胶体型护脐由水刺法非织造布（或纯棉针织布）、医用、医用透气胶带带状长条、水胶体敷芯、棉签及带线脐圈组成。适用于新生儿及婴儿脐部保护。规格按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十六：胃镜检查包（常规） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	配置需求：由口垫，贴在嘴边的塑料袋，两张手纸组成。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十七：胃镜检查包（无痛） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	配置需求：由口垫带一个松紧带，贴在嘴边的塑料袋，两张手纸组成
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十八：一次性使用眼科包 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

1	规格: A-12; 配置需求: 小碗:3个; 手套:2副; 手术衣: 2件; 小纱布: 5×7cm, 8片; 消毒棉棒(小): 10根; 消毒棉棒(大): 6根; 手术贴巾: 80×100cm, 1个; 小单: 60×100cm, 2个; 中单: 100×150cm, 1个; 包布: 140×140cm, 2个。
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十九: 手术包(门诊) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格: I型;配置需求: 中单: 80*80出门、23g兰复, 4条; 洞巾: 120.130cm, 兰复, 圆孔15*15cm, 1条; 大碗: 150ml, 2个; 纱布块: 5*7*8cm, 21*21*28cm, 10块; 包布: 120*120cm, 23g兰复, 2块; 手套: 6.5#、7#、8#, 各号各一副。备注: 1层纸, 1层纸塑手套放到包布外边。
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

合同包4(消毒供应类)

1.主要商务要求

标的提供的时间	签订合同后按采购人计划分批次交货, 每次接到订单后7日内供货完毕。
标的提供的地点	鹤岗市人民医院指定地点。
投标有效期	从提交投标(响应)文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期: 支付比例100%, 签订合同后分批次按采购人计划7日内供货, 账期: 发票入账后6个月。直至本合同产品供货完毕。
验收要求	1期: 按采购人要求执行。
履约保证金	不收取
其他	

2.技术标准与要求

序号	核心产品(“△”)	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价(元)	分项预算总价(元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
1		其他消毒防腐及创伤外科用药	过氧化氢等离子体五类灭菌挑战装置	支	1,440.00	72.20	103,968.00	否	工业	详见附表一
2		其他消毒防腐及创伤外科用药	过氧化氢低温等离子体灭菌生物指示剂	支	1,440.00	63.18	90,979.20	否	工业	详见附表二
3		其他消毒防腐及创伤外科用药	全效型多酶清洁剂	桶	96.00	1,468.70	140,995.20	否	工业	详见附表三
4		其他消毒防腐及创伤外科用药	润滑剂	桶	48.00	1,090.60	52,348.80	否	工业	详见附表四

序号	核心产品 ("△")	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算 单价(元)	分项预算 总价(元)	面向 对象 情况	所属 行业	招标技 术要求
5		其他消毒防腐 及创伤外科用 药	漂洁上光剂	桶	2.00	1,136.20	2,272.40	否	工业	详见附 表五
6		其他消毒防腐 及创伤外科用 药	腹腔镜专用多酶清洁 剂	桶	48.0 0	1,760.35	84,496.8 0	否	工业	详见附 表六
7		其他消毒防腐 及创伤外科用 药	水垢去除剂	桶	12.0 0	1,136.20	13,634.4 0	否	工业	详见附 表七
8		其他消毒防腐 及创伤外科用 药	灭菌包内指示卡	条	38,4 00.0 0	1.99	76,416.0 0	否	工业	详见附 表八
9		其他消毒防腐 及创伤外科用 药	压力蒸汽灭菌化学指 示物	条	2,00 0.00	67.55	135,100. 00	否	工业	详见附 表九
1 0		其他消毒防腐 及创伤外科用 药	喷雾型器械润滑油	瓶	60.0 0	427.50	25,650.0 0	否	工业	详见附 表十一
1 1		其他消毒防腐 及创伤外科用 药	低温封口机性能测试 条	盒	2.00	3,990.00	7,980.00	否	工业	详见附 表十一
1 2		其他消毒防腐 及创伤外科用 药	高温封口机性能测试 条	盒	2.00	3,325.00	6,650.00	否	工业	详见附 表十二
1 3		其他消毒防腐 及创伤外科用 药	生物膜清洁剂	桶	12.0 0	1,879.10	22,549.2 0	否	工业	详见附 表十三
1 4		其他消毒防腐 及创伤外科用 药	保湿剂泡沫型	桶	24.0 0	1,678.65	40,287.6 0	否	工业	详见附 表十四
1 5		其他消毒防腐 及创伤外科用 药	除锈剂	桶	24.0 0	1,447.80	34,747.2 0	否	工业	详见附 表十五
1 6		其他消毒防腐 及创伤外科用 药	过氧化氢卡匣	盒	12.0 0	1,415.50	16,986.0 0	否	工业	详见附 表十六

序号	核心产品 ("△")	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算 单价(元)	分项预算 总价(元)	面向 对象 情况	所属 行业	招标技 术要求
17		其他消毒防腐及创伤外科用药	过氧化氢卡匣	盒	60.00	1,710.00	102,600.00	否	工业	详见附表一十七
18		其他消毒防腐及创伤外科用药	化学指示卡	盒	60.00	285.00	17,100.00	否	工业	详见附表一十八
19		其他消毒防腐及创伤外科用药	化学指示胶带	盒	24.00	570.00	13,680.00	否	工业	详见附表一十九
20		其他消毒防腐及创伤外科用药	化学指示胶贴	盒	60.00	475.00	28,500.00	否	工业	详见附表二十
21		其他消毒防腐及创伤外科用药	无纺布	包	120.00	47.50	5,700.00	否	工业	详见附表二十一
22		其他消毒防腐及创伤外科用药	无纺布	包	50.00	76.00	3,800.00	否	工业	详见附表二十二
23		其他消毒防腐及创伤外科用药	包装袋	卷	60.00	912.00	54,720.00	否	工业	详见附表二十三
24		其他消毒防腐及创伤外科用药	包装袋	卷	60.00	1,425.00	85,500.00	否	工业	详见附表二十四
25		其他消毒防腐及创伤外科用药	除锈刷	把	200.00	20.66	4,132.00	否	工业	详见附表二十五
26		其他消毒防腐及创伤外科用药	内镜刷	把	200.00	20.66	4,132.00	否	工业	详见附表二十六
27		其他消毒防腐及创伤外科用药	腹腔镜刷	把	120.00	19.84	2,380.80	否	工业	详见附表二十七

序号	核心产品 ("△")	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算 单价(元)	分项预算 总价(元)	面向 对象 情况	所属 行业	招标技 术要求
28		其他消毒防腐及创伤外科用药	环氧乙烷灭菌包内化学指示卡	盒	2.00	361.00	722.00	否	工业	详见附表二十八
29		其他消毒防腐及创伤外科用药	环氧乙烷快速标准测试包	包	100.00	157.32	15,732.00	否	工业	详见附表二十九
30		其他消毒防腐及创伤外科用药	压力蒸汽灭菌指示胶带	卷	200.00	64.60	12,920.00	否	工业	详见附表三十
31		其他消毒防腐及创伤外科用药	灭菌书写指示胶带(压力蒸汽用)	盒	100.00	216.60	21,660.00	否	工业	详见附表三十一
32		其他消毒防腐及创伤外科用药	环氧乙烷锅用气体	支	120.00	171.00	20,520.00	否	工业	详见附表三十二
33		其他消毒防腐及创伤外科用药	综合挑战包	盒	5.00	2,204.00	11,020.00	否	工业	详见附表三十三
34		其他消毒防腐及创伤外科用药	蒸汽用极速综合挑战测试包	包	400.00	175.75	70,300.00	否	工业	详见附表三十四
35		其他消毒防腐及创伤外科用药	纸塑包装袋	卷	24.00	489.44	11,746.56	否	工业	详见附表三十五
36		其他消毒防腐及创伤外科用药	纸塑包装袋	卷	24.00	681.72	16,361.28	否	工业	详见附表三十六
37		其他消毒防腐及创伤外科用药	纸塑包装袋	卷	4.00	1,282.50	5,130.00	否	工业	详见附表三十七
38		其他消毒防腐及创伤外科用药	蛋白残留测试	盒	200.00	99.75	19,950.00	否	工业	详见附表三十八
39		其他消毒防腐及创伤外科用药	压力蒸汽灭菌 化学指示卡	盒	200.00	53.96	10,792.00	否	工业	详见附表三十九

序号	核心产品 ("△")	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算 单价(元)	分项预算 总价(元)	面向 对象 情况	所 属 行 业	招 标 技 术 要 求
40		其他消毒防腐及创伤外科用药	压力蒸汽灭菌标准生物测试包	包	96.00	57.00	5,472.00	否	工业	详见附表四十
41		其他消毒防腐及创伤外科用药	试验包	包	760.00	69.11	52,523.60	否	工业	详见附表四十一
42		其他消毒防腐及创伤外科用药	软水剂	箱	24.00	380.00	9,120.00	否	工业	详见附表四十二
43		其他消毒防腐及创伤外科用药	打印纸	卷	24.00	5.70	136.80	否	工业	详见附表四十三
44		其他消毒防腐及创伤外科用药	紫外线灯管	根	226.00	114.00	25,764.00	否	工业	详见附表四十四
45		其他消毒防腐及创伤外科用药	紫外线灯管	根	345.00	42.75	14,748.75	否	工业	详见附表四十五
46		其他消毒防腐及创伤外科用药	紫外线灯架	根	165.00	45.60	7,524.00	否	工业	详见附表四十六
47		其他消毒防腐及创伤外科用药	紫外线灭菌车	台	28.00	399.00	11,172.00	否	工业	详见附表四十七
48		其他消毒防腐及创伤外科用药	一次性导尿管	根	1,000.00	1.90	1,900.00	否	工业	详见附表四十八
49		其他消毒防腐及创伤外科用药	包装袋	卷	50.00	1,168.50	58,425.00	否	工业	详见附表四十九
50		其他消毒防腐及创伤外科用药	包装袋	卷	5.00	741.00	3,705.00	否	工业	详见附表五十
51		其他消毒防腐及创伤外科用药	碱性酶	桶	4.00	1,235.00	4,940.00	否	工业	详见附表五十一

序号	核心产品 （“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算 单价（元 ）	分项预算 总价（元 ）	面向 对象 情况	所 属 行 业	招 标 技 术 要 求
5 2		其他消毒防腐 及创伤外科用 药	医用钙石灰	桶	240. 00	378.10	90,744.0 0	否	工 业	详见附 表五十 二

附表一：过氧化氢等离子体五类灭菌挑战装置 是否进口：否

参数性质	序 号	具体技术(参数)要求
	1	规格：60支/盒；适用于灭菌后物品的快速批量放行。管腔尺寸：2根长1米，内径为1毫米的管腔负载。化学指示物会被放置于长2米，内径1毫米的管腔负载中间。适用于：老肯低温等离子过氧化氢灭菌器150/100L。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二：过氧化氢低温等离子体灭菌生物指示剂 是否进口：否

参数性质	序 号	具体技术(参数)要求
	1	规格：60支/盒；等离子体灭菌生物监测法，适用于：老肯低温等离子过氧化氢灭菌器150/100L。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三：全效型多酶清洁剂 是否进口：否

参数性质	序 号	具体技术(参数)要求
	1	规格：4L；复合多酶清洗剂,高级蛋白水解酶及防锈剂,低泡.中性,100%生物降解，适用于：快速式全自动清洗消毒器。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四：润滑剂 是否进口：否

参数性质	序 号	具体技术(参数)要求
	1	规格：4L；高级矿物质油,无黏性,无毒,不含硅油的水溶性矿物质油，适用于：快速式全自动清洗消毒器。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五：漂洁上光剂 是否进口：否

参数性质	序 号	具体技术(参数)要求
	1	规格：4L；快速带走水分,使物体表面光亮，手工清洗。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六：腹腔镜专用多酶清洁剂 是否进口：否

参数性质	序 号	具体技术(参数)要求

	1	规格：4L；2分钟溶解脂肪,血液和蛋白质，适用于：全自动超声喷淋清洗器KQ-S1000V
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七：水垢去除剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：4L；去除水垢和碱性矿物质沉积,防止硬水造成的管道堵塞，手工除锈和清洗机擦拭。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表八：灭菌包内指示卡 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：211-233CNS 3200条/盒；可提前放行的五类卡，适用于：MAST脉动真空灭菌器。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表九：压力蒸汽灭菌化学指示物 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：211-255CNS；可批量提前放行，适用于：MAST脉动真空灭菌器。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表十：喷雾型器械润滑油 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：400ml；水溶性润滑剂,直接喷洒,不含硅油，手工清洗。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十一：低温封口机性能测试条 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：250条/盒；低温测试条，适用于：合福封口机 HD650DL。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十二：高温封口机性能测试条 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：250条/盒；高温测试条，适用于：合福封口机HM850DC-V。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十三：生物膜清洁剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：4L；复合多酶清洗剂,高级蛋白水解酶及防锈剂,低泡.中性,100%生物降解,有效去处生物膜99%. 适用于：快速式全自动清洗消毒器
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十四：保湿剂泡沫型 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：4L；接触即可分解血液蛋白质和碳水化合物等,防止生物干涸,100%生物降解，器械预处理。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十五：除锈剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：4L；无腐蚀不伤器械,提高器械的灵活度，器械日常除锈工作。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十六：过氧化氢卡匣 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：100 RFID-5个/盒；【产品名称】低温等离子体灭菌器专用卡匣 【剂型】液体 【主要有效成分及含量】主要成分为过氧化氢（H ₂ O ₂ ），含量 58%±2%，【杀灭微生物类别】配合老肯牌 LK/MJQ-30 型、LK/MJQ-50 型、LK/MJQ-100 型、LK/MJQ-200 型、LK/KS150-A1 型、LK/KS150-B1 型低温等离子体灭菌器使用，可杀灭细菌芽孢，达到灭菌要求。【使用范围和使用方法】适用范围：老肯牌过氧化氢低温等离子体灭菌器配合使用。老肯低温等离子过氧化氢灭菌器150/100L。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十七：过氧化氢卡匣 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：150 RFID-5个/盒；【产品名称】低温等离子体灭菌器专用卡匣 【剂型】液体 【主要有效成分及含量】主要成分为过氧化氢（H ₂ O ₂ ），含量 58%±2%，【杀灭微生物类别】配合老肯牌 LK/MJQ-30 型、LK/MJQ-50 型、LK/MJQ-100 型、LK/MJQ-200 型、LK/KS150-A1 型、LK/KS150-B1 型低温等离子体灭菌器使用，可杀灭细菌芽孢，达到灭菌要求。【使用范围和使用方法】适用范围：老肯牌过氧化氢低温等离子体灭菌器配合使用。老肯低温等离子过氧化氢灭菌器150/100L。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十八：化学指示卡 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：200片/盒；名称：过氧化氢低温等离子体灭菌化学指示卡 【型号规格】 LK/DZK 【作用原理】化学指示卡是长 9.5 厘米，宽 1.5 厘米的特制条带，条带的特定区域内含有化学指示物，灭菌过程中该区域将发生明显的颜色变化。【使用范围】使用于过氧化氢等离子体灭菌器过程的指示，能快捷、直观的反映出灭菌是否工作正常，使用过后，可以作为灭菌过程记录保存。适用于老肯低温等离子过氧化氢灭菌器150/100L。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十九：化学指示胶带 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	规格：2卷/盒；【产品名称】过氧化氢低温等离子体灭菌化学指示胶带【规格】LK/DZD【作用原理】化学指示胶带为特制 PET 条带，条带的特定区域内含有化学指示物，灭菌过程中该区域将发生明显的颜色变化。【使用范围】用于灭菌前，对医用无纺布封口处进行粘贴固定。适用于老肯低温等离子过氧化氢灭菌器150/100L。【使用方法】采用化学指示胶带对医用无纺布封口处进行粘贴固定。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十：化学指示胶贴 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1卷/盒；【产品名称】过氧化氢低温等离子体灭菌化学指示胶贴（三层）【型号规格】LK/DZT【作用原理】化学指示胶贴为特制 PET 条带，条带的特定区域内含有化学指示物，灭菌过程中该区域将发生明显的颜色变化。【使用范围】用于灭菌前，对器械灭菌包装表面、医用无纺布封口处的粘贴固定。适用于老肯低温等离子过氧化氢灭菌器150/100L。【结构说明】第一层：可用中性笔或油性笔书写，可记录包装物品的名称、灭菌锅次、操作者以及灭菌时间和失效时间信息。第二层：灭菌完成后,当第一层被扯下时,第二层仍然固定于无纺布上,而不致松散。第三层：为三层胶贴的基层。
说明		打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十一：无纺布 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：0.9m*0.9m-10张/包；【产品描述】无纺布用于包裹器械盒，防止已灭菌的器械被二次污染。具有透气、防水、柔韧性，无毒、无刺激特点。【使用方法】将器械放入器械盒内（器械必须被彻底干燥），用无纺布包裹器械盒，接口处采用化学指示胶贴进行封口处理。注意：包裹器械盒时，无纺布的包裹层数为2层，具体方法请参照 WS10.2-2016 进行操作。【无纺布包装无菌物品有效期】当环境温度、湿度达到 WS10.2-2016 相关规定，且按照 WS10.2-2016 要求进行包装，采用无纺布包装的无菌物品有效期宜为180天。由于每个操作人员在包裹时并不能一定做到对器械盒的严密包裹，因此我们建议在其有效期内尽快使用，以免对器械造成2次污染。【有效期】有效期：自生产之日起24个月。适用于老肯低温等离子过氧化氢灭菌器150/100L。
说明		打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十二：无纺布 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1.2M*1.2M-10张/包；【产品描述】无纺布用于包裹器械盒，防止已灭菌的器械被二次污染。具有透气、防水、柔韧性，无毒、无刺激特点。【使用方法】将器械放入器械盒内（器械必须被彻底干燥），用无纺布包裹器械盒，接口处采用化学指示胶贴进行封口处理。注意：包裹器械盒时，无纺布的包裹层数为2层，具体方法请参照 WS10.2-2016 进行操作。【有效期】有效期：自生产之日起24个月。适用于老肯低温等离子过氧化氢灭菌器150/100L。
说明		打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十三：包装袋 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

1	规格：150mm*70m/卷；【产品名称】过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋【型号规格】LK/DBZ【产品说明】本品为一次性使用并带有灭菌过程指示标识的包装产品。产品由透明的 PET/PE 复合膜与特卫强材料烫合，可以起到灭菌后保护的作用并通过灭菌过程指示标识来辨别未经灭菌与已经灭菌产品的区分。【使用范围】适用于需要过氧化氢（H2O2）等离子体灭菌的医疗器械灭菌包装。老肯低温等离子过氧化氢灭菌器150/100L。【使用方法】1、根据被灭菌物品的大小，截取一定长度的包装袋，装入物品，两端用封口机封牢（封口温度 120℃左右），放入过氧化氢低温等离子体灭菌器中进行灭菌处理。2、灭菌后，观察包装袋表面的指示标识变色情况。如果指示标识发生明显的颜色变化 表示该包装袋已经过过氧化氢低温等离子体灭菌处理。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十四： 包装袋 是否进口： 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：250mm*70m/卷；【产品名称】LK/DBZ 型过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋【型号规格】LK/DBZ【产品说明】本品为一次性使用并带有灭菌过程指示标识的包装产品。产品由透明的 PET/PE 复合膜与特卫强材料烫合，可以起到灭菌后保护的作用并通过灭菌过程指示标识来辨别未经灭菌与已经灭菌产品的区分。【使用范围】适用于需要过氧化氢（H2O2）等离子体灭菌的医疗器械灭菌包装。老肯低温等离子过氧化氢灭菌器150/100L。【使用方法】1、根据被灭菌物品的大小，截取一定长度的包装袋，装入物品，两端用封口机封牢（封口温度 120℃左右），放入过氧化氢低温等离子体灭菌器中进行灭菌处理。2、灭菌后，观察包装袋表面的指示标识变色情况。如果指示标识发生明显的颜色变化 表示该包装袋已经过过氧化氢低温等离子体灭菌处理。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十五： 除锈刷 是否进口： 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：220mm*30mm/把
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十六： 内镜刷 是否进口： 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：2300mm*5mm/把
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十七： 腹腔镜刷 是否进口： 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：550mm*120mm*1mm-20mm/把，需根据需求订制。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十八： 环氧乙烷灭菌包内化学指示卡 是否进口： 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

1	规格：240条/盒；【产品名称】3M 环氧乙烷灭菌包内化学指示卡 【型号规格】1251 【使用范围和使用方法】 使用范围：适用于环氧乙烷灭菌锅内灭菌质量的化学监测。适用于3M环氧乙烷低温灭菌器3MD*L136升。使用方法：将3M 环氧乙烷灭菌包内化学指示卡放入包裹中央，灭菌结束后，取出指示卡观察其颜色变化，并与卡上对照色相比较，变为绿色，灭菌有效；否则灭菌失败。【产品说明】长条形结构内有化学指示染料，环氧乙烷浓度为600mg/l，温度为54℃和相对湿度60%，作用15分钟颜色为褐色；60分钟颜色为绿色时为完全变色（终末颜色），表明灭菌过程符合要求；如果颜色未达到其终点，表明灭菌过程不符合要求。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十九：环氧乙烷快速标准测试包 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
1	规格：25包/盒，内含25个对照支；【产品名称】3M 环氧乙烷快速生物测试包 【型号规格】1298 【使用范围】该产品内含有“3M环氧乙烷灭菌快速生物培养指示剂”，可监测环氧乙烷（包括100%环氧乙烷其他和环氧乙烷混合气体）灭菌效果。适用于3M环氧乙烷生物阅读器。【结果判读】阳性对照生物指示剂 必须提供阳性荧光结果。经处理的生物指示剂结果只有在阳性对照判读结果为阳性之后才有效，4小时后经过处理的生物指示剂最终给出阴性荧光结果，表示灭菌过程合格，经过灭菌处理的生物指示剂给出阳性荧光结果，表示灭菌过程失败。	
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十：压力蒸汽灭菌指示胶带 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
1	规格：20卷/箱；【产品名称】蒸汽灭菌指示胶带 【使用范围】蒸汽灭菌指示胶带用于压力蒸汽灭菌的包外化学监测，显示包裹是否已灭菌过。本胶带科使用于棉织物，无纺布，纸等多种包装材料。直接粘贴于包外，可直接观察变色情况，判断物品是否通过灭菌处理。可用于下排气式和预真空式压力蒸汽灭菌的化学监测。适用于MAST脉动真空灭菌器。	
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十一：灭菌书写指示胶带（压力蒸汽用） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
1	规格：12盒/箱；【产品名称】灭菌书写指示胶带（压力蒸汽用） 【使用范围】可用于下排气（121℃，10分钟）和预真空式（132℃，2分钟）压力蒸汽灭菌的包外监测，显示包裹是否已经灭菌过。适用于MAST脉动真空灭菌器。	
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十二：环氧乙烷锅用气体 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

	1	规格：12支/盒；【产品名称】3M环氧乙烷锅用气体【型号规格】4-100【使用说明】本产品为含纯环氧乙烷气体的气罐，只可用于3M Steri-Vac灭菌系统，并由经专业培训的人员操作使用。在医院或者气体医疗设施内使用时，要求环氧乙烷处理为单室过程（灭菌和通风发生在同一室内）。环氧乙烷是极其易燃且易引起化学反应的物质，请勿在靠近火焰，电气火花或热表面处使用，所有设备应接地，以防止静电火花。严禁人为刺破或燃烧含有环氧乙烷其他的气罐。与3M环氧乙烷低温灭菌器，规格型号：3M D*L136升，配套使用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十三：综合挑战包 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：16包/盒，内含16个对照支；【产品名称】综合挑战测试包【使用范围】适用于121℃（≥30分钟）下排气或132℃（≥4分钟）预真空压力蒸汽灭菌器中装载棉布包，金属器械及硬质容器等的灭菌监测。适用于MAST脉动真空灭菌器
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十四：蒸汽用极速综合挑战测试包 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：24包/箱，内含24个对照支；【产品名称】极速生物综合挑战测试包【使用范围】该产品用于132℃预真空压力蒸汽灭菌器的灭菌监测。适用于MAST脉动真空灭菌器。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十五：纸塑包装袋 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：10cm*200m/卷；【产品名称】灭菌指示包装袋【型号】10cm*200m【产品结构】该包装材料是一次性使用的医用物品灭菌包装材料，由纸和透明蓝色塑料膜组成，塑料膜是由聚酯和聚丙烯两层压合而成。在纸和透明蓝色塑料膜复合处，内印有灭菌过程指示染料【作用原理】灭菌指示包装袋是一次性使用的医用物品灭菌包装材料，专用于压力蒸汽灭菌与环氧乙烷灭菌物品包装，在产品设计中，医用级纸和蓝色透明聚酯/聚丙烯膜均可以提供有效的细菌屏障。在实际使用中，根据灭菌物品大小选择需要长度的包装材料，将物品至于包装材料内，封口机封口；然后按照要求--纸，塑相邻放灭菌器内灭菌，通过压力蒸汽或环氧乙烷其他穿透，达到预期灭菌效果。适用于MAST脉动真空灭菌器，3M环氧乙烷低温灭菌器3MD*L136升。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十六：纸塑包装袋 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

1	规格：15cm*200m/卷；【产品名称】灭菌指示包装袋【型号】15cm*200m【产品结构】该包装材料是一次性使用的医用物品灭菌包装材料，由纸和透明蓝色塑料膜组成，塑料膜是由聚酯和聚丙烯两层压合而成。在纸和透明蓝色塑料膜复合处，内印有灭菌过程指示染料【作用原理】灭菌指示包装袋是一次性使用的医用物品灭菌包装材料，专用于压力蒸汽灭菌与环氧乙烷灭菌物品包装，在产品设计中，医用级纸和蓝色透明聚酯/聚丙烯膜均可以提供有效的细菌屏障。在实际使用中，根据灭菌物品大小选择需要长度的包装材料，将物品至于包装材料内，封口机封口；然后按照要求--纸，塑相邻放灭菌器内灭菌，通过压力蒸汽或环氧乙烷其他穿透，达到预期灭菌效果。适用于MAST脉动真空灭菌器，3M环氧乙烷低温灭菌器3MD*L136升。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表三十七：纸塑包装袋 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：30cm*200m/卷；【产品名称】灭菌指示包装袋【型号】30cm*200m【产品结构】该包装材料是一次性使用的医用物品灭菌包装材料，由纸和透明蓝色塑料膜组成，塑料膜是由聚酯和聚丙烯两层压合而成。在纸和透明蓝色塑料膜复合处，内印有灭菌过程指示染料【作用原理】灭菌指示包装袋是一次性使用的医用物品灭菌包装材料，专用于压力蒸汽灭菌与环氧乙烷灭菌物品包装，在产品设计中，医用级纸和蓝色透明聚酯/聚丙烯膜均可以提供有效的细菌屏障。在实际使用中，根据灭菌物品大小选择需要长度的包装材料，将物品至于包装材料内，封口机封口；然后按照要求--纸，塑相邻放灭菌器内灭菌，通过压力蒸汽或环氧乙烷其他穿透，达到预期灭菌效果。适用于MAST脉动真空灭菌器，3M环氧乙烷低温灭菌器3MD*L136升。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十八：蛋白残留测试 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：MPR050，50只/盒；【产品名称】蛋白清洗测试棒【产品应用】评估医疗器械在自动清洗机清洗或手工清洗以后器械上蛋白质的残留量，从而评估清洗的效果，该测试方法应该在器械清洗以后进行，确定清洗是否合格，以确认是否可以进行灭菌操作。【检测原理】基于双缩脲反应，在碱性环境中，Cu ²⁺ 与蛋白质分子中的肽键发生络合反应行程络合物，且铜离子还原为Cu ⁺ 。2.2- -4.4.二甲酸（BCA）在碱性环境中对Cu ⁺ 高度敏感，且能特异性结合，形成稳定的，呈紫色的复合物，这种以双缩脲为基础的测试方法可以通过颜色的变化对物品表面蛋白质残留量，进行科学评估。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十九：压力蒸汽灭菌 化学指示卡 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：200片/盒；本品为压力蒸汽灭菌化学指示卡，在灭菌过程的湿热作用下，指示剂发生化学反应并发生颜色变化。一、产品说明 将热敏涂料涂印于指示卡上,当温度上升至要求水平，持续规定时间，涂料由浅绿色变为黑色，根据变色情况，判断灭菌物品中心是否达到所需温度和时间(指示卡置物品包中心)。二、使用范围 本产品适用于医疗防疫机构对134°C，作用4min的预真空压力蒸汽灭菌处理的监测。适用于MAST脉动真空灭菌器。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十：压力蒸汽灭菌标准生物测试包 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：16包/箱；用于压力蒸汽灭菌效果监测。采用压力蒸汽生物指示剂，抗力部分（无孔卡纸，带孔卡纸组成），皱纹纸，和标签组成。模拟人工打包的标准生物测试包，来监测灭菌效果。一、压力蒸汽灭菌指示剂产品说明 本品采用嗜热脂肪杆菌芽孢(ATCC7953)和溴甲酚紫蛋白胨恢复培养基制成,根据培养后的颜色变化来判断压力蒸汽灭菌是否合格。本品芽孢含量应在5x105cfu/支--5x106cfu/支，121°C压力蒸汽灭菌死亡时间不超过19分钟，存活时间不少于3.9分钟。二、压力蒸汽灭菌指示剂使用范围 压力蒸汽灭菌指示剂适用于121°C下排气压力蒸汽和132°C预真空压力蒸汽灭菌效果监测。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十一：试验包 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：40包/箱；使用时，直接置于灭菌器室内排汽口处，关闭柜门，灭菌实验处理，完毕，打开柜门，打开实验包，取出测试图，观察结果。结果判定：*合格-测试图上的图案由原来的淡黄色变为均匀的深褐色或黑色，即中央部分和外周边缘部分颜色一致。表示空气排除彻底，灭菌器工作良好无泄漏，可以正常使用。*不合格--测试图上图案不变色，或者不彻底，通常中央部分比边缘部分颜色浅，表示空气排除不彻底，或者泄露，灭菌器故障，需检查修理方可使用。注意事项：禁忌与酸碱接触，切勿受潮（相对湿度小于50%），避光，防紫外线，荧光及日光照射。试验在134°蒸汽条件使用，不可超过4分钟。每天第一次灭菌前空锅进行。不作为灭菌效果检测用品。适用于MAST脉动真空灭菌器
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十二：软水剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：50斤/箱；工作原理：水中含有Ca ²⁺ 、Mg ²⁺ 盐类，这是形成硬度(结垢)的物质。为了防止在金属受热面上产生水垢，须将水中的Ca及Mg ²⁺ 用离子交换剂不能生成水垢阳离子(Na ⁺ 及H ⁺)相互交换，从而得到软化。适用于纯水处理系统KH-1000型。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十三：打印纸 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：30mm*57mm；尺寸：30mm*57mm，适用于老肯低温等离子过氧化氢灭菌器150L
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十四：紫外线灯管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

	1	规格：H型；【型号规格】H型【产品性能】紫外线灯管是一种采用石英玻璃或其他透紫玻璃的低气压汞蒸气放电灯，放电产生以波长为253.7nm为主的紫外辐射，其紫外辐射来杀灭细菌。【使用范围】该灯广泛应用于学校、卫生院等公共场合以及食品卫生和生物研究等单位，作为物体表面、水、食品储存、空气的消毒和杀菌。老肯多功能空气消毒机KDSJ-B100。适用于：老肯多功能空气消毒机KDSJ-B100。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十五：紫外线灯管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：30w、40w；30W：直径19mm；长度894mm；功率30W；电压78V；灯电流360MA；1米处紫外线强度98uw/cm ² ；灯管寿命不小于9000小时。40W：直径23mm；长度1199mm；功率40W；电压110V；灯电流410MA；1米处紫外线强度135uw/cm ² ；灯管寿命不小于9000小时。30w、40w于30w、40w紫外线灯架配套使用。规格按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十六：紫外线灯架 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：30w、40w；与30w、40w紫外线灯管配套使用。规格按需配套提供。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十七：紫外线灭菌车 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	与紫外线灯管、紫外线灯架品牌相同。电压：220V±22V 50HZ±1HZ 功率：80W 辐射紫外线波长：不小于253.7NM 紫外线辐射度：≥280CW/CM ² 镇流器：电子镇流器 灯管使用寿命：1000小时 万向轮：4个带360度车轮 灯管可调整角度：0-180度 灯车高度：82-85CM 灯管长度：650MM 灯臂调节角度：0-180度 箱体材料：铁皮喷塑 功能：消毒、灭菌 产品与紫外线灯管和灯架配套使用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十八：一次性导尿管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	材质：硅胶/透明PVC袋。尺寸：35-38cm。供临床患者导尿使用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十九：包装袋 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

1	规格：200mm X70m/卷；【产品名称】过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋【型号规格】LK/DBZ【产品说明】本品为一次性使用并带有灭菌过程指示标识的包装产品。产品由透明的 PET/PE 复合膜与特卫强材料烫合，可以起到灭菌后保护的作用并通过灭菌过程指示标识来辨别未经灭菌与已经灭菌产品的区分。【使用范围】适用于需要过氧化氢（H2O2）等离子体灭菌的医疗器械灭菌包装。老肯低温等离子过氧化氢灭菌器150/100L。【使用方法】1、根据被灭菌物品的大小，截取一定长度的包装袋，装入物品，两端用封口机封牢（封口温度 120℃左右），放入过氧化氢低温等离子体灭菌器中进行灭菌处理。2、灭菌后，观察包装袋表面的指示标识变色情况。如果指示标识发生明显的颜色变化 表示该包装袋已经过过氧化氢低温等离子体灭菌处理。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表五十：包装袋 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：100mm X70m/卷；【产品名称】过氧化氢低温等离子体灭菌包装袋【型号规格】LK/DBZ【产品说明】本品为一次性使用并带有灭菌过程指示标识的包装产品。产品由透明的 PET/PE 复合膜与特卫强材料烫合，可以起到灭菌后保护的作用并通过灭菌过程指示标识来辨别未经灭菌与已经灭菌产品的区分。【使用范围】适用于需要过氧化氢（H2O2）等离子体灭菌的医疗器械灭菌包装。老肯低温等离子过氧化氢灭菌器150/100L。【使用方法】1、根据被灭菌物品的大小，截取一定长度的包装袋，装入物品，两端用封口机封牢（封口温度 120℃左右），放入过氧化氢低温等离子体灭菌器中进行灭菌处理。2、灭菌后，观察包装袋表面的指示标识变色情况。如果指示标识发生明显的颜色变化 表示该包装袋已经过过氧化氢低温等离子体灭菌处理。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十一：碱性酶 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：4L；强大的乳化作用,可生物降解,去除蛋白质,血液,组织,脂肪和任何污染物，手工清洗。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十二：医用钙石灰 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：5L/桶；
	2	规格：白色颗粒，失效后变为淡紫色。
	3	用途：主要用作循环紧闭麻醉时，吸收病人呼气中的二氧化碳。
	4	主要成分：氢氧化钙，不含氢氧化钠，
	5	产品性能：1.与现有常用的麻醉剂不发生反应，不会产生有毒性副产品，如一氧化碳、甲醛和复合物A等，对皮肤和容器无腐蚀。2.圆柱形颗粒，吸收面积大，吸收效率高，大小均匀，对气流的阻力低。
	6	低粉尘，高硬度颗粒符合USP的相关要求，不堵塞管路。 颗粒大小：2.5-5.5mm,硬度：95%，含水量：12%-19%,二氧化碳吸收量：大于120L/kg。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

合同包5（消杀类）

1.主要商务要求

标的提供的时间	签订合同后按采购人计划分批次交货，每次接到订单后7日内供货完毕。
标的提供的地点	鹤岗市人民医院指定地点。
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例100%，签订合同后分批次按采购人计划7日内供货，账期：发票入账后6个月。直至本合同产品供货完毕。
验收要求	1期：按采购人要求执行。
履约保证金	不收取
其他	

2.技术标准与要求

序号	核心产品 （“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价（元）	分项预算总价（元）	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
1		消毒杀菌用品	邻苯二甲醛/多酶内 镜低泡清洗剂	桶	240.00	600.00	144,000.00	否	工业	详见附表一
2		消毒杀菌用品	润肤皂液	瓶	3,800.00	9.90	37,620.00	否	工业	详见附表二
3		消毒杀菌用品	抗菌洗手液	瓶	120.00	31.50	3,780.00	否	工业	详见附表三
4		消毒杀菌用品	消毒液	瓶	120.00	72.00	8,640.00	否	工业	详见附表四
5		消毒杀菌用品	安尔碘皮肤消毒剂	瓶	7,000.00	3.87	27,090.00	否	工业	详见附表五
6		消毒杀菌用品	艾尔碘消毒液(碘酊)	瓶	100.00	7.56	756.00	否	工业	详见附表六
7		消毒杀菌用品	免洗手消毒凝胶	瓶	2,140.00	19.58	41,901.20	否	工业	详见附表七
8		消毒杀菌用品	免洗手消毒凝胶	瓶	1,500.00	11.75	17,625.00	否	工业	详见附表八
9		消毒杀菌用品	免洗手消毒凝胶	瓶	720.00	5.48	3,945.60	否	工业	详见附表九
10		消毒杀菌用品	邻苯二甲醛消毒液	桶	100.00	156.60	15,660.00	否	工业	详见附表一十
11		消毒杀菌用品	多酶清洗液（无泡型）	瓶	50.00	93.96	4,698.00	否	工业	详见附表一十一
12		消毒杀菌用品	酒精（小）75%	瓶	1,680.00	1.26	2,116.80	否	工业	详见附表一十二
13		消毒杀菌用品	双氧水	瓶	200.00	1.44	288.00	否	工业	详见附表一十三

序号	核心产品 ("△")	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价(元)	分项预算总价(元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
14		消毒杀菌用品	酒精(大)75%	瓶	4,000.00	4.50	18,000.00	否	工业	详见附表一十四
15		消毒杀菌用品	酒精(乙醇消毒液)95%	瓶	300.00	4.50	1,350.00	否	工业	详见附表一十五
16		消毒杀菌用品	碘伏消毒液	瓶	2,500.00	6.02	15,050.00	否	工业	详见附表一十六
17		消毒杀菌用品	消毒片	瓶	2,500.00	13.31	33,275.00	否	工业	详见附表一十七
18		消毒杀菌用品	无水乙醇	瓶	440.00	10.80	4,752.00	否	工业	详见附表一十八
19		消毒杀菌用品	甲醛	瓶	70.00	10.80	756.00	否	工业	详见附表一十九
20		消毒杀菌用品	消毒湿巾	瓶	660.00	55.80	36,828.00	否	工业	详见附表二十
21		消毒杀菌用品	软皂	瓶	25.00	13.50	337.50	否	工业	详见附表二十一
22		消毒杀菌用品	液体石蜡	瓶	80.00	13.50	1,080.00	否	工业	详见附表二十二
23		消毒杀菌用品	二甲苯	瓶	180.00	13.50	2,430.00	否	工业	详见附表二十三

附表一：邻苯二甲醛/多酶内镜低泡清洗剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1.邻苯二甲醛规格：5L；邻苯二甲醛含量为0.50%-0.60%；PH值7.09；可杀灭细菌芽孢；对不锈钢、铝、铜无腐蚀，对碳钢轻度腐蚀；对皮肤无刺激性；5分钟高水平消毒，可连续使用14天；有去除灰染膏；2.多酶内镜低泡清洗剂规格：1L；主要成份为：蛋白酶、脂肪酶、纤维素酶、淀粉酶、糖化酶、果胶酶、溶菌酶和表面活性剂等；1：50倍稀释有去除生物膜检测报告；低泡耐受温度可达75℃，不影响镜片光学分辨率；强力螯化物成份可以保护器械，避免器械铰链产生硬化等；与邻苯二甲醛1:1配套使用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二：润肤皂液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：500ml；表面活性剂、护肤剂及防腐剂。适用于手部皮肤的清洁、去污。中性配方，性质温和，泡沫细腻，特别针对手部肌肤特性设计，含有优质的护肤成分，有效清洁并滋润肌肤，抑制细菌生长。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三：抗菌洗手液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1L；三氯羟基二苯醚含量为0.19%-0.23%。性质温和，泡沫细腻，能全面清洁皮肤。对肠道致病菌、化脓性球菌有杀菌作用，对大肠杆菌、金黄色葡萄球菌杀灭率>90%。适用于日常手部皮肤的清洁、去污和杀菌。无菌出液装置，负压设计，空气无回流，保证瓶内液体无二次污染。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四：消毒液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1L；醋酸氯己定含量为0.44-0.54%，乙醇含量63-77%。适用于外科手消毒和卫生手消毒。外科专用手消毒剂，无菌出液装置，负压设计，空气无回流，保证瓶内液体无二次污染。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五：安尔碘皮肤消毒剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：60ml；有效碘含量为0.18-0.22%醋酸氯己定含量为0.405-0.495%乙醇含量为60-70%。适用于皮肤消毒。含有效碘、缓蚀剂、增效剂等含碘的络合物，具有杀菌力强，作用迅速和持久杀菌的作用，对皮肤刺激小，且快速干燥。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六：艾尔碘消毒液(碘酊) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：60ml；以乙醇和碘为主要有效成分的消毒液，有效碘含量为1.8%-2.2%（W/V），乙醇的含量为46.0%±4.6%（V/V）。可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见细菌。适用于完整皮肤消毒。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七：免洗手消毒凝胶 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：500ml； 1.主要成分及含量：乙醇：54%-66%（v/v）；葡萄糖酸氯己定9g/L-11g/L。 2.PH值：7±1
	2	起盖后使用日期：90天，有相应检测报告。
	3	杀灭微生物类别：对金黄色葡萄球菌、大肠杆菌、铜绿假单胞菌作用30s，平均杀灭对数值>5.00，对白色念珠菌作用30s，平均杀灭对数值>4.00；
	4	重金属限量测定：铅<1.5mg/L；砷<0.010mg/L；汞<0.005mg/L
	5	对外科手表面自然菌的平均杀灭对数值>2.55； 对卫生手表面自然菌的平均杀灭对数值>1.61
	6	毒理试验：急性经口毒性试验属实际无毒；多次完整皮肤刺激属实际无刺激；小鼠骨髓嗜多染红细胞无致微核作用；
	7	亚急性毒性实验结果未产生明显毒性作用。

	8	使用范围：适用于外科手消毒、卫生手消毒和日常工作手消毒
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表八：免洗手消毒凝胶 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：258ml； 1.主要成分及含量：乙醇：54%-66%（v/v）；葡萄糖酸氯己定9g/L-11g/L。 2.PH值：7±1
	2	起盖后使用日期：90天，有相应检测报告。
	3	杀灭微生物类别：对金黄色葡萄球菌、大肠杆菌、铜绿假单胞菌作用30s，平均杀灭对数值>5.00，对白色念珠菌作用30s，平均杀灭对数值>4.00；
	4	重金属限量测定：铅<1.5mg/L；砷<0.010mg/L；汞<0.005mg/L
	5	对外科手表面自然菌的平均杀灭对数值>2.55； 对卫生手表面自然菌的平均杀灭对数值>1.61
	6	毒理试验：急性经口毒性试验属实际无毒；多次完整皮肤刺激属实际无刺激；小鼠骨髓嗜多染红细胞无致微核作用；
	7	亚急性毒性实验结果未产生明显毒性作用。
	8	使用范围：适用于外科手消毒、卫生手消毒和日常工作手消毒
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表九：免洗手消毒凝胶 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：60ml； 1.主要成分及含量：乙醇：54%-66%（v/v）；葡萄糖酸氯己定9g/L-11g/L。 2.PH值：7±1
	2	起盖后使用日期：90天，有相应检测报告。
	3	杀灭微生物类别：对金黄色葡萄球菌、大肠杆菌、铜绿假单胞菌作用30s，平均杀灭对数值>5.00，对白色念珠菌作用30s，平均杀灭对数值>4.00；
	4	重金属限量测定：铅<1.5mg/L；砷<0.010mg/L；汞<0.005mg/L
	5	对外科手表面自然菌的平均杀灭对数值>2.55； 对卫生手表面自然菌的平均杀灭对数值>1.61
	6	毒理试验：急性经口毒性试验属实际无毒；多次完整皮肤刺激属实际无刺激；小鼠骨髓嗜多染红细胞无致微核作用；
	7	亚急性毒性实验结果未产生明显毒性作用。
	8	使用范围：适用于外科手消毒、卫生手消毒和日常工作手消毒
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十：邻苯二甲醛消毒液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：5L； 1.主要有效成分及含量：本品是以邻苯二甲醛为主要有效成分的消毒液，邻苯二甲醛含量为0.5%-0.6%（w/v）。 2.使用范围：要用于手工或者自动内镜清洗消毒机对内镜进行高水平消毒。 3.杀灭微生物类别：可杀灭分枝杆菌和细菌芽孢，并可灭活病毒。
	2	稳定性：经37℃保存三个月后，含量下降<2.91%，有效期为24个月。

3	连续使用稳定性：消毒液可连续重复使用 14 天。 6.金属腐蚀性 ：对不锈钢、铜、铝均基本无腐蚀，对碳钢为轻度腐蚀。
4	杀菌： 消毒液原液作用 4h ，对医疗器械载体上的枯草杆菌黑色变种芽孢的杀灭对数值均 >6.00 ；
5	消毒液原液作用 2h ，对载体上的枯草杆菌黑色变种芽孢的杀灭对数值 >3.00 ；消毒液原液作用 5.0min ，对模拟内镜体内不同连接点处染菌载体上的枯草杆菌黑色变种芽孢的杀灭对数值均 >3.00 。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表一十一：多酶清洗液（无泡型） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格： 1L ； 1.外观 ：应清澈透明，不分层，无异味，无悬浮物或者沉淀。 2.PH ： 7±1 3.重金属限量测量 ：砷（1%溶液中以As计）， ≤0.05mg/kg ；重金属（1%溶液中以Pb计） ≤1 ；荧光增白剂，不得检出。 4.主要成分 ：蛋白水解酶、淀粉酶、脂肪酶、纤维素酶等，并配以高效清洗剂，缓蚀剂等。 5.使用范围 ：适用于自动清洗系统和手工清洗，对各种软式、硬式内窥镜，口腔科器械，内、外科用具，管道，橡胶，医用塑料，仪器和实验室器皿等各种医疗器械的清洗。
说明		打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表一十二：酒精（小）**75%** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格： 100ml ； 【主要有效成分及含量】 本品是以乙醇为主要有效成分的消毒液，乙醇含量为 75%±5% （V/V）。 【剂型】 液体 【杀灭微生物类别】 本品可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌和致病性酵母菌等一般细菌繁殖体。 【使用范围】 适用于完整皮肤和一般物体表面的消毒。
说明		打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表一十三：双氧水 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格： 500ml ； 【主要有效成分及含量】 本品是以过氧化氢为主要有效成分的消毒液，过氧化氢含量为 2.7%-3.3% （W/V）。 【剂型】 液体 【杀灭微生物类别】 可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见细菌。 【使用范围】 适用于物体表面及皮肤伤口的消毒。
说明		打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表一十四：酒精（大）**75%** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格： 500ml ； 【主要有效成分及含量】 本品是以乙醇为主要有效成分的消毒液，乙醇含量为 75%±5% （V/V）。 【剂型】 液体 【杀灭微生物类别】 本品可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌和致病性酵母菌等一般细菌繁殖体。 【使用范围】 适用于完整皮肤和一般物体表面的消毒。
说明		打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表一十五：酒精（乙醇消毒液）**95%** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	规格：500ml；【主要有效成分及含量】本品是以乙醇为主要有效成分的消毒液，乙醇含量为95%±5%（V/V）。【剂型】液体【杀灭微生物类别】可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌和致病性酵母菌。【使用范围】适用于皮肤和一般物体表面的消毒。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十六：碘伏消毒液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：500ml；【主要有效成分及含量】是以碘为主要有效成分的消毒液，有效碘含量为4.5g/L-5.5g/L（W/V）。【剂型】液体【杀灭微生物类别】可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见菌。【使用范围】适用于皮肤、手、粘膜、创面及伤口消毒，粘膜消毒仅限于医疗卫生机构诊疗前后使用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十七：消毒片 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：100片/瓶；剂型：片剂 主要有效成份及含量：二氯异氰尿酸钠，有效氯含量为33%-38%。杀灭微生物类别：可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌、医院感染 常见细菌和细菌芽孢。使用范围：适用于环境、一般物体表面消毒及瓜果、蔬菜的消毒。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十八：无水乙醇 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：500ml；外观与性状:无色液体，有酒香。分子式:C ₂ H ₆ O 分子量:46.07 pH值:无意义 熔点(°C):-114.1 相对密度(水=1):0.79 沸点(°C):78.3 相对蒸气密度(空气=1):1.59 辛醇/水分配系数:0.32 闪点(°C):12 引燃温度(°C):363 爆炸上限[% (V/V)]:19.0 爆炸下限[% (V/V)]:3.3 燃烧热(kJ/mol):1365.5 临界温度(°C):243.1 临界压力(MPa):6.38 溶解性:与水混溶，可混溶于醚、氯仿、甘油等多数有机溶剂。主要用途:用于制酒工业、有机合成、消毒以及用作溶剂。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十九：甲醛 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：500ml；主要成分:甲醛纯品 外观与性状:无色，具有刺激性和窒息性的气体，商品为其水溶液。pH: 熔点(°C):-92 沸点(°C):-19.4 相对密度(水=1):0.82 相对蒸气密度(空气=1):1.07 饱和蒸气压(kPa):13.33(-57.3°C) 燃烧热(kJ/mol):2345.0 临界温度(°C):137.2 临界压力(MPa):6.81 辛醇/水分配系数的对数值:无资料 闪点(°C):50(37%) 引燃温度(°C):430 爆炸上限%(V/V):73.0 爆炸下限%(V/V):7.0 溶解性:易溶于水，溶于乙醇等多数有机溶剂。主要用途:一种重要的有机原料，也是炸药、染料、医药、农药的原料也作杀菌剂、消毒剂等。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十：消毒湿巾 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：100片/包；主要原料：非织造布、纯化水、双链季铵盐、乙醇。杀菌有效成分及其含量：总季铵盐（二辛基二甲基氯化铵、二癸基二甲基氯化铵等）含量为0.23%-0.27%（w/v），乙醇含量为15%-20%（v/v）。杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见细菌。使用范围：适用于医疗机构物体表面和医疗设备表面的擦拭清洁杀菌。例如：手术室、重症监护室等重点科室的床单元、诊疗设备等；透析、呼吸设备；超声探头；口腔综合治疗台；牙科设备；新生儿暖箱；办公设备、电子仪器等医院环境内经常接触的物体表面以及其他一般表面。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十一：软皂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：500g；【适用范围】适于皮肤去除痂皮和头皮鳞屑，可用于灌肠，扭伤、挫伤时作温和抗刺激剂，清洁皮肤。【成份】植物油、氢氧化钾。【性状】本品为黄白色、黄棕色或黄绿色、透明或半透明、均匀、黏滑的软块；微有特臭；水溶液遇酚酞指示液显碱性反应。本品在水或乙醇中溶解。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十二：液体石蜡 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：450ml；【安全技术说明】无色油状液体。系液态烃的混合物。与乙醚、苯、三氯甲烷、二硫化碳和油类相混溶，不溶于水和乙醇。【用途】1、制药行业的药品辅料，医药器械的润滑与防腐，可代替进口石蜡油。2、可用作软膏，擦剂和化妆品的基质。3、在无菌操作下可分装为泻药。【性状】无色油状液体
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十三：二甲苯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：500ml；外观与性状:无色透明液体，有类似甲苯的气味。pH值:无意义 熔点(°C):-47.9 相对密度(水=1):0.86 沸点(°C):139 相对蒸气密度(空气=1):3.66 辛醇/水分配系数:3.2 闪点(C):25 引燃温度(C):525 爆炸上限[% (V/V)]:7.0 爆炸下限[% (V/V)]: 1.1 燃烧热(kj/mol):4549.5 临界温度(C):343.9 临界压力 (MPa): 3.54 溶解性:不溶于水,可混溶于乙醇、乙醚、氯仿等多数有机溶剂。主要用途:用作溶剂、医药、染料中间体、香料等。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

合同包6（医护类）

1.主要商务要求

标的提供的时间	签订合同后按采购人计划分批次交货，每次接到订单后7日内供货完毕。
标的提供的地点	鹤岗市人民医院指定地点。
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例100%，签订合同后分批次按采购人计划7日内供货，账期：发票入账后6个月。直至本合同产品供货完毕。

验收要求	1期：按采购人要求执行。
履约保证金	不收取
其他	

2.技术标准与要求

序号	核心产品 （“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价（元）	分项预算总价（元）	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
1		其他医用材料	5%医用醋酸溶液	瓶	30.00	35.00	1,050.00	否	工业	详见附表一
2		其他医用材料	一次性使用无菌导尿管	套	4,500.00	9.80	44,100.00	否	工业	详见附表二
3		其他医用材料	一次性使用硅胶导尿管	支	750.00	50.40	37,800.00	否	工业	详见附表三
4		其他医用材料	一次性使用硅胶导尿管	支	680.00	26.55	18,054.00	否	工业	详见附表四
5		其他医用材料	一次性使用硅胶导尿管	支	100.00	26.55	2,655.00	否	工业	详见附表五
6		其他医用材料	一次性使用硅胶导尿管	支	40.00	50.40	2,016.00	否	工业	详见附表六
7		其他医用材料	一次性使用硅胶导尿管	支	100.00	50.40	5,040.00	否	工业	详见附表七
8		其他医用材料	一次性使用硅胶导尿管	支	40.00	50.40	2,016.00	否	工业	详见附表八
9		其他医用材料	鼻咽通气道	个	450.00	39.29	17,680.50	否	工业	详见附表九
10		其他医用材料	口咽通气道	个	200.00	5.40	1,080.00	否	工业	详见附表一十
11		其他医用材料	输尿管导管	个	400.00	9.00	3,600.00	否	工业	详见附表一十一
12		其他医用材料	麻醉呼吸管路	个	500.00	78.57	39,285.00	否	工业	详见附表一十二
13		其他医用材料	O型环	个	100.00	16.20	1,620.00	否	工业	详见附表一十三
14		其他医用材料	宫型环	个	100.00	34.20	3,420.00	否	工业	详见附表一十四
15		其他医用材料	元宫环	个	100.00	167.40	16,740.00	否	工业	详见附表一十五

序号	核心产品 ("△")	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价(元)	分项预算总价(元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
16		其他医用材料	T型环	个	100.00	16.65	1,665.00	否	工业	详见附表一十六
17		其他医用材料	一次性使用胃管	包	100.00	6.30	630.00	否	工业	详见附表一十七
18		其他医用材料	口腔护理包	套	1,800.00	5.40	9,720.00	否	工业	详见附表一十八
19		其他医用材料	结肠透析注射管 件	包	50.00	16.20	810.00	否	工业	详见附表一十九
20		其他医用材料	灭菌针灸针	支	300,000.00	0.27	81,000.00	否	工业	详见附表二十
21		其他医用材料	一次性咬口	个	1,000.00	0.54	540.00	否	工业	详见附表二十一
22		其他医用材料	一次性肛门镜	个	1,000.00	1.44	1,440.00	否	工业	详见附表二十二
23		其他医用材料	一次性使用雾化吸入器	个	100.00	34.20	3,420.00	否	工业	详见附表二十三
24		其他医用材料	高压氧舱用管路及其连接件	个	150.00	50.40	7,560.00	否	工业	详见附表二十四
25		其他医用材料	腹膜透析用一次性管路	套	30.00	57.60	1,728.00	否	工业	详见附表二十五
26		其他医用材料	泪液分泌检测滤纸	盒	1,000.00	72.00	72,000.00	否	工业	详见附表二十六
27		其他医用材料	荧光素钠眼科检测试纸	袋	10.00	22.50	225.00	否	工业	详见附表二十七
28		其他医用材料	软性亲水接触镜(义眼膜)	个	40.00	243.00	9,720.00	否	工业	详见附表二十八
29		其他医用材料	呼吸训练器	套	10.00	198.00	1,980.00	否	工业	详见附表二十九
30		其他医用材料	顺清壳聚糖痔疮抗菌凝胶	盒	1,000.00	54.81	54,810.00	否	工业	详见附表三十
31		其他医用材料	一次性无菌常用型气管插管	个	4.00	10.71	42.84	否	工业	详见附表三十一
32		其他医用材料	一次性使用抽液器包	套	40.00	46.80	1,872.00	否	工业	详见附表三十二
33		其他医用材料	鼻胃肠管	个	400.00	238.50	95,400.00	否	工业	详见附表三十三

序号	核心产品 ("△")	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价(元)	分项预算总价(元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
34		其他医用材料	精密计量引流袋	套	100.00	61.11	6,111.00	否	工业	详见附表三十四
35		其他医用材料	热湿交换呼吸过滤器	个	300.00	92.07	27,621.00	否	工业	详见附表三十五
36		其他医用材料	封闭式吸痰装置	个	50.00	92.07	4,603.50	否	工业	详见附表三十六
37		其他医用材料	一次性使用防逆流引流袋	套	400.00	3.15	1,260.00	否	工业	详见附表三十七
38		其他医用材料	动脉采血器	支	10,000.00	28.90	289,000.00	否	工业	详见附表三十八
39		其他医用材料	一次性高压注射器及配件	套	1,000.00	109.62	109,620.00	否	工业	详见附表三十九
40		其他医用材料	一次性密闭输液接头保护器	个	13,500.00	5.22	70,470.00	否	工业	详见附表四十
41		其他医用材料	正压面罩	个	30.00	396.00	11,880.00	否	工业	详见附表四十一
42		其他医用材料	一次性使用呼吸机管路	个	50.00	117.00	5,850.00	否	工业	详见附表四十二
43		其他医用材料	一次性试用呼吸回路套装	个	500.00	124.20	62,100.00	否	工业	详见附表四十三
44		其他医用材料	加热呼吸管路套装	个	450.00	416.70	187,515.00	否	工业	详见附表四十四
45		其他医用材料	鼻塞导管	个	420.00	167.40	70,308.00	否	工业	详见附表四十五
46		其他医用材料	气管切管接头	个	50.00	167.40	8,370.00	否	工业	详见附表四十六
47		其他医用材料	呼吸管路	个	20.00	61.20	1,224.00	否	工业	详见附表四十七
48		其他医用材料	一次性硅胶导尿管	支	500.00	1.80	900.00	否	工业	详见附表四十八

附表一：5%医用醋酸溶液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：120ml；妇科宫颈筛查专用消毒液（付检测报告），规格型号：EDAN5%冰醋酸溶液。冰醋酸含量：5.17%
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二：一次性使用无菌导尿包 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格： A1等 ；1、产品由一次性使用无菌导尿管、医用塑料组织镊、引流袋、脱脂棉纱布块、非织造布孔巾、手套、一次性使用换药盒等组成2、一次性使用无菌导尿管：为无球囊导尿管3、一次性使用换药盒：应有足够的强度，当盘内盛有 200克 重物一侧托起，时间最少为 20秒 ，不应有破损或永久变形。4、非织造布孔巾：包单材质为 25g-30g/m² 。5、无菌导尿管包采用环氧乙烷灭菌6、适用范围：尿液导流。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三：一次性使用硅胶导尿管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格： 三腔16FR-20FR ；产品由纯硅胶材料制作，包括管身、球囊（水囊）、尖部（头部）、排泄锥形接口、充起锥形接口、冲洗锥形接口（可无）、气阀、塞盖（可无）、塞子（可无）组成的由球囊导尿管，或由管身、尖部（头部）、排泄锥形接口、塞子（可无）组成的无球囊导尿管。儿童用导尿管结构组成中包括不锈钢导丝（可无）。适用：临床患者作导尿、膀胱冲洗及泌尿外科手术时的压迫止血用。规格：按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四：一次性使用硅胶导尿管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格： 二腔16FR ；产品由纯硅胶材料制作，包括管身、球囊（水囊）、尖部（头部）、排泄锥形接口、充起锥形接口、冲洗锥形接口（可无）、气阀、塞盖（可无）、塞子（可无）组成的由球囊导尿管，或由管身、尖部（头部）、排泄锥形接口、塞子（可无）组成的无球囊导尿管。儿童用导尿管结构组成中包括不锈钢导丝（可无）。适用：临床患者作导尿、膀胱冲洗及泌尿外科手术时的压迫止血用。规格：按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五：一次性使用硅胶导尿管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格： 二腔14FR ；产品由纯硅胶材料制作，包括管身、球囊（水囊）、尖部（头部）、排泄锥形接口、充起锥形接口、冲洗锥形接口（可无）、气阀、塞盖（可无）、塞子（可无）组成的由球囊导尿管，或由管身、尖部（头部）、排泄锥形接口、塞子（可无）组成的无球囊导尿管。儿童用导尿管结构组成中包括不锈钢导丝（可无）。适用：临床患者作导尿、膀胱冲洗及泌尿外科手术时的压迫止血用。规格：按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六：一次性使用硅胶导尿管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

	1	规格：二腔 12FR ；产品由纯硅胶材料制作，包括管身、球囊（水囊）、尖部（头部）、排泄锥形接口、充起锥形接口、冲洗锥形接口（可无）、气阀、塞盖（可无）、塞子（可无）组成的由球囊导尿管，或由管身、尖部（头部）、排泄锥形接口、塞子（可无）组成的无球囊导尿管。儿童用导尿管结构组成中包括不锈钢导丝（可无）。适用：临床患者作导尿、膀胱冲洗及泌尿外科手术时的压迫止血用。规格：按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七：一次性使用硅胶导尿管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：二腔 10FR ；产品由纯硅胶材料制作，包括管身、球囊（水囊）、尖部（头部）、排泄锥形接口、充起锥形接口、冲洗锥形接口（可无）、气阀、塞盖（可无）、塞子（可无）组成的由球囊导尿管，或由管身、尖部（头部）、排泄锥形接口、塞子（可无）组成的无球囊导尿管。儿童用导尿管结构组成中包括不锈钢导丝（可无）。适用：临床患者作导尿、膀胱冲洗及泌尿外科手术时的压迫止血用。规格：按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表八：一次性使用硅胶导尿管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：二腔 8FR ；产品由纯硅胶材料制作，包括管身、球囊（水囊）、尖部（头部）、排泄锥形接口、充起锥形接口、冲洗锥形接口（可无）、气阀、塞盖（可无）、塞子（可无）组成的由球囊导尿管，或由管身、尖部（头部）、排泄锥形接口、塞子（可无）组成的无球囊导尿管。儿童用导尿管结构组成中包括不锈钢导丝（可无）。适用：临床患者作导尿、膀胱冲洗及泌尿外科手术时的压迫止血用。规格：按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表九：鼻咽通气道 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格： 6.0/6/5/7.0/8.5/8.0/7.5 ；主要有通气管组成，规格为： 2.5mm--9.0mm 不等。供医疗部门临床急救时或麻醉时维持上呼吸道通气，一次性使用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十：口咽通气道 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格： 12cm ；有中央通道型（规格 3cm--12cm ），两侧通道型（规格 4cm-11cm ）两种。中央通道型由通气管道和加强插入物组成，较常用。两侧通道型有通气管道组成。供医院对患者保持上呼吸道通畅时，一次性使用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十一：输尿管导管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格： 4#-6# ；产品采用 GB15593-1995 《输血（液）、注射器具用软聚氯乙烯塑料》规定的原材料制造。产品借助膀胱镜插入连接肾脏和膀胱的输尿管。对肾脏积液患者进行导尿或通过导管注入造影剂。对肾脏做X射线检查。规格按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十二：**麻醉呼吸管路** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格： HGC-1.8 双杯；麻醉管路由接头、管道及选配件组成；呼吸管路由接头、管道、集水杯及选配件组成；管路延长管由接头、管道及选配件组成；选配件为呼吸袋和气体取样管。产品与医院麻醉科、ICU、急诊室等临床科室的麻醉呼吸机配套使用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十三：**○型环** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	产品由不锈钢丝和高导无氧铜丝制成。铜表面积标称值为 200 平方毫米。铜纯度不低于 99.99% 。放置器由聚乙烯材料的放置管、聚乙烯硫酸钡混合材料的定位块、聚丙烯材料的推杆组成。要求：无菌，一次性使用。适用于：育龄妇女放置在子宫腔内避孕用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十四：**宫型环** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	产品由不锈钢丝和高导无氧铜丝制成。铜表面积标称值为 200 平方毫米。铜纯度不低于 99.99% 。放置器由聚乙烯材料的放置管、聚乙烯硫酸钡混合材料的定位块、聚丙烯材料的推杆组成。要求：无菌，一次性使用。适用于：育龄妇女放置在子宫腔内避孕用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十五：**元宫环** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	产品由不锈钢丝和高导无氧铜丝制成。铜表面积标称值为 200 平方毫米。铜纯度不低于 99.99% 。放置器由聚乙烯材料的放置管、聚乙烯硫酸钡混合材料的定位块、聚丙烯材料的推杆组成。要求：无菌，一次性使用。适用于：育龄妇女放置在子宫腔内避孕用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十六：**T型环** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	产品由不锈钢丝和高导无氧铜丝制成。铜表面积标称值为200平方毫米。铜纯度不低于99.99%。放置器由聚乙烯材料的放置管、聚乙烯硫酸钡混合材料的定位块、聚丙烯材料的推杆组成。要求：无菌，一次性使用。适用于：育龄妇女放置在子宫腔内避孕用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十七：一次性使用胃管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	GB15593-1995要求的软聚氯乙烯专用料或符合YY0334-2002硅橡胶外科植入物通用要求的硅橡胶制成；医用纱布片采用YY3001-2006中规定的脱脂纱布制成；石蜡棉球采用YY/T0330-2015中规定的脱脂棉制成；塑料镊采用GB/T12672-2009中规定的丙烯腈-丁二烯-苯乙烯（ABS）树脂制成；塑料盘、咬口采GB/T12670-2008中规定的聚丙烯制成；围单采用符合FZ/T64005-2011中规定的卫生用薄型非织造布与聚乙烯塑料薄膜复合制成；塑料推注器采用GB15810-2001中规定的注射器。一次性使用胃管包经环氧乙烷灭菌，应无菌。规格要求：按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十八：口腔护理包 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	一次性使用口腔护理包由基本配置：托盘、镊子；选配项：压舌板、塑料钳子、吸管、围兜、薄膜手套、检查手套、干棉球组成。镊子、薄膜手套、塑料钳子、吸管采用GB/T11115-2009低密度聚乙烯(PE)树脂材料制成，压舌板采用竹质或木质材料制成、围兜采用符合GB/T11115-2009的低度聚乙烯树脂材料制成的塑料薄膜与纸热合制成、检查手套采用天然橡胶胶乳制成、干棉球采用符合YY0330-2002医用脱脂制成。经环氧乙烷灭菌，无菌。供患者口腔清洁护理时使用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十九：结肠透析注射管件 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	由肛门管、肛门管内芯、进水管和排污管四部分组成。肛门管、肛门管内芯由符合YY/T0114-2008的聚乙烯材料制成。进水管采用符合GB15593-1995的软聚乙烯材料制成。排污管采用符合GB/T12670-2008聚丙烯树脂材料制成。产品为无菌，为一次性使用。产品用于与结肠清洗剂配套，进行倡导清洁使用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十：灭菌针灸针 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	针灸针由针体和针柄构成。针体由06Gr19Ni10(原牌号0cr18Ni9)奥氏体不锈钢材料制成；针柄由铜、不锈钢 P塑料制成。未灭菌针灸针以非无菌状态提供。2。规格型号：针灸针针柄的典型型式分为：平柄针、环柄针、花柄针。针灸针规格表示方法为：针体直径×针体长度。针灸针的直径规格:0.12mm~0.80mm；针体长度规格:5mm~150mm。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十一：一次性咬口 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：胃镜咬嘴/雾化咬嘴/肺活量咬嘴/气管插管咬嘴；采用符合YY/T 0114-2008医用输液、输血、注射器具用聚乙烯专用料或YY/T 0242-2007医用输液、输血、注射器具用聚丙烯专用材料制成。规格分为：胃镜咬嘴/雾化咬嘴/肺活量咬嘴/气管插管咬嘴，按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十二：一次性肛门镜 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：A/B型；白镜管、镜芯和手柄组成。采用聚乙烯材料制成。用于肛门部位组织检查
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十三：一次性使用雾化吸入器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：YHRT-IVC03咬嘴面罩式；主要材质 聚丙烯（PP）等效体积粒径占比小于 $\phi 5\mu\text{m}$ 的雾粒所占比例：73%；中位粒径：2.3 μm 雾化速率：0.12mL/min 药液残留量： $\leq 0.8\text{mL}$ 吸入方式：面罩吸入、咬嘴吸入、鼻插吸入、气切吸入、鼻腔吸入 消毒方式：环氧乙烷消毒 环氧乙烷残留量： $\leq 10\mu\text{g/g}$ 生物相容性测试：细胞毒性、致敏、皮肤刺激三项通过评价 药物相容性测试：药物与雾化杯材质无明显相互作用
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十四：高压氧舱用管路及其连接件 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：G02-12-G5；高压氧舱用管路由蓝色直通、白色直通、管路、面罩Y型头、高压氧面罩、弯头、螺帽、松紧带、松紧带支架组成。高压氧面罩有：G3、G4、G5、G6，采用软PVC原料而制成。与高压氧舱配套一起使用，作为氧气进入病人体内的一个连接通道，出厂前未灭菌。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十五：腹膜透析用一次性管路 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	产品规格：第一种.由管路骨架、骨架膜、管路、止水夹、挂架、鲁尔接头、鲁尔接头帽、插头、插头帽、废液管接头、废液管接头帽、采集管接头、采集管接头帽以及三通组成;第二种：由管路骨架、骨架膜、管路、止水夹、挂架、鲁尔接头、鲁尔接头帽、液袋接头、液袋接头帽、废液管接头、废液管接头帽、采集管接头、采集管接头帽、三通以及四通组成;产品采用环氧乙烷灭菌，产品以无菌状态提供，一次性使用。规格按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十六：泪液分泌检测滤纸 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	规格：10袋/盒；本产品根据SchirmerI试验设计带有刻度的泪液测滤纸条。前端有荧光素钠标示线，滤纸条预先标明左右眼并有毫米刻度线。主要性能指标包括：1外滤纸的切边应整齐，不许有毛边、裂口等，纸面不许有肉眼可见的杂质，不许有条痕、透明点、针孔，滤纸条预先标明左眼（L）和右眼（R）并带有毫米刻度线，荧光素钠线清晰。2、移行速度 液体移行速度应不低10mm/min。3无菌 产品应无菌。4、环氧乙烷残留量 环氧乙烷残留量应不大于10µg/g
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十七：荧光素钠眼科检测试纸 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：10个/袋；产品组成：荧光素钠眼科检测试纸是由荧光素钠溶液经滤纸浸润制成的试纸条。产品性能：1、外观 切边应整齐，不许有毛边、裂口等，纸面不许有眼可见的杂质，不许有条痕、针孔。含荧光素钠部分应为深橙红色。2、可见异物 试纸条前端含有染色剂部分水提液应无肉眼可见异物。3、PH值 试纸条水提液PH值应在7.0-9.8之间。4、试纸条每条含荧光素钠1.0mg-1.5mg.
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十八：软性亲水接触镜（义眼膜） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：月抛型；含水量:36% 透氧系数:91x10 ⁻¹¹ cm ² /sx[mlO ₂ /(mlxmmHg)](边缘校正)透氧量:110x10 ⁻⁹ cm/sx[mlO ₂ /(mlxmmHg)]总直径:14.00mm 中心厚度:0.07mm(-3.00D)基弧半径:8.6mm后顶焦度范围:+6.00D--12.000折射率:1426±0.5%.佩戴方式:日戴 使用寿命:30 天
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十九：呼吸训练器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	产品预期用途：用于帮助接受过腹部或胸部外科手术的病人改善呼吸深度和持续时间，帮助改善恢复肺的呼吸功能，减少和预防术后并发症。产品组成：由吸气训练器和吐气式训练器组成，采用高分子材料制造，非无菌。1.产品有吸气和呼气两个功能，正常放置无需颠倒即可进行吸气或呼气锻炼，操作简单2.装置上下端分别设置有阻力档位，呼气8档，吸气9档，以便不同程度肺功能患者结合自身情况有选择的进行锻炼3.装置主体由三个不同颜色柱体组成，分别对应流速值600cc/sec、900cc/sec、1200cc/sec，在吹吸锻炼时能直观观察到球体状态，可视化程度高4.产品结构精致小巧，便于携带，锻炼时不受场地限制5.附有吹吸管咬嘴配件6.另有可拆卸式呼吸训练器，吹吸分别为4档可调，可拆卸清洗，可外接氧气，更安全可靠
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十：顺清壳聚糖痔疮抗菌凝胶 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：3g/支3支/盒；壳聚糖（Chitosan,CTS）是一种天然生物活性分子，是自然界中唯一含有氨基的阳离子多糖。壳聚糖特殊的分子结构和理化性质使其具有抗微生物、增强免疫、抑制肿瘤等药理活性。另外，壳聚糖具有良好的吸附性、成膜性、通透性、成纤性、吸湿性和保湿性以及良好的生物相容性和生物降解性等多种独特的生物活性。

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。
----	-------------------------------------

附表三十一：一次性无菌常用型 气管插管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：带套囊型/不带套囊型：2.0-11mm；由插管和15mm接头组成，产品的主要原料为聚氯乙烯（PVC）。供医疗部门临床急救时气管插管和麻醉时一次性使用。规格：按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十二：一次性使用抽液器包 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	本产品分为普通型。由穿刺针、流量调节器、单向阀、抽吸器和储液袋构成，一次性使用无菌注射器、橡胶医用手套、医用脱脂纱布块、镊子、试管、敷料巾、治疗巾、创口贴。产品经环氧乙烷灭菌。本产品用于临床抽取胸腔积液。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十三：鼻胃肠管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：16FR；由导丝手柄、鼻管接头、金属导丝、鼻管和头端（重力锤头端或平台头端）。普通头端鼻胃肠管供临床用于经胃营养供给予胃肠减压；重力锤头端供临床用于经胃、十二指肠或空肠营养供给和胃肠减压。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十四：精密计量引流袋 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：500+2500ml；本产品为并联式，由计量盒与贮液袋并排连接组成，包括计量盒排放开关、计量盒排出管、贮液袋、计量盒、止回阀、床挂钩、引入管开关、固定绳索、通气口、接头帽、接头、采样点、引入管、贮液袋排放开关、贮液袋排出管。产品应无菌，一次性使用。供临床收集病人体内废液用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十五：热湿交换呼吸过滤器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	产品由上下壳体、保温滤料、保温复合滤料组成，选配直角接头、延长管。产品采用环氧乙烷灭菌，应无菌。本品与呼吸机或麻醉机配套使用，供临床单位用于连接患者端和呼吸回路的机器端，适用于建立人工气道的患者，对其呼吸的气体进行热湿交换或过滤微粒。型号按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十六：封闭式吸痰装置 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

	1	规格：I/II型；由接口套、四通、三通接口芯、三通接口、阀体座、滑板、薄膜前嘴、清洗弯头、密封套、卡箍、薄膜、清洗套座、薄膜后嘴、管体座、阀芯、管嘴帽、吸引导管、弹簧、转换接头、连接管选配组成。经环氧乙烷灭菌应无菌。主要用于供临床封闭式吸痰用。型号按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十七：一次性使用防逆流引流袋 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1000ml；成份：由出液管、出液阀、贮液袋、防逆流膜、挂带、固定绳索、进液管、截流夹、接头、接头帽组成，采用符合规定的输血(液)器具用软聚氯乙烯塑料制成。适应症：与导尿管或引流管配合供尿失禁患者、昏迷病人及行动不便者收集尿液用，或术后患者引流或收集人体其他废液用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十八：动脉采血器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：3ml；从种类上，采血器可分为普通型、安全型和无针型三类。从组成上，采血器包括基本组成和可选组成。基本组成包括贮样器、活塞、排气装置（多孔塞）和添加剂、其中贮样器包括芯杆、按手和外套三部分；可选组成包括针头（普通型+无针型+安全型）、橡胶插（普通型）和防护罩（EclipseTM）（安全型），其中针头包括针套、针座和针管三部分。采血器的EclipseTM针头带有锁扣式防护罩，具有按压可使EclipseTM针头的针管被固定在凹槽内，防止针尖意外刺伤的特性。射线灭菌，一次性使用。用于采集、初级保存动脉血样以进行体外诊断实验。用于采集、初级保存动脉血样以进行体外诊断试验。射线灭菌，一次性使用。按需提供。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十九：一次性高压注射器及配件 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	由2个65ml易装卸针筒；1个MR带阀管路系统；1个标准瓶塞穿刺器；1个迷你瓶塞穿刺器组成。适用于65/65ml。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十：一次性密闭输液接头保护器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1.全部采用医用级材料；2.超大内腔，内含75%乙醇，铝箔热封盖避免挥发；3.高吸液及端面高密度擦拭块，超长释放乙醇，不掉屑；4超深度设计，乙醇覆盖整个接头横截面和螺纹部位，消毒无死角；5独立包装，可以在ICU环境拆开使用，降低CRBSI发生率；适用于对输液导管接头部位消毒更彻底，便捷，长久的消毒与保护，主要是各种品牌留置针，中心静脉导管及三通接头等。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十一：正压面罩 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	规格：快速拆卸式/非植入球拍式；产品由上盖、气垫、气嘴、管路接头组成。上盖，气垫，采用聚氯乙烯制成气嘴采用聚碳酸酯制成。于供气装置链接，用于给患者提供持续气道正压通气。规格按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十二：一次性使用呼吸机管路 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：EM05-115A； 1.连接标准：经试验,在30N力值下,内壁光滑管的连接端（病人端和机器端）不应与相应的外圆锥接头分离或被撕裂。无创呼吸型的病人端应是一符合YY/T 1040.1-2015规定的22mm内/外圆锥接头。 2.转换接头：转换接头（呼吸管路的机器端）应为符合YY/T 1040.1-2015规定的22mm内或15mm外圆锥接头。单管两端的转换接头应为符合YY/T 1040.1-2015规定的22mm内/外或15mm外的圆锥接头。 3.连接接头：接头呈直行或90°直角，接头两端应为符合YY/T 1040.1-2015规定的15mm内/外或22mm内/外的圆锥接头。 4.管路泄漏率：成对供应并与一个非回转Y形接头连为一体的管路的泄漏速率应不超过50 mL/min。一个管路的泄露速率应不超过25 mL/min。 5.弯曲气流阻力：弯曲呼吸管路在额定流量下的阻力应不超过伸直管路的150%。 6.管路顺应性：在6 kPa压力下呼吸管路的顺应性应不超过每米长度管路10 mL/kPa。 7.环氧乙烷残留量：采用环氧乙烷灭菌，出厂时环氧乙烷残留量小于10μg/g。
★	2	产品组成：与飞利浦无创呼吸机配套使用，由内壁光滑管、带测/泄压口连接器、盖帽、接水杯、转换接头、单管、测压管、连接器附件组成
★	3	气流阻力：无创呼吸型管路，额定流量为30 L/min，以标称的额定流量对备用的呼吸管路试验时，压力增量不应超过0.2kPa。
★	4	内壁光滑管内径：Φ20mm
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十三：一次性试用呼吸回路套装 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：EM05-130； 外观：外观应整洁，色泽应均匀，无伤痕、划痕、裂纹、黑点、气泡、机械杂质及扭结；适用：带引流管的储水罐，能根据罐内的浮标调节罐内水位，供呼吸回路湿化气体用；环氧乙烷残留量：采用环氧乙烷灭菌，出厂时环氧乙烷残留量小于10μg/g。
★	2	型号规格：与飞利浦无创呼吸机配套使用，成人湿化罐500 ml，滴水管长度：1.1m±0.1 m，内径：Φ3mm，接口尺寸：22mm，体积：500 ml
★	3	加液：配套湿化罐带有自动加液装置，当加水自动停止时，罐内水位不应高于最高水位
★	4	溢流：配套湿化罐从正常使用位置（水平直立）向任意方向倾斜20°，罐中的水不溢流到呼吸管路中。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十四：加热呼吸管路套装 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：900PT561；管路流量：2-60升/分；管路长度：1.8米；管路内置一体式温度探头及导线，具有监测管路内气体温度功能；管路为内壁光滑型非波纹管，管路内径：15mm,可以兼容成人和婴幼儿鼻塞导管，且带有管道固定夹，方便固定；管路连续使用天数：14天
★	2	适用范围:与费雪派克呼吸湿化治疗仪配合使用。

★	3	加热方式：双螺旋结构加热，带有螺旋加热丝壁及螺旋隔热保温泡泡层，能够减少96%冷凝水形成。
★	4	管路内置一体式加热丝线及加热丝线接头，具有管路全程加热功能，无需外接探头和加热丝导线。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十五：鼻塞导管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：OPT944；导管具有专利技术透水不透汽性能，最大限度减少液态冷凝水行形成；导管输送流量范围：10-60L/min；带有软管固定卡，可以减少管路拖拽，保证鼻塞导管固定。4.导管连续使用天数：14天
★	2	鼻塞导管适用范围：与费雪派克吸湿化治疗仪呼吸管路、MR850呼吸湿化器配合使用
★	3	导管带有单独呼吸管道固定夹，方便固定呼吸管路。
★	4	带有专用头带，方便固定，头带材质防过敏、吸汗。
★	5	带有面颊垫，减少面部固定时的损伤。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十六：气管切管接头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：OPT970；1.连接管输送流量范围：10-60L/min 2.气管切管接头使用天数：14天
★	2	适用范围：为有气管切开患者输送湿化呼吸气体,与费雪派克呼吸湿化治疗仪呼吸管路、MR850呼吸湿化器配合使用。
★	3	连接管具有专利技术透水不透汽性能，能最大限度减少液态冷凝水。
★	4	气管切管接头带有痰护罩，防止痰液喷出污染
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十七：呼吸管路 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	由螺纹管路和两端接头组成。产品供单一患者使用，与可适配的面罩型无创呼吸机或正压通气治疗机配合使用，提供供气通道，其中有加热丝的管路可防止产生冷凝水。1) 在 6 ± 0.3 kPa压力下，泄漏速率 ≤ 25 mL/min 2) 在60 L/min的流量下，气流阻力 ≤ 0.2 kPa 3) 在60 cmH ₂ O压力下，顺应性每米 < 10 mL/kPa 4) 环境条件：工作环境温度：5℃～35℃；运输和储存温度：-25℃～+55℃；相对湿度： $\leq 93\%$ ，无凝结；大气压力：760～1060 hPa
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十八：一次性硅胶导尿管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	产品材质：硅胶材质。主要性能结构及组成：一次性使用吸引连接管由吸引管和连接管(可选配)组成 产品用环氧乙烷灭菌，应无菌 适用范围：供临床手术时吸引残液用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

合同包7（其他类）

1.主要商务要求

标的提供的时间	签订合同后按采购人计划分批次交货，每次接到订单后7日内供货完毕。
标的提供的地点	鹤岗市人民医院指定地点。
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例100%，签订合同后分批次按采购人计划7日内供货，账期：发票入账后6个月。直至本合同产品供货完毕。
验收要求	1期：按采购人要求执行。
履约保证金	不收取
其他	

2.技术标准与要求

序号	核心产品 （“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价（元）	分项预算总价（元）	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
1		其他医用材料	尿淀粉酶试管	个	15,00 0.00	0.24	3,600.00	否	工业	详见附表一
2		其他医用材料	利器盒	个	14,00 0.00	4.75	66,500.00	否	工业	详见附表二
3		其他医用材料	利器盒	个	200.0 0	5.23	1,046.00	否	工业	详见附表三
4		其他医用材料	利器盒	个	9,600. 00	2.57	24,672.00	否	工业	详见附表四
5		其他医用材料	利器盒	个	1,400. 00	4.28	5,992.00	否	工业	详见附表五
6		其他医用材料	便杯	个	2,000. 00	0.71	1,420.00	否	工业	详见附表六
7		其他医用材料	尿杯	个	20,00 0.00	0.04	800.00	否	工业	详见附表七
8		其他医用材料	尿沉渣管	个	24,00 0.00	0.43	10,320.00	否	工业	详见附表八
9		其他医用材料	心电图纸	卷	500.0 0	28.50	14,250.00	否	工业	详见附表九
10		其他医用材料	心电图纸	卷	460.0 0	11.40	5,244.00	否	工业	详见附表一十
11		其他医用材料	心电图纸	箱	10.00	712.50	7,125.00	否	工业	详见附表一十一
12		其他医用材料	心电图纸	卷	170.0 0	11.40	1,938.00	否	工业	详见附表一十二
13		其他医用材料	热敏打印纸	卷	150.0 0	6.18	927.00	否	工业	详见附表一十三

序号	核心产品 ("△")	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价(元)	分项预算总价(元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
14		其他医用材料	热敏打印纸	卷	70.00	19.00	1,330.00	否	工业	详见附表一十四
15		其他医用材料	胎心监护纸	盒	15.00	17.10	256.50	否	工业	详见附表一十五
16		其他医用材料	胎心监护纸	盒	15.00	22.61	339.15	否	工业	详见附表一十六
17		其他医用材料	护士小邦手	个	50.00	18.53	926.50	否	工业	详见附表一十七
18		其他医用材料	识别腕带	个	10,000.00	0.81	8,100.00	否	工业	详见附表一十八
19		其他医用材料	医用高温洗手刷	个	250.00	21.85	5,462.50	否	工业	详见附表一十九
20		其他医用材料	医用记号笔	支	700.00	13.82	9,674.00	否	工业	详见附表二十
21		其他医用材料	标本袋(病理袋)	个	3,350.00	1.02	3,417.00	否	工业	详见附表二十一
22		其他医用材料	标本袋(病理袋)	个	1,500.00	2.00	3,000.00	否	工业	详见附表二十二
23		其他医用材料	塑料试管	个	20,000.00	0.10	2,000.00	否	工业	详见附表二十三
24		其他医用材料	一次性吸管	个	20,000.00	0.10	2,000.00	否	工业	详见附表二十四
25		其他医用材料	离心管	个	20,000.00	0.09	1,800.00	否	工业	详见附表二十五
26		其他医用材料	一次性使用拭子	支	2,400.00	0.76	1,824.00	否	工业	详见附表二十六
27		其他医用材料	痰杯	个	24,000.00	0.76	18,240.00	否	工业	详见附表二十七
28		其他医用材料	培养皿	个	500.00	0.76	380.00	否	工业	详见附表二十八
29		其他医用材料	反应测试管50mi	支	300.00	0.76	228.00	否	工业	详见附表二十九
30		其他医用材料	培养皿	个	24,000.00	0.81	19,440.00	否	工业	详见附表三十
31		其他医用材料	咽拭子	支	30,000.00	0.86	25,800.00	否	工业	详见附表三十一

序号	核心产品 ("△")	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单 价(元)	分项预算总 价(元)	面向对 象情况	所属 行业	招标技 术要求
32		其他医用材料	载玻片	盒	600.00	5.51	3,306.00	否	工业	详见附表三十二
33		其他医用材料	微量采血管	筒	12.00	14.25	171.00	否	工业	详见附表三十三
34		其他医用材料	移液器吸头	个	550,000.00	0.05	27,500.00	否	工业	详见附表三十四
35		其他医用材料	移液器吸头	个	12,000.00	0.05	600.00	否	工业	详见附表三十五
36		其他医用材料	导电膏	个	75.00	370.50	27,787.50	否	工业	详见附表三十六
37		其他医用材料	树脂滤芯	个	30.00	1,140.00	34,200.00	否	工业	详见附表三十七
38		其他医用材料	预处理滤芯	个	6.00	114.00	684.00	否	工业	详见附表三十八
39		其他医用材料	PP滤芯	个	75.00	95.00	7,125.00	否	工业	详见附表三十九
40		其他医用材料	活性炭滤芯	个	35.00	133.00	4,655.00	否	工业	详见附表四十
41		其他医用材料	活性炭滤芯	个	6.00	47.50	285.00	否	工业	详见附表四十一
42		其他医用材料	活性炭滤芯	个	6.00	66.50	399.00	否	工业	详见附表四十二
43		其他医用材料	电池	个	500.00	23.75	11,875.00	否	工业	详见附表四十三
44		其他医用材料	无烟艾条	盒	15.00	9.50	142.50	否	工业	详见附表四十四
45		其他医用材料	有烟艾条	盒	35.00	9.50	332.50	否	工业	详见附表四十五
46		其他医用材料	下肢牵引带	套	30.00	33.25	997.50	否	工业	详见附表四十六
47		其他医用材料	安全盒	个	25,000.00	1.43	35,750.00	否	工业	详见附表四十七
48		其他医用材料	透析液过滤器	套	48.00	1,329.98	63,839.04	否	工业	详见附表四十八
49		其他医用材料	微粒子过滤器	套	240.00	1,045.00	250,800.00	否	工业	详见附表四十九
50		其他医用材料	肺功能检查咬口	个	2,000.00	1.14	2,280.00	否	工业	详见附表五十

序号	核心产品 ("△")	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价(元)	分项预算总价(元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
51		其他医用材料	硅油	瓶	100.00	248.81	24,881.00	否	工业	详见附表五十一
52		其他医用材料	负压引流器(一次性痰杯)	个	200.00	24.70	4,940.00	否	工业	详见附表五十二
53		其他医用材料	腹带	条	550.00	12.35	6,792.50	否	工业	详见附表五十三
54		其他医用材料	多头腹带	条	100.00	35.63	3,563.00	否	工业	详见附表五十四
55		其他医用材料	前臂吊带	套	30.00	14.25	427.50	否	工业	详见附表五十五
56		其他医用材料	S头颈肩膜	个	100.00	536.75	53,675.00	否	工业	详见附表五十六
57		其他医用材料	U型面膜	个	60.00	118.65	7,119.00	否	工业	详见附表五十七
58		其他医用材料	体膜(侧边固定)	个	200.00	578.55	115,710.00	否	工业	详见附表五十八
59		其他医用材料	胸腹膜	个	80.00	536.75	42,940.00	否	工业	详见附表五十九
60		其他医用材料	定位参考标记	个	3.00	665.00	1,995.00	否	工业	详见附表六十
61		其他医用材料	体温计	支	6,000.00	3.04	18,240.00	否	工业	详见附表六十一
62		其他医用材料	听诊器	付	10.00	20.90	209.00	否	工业	详见附表六十二
63		其他医用材料	一次性刀片	盒	200.00	42.75	8,550.00	否	工业	详见附表六十三
64		其他医用材料	小针刀	个	3,000.00	1.71	5,130.00	否	工业	详见附表六十四
65		其他医用材料	一次性胰岛素泵用储液器	个	1,000.00	28.50	28,500.00	否	工业	详见附表六十五
66		其他医用材料	一次性胰岛素泵用输注器	个	1,000.00	52.25	52,250.00	否	工业	详见附表六十六
67		其他医用材料	负极板	个	500.00	8.08	4,040.00	否	工业	详见附表六十七
68		其他医用材料	掀针	盒	50.00	23.75	1,187.50	否	工业	详见附表六十八
69		其他医用材料	压舌板	个	10,000.00	0.19	1,900.00	否	工业	详见附表六十九

序号	核心产品 ("△")	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价(元)	分项预算总价(元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
70		其他医用材料	肺功用细菌过滤器	个	4,500.00	43.70	196,650.00	否	工业	详见附表七十
71		其他医用材料	螺纹管	个	1,000.00	1.81	1,810.00	否	工业	详见附表七十一
72		其他医用材料	止血带	卷	1,500.00	2.85	4,275.00	否	工业	详见附表七十二
73		其他医用材料	弹力绷带	米	1,000.00	9.50	9,500.00	否	工业	详见附表七十三
74		其他医用材料	血压计台式	台	10.00	90.25	902.50	否	工业	详见附表七十四
75		其他医用材料	电子血压计	台	20.00	304.00	6,080.00	否	工业	详见附表七十五

附表一：尿淀粉酶试管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：12mm（内径）X750mm（高）；塑料材质。规格：12mm（内径）X750mm（高）
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二：利器盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6升；全新聚丙烯塑料(pp)，不含pVC
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三：利器盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：5升（方型）；全新聚丙烯塑料(pp)，不含pVC
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四：利器盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：2升；全新聚丙烯塑料(pp)，不含pVC
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五：利器盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：3升（方型）；全新聚丙烯塑料(pp)，不含pVC
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六：便杯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：40ML罗旋盖；塑料材质，带螺旋帽，规格：40ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七：尿杯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	一次性塑料尿杯，敞口规格：40ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表八：尿沉渣管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	塑料材质，带螺旋帽，规格：12ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表九：心电图纸 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：210mm*30m/卷；适用机型：福田FX-4101/7402 东江1212、邦健1200
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十：心电图纸 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：63mm*30m/卷；适用机型：福田FX-4101/7402 东江1212、邦健1200
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十一：心电图纸 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：A4；适用机型：安科（030）
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十二：心电图纸 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：80mm*20m/卷 适用机型：福田FX-4101/7402 东江1212、邦健1200
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十三：热敏打印纸 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

1	规格：57*20mm；热敏纸的制作原理是在普通纸基上涂敷微粒粉末，成分是无色染料苯酚类或其他酸性物质，以薄膜相隔，在受热条件下，薄膜融化，粉末混合起显色反应热敏纸上显色的字迹不稳定、易消退，导致文件内容难以辨认。热敏纸被置于70℃以上环境时，热敏涂层开始变色。其变色的原因还要从它的成份谈起。热敏纸涂层中的热敏成份主要是两种种是无色染料或称隐色染料；另外一种显色剂。这类热敏纸也被称为双组分化学型热敏记录纸。常用作无色染料的主要是：三苯甲烷基苯酞体系的结晶紫内酯(CVL)、荧烷体系、无色苯酰亚甲基蓝(BLMB)或螺吡喃体系质。常用作显色剂的主要是：对位羟基苯目录及其酯类(PHBB、PHB)、水杨酸、2,4羟基苯甲酸或芳族砒等物质。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表一十四：热敏打印纸 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：80mm*20m/卷；热敏纸的制作原理是在普通纸基上涂敷微粒粉末，成分是无色染料苯酚类或其他酸性物质，以薄膜相隔，在受热条件下，薄膜融化，粉末混合起显色反应热敏纸上显色的字迹不稳定、易消退，导致文件内容难以辨认。热敏纸被置于70℃以上环境时，热敏涂层开始变色。其变色的原因还要从它的成份谈起。热敏纸涂层中的热敏成份主要是两种种是无色染料或称隐色染料；另外一种显色剂。这类热敏纸也被称为双组分化学型热敏记录纸。常用作无色染料的主要是：三苯甲烷基苯酞体系的结晶紫内酯(CVL)、荧烷体系、无色苯酰亚甲基蓝(BLMB)或螺吡喃体系质。常用作显色剂的主要是：对位羟基苯目录及其酯类(PHBB、PHB)、水杨酸、2,4羟基苯甲酸或芳族砒等物质。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十五：胎心监护纸 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：110*100mm-150P；
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十六：胎心监护纸 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：150*100mm-150P；
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十七：护士小帮手 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	材质：塑料和精钢磨砂。用途：金刚磨砂，用于划开安瓿瓶。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十八：识别腕带 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	分成人型和儿童型。需特殊订制。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十九：医用高温洗手刷 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	用ABS一用塑料抽空、注塑为板材织入进口棕毛合为一体。使用后可在130度高压消毒灭菌，不变形，可反复使用百次以上。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十：医用记号笔 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1支；由酒精、龙胆紫等组成。应用于外科手术、放射治疗和皮肤治疗时在病人皮肤(无黏膜及皮肤破损处)上作标记和定位。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十一：标本袋（病理袋） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：微号：75ML/小号:125ML；塑料材质包装袋，分微号75ML：9*6cm/小号125ML：12*10cm。按需提供。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十二：标本袋（病理袋） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：中号:750ML/大号:1500ML；塑料材质包装袋，分中号750ML：19*16cm/大号1500ML：25*23cm。按需提供。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十三：塑料试管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	一次性使用塑料试管，规格：12X100，塑料材质，1-3.5ML
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十四：一次性吸管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	塑料材质，塑料吸管 规格1ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十五：离心管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	塑料材质，1.5ml连盖
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十六：一次性使用拭子 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：男性拭子 90mm ；一次性使用拭子 规格型号分为男用、女用，产品经环氧乙烷灭菌。应无菌。 一次性使用子分：男用（L=90mm）、女用(L=175mm)两种型式，主要由试 试管塞、棉签组成。其中试管采用聚苯乙烯或符合Y242-2007规定的聚丙烯材料制成，试管塞采用符合YY114-2008规定的聚乙烯材料制成，棉签中的棉棒用采用竹子或采用符合GB/T1220-2007规定的不锈钢材料制成，棉头采用符合YY/T0330-2015规定的医用脱脂棉材判制成。 适用范围：主要适用于腔道，创面等分泌物的取样。 按需提供。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十七：痰杯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	螺帽，塑料材质，无菌，规格：40ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十八：培养皿 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：7cm；塑料材质，无菌，规格：7cm
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十九：反应测试管**50ml** 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	塑料材质，螺帽，规格：50ml
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十：培养皿 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：9CM；塑料材质，无菌，规格：9cm
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十一：咽拭子 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	一次性使用拭子 规格型号：L=175mm；产品经环氧乙烷灭菌。应无菌。主要由试试管塞、棉签组成。其中试管采用聚苯乙烯或符合Y242-2007规定的聚丙烯材料制成，试管塞采用符合YY114-2008规定的聚乙烯材料制成，棉签中的棉棒用采用竹子或采用符合GB/T1220-2007规定的不锈钢材料制成，棉头采用符合YY/T0330-2015规定的医用脱脂棉材判制成。 适用范围：主要适用于腔道，创面等分泌物的取样。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十二：载玻片 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：50片/盒 磨砂；玻璃材质，厚度1-1.2mm，单面磨砂
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十三：微量采血管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：20ul；一次性使用微量采血管
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十四：移液器吸头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：0.5-200ul；白色移液器吸头
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十五：移液器吸头 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：10ul；白色移液器吸头
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十六：导电膏 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：228g；导电膏是一种电性能良好的电接触涂料，适用于铜铜，铜-铝，铝-铝母排搭接面的涂敷。可以防止母排接触面受大气及腐蚀剂的侵蚀而产生的氧化和电化腐蚀现象，从而稳定接点的接触电阻。导电膏可以消除看不见的电气间隙，使接触更加紧密，即使连接很紧固，在导体接触上，也会存在肉眼根本无法看到的“坑”，这时必须采用导电膏进行填补。导电膏还可以起到散热作用，母排接触面涂敷导电膏后可降低接触面温升10%左右。导电膏本身导电，内部还有促进导电的成分。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十七：树脂滤芯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：500型；超纯，适用于：沈阳惠恩型号QS-RO型全自动超纯水机
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十八：预处理滤芯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：250型；含PP滤芯一根活性炭滤芯一根，适用于：哈尔滨科汇型号KHS40型纯水机
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十九：PP滤芯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：500型；5μ超纯；适用于：沈阳惠恩型号QS-RO型全自动超纯水机
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十：活性炭滤芯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：500型；1100碘值超纯，适用于：沈阳惠恩型号QS-RO型全自动超纯水机
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十一：活性炭滤芯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：250型；5μ，适用于：哈尔滨科汇型号KHS40型纯水机)
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十二：活性炭滤芯 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：250型；1100碘值，适用于：哈尔滨科汇型号KHS40型纯水机
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十三：电池 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：CR10210；电池主要参数：开路电压3.0-3.4V 适用于：与上海微创胰岛素泵A型、3005C配套使用；按需提供。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十四：无烟艾条 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：10支/盒；成分：手工艾绒。每根20cm，一根可切70粒柱
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十五：有烟艾条 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：10支/盒；成分：手工艾绒。每根20cm，一根可切70粒柱
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十六：下肢牵引带 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	由加固绑带、绳子、钩子、牵引带组成。

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。
----	-------------------------------------

附表四十七：安全盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	一、根据SOP要求使用的锐器盒；二、作用：回收穿刺针，实现不断针不离开病床直接回收穿刺针，防止针刺伤，防止漏液，实现密闭下机；三、符合国家关于医疗废物回收装置的国家标准：黄色、并有危险品警示标志；
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十八：透析液过滤器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：Diasafe Plus；有效表面积：2.2平方米。膜材料：聚砜膜.配套适用机型：费森尤斯血液透析设备.最大跨膜压：200kpa.
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十九：微粒子过滤器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：EF-02；配套适用机型：威高日机装偷袭机器有限公司生产的血液透析装置使用
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十：肺功能检查咬口 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：内径30MM，外径32MM；独立包装牙垫
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十一：硅油 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	名称：二甲基硅油。无色，粘稠，透明液体。无色，无味，无臭，无毒。具有良好的透光性，化学性质稳定，绝缘，耐热。对于人及哺乳动物无明显急慢性中毒反应。无致变及致癌作用。口服，吸入，皮肤粘膜接触，无明显刺激及过敏反应。不为胃肠道及皮肤吸收。良好的柔软性，润滑性。在医学上消泡作用，减轻胃肠道内气体量，内镜检查时，减少气体干扰，利于视野清晰和操作。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十二：负压引流器（一次性痰杯） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

1	规格：50毫升；1、负压引流器杯体、杯盖外观应透明光洁、色泽均匀，不应有污点、划痕、毛制、裂纹、气泡及变形等现象；2、负压引流器管子应透明光洁，无折痕、破损、划痕、气孔、折叠、扭曲等现象；3、负压引流器在承受30KPa的压力时应无未漏现象；4、负压引流器在16KPa的负压下，应无滑温现象，且各零件应无变形现象；5、负压引流器释放负压后，杯盖应能手动顺利开启；6、负压引流器若采用环氧乙烷消毒，其环氧乙烷残留量应不大于10u8/g。[产品主要结构] 负压引流器由杯体、杯盖、管子、(接吸痰管)2"S插头和接头等组成(接负压引流管) 1.扬头 2、接头 3、管子 4、杯盖 5、杯体ts 50 ml [适用范围]负压引流器适用于向外引出并收集体内液体。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表五十三：腹带 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：大号/中号/小号；材质：纯棉。产品功能：腹部束紧和固定
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十四：多头腹带 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：大号/中号/小号；材质：纯棉。产品功能：腹部束紧和固定
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十五：前臂吊带 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	产品要求：透气网状。产品功能：术后固定康复，韧带损伤固定，上肢受伤固定
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十六：S头颈肩膜 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：482×605×2.4mm；由聚乙内酯为主要原料制成的可塑固定面膜，用于放疗患者的体位固定。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十七：U型面膜 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：265×255×2.4mm；由聚乙内酯为主要原料制成的可塑固定面膜，用于放疗患者的体位固定。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十八：体膜（侧边固定） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：560×460×2.4mm；由聚乙内酯为主要原料制成的可塑固定面膜，用于放疗患者的体位固定。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十九：胸腹膜 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：480×455×2.44mm；由聚乙内酯为主要原料制成的可塑固定面膜，用于放疗患者的体位固定。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十：定位参考标记 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	用途：微创穿刺介入手术，进行病灶点的体表定位，如：CT引导下定位、穿刺引流活检定位、帮组肿瘤消融定位等。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十一：体温计 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：三角型棒式；【型号/规格】三角型棒式(口腔)【结构及组成】该产品主菱由玻璃管料和汞两种材料组成【测量范围】35℃-42℃【示值允差】℃【适用范围】用于测量人体口腔体温
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十二：听诊器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	结构组成：听诊头、导音管、耳挂。主要材料：钢材、塑料管、弹簧片
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十三：一次性刀片 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：100支/盒；1.采用T10A碳钢或6Cr13不锈钢材料制成。2、小包装为手术刀片包入防锈纸和医用铝箔，及PET复合膜与透析纸包装形成双层密封包装。3.灭菌处理。适用范围：手术刀片装于手术刀柄上作切割软组织用 规格：各号，按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十四：小针刀 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：0.6*25mm；0.6*40mm；刀体和刀柄组成，不锈钢材料。规格按需。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十五：一次性胰岛素泵用储液器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：ST-BC；产品组成：储液器由芯杆、活塞、外套、锥头、针座、抽液针与保护套组成。适用范围：储液器配套胰岛素泵、一次性胰岛素泵用输注器用于输注胰岛素药液。适用于：与上海微创胰岛素泵A型、3005C配套使用；按需提供。

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。
----	-------------------------------------

附表六十六：一次性胰岛素泵用输注器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：V-800；产品组成：不带分合器的输注器由圆锥接头套、圆锥接头、软管、针头座、弯针、针头固定贴与针头保护套组成，见图一；带分合器的输注器由圆锥接头套、圆锥接头、软管、分合器雄端、直针、穿刺件、分合器雌端、针头座、弯针、针头固定贴与针头保护套组成，适用范围：一次性胰岛素泵用输注器用于配套胰岛素泵、一次性胰岛素泵用储液器输注胰岛素药液。适用于：与上海微创胰岛素泵A型、3005C配套使用；按需提供。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十七：负极板 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：成人单极/儿童单极，成人双极/儿童双极；产品由背衬（聚乙烯/无纺布），铝箔（涂导电胶）、防粘膜（涤纶/牛皮纸）组成。范围：与高频手术设备配套，供高频电流回路用。规格按需提供。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十八：掀针 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：200根/盒；由不锈钢经磨尖后缠绕组成
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十九：压舌板 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	主结构、性能：本品由木质或竹基成。二适用范围：用于检查时压低舌部 三、使用方法：拆开包装，取出压舌板，即可使用 四、本品为非灭菌产品，如需灭菌，使用单位使用应用蒸汽、辐照或乙烷 方式灭菌；
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十：肺功用细菌过滤器 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	产品由上盖、过滤介质（聚丙烯疏水膜材）、底座组成。过滤器上盖、底座采用符合GB/T12672-2009标准的ABS材料制成；与肺功能仪配套。细菌过滤器对空气中大于0.5微米颗粒的滤除率不小于90%，有效时间不小于3小时，产品经环氧乙烷灭菌，应无菌。用途：供临床进项肺功能检测时使用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十一：波纹管 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	由波纹管及咬口组成，可伸缩。

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。
----	-------------------------------------

附表七十二：止血带 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：30米/卷；内径5mm，外径7mm；产品由天然乳胶制成。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十三：弹力绷带 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1米；氨纶包缠纱与涤纶弹力丝编织成网状结构，成带状，为弹力材料制成。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十四：血压计台式 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	适用范围：供测量人体血压用。主要性能与特点 带有自动开关的血压计，无需倾斜、无需手动开关。 型号规格：台式 主要性能指校 1、测量范围0~40kPa(0-300mmHg) 2、最小分度值为0.5kPa(2mmHg) 3、最大允许误差为±0.5kPa(±3.75mmHg) 4、血压计标度的最小值为0.5kPa(2mmHg)。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十五：电子血压计 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	显示方式：数字式 测量方式示：波测定法 测量范围压力:0mmHg-299mmHg(okPa-39.9kPa) 脉搏数：40次分-180次分 测量精度压力：±3mmHg(±0.4kPa) 脉搏数：精度为±5% 压力检测压力传感器电源：5号干电池4节(DC6V) 电源适配器(AC100V-240V,50Hz60Hz,0.12A) 主机使用寿命5年以上 电池寿命在室温23℃，臂周270mm，加压至170mmHg(22。kPa)的条件下,5号干电池4节(碱性)约能使用300次 使用温湿度+5℃~+40℃,15%RH-85%RH 运输和保存-20℃~+60℃(本产品符合GBT14710标温湿度准中低温贮存(-40℃)的要求，为了更好地 主机重量约290g(不包括电池) 外形尺寸约宽107mm×高79mm×厚141mm (不包括袖带) 袖带约宽145mm×长466mm(重量约130g) 空气管长约610mm
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

合同包8（病理、输血检验试剂类）

1.主要商务要求

标的提供的时间	签订合同后按采购人计划分批次交货，每次接到订单后7日内供货完毕。
标的提供的地点	鹤岗市人民医院指定地点。
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例100%，签订合同后分批次按采购人计划7日内供货，账期：发票入账后6个月。直至本合同产品供货完毕。
验收要求	1期：按采购人要求执行。
履约保证金	不收取
其他	

2.技术标准与要求

序号	核心产品 (“△”)	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价(元)	分项预算总价(元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
1		化学试剂和助剂	ABO、RhD血型定型检测卡(单克隆抗体)	人份	2,400.00	28.90	69,360.00	否	工业	详见附表一
2		化学试剂和助剂	抗人球蛋白检测卡(不规则抗体筛检)	人份	2,400.00	45.40	108,960.00	否	工业	详见附表二
3		化学试剂和助剂	ABO、RhD血型检测质控品(微住凝胶法)	盒	12.00	743.00	8,916.00	否	工业	详见附表三
4		化学试剂和助剂	交叉配血质控品(微住凝胶法)	盒	12.00	537.00	6,444.00	否	工业	详见附表四
5		化学试剂和助剂	不规则抗体筛检质控品	盒	12.00	619.00	7,428.00	否	工业	详见附表五
6		化学试剂和助剂	人ABO血型定型用红细胞试剂盒	盒	12.00	104.40	1,252.80	否	工业	详见附表六
7		化学试剂和助剂	抗体筛选红细胞试剂盒	盒	12.00	297.00	3,564.00	否	工业	详见附表七
8		化学试剂和助剂	RhD(IgM)血型定型试剂-抗D	支	5.00	247.00	1,235.00	否	工业	详见附表八
9		化学试剂和助剂	抗人球蛋白(抗IgG C3d)检测试剂盒	支	2.00	247.00	494.00	否	工业	详见附表九
10		化学试剂和助剂	凝聚胺介质试剂	盒	40.00	294.50	11,780.00	否	工业	详见附表一十
11		化学试剂和助剂	一体组织包埋盒	只	30,000.00	0.26	7,800.00	否	工业	详见附表一十一
12		化学试剂和助剂	手工免疫组化载玻片	盒	200.00	80.75	16,150.00	否	工业	详见附表一十二

序号	核心产品 (“△”)	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价 (元)	分项预算总价 (元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
13		化学试剂和助剂	高效切片石蜡	箱	20.00	360.00	7,200.00	否	工业	详见附表一十三
14		化学试剂和助剂	组织切片刀 (珊顿)	盒	40.00	674.50	26,980.00	否	工业	详见附表一十四
15		化学试剂和助剂	冰冻包埋剂 (樱花)	个	10.00	174.25	1,742.50	否	工业	详见附表一十五
16		化学试剂和助剂	苏木素染色液 (Harris)	个	5.00	671.65	3,358.25	否	工业	详见附表一十六
17		化学试剂和助剂	伊红染色液	个	5.00	207.00	1,035.00	否	工业	详见附表一十七
18		化学试剂和助剂	返蓝染色液 (分化液)	个	6.00	152.00	912.00	否	工业	详见附表一十八
19		化学试剂和助剂	中性树脂	瓶	20.00	57.00	1,140.00	否	工业	详见附表一十九
20		化学试剂和助剂	显微镜盖玻片	盒	400.00	9.50	3,800.00	否	工业	详见附表二十
21		化学试剂和助剂	显微镜载玻片	盒	1,250.00	12.35	15,437.50	否	工业	详见附表二十一
22		化学试剂和助剂	组织固定液10%福尔马林	箱	20.00	82.65	1,653.00	否	工业	详见附表二十二
23		化学试剂和助剂	CD20抗体试剂 (免疫组织化学法)	箱	1.00	863.00	863.00	否	工业	详见附表二十三
24		化学试剂和助剂	孕激素受体抗体试剂 (免疫组织化学法)	瓶	4.00	3,050.00	12,200.00	否	工业	详见附表二十四

序号	核心产品 (“△”)	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价(元)	分项预算总价(元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
25		化学试剂和助剂	雌激素受体抗体试剂(免疫组织化学法)	瓶	4.00	2,881.00	11,524.00	否	工业	详见附表二十五
26		化学试剂和助剂	CD117 抗体试剂(免疫组织化学法)	瓶	2.00	1,520.00	3,040.00	否	工业	详见附表二十六
27		化学试剂和助剂	HER-2抗体试剂(免疫组织化学法)	瓶	4.00	1,139.00	4,556.00	否	工业	详见附表二十七
28		化学试剂和助剂	MART-1/melan A抗体试剂(免疫组织化学)	瓶	2.00	1,476.00	2,952.00	否	工业	详见附表二十八
29		化学试剂和助剂	p16抗体试剂(免疫组织化学)	瓶	1.00	684.00	684.00	否	工业	详见附表二十九
30		化学试剂和助剂	DOG1抗体试剂(免疫组织化学)	瓶	1.00	754.00	754.00	否	工业	详见附表三十
31		化学试剂和助剂	EMA抗体试剂(免疫组织化学)	瓶	2.00	649.00	1,298.00	否	工业	详见附表三十一
32		化学试剂和助剂	GATA3抗体试剂(免疫组织化学)	瓶	2.00	1,317.00	2,634.00	否	工业	详见附表三十二
33		化学试剂和助剂	GCDFP-15抗体试剂(免疫组织化学)	瓶	1.00	667.00	667.00	否	工业	详见附表三十三
34		化学试剂和助剂	Smooth Muscle Myosin抗体试剂(免疫组织化学)	瓶	2.00	463.00	926.00	否	工业	详见附表三十四
35		化学试剂和助剂	CD45R抗体试剂(免疫组织化学)	瓶	1.00	635.00	635.00	否	工业	详见附表三十五

序号	核心产品 (“△”)	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价 (元)	分项预算总价 (元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
36		化学试剂和助剂	TOP2A抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	5.00	1,977.00	9,885.00	否	工业	详见附表三十六
37		化学试剂和助剂	p120抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	3.00	911.00	2,733.00	否	工业	详见附表三十七
38		化学试剂和助剂	S100P抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	5.00	679.00	3,395.00	否	工业	详见附表三十八
39		化学试剂和助剂	D2-40抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	2.00	1,092.00	2,184.00	否	工业	详见附表三十九
40		化学试剂和助剂	CA 125抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	2.00	1,241.00	2,482.00	否	工业	详见附表四十
41		化学试剂和助剂	CD45RO抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	2.00	688.00	1,376.00	否	工业	详见附表四十一
42		化学试剂和助剂	E-Cadherin 抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	3.00	1,090.00	3,270.00	否	工业	详见附表四十二
43		化学试剂和助剂	Vimentin抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	3.00	1,428.00	4,284.00	否	工业	详见附表四十三
44		化学试剂和助剂	CD56抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	2.00	1,262.00	2,524.00	否	工业	详见附表四十四
45		化学试剂和助剂	p53抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	3.00	1,197.00	3,591.00	否	工业	详见附表四十五
46		化学试剂和助剂	表皮生长因子受体抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	1.00	1,571.00	1,571.00	否	工业	详见附表四十六
47		化学试剂和助剂	表皮生长因子受体抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	3.00	1,270.00	3,810.00	否	工业	详见附表四十七

序号	核心产品 (“△”)	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价 (元)	分项预算总价 (元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
48		化学试剂和助剂	MSH2抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	3.00	1,691.00	5,073.00	否	工业	详见附表四十八
49		化学试剂和助剂	MSH6抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	3.00	1,955.00	5,865.00	否	工业	详见附表四十九
50		化学试剂和助剂	PMS2 抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	3.00	2,903.00	8,709.00	否	工业	详见附表五十
51		化学试剂和助剂	Inhibin, alpha抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	2.00	2,427.00	4,854.00	否	工业	详见附表五十一
52		化学试剂和助剂	Calcitonin降钙素抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	2.00	341.00	682.00	否	工业	详见附表五十二
53		化学试剂和助剂	Ki-67抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	8.00	1,647.00	13,176.00	否	工业	详见附表五十三
54		化学试剂和助剂	p63抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	3.00	579.00	1,737.00	否	工业	详见附表五十四
55		化学试剂和助剂	甲状腺转录因子-1抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	4.00	419.00	1,676.00	否	工业	详见附表五十五
56		化学试剂和助剂	WT1抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	2.00	855.00	1,710.00	否	工业	详见附表五十六
57		化学试剂和助剂	CD34抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	2.00	1,634.00	3,268.00	否	工业	详见附表五十七
58		化学试剂和助剂	Desmin抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	3.00	696.00	2,088.00	否	工业	详见附表五十八
59		化学试剂和助剂	S100抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	2.00	955.00	1,910.00	否	工业	详见附表五十九

序号	核心产品 (“△”)	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价 (元)	分项预算总价 (元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
60		化学试剂和助剂	SMA抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	3.00	1,016.00	3,048.00	否	工业	详见附表六十
61		化学试剂和助剂	VEGF抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	3.00	1,150.00	3,450.00	否	工业	详见附表六十一
62		化学试剂和助剂	胶质纤维酸性蛋白抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	3.00	805.00	2,415.00	否	工业	详见附表六十二
63		化学试剂和助剂	细胞角蛋白5&6抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	4.00	846.00	3,384.00	否	工业	详见附表六十三
64		化学试剂和助剂	细胞角蛋白7抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	4.00	766.00	3,064.00	否	工业	详见附表六十四
65		化学试剂和助剂	细胞角蛋白20抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	2.00	1,203.00	2,406.00	否	工业	详见附表六十五
66		化学试剂和助剂	Chromogranin抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	4.00	674.00	2,696.00	否	工业	详见附表六十六
67		化学试剂和助剂	Napsin A抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	4.00	700.00	2,800.00	否	工业	详见附表六十七
68		化学试剂和助剂	Calponin抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	3.00	513.00	1,539.00	否	工业	详见附表六十八
69		化学试剂和助剂	CDX-2抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	3.00	845.00	2,535.00	否	工业	详见附表六十九
70		化学试剂和助剂	HMB-45抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	3.00	711.00	2,133.00	否	工业	详见附表七十
71		化学试剂和助剂	Calretinin抗体试剂 (免疫组织化学)	瓶	4.00	828.00	3,312.00	否	工业	详见附表七十一

序号	核心产品 (“△”)	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价(元)	分项预算总价(元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
72		化学试剂和助剂	细胞角蛋白8&18抗体试剂(免疫组织化学)	瓶	3.00	473.00	1,419.00	否	工业	详见附表七十二
73		化学试剂和助剂	MLH1抗体试剂(免疫组织化学)	瓶	4.00	1,955.00	7,820.00	否	工业	详见附表七十三
74		化学试剂和助剂	CEA抗体试剂(免疫组织化学)	瓶	2.00	837.00	1,674.00	否	工业	详见附表七十四
75		化学试剂和助剂	细胞角蛋白(广谱)抗体试剂(免疫组织化学)	瓶	4.00	998.00	3,992.00	否	工业	详见附表七十五
76		化学试剂和助剂	缓冲液(PBS磷酸盐法)	袋	20.00	8.00	160.00	否	工业	详见附表七十六
77		化学试剂和助剂	免疫组化抗原修复缓冲液(EDTA法)	瓶	20.00	174.00	3,480.00	否	工业	详见附表七十七
78		化学试剂和助剂	DAB染色液	套	15.00	183.00	2,745.00	否	工业	详见附表七十八
79		化学试剂和助剂	免疫显色试剂(MaxVision-HRP鼠/兔)	瓶	8.00	8,536.00	68,288.00	否	工业	详见附表七十九
80		化学试剂和助剂	液基细胞和微生物处理、保存试剂	瓶	10.00	5,700.00	57,000.00	否	工业	详见附表八十
81		化学试剂和助剂	液基细胞和微生物处理、保存试剂	箱	20.00	11,400.00	228,000.00	否	工业	详见附表八十一
82		化学试剂和助剂	人乳头状瘤病毒(HPV)核酸检测试剂盒(杂交捕获-化学发光法)	盒	50.00	18,144.00	907,200.00	否	工业	详见附表八十二

附表一：ABO、RhD血型定型检测卡(单克隆抗体) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

1	规格：1张/人份；方法学：微柱凝胶法；适用设备仪器型号：卡片上并排六支微柱型管中充填葡聚糖凝胶，从左向右顺序第一支至第三支微管凝胶中分别充抗A、抗B、抗IgM试剂。第四支至第六支微管中只有凝胶，称之为中性胶。适用于：长春博研科学仪器有限公司生产的TD-3A型、TD-A型医用离心机；瑞士Hamilton Bonaduz AG生产的185018型全自动血型分析仪。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二：抗人球蛋白检测卡(不规则抗体筛检) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1张/人份；方法学：微柱凝胶法；适用设备仪器型号：抗A效价 ≥ 128 ，抗B效价 ≥ 128 ，抗D效价 ≥ 64 ；将已知抗原的细胞加入到微柱凝胶中，凝胶中的抗体与含有相应抗原的细胞呈阳性反应，与没有相应抗原的细胞呈阴性反应；微柱中抗体与含有相应抗原的红细胞凝集强度 $\geq 3+$ 。适用于：长春博研科学仪器有限公司生产的TD-3A型、TD-A型医用离心机；瑞士Hamilton Bonaduz AG生产的185018型全自动血型分析仪。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三：ABO、RhD血型检测质控品（微柱凝胶法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6瓶/盒；方法学：微柱凝胶法；适用设备仪器型号：1.本品共6瓶。分别为A1型RhD（+）红细胞（样本1）、B型RhD（+）红细胞（样本2）、A血清（样本3）、B血清（样本4）、O型RhD（+）红细胞（样本5）及RhD（-）红细胞（样本6）各1瓶。2.本品均来源于人血液。红细胞样本上清液为红细胞保存液，红细胞悬液浓度为0.8%。3.2~8℃保存，有效期90天。试剂开瓶后在2~8℃条件下可保存30天。适用于：长春博研科学仪器有限公司生产的TD-3A型、TD-A型医用离心机；瑞士Hamilton Bonaduz AG生产的185018型全自动血型分析仪。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四：交叉配血质控品（微柱凝胶法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：5瓶/盒；方法学：微柱凝胶法；适用设备仪器型号：1.本品共5瓶。分别为AB型RhD（+）红细胞(样本1)、O型RhD（+）红细胞(样本2)、RhD（-）红细胞(样本3)、O血清(样本4)、含IgG型抗D的A B血清(样本5)各1瓶。2.本品均来源于人血液。红细胞样本上清液为红细胞保存液，红细胞悬液浓度为0.8%。3.2~8℃保存，有效期90天。试剂开瓶后在2~8℃条件下可保存30天。适用于：长春博研科学仪器有限公司生产的TD-3A型、TD-A型医用离心机；瑞士Hamilton Bonaduz AG生产的185018型全自动血型分析仪。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五：不规则抗体筛检质控品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	规格：4瓶/盒；方法学：微柱凝胶法；适用设备仪器型号：1.本品共4瓶。分别为O血清（样本1）及含IgG型抗D的AB血清（样本2）各2瓶组成。2.本品来源于人血液。3.2~8℃保存，有效期90天。试剂开瓶后在2~8℃条件下可保存30天。适用于：长春博研科学仪器有限公司生产的TD-3A型、TD-A型医用离心机；瑞士Hamilton Bonaduz AG生产的185018型全自动血型分析仪。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表六：人ABO血型定型用红细胞试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：3*10ml/盒；方法学：微柱凝胶法；参数：1.本品由A1型、B型、O型红细胞组成。2.A1细胞上含有A和A1抗原，B细胞上含有B抗原，O细胞上无A和B抗原。用已知的A1、B、O型红细胞检测被检者血清中是否有相应的抗A或抗B抗体。3.本品2~8℃避光保存，有效期90天。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七：抗体筛选红细胞试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：3*5ml/盒；方法学：微柱凝胶法；参数：1.至少包括Rh系统的D、C、E、c、e抗原，Kidd系统的Jka、Jkb抗原，MNS系统的M、N、s抗原，Kell系统的k抗原，Duffy系统的Fya、Fyb抗原，Lewis系统的Lea、Leb抗原，P系统的P1抗原。每套试剂红细胞中至少有2人份红细胞含有D、C、c、e、s、Fya、k抗原，至少1人份红细胞含有E、Jka、Jkb、M、N、Fyb、Lea、Leb、P1抗原。2.本品2~8℃保存。有效期自检定合格之日起90天，试剂开瓶后在2~8℃下可保存60天。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表八：RhD(IgM)血型定型试剂-抗D 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：10ml/支；方法学：玻片法及试管法；参数：1.每盒内装有一支试剂，10ml/支。2.产品性能指标：抗D(IgM)效价 $\geq 1:64$ （ccDee O型）3.2-8℃保存，有效期24个月
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表九：抗人球蛋白（抗IgG C3d)检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：10ml/支；方法学：抗体检测法；参数：1.包装1支/盒 2.组成成分;单克隆抗IgG,C3d抗体,氯化钠,磷酸二氢钾,磷酸氢二钠,稳定剂 3.绿色透明液体,每瓶装量不得低于标示量,效价;与抗D(IgG)致敏细胞凝集效价 $\leq 1:4$ 4.2-8℃保存，有效期24个月
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十：凝聚胺介质试剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	规格：150测试/盒；方法学：凝聚胺法；参数：1、试剂应为无色透明液体，不得有沉淀或絮状物，试剂盒外观字迹清楚，内容完整，无破损。2、准确度 IgM抗A或抗B型红细胞反应，重复3次，结果为阳性且凝聚强度一致；与B型或A型红细胞反应，重复3次，结果均为阴性。IgG抗D与RhD阳性红细胞反应，重复3次，结果均为阳性且凝聚强度一致；与RhD阴性红细胞反应，重复3次结果均为阴性。3、IgM抗A或抗B（效价≥128）等比稀释至9支管，分别与A型或B型红细胞反应，结果呈阳性（包括弱阳性±）的管子不少于7支。4、阳性对照和RhD阳性红细胞反应，重复3次，结果均为阳性。⑤试剂净装量不少于装量的97%。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表一十一：一体组织包埋盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1个/只，长条孔形、带可折断式盖子；方法学：组织包埋；参数：长条孔形、带可折断式盖子
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十二：手工免疫组化载玻片 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：50片/盒；方法学：免疫组化；参数：高清洁度免清洗，单头面白色书写面，抛光边
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十三：高效切片石蜡 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：500g/袋，20袋/箱；方法学：组织包埋；参数：石蜡在一定温度条件下能迅速熔化，常温冷却后可快速成型，且收缩小，可满足病理学、组织形态学对组织的浸蜡及包埋要求
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十四：组织切片刀（珊瑚） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：50片/盒MX35；方法学：组织切片；参数：该刀片的切口采用扁平的楔形设计，非常锋利，通常安装在切片机上，用于石蜡固定组织的超薄切片，该刀片为一次性用品
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十五：冰冻包埋剂（樱花） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：118ml；方法学：术中冰冻；参数：OTC包埋剂用于包埋覆盖组织样品，制成冷冻组织模块,具有水溶性，所以不会在样品和滑板上留下残留物
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十六：苏木素染色液（Harris） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	规格：1000ml；方法学：组织染色；参数：用于对组织细胞核中的细胞染色，主要成分：苏木素
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十七：伊红染色液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1000ml；方法学：组织染色；参数：用于对细胞组织进行染色，主要成分：曙红
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十八：返蓝染色液（分化液） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：2000ml；方法学：组织染色；参数：主要用于调节苏木素的染色，分化染色液主要组成成分盐酸、乙醇、蒸馅水。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十九：中性树胶 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：100g/瓶；方法学：组织封片；参数：折光率1.5216-1.5240 酸值<20
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十：显微镜盖玻片 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：24*32，100片/盒；方法学：组织封片；参数：与载玻片配合使用，用于覆盖样本，封存保护样本，改变折射率让显微镜视野更清晰。也可使用于细胞爬片，及细胞计数等应用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十一：显微镜载玻片 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：7109，50片/盒；方法学：病理组织、细胞用；参数：高品质病理科显微镜用
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十二：组织固定液10%福尔马林 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：5L/桶、4桶/箱；方法学：固定组织、细胞用；参数：用于新鲜组织样本的固定，主要成分甲醛.纯化水.磷酸盐
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十三：CD20抗体试剂（免疫组织化学法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：CD20主要分布于B细胞、前B细胞后期和浆细胞前的B细胞。CD20表达于除浆细胞（分泌免疫球蛋白的B细胞）外的发育分化各阶段的B细胞的表面，可能通过调节跨膜钙离子流动直接对B细胞起作用，在B细胞增殖和分化中起重要的调节作用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表二十四：孕激素受体抗体试剂（免疫组织化学法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：孕激素受体（PR）表达有两个异构体PRA(94KDa)PRB(114KDa)，由位于染色体11q-13的同一基因编码，但受2种不同启动子A和B控制，转录形成两类碱基数不同的mRNA分别表达由796和933个氨基酸组成的蛋白产物。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十五：雌激素受体抗体试剂（免疫组织化学法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：雌激素受体（ER）基因由8个外显子大小超过140kb的染色体DNA构成，可被翻译成从A到F共6个功能性分泌域。ER位于脑浆或胞核内，具有转录因子的作用。ER一旦与雌激素结合，就会发生变构形成二聚体，然后与雌激素受体反应元件结合，刺激靶基因转录，从而调节雌激素促进细胞增生，分化和维持正常的生理功能。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十六：CD117 抗体试剂（免疫组织化学法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：CD117是干细胞因子受体（c-kit 受体）膜外区分子表面抗原标志。人类c-kit受体是由c-kit原癌基因编码的跨膜受体，分为膜外区、跨膜区和胞质区3部分，属III型酪氨酸激酶受体家族。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十七：HER-2抗体试剂（免疫组织化学法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：C-erbB-2是HER2基因编码的一种酪氨酸激酶受体的跨膜蛋白，分子量为185kDa。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十八：MART-1/melan A抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：Melan A存在于胎儿和新生儿黑色素细胞和交界痣上，能够被T淋巴细胞识别，而内皮痣及正常成人的黑素细胞阴性表达。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十九：p16抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：3.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：p16又称p16INK4A、MST1和CDKN2，由一种重要的抑癌基因表达，分子量为16kDa。p16/MTS1可特异性地和CDK4或CyclinCDK4复合物结合，抑制CDK4的活性，从而抑制细胞由G1进入S期，对Rb基因控制的细胞增殖周期中起负调节作用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十：**DOG1**抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：3.0ml/瓶；方法学：手工染色；适用设备仪器型号：DOG1基因（TMEM16A）位于染色体11q13，其蛋白结构有8个穿膜功能区，推测可能是一种离子通道。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十一：**EMA**抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：EMA是一种400kDa糖蛋白，是人乳脂肪球膜结构串存在的抗原物质。这种膜结构是脂肪球由细胞分泌至管腔过程中从细胞的腔面获得。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十二：**GATA3**抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：GATA3结合于DNA序列（A/T）GATA（A/G），是一种锌指转录因子，在许多组织和细胞类型中对促进和引导细胞增殖、发育和分化起到重要作用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十三：**GCDFP-15**抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：3.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：GCDFP-15是一种15kDa的单链蛋白，是乳腺囊肿液中的一种较大的组成蛋白，与催乳素诱导蛋白有相同的氨基酸片段，可在任何具有大汗腺特征的细胞中表达。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十四：**Smooth Muscle Myosin**抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：平滑肌肌球蛋白重链SM-MHC是分子量为200kDa的多肽，是六聚肌球蛋白的结构成分。SM-MHC可以表达于血管平滑肌和正常乳腺小叶/导管的肌上皮细胞，而上皮细胞、内皮细胞、结缔组织和成纤维细胞无表达。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十五：**CD45R**抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：CD45RB是CD45分子的异构体，因常限定表达在B细胞而得名，同时还表达于单核细胞、巨噬细胞，弱表达于粒细胞。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十六：TOP2A抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：拓扑异构酶II（ToPo II）是一种核内酶，其耐药机理主要为通过细胞内拓扑异构酶II含量下降、拓扑异构酶II基因突变或拓扑异构酶IIATP结合位点的点突变而形成。此种酶除与细胞产生耐药有关外，还与细胞信号传导、细胞增殖周期以及细胞凋亡等过程中的障碍有关。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十七：p120抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：连接素家族包括 α -catenin、 β -catenin、 γ -catenin和p120-catenin，p120-catenin在细胞膜旁的细胞浆内同E-catherin相链接，形成复合物，这种复合物稳定紧密连接。如果缺乏E-catherin会导致细胞浆内p120-catenin蓄积。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十八：S100P抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：S100P是S100蛋白家族的成员之一，该蛋白家族在许多细胞中都有表达，主要是通过一些信号通路对细胞周期进行影响，对细胞的成熟和分化起到重要作用。S100p在胎盘组织中高表达。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十九：D2-40抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：D2-40是一种分子量为40 kD的唾液酸糖蛋白，包含一个简单的黏液素型糖类抗原决定簇。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十：CA 125抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：CA125是来源于胚胎发育期体腔上皮的一种膜表面糖蛋白，在正常卵巢细胞中无CA125抗原，但在经期和孕期妇女的卵巢中发现存在此种抗原。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十一：CD45RO抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：CD45家族至少由四种异构体组成，即CD45RA、CD45RB、CD45RC和CD45RO。CD45RO是CD45的一种异构体，分子量为180kDa，表达于48%的外周血T淋巴细胞、37%CD4+淋巴细胞、80%胸腺细胞。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十二：E-Cadherin 抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：E-cadherin是分子量为120kDa的跨膜糖蛋白，属于钙离子依赖的粘附分子家族，在组织的生长发育中发挥重要作用，其功能的降低/丧失可导致细胞连接的破坏。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十三：Vimentin抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：Vimentin的分子量为57kDa，由单拷贝基因编码，是构成细胞骨架的重要成分，在维持支持细胞形态、固定胞内亚细胞结构和细胞分化、生长调节等方面起着重要作用。此抗体的免疫原为猪的晶体，但可与人、大鼠和鸡的Vimentin反应。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十四：CD56抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：CD56神经细胞粘附分子(NCAM)广泛存在于大部分的神经外胚层来源的细胞和组织中，在胚胎发生发育以及神经细胞的相互联系中发挥重要的作用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十五：p53抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：p53分子量为53KD，由393个氨基酸残基组成，是细胞凋亡的调控因子，表达时可促进细胞凋亡，同时还具有帮助细胞基因修复缺陷的功能。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十六：表皮生长因子受体抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：0.2ml/瓶；方法学：手工染色；参数：人EGFR 基因位于第7号染色体p13~q22区，全长200 kb，由28个外显子组成，编码1186个氨基酸。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十七：表皮生长因子受体抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：人EGFR 基因位于第7 号染色体p13~q22 区，全长200 kb，由28 个外显子组成，编码1186 个氨基酸。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十八：**MSH2**抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：DNA错配修复系统（DNA mismatch repair system, MMR）是指由特异性修复DNA碱基错配的酶分子组成。这套系统的存在，可保证遗传物质的完整性和稳定性，避免遗传物质的突变产生，保证DNA复制的高保真性。它由hMLH1, hMSH2, Hpms1, Hpm s2等基因组成，hMSH2位于人类染色体2p21-22，编码一种由934个氨基酸组成的蛋白质。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十九：**MSH6**抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：错配修复功能（Mismatch Repair, MMR）包括 MSH2, MSH3, MSH4, MSH5, MSH6, MLH1, MLH3, PMSI 和 hPMS2等9个分子，它们以二聚体的形式发挥功能。MSH2与MSH6形成二聚体hMutS α 或者MSH2与MSH3形成异二聚体hMutS β ，首先识别DNA错误部位并与之结合；之后，MLH1与PMS2形成异二聚体MutL α ，与DNA-MutS α 或DNA-MutS β 复合物结合形成一种暂时性的复合物并启动修复，切除含有错配的DNA片段。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十：**PMS2** 抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：减数分裂后分离增加2（PMS2）也称为PMS1蛋白同系物2，是一种DNA错配修复（MMR）蛋白。在7号染色体的基因簇中发现PMS2基因家族成员，PMS2是一种96KDa的错配修复蛋白，与MLH1、MLH3、和PMS1密切相关。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十一：**Inhibin, alpha**抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：抑制素a和抑制素b一起组成抑制素，抑制素属于转移生长因子b（TGF-b）超家族成员，可以抑制垂体促性腺激素的合成和分泌，抑制素和activin组成一个内分泌环路，当抑制素降低的时候，activin就会增加，卵泡刺激素（FSH）的生物合成和分泌也会随之增加。抑制素和activin在多种性腺和非性腺组织中均有表达，表明除了调节FSH的表达外两者还有其它方面的功能。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十二：**Calcitonin**降钙素抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：降钙素是血液中能够降低钙含量的一种多肽，分子量为3500，由甲状腺滤泡旁细胞（C细胞）分泌。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十三：Ki-67抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：Ki-67由分子量为345kDa和395kDa的2条多肽链组成，主要表达于除G0期以外处于其它细胞周期的增殖细胞，用于判断细胞的增殖活性。Ki-67可能是DNA复制核基质及染色体骨架的一种组分。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十四：p63抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：p63基因是p53基因家族成员之一，该基因定位于染色体3q27-28，编码6种以上主要异构体，分别具有转录激酶活性、死亡诱导活性（TAP63）和显色失活性。在胚胎时期，多种上皮和器官发育需要p63。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十五：甲状腺转录因子-1抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：TTF-1是分子量为38-40KDa的核蛋白，在胎儿肺组织和成人II型肺泡上皮中存在，而在I型肺泡上皮中始终不表达，TTF-1在成人组织中主要分布在内胚层分化的甲状腺滤泡细胞，间脑局部和呼吸道上皮中。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十六：WT1抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：肾母细胞瘤基因（WT1）最初从肾母细胞瘤中发现并分离出来，定位于11p13，基因全长约50Kb，包含10个外显子，编码一个分子量约为52~54KD的具有激活和抑制双重功能的转录调控蛋白。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十七：CD34抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：CD34分子量为110kDa，高度糖基化，选择性地表达于人类造血干细胞(HSC)，祖细胞(PC)和血管内皮细胞(EC)表面，并随细胞的成熟逐渐减弱至消失。目前已有愈来愈多的研究表明cd34分子在介导细胞间黏附作用中发挥着重要作用，可以参与造血干细胞的运输、定植，参与炎症反应以及淋巴细胞的归巢。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表五十八：Desmin抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：Desmin由位于染色体2q35的单拷贝基因编码，分子量为52kDa。Desmin是中间丝的组成成分，广泛分布于骨骼肌、心肌、平滑肌及肌上皮。Desmin对于维持心肌细胞结构和功能有极其重要的作用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十九：S100抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：S100蛋白是一种酸性钙结合二聚体，首次于中枢神经系统分离出。由α和β两个亚体构成，可组成三种异构体即S-100ao(α二聚体)、S-100a(α-β异构体)和S-100b(β二聚体)，其结构与钙调蛋白的钙结合域有相似性，是钙离子流动的调控分子。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十：SMA抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：Actin（SM）分子量为42kD，按电泳中的移动性可分为α、β和γ三个亚基。Actin(SM)抗体能与平滑肌、肌上皮细胞和某些纤维母细胞反应，不与骨骼肌和心肌反应。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十一：VEGF抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：血管内皮生长因子（VEGF）早期亦称作血管通透因子，是血管内皮细胞特异性的肝素结合生长因子可在体内诱导血管新生，VEGF是高度保守的同源二聚体糖蛋白。特异性地与三个“血管内皮生长因子受体”（VEGFR-1, -2, 及-3)的特定组合相结合，作用于血管内皮细胞促进血管内皮细胞增殖，增加血管通透性。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十二：胶质纤维酸性蛋白抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：胶质纤维酸性蛋白是分子量为52KDa的中间丝蛋白，在星形胶质细胞中构成骨架蛋白。通过为星形胶质细胞形成过程提供结构稳定性从而对星形细胞的运动和成形起到重要作用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十三：细胞角蛋白5&6抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：CK5/6是高分子量CK(58 kDa 和56 kDa)，表达在皮肤的基底细胞和棘层细胞，部分前列腺基底细胞，于其它单层腺上皮不表达。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十四：细胞角蛋白7抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：CK7是分子量为54kDa的一种碱性CK，存在于大多数正常组织的腺上皮和移行上皮细胞中，一般非上皮来源的细胞无表达。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十五：细胞角蛋白20抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：CK20分子量为46kDa，含有424个氨基酸，属于酸性CK，存在于正常的胃肠道上皮、移行上皮、Merkel细胞。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十六：Chromogranin抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：嗜铬素（A、B、C）分布广泛，分子量为76~120kDa。嗜铬素A分子量为48kDa，具有酸性和亲水性。嗜铬素A不仅存在于神经内分泌细胞的分泌颗粒中，也广泛分布于所有含有颗粒的内分泌细胞中。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十七：Napsin A抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：Napsin是一种胃酶样天冬氨酸蛋白酶，有两种密切相关的Napsin分别是NapsinA和NapsinB。NapsinA是一种分子量接近38KDa的单链蛋白。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十八：Calponin抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：Calponin可结合原肌球蛋白和F-肌动蛋白对钙含量进行调节，与平滑肌细胞收缩的调节有关。Calponin通过与F-肌动蛋白相互作用来调节肌动蛋白细胞骨架重构，影响细胞的生物学行为。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十九：CDX-2抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：CDX2是一种由311个氨基酸组成的蛋白质，含有一段序列特异的DNA结合功能区。CDX2是一种肠特异的转录因子，能够调节肠上皮细胞的增殖和分化，对于肠上皮细胞正常形态和功能的维持起一定的作用。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十：HMB-45抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：Melanoma存在于胎儿和新生儿黑色素细胞和交界痣上，而皮内痣及正常成人的黑色素细胞无表达。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十一：Calretinin抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：Calretinin是由16q22-q23基因编码，269~271个氨基酸构成，相对分子量29000，属于“EF-手性”蛋白。Calretinin包含6个EF-手性结构域，其中4个结构域通过协同作用对Ca ²⁺ 有高亲和力，一个结构域对Ca ²⁺ 有低亲和力，另一个对Ca ²⁺ 没有亲和力。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十二：细胞角蛋白8&18抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：研究文献表明CK8/18表达在正常组织中的单层上皮或腺上皮，如：甲状腺、乳腺、胃肠道、呼吸道上皮等。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十三：MLH1抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：错配修复功能（Mismatch Repair, MMR）包括 MSH2, MSH3, MSH4, MSH5, MSH6, MLH1, MLH3, PMS1 和 hPMS2等9个分子，它们以二聚体的形式发挥功能。MSH2与MSH6形成二聚体hMutS α 或者MSH2与MSH3形成异二聚体hMutS β ，首先识别DNA错误部位并与之结合；之后，MLH1与PMS2形成异二聚体MutL α ，与DNA-MutS α 或DNA-MutS β 复合物结合形成一种暂时性的复合物并启动修复，切除含有错配的DNA片段。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十四：CEA抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：CEA分子量约为200kDa，由641个氨基酸组成，产生于胎儿早期胃肠道上皮组织、胰和肝细胞，在成人结肠的正常粘膜上皮和其他组织中也有极低的表达。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十五：细胞角蛋白（广谱）抗体试剂（免疫组织化学） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6.0ml/瓶；方法学：手工染色；参数：CK(pan)是角质细胞骨架的主要成分，其主要功能是维持上皮组织的完整性和连续性。研究发现CK(pan)具有极高的保守性和组织分化特异性，与上皮细胞的增殖分化密切相关。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十六：缓冲液(PBS磷酸盐法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：2000ml/袋；方法学：手工染色；参数：用于提供/维持反应环境
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十七：免疫组化抗原修复缓冲液(EDTA法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：250ml/瓶；方法学：手工染色；参数：用于免疫组织化学染色前的抗原修复。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十八：DAB染色液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：20倍,3ml*3/套；方法学：手工染色；参数：主要用于免疫组织化学染色的显色。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十九：免疫显色试剂（MaxVision-HRP鼠/兔） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：110ml/瓶；方法学：手工染色；参数：在免疫组化反应中与首要抗原抗体结合，通过染色，将靶点进行标记。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表八十：液基细胞和微生物处理、保存试剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	<p>规格：100人份/箱；方法学：液基细胞学；参数：产品名称：液基细胞和微生物处理、保存试剂 包装规格：100人份/箱 标本要求：取样后的人体脱落细胞的原样本 预计用途：用于临床检验分析前细胞和微生物的保存、运输、提取、分离、沉淀、固定、制片等 检验原理：用细胞保存液保存全部的细胞，可防止细胞发生自溶作用，维持细胞结构。提取液可增大样本悬浮液的粘度，降低沉降速度，使得分离效果更佳，能更有效地去除杂质。稀释液内则含有高活性的生物酶，可消化样本中的大团的粘液，有利于细胞的收集及杂质的去除。液基细胞和微生物处理、保存试剂 系类产品明细：1.浆膜腔积液系列 产品特点：1.专有的保存瓶手机样本，含抗凝剂，有效防止细胞退变。2.肿瘤细胞的三维立体结构保持完好，保证细胞量充足。应用领域：外科，内科，肿瘤科，传染科；间皮肿瘤，各种转移性肿瘤的诊断。2.痰、内窥镜刷检及管系液细胞系列 产品特点：1.专有的密闭痰标本收集瓶，及时固定标本。2.特有的前期处理技术，能最大限度的去除粘液，制片背景干净。3.处理好的样本，细胞团先在溶液中混匀，再制片，能大大提高阳性检出率。应用领域：呼吸科，胸外科，老干科及体检中心，内窥镜室；肺部疾病，尤其是肺癌的检测。也可用于对各种内窥镜所见的病变进行诊断。适用于：制片染色一体机LBP-2601/LBP-2848</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表八十一：液基细胞和微生物处理、保存试剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
1		<p>规格：200人份/箱；方法学：液基细胞学；参数：产品名称：液基细胞和微生物处理、保存试剂 包装规格：200人份/箱 标本要求：取样后的人体脱落细胞的原样本 预计用途：用于临床检验分析前细胞和微生物的保存、运输、提取、分离、沉淀、固定、制片等 检验原理：用细胞保存液保存全部的细胞，可防止细胞发生自溶作用，维持细胞结构。提取液可增大样本悬浮液的粘度，降低沉降速度，使得分离效果更佳，能更有效地去除杂质。稀释液内则含有高活性的生物酶，可消化样本中的大团的粘液，有利于细胞的收集及杂质的去除。液基细胞和微生物处理、保存试剂系类产品明细：1.妇科系列 产品特点：1.沉降式技术，能更有效地去除杂质，制片效果好。2.独立的滴染技术，设备全自动完成，染液一次性使用，色彩鲜艳、核浆对比鲜明。应用领域：妇科，生殖中心及体检中心；宫颈癌筛查。适用于：制片染色一体机LBP-2601/LBP-2848</p>
说明		打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

附表八十二：人乳头状瘤病毒（HPV）核酸检测试剂盒（杂交捕获-化学发光法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

1	<p>规格：96测试/盒；方法学：杂交捕获-化学发光法；参数：产品名称：人乳头状瘤病毒（HPV）核酸检测试剂盒（杂交捕获-化学发光法） 包装规格：96测试/盒 方法学：杂交捕获-化学发光法 标本类型：保存在样本保存液中的宫颈脱落细胞样本 预期用途：用于体外定性检测宫颈脱落细胞样本中的2种高危型HPV（HPV16、18型）和12种高危型HPV（HPV31、33、35、39、45、51、52、56、58、59、66、68型）人乳头状瘤病毒（HPV）核酸。 检验原理：样本中的人乳头状瘤病毒双链DNA变化分解成单链，单链DNA与特异性RNA探针结合为DNA-RNA杂合体，DNA-RNA杂合体与捕获微孔板上的特异性抗体结合固定在捕获微孔板上，再与偶联有碱性磷酸酶的抗DNA-RNA杂合体的特异性抗体结合，酶促化学发光法，定性检测样本中人乳头状瘤病毒核酸。 试剂盒主要组成成份 指示剂染料：0.35 mL/瓶×1瓶；变性试剂：60 mL/瓶×1瓶；探针试剂A：3 mL/瓶×1瓶；探针试剂B：3 mL/瓶×1瓶；阴性质控品（NC）：2 mL/瓶×1瓶；高危型HPV低值质控品B（HLC-B）：1 mL/瓶×1瓶；高危型HPV高值质控品B（HHC-B）：1 mL/瓶×1瓶；低危型HPV质控品（LC）：1 mL/瓶×1瓶；捕获微孔板：96孔/板×2板；检测试剂：20 mL/瓶×1瓶；底物试剂：20 mL/瓶×1瓶；10×浓缩洗涤液：100 mL/瓶×1瓶；使用说明书 1份适用于：厦门天中达生物/TZD-CL-200S</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

合同包9（临床试剂类）

1.主要商务要求

标的提供的时间	签订合同后按采购人计划分批次交货，每次接到订单后7日内供货完毕。
标的提供的地点	鹤岗市人民医院指定地点。
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例100%，签订合同后分批次按采购人计划7日内供货，账期：发票入账后6个月。直至本合同产品供货完毕。
验收要求	1期：按采购人要求执行。
履约保证金	不收取
其他	

2.技术标准与要求

序号	核心产品（“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价（元）	分项预算总价（元）	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
1		化学试剂和助剂	尿液有形成分分析仪用试剂（包）	包	1.00	18,700.00	18,700.00	否	工业	详见附表一
2		化学试剂和助剂	尿液分析试纸条	筒	1.00	212.50	212.50	否	工业	详见附表二
3		化学试剂和助剂	尿液分析仪清洗液	箱	1.00	2,635.00	2,635.00	否	工业	详见附表三

序号	核心产品 (“△”)	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价 (元)	分项预算总价 (元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
4		化学试剂和助剂	人绒毛膜促性腺激素 (HCG) 检测试纸 (胶体金法)	盒	4.00	88.00	352.00	否	工业	详见附表四
5		化学试剂和助剂	BF-FDT溶血剂	盒	3.00	624.75	1,874.25	否	工业	详见附表五
6		化学试剂和助剂	溶血剂	盒	1.00	1,772.25	1,772.25	否	工业	详见附表六
7		化学试剂和助剂	BF清洗液	盒	5.00	318.75	1,593.75	否	工业	详见附表七
8		化学试剂和助剂	血细胞分析用溶血剂	盒	8.00	306.00	2,448.00	否	工业	详见附表八
9		化学试剂和助剂	血细胞分析用稀释剂	盒	15.00	276.25	4,143.75	否	工业	详见附表九
10		化学试剂和助剂	总蛋白检测试剂盒 (比色法)	盒	5.00	267.75	1,338.75	否	工业	详见附表一十
11		化学试剂和助剂	白蛋白检测试剂盒 (比色法)	盒	1.00	240.55	240.55	否	工业	详见附表一十一
12		化学试剂和助剂	谷丙转氨酶检测试剂盒	盒	1.00	507.45	507.45	否	工业	详见附表一十二
13		化学试剂和助剂	谷草转氨酶检测试剂盒	盒	1.00	530.40	530.40	否	工业	详见附表一十三
14		化学试剂和助剂	总胆红素检测试剂盒 (重氮法)	盒	1.00	470.90	470.90	否	工业	详见附表一十四

序号	核心产品 (“△”)	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价 (元)	分项预算总价 (元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
15		化学试剂和助剂	直接胆红素检测试剂盒 (重氮法)	盒	1.00	338.30	338.30	否	工业	详见附表一十五
16		化学试剂和助剂	碱性磷酸酶检测试剂盒 (比色法)	盒	2.00	725.90	1,451.80	否	工业	详见附表一十六
17		化学试剂和助剂	γ-谷氨酰转移酶测定试剂盒 (GPNA底物法)	盒	1.00	430.78	430.78	否	工业	详见附表一十七
18		化学试剂和助剂	尿素/尿素氮检测试剂盒 (比色法)	盒	1.00	1,487.93	1,487.93	否	工业	详见附表一十八
19		化学试剂和助剂	肌酐测定试剂盒 (酶法)	盒	1.00	1,854.70	1,854.70	否	工业	详见附表一十九
20		化学试剂和助剂	尿酸检测试剂盒 (比色法)	盒	1.00	641.75	641.75	否	工业	详见附表二十
21		化学试剂和助剂	葡萄糖检测试剂盒 (己糖激酶法)	盒	1.00	882.96	882.96	否	工业	详见附表二十一
22		化学试剂和助剂	钙检测试剂盒 (比色法)	盒	1.00	854.25	854.25	否	工业	详见附表二十二
23		化学试剂和助剂	磷检测试剂盒 (比色法)	盒	1.00	329.80	329.80	否	工业	详见附表二十三
24		化学试剂和助剂	镁检测试剂盒 (比色法)	盒	1.00	151.30	151.30	否	工业	详见附表二十四
25		化学试剂和助剂	甘油三酯检测试剂盒 (比色法)	盒	1.00	570.35	570.35	否	工业	详见附表二十五

序号	核心产品 (“△”)	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价(元)	分项预算总价(元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
26		化学试剂和助剂	总胆固醇检测试剂盒(酶比色法)	盒	1.00	790.50	790.50	否	工业	详见附表二十六
27		化学试剂和助剂	高密度脂蛋白胆固醇(HDL-C)测定试剂盒(表面活性剂选择性抑制法)	盒	1.00	1,634.41	1,634.41	否	工业	详见附表二十七
28		化学试剂和助剂	低密度脂蛋白胆固醇(LDL-C)测定试剂盒(表面活性剂-过氧化物酶清除法)	盒	1.00	2,963.71	2,963.71	否	工业	详见附表二十八
29		化学试剂和助剂	乳酸脱氢酶检测试剂盒(比色法)	盒	1.00	479.40	479.40	否	工业	详见附表二十九
30		化学试剂和助剂	肌酸激酶测定试剂盒(磷酸肌酸底物法)	盒	1.00	736.95	736.95	否	工业	详见附表三十
31		化学试剂和助剂	胆碱酯酶测定试剂盒(丁酰硫代胆碱底物法)	盒	1.00	2,910.93	2,910.93	否	工业	详见附表三十一
32		化学试剂和助剂	铁检测试剂盒(亚铁嗉法)	盒	1.00	1,124.55	1,124.55	否	工业	详见附表三十二
33		化学试剂和助剂	α -羟丁酸脱氢酶测定试剂盒(α -酮丁酸底物法)	盒	1.00	1,887.00	1,887.00	否	工业	详见附表三十三
34		化学试剂和助剂	二氧化碳测定试剂盒(PEP-C法)	盒	1.00	1,459.62	1,459.62	否	工业	详见附表三十四
35		化学试剂和助剂	脂肪酶检测试剂盒(甲基试卤灵底物法)	盒	1.00	3,170.50	3,170.50	否	工业	详见附表三十五
36		化学试剂和助剂	清洗液	盒	12.00	451.92	5,423.04	否	工业	详见附表三十六

序号	核心产品 (“△”)	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价 (元)	分项预算总价 (元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
37		化学试剂和助剂	酸性洗液SMS	盒	2.00	311.67	623.34	否	工业	详见附表三十七
38		化学试剂和助剂	碱性洗液	盒	8.00	313.65	2,509.20	否	工业	详见附表三十八
39		化学试剂和助剂	样本稀释液	盒	2.00	450.50	901.00	否	工业	详见附表三十九
40		化学试剂和助剂	电解质内标液	盒	1.00	1,468.80	1,468.80	否	工业	详见附表四十
41		化学试剂和助剂	电解质参比液	盒	5.00	682.55	3,412.75	否	工业	详见附表四十一
42		化学试剂和助剂	样本稀释液	盒	1.00	2,954.60	2,954.60	否	工业	详见附表四十二
43		化学试剂和助剂	氢氧化钠基础洗液	盒	2.00	367.20	734.40	否	工业	详见附表四十三
44		化学试剂和助剂	酸性洗液	盒	1.00	2,321.35	2,321.35	否	工业	详见附表四十四
45		化学试剂和助剂	样本针清洗液1	盒	1.00	289.00	289.00	否	工业	详见附表四十五
46		化学试剂和助剂	样本针清洗液2	盒	1.00	289.00	289.00	否	工业	详见附表四十六
47		化学试剂和助剂	多项生化高值质控品	盒	1.00	3,400.00	3,400.00	否	工业	详见附表四十七
48		化学试剂和助剂	多项生化低值质控品	盒	1.00	2,975.00	2,975.00	否	工业	详见附表四十八

序号	核心产品 (“△”)	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价(元)	分项预算总价(元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
49		化学试剂和助剂	电解质定标液	盒	1.00	650.25	650.25	否	工业	详见附表四十九
50		化学试剂和助剂	电解质定标液	盒	1.00	650.25	650.25	否	工业	详见附表五十
51		化学试剂和助剂	五分类血细胞分析仪用质控品	盒	1.00	314.50	314.50	否	工业	详见附表五十一
52		化学试剂和助剂	多项目尿液化学分析质控品	盒	1.00	289.00	289.00	否	工业	详见附表五十二
53		化学试剂和助剂	食物特异性IgG抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	盒	73.00	3,278.60	239,337.80	否	工业	详见附表五十三
54		化学试剂和助剂	IgE检测用校准品	盒	14.00	2,214.51	31,003.14	否	工业	详见附表五十四
55		化学试剂和助剂	总IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	14.00	1,569.46	21,972.44	否	工业	详见附表五十五
56		化学试剂和助剂	艾蒿过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	14.00	1,248.39	17,477.46	否	工业	详见附表五十六
57		化学试剂和助剂	大豆过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	14.00	1,248.39	17,477.46	否	工业	详见附表五十七
58		化学试剂和助剂	粉尘螨过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	14.00	1,248.39	17,477.46	否	工业	详见附表五十八

序号	核心产品 (“△”)	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价(元)	分项预算总价(元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
59		化学试剂和助剂	狗上皮过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	1400	1,248.39	17,477.46	否	工业	详见附表五十九
60		化学试剂和助剂	花生过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	1400	1,248.39	17,477.46	否	工业	详见附表六十
61		化学试剂和助剂	鸡蛋过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	1400	1,248.39	17,477.46	否	工业	详见附表六十一
62		化学试剂和助剂	交链孢霉过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	1400	1,248.39	17,477.46	否	工业	详见附表六十二
63		化学试剂和助剂	柳树过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	1400	1,248.39	17,477.46	否	工业	详见附表六十三
64		化学试剂和助剂	猫上皮过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	1400	1,248.39	17,477.46	否	工业	详见附表六十四
65		化学试剂和助剂	牛奶过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	1400	1,248.39	17,477.46	否	工业	详见附表六十五
66		化学试剂和助剂	牛肉过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	1400	1,248.39	17,477.46	否	工业	详见附表六十六
67		化学试剂和助剂	普通豚草过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	1400	1,248.39	17,477.46	否	工业	详见附表六十七

序号	核心产品 (“△”)	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价(元)	分项预算总价(元)	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
68		化学试剂和助剂	屋尘过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	1400	1,248.39	17,477.46	否	工业	详见附表六十八
69		化学试剂和助剂	屋尘螨过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	1400	1,248.39	17,477.46	否	工业	详见附表六十九
70		化学试剂和助剂	虾过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	1400	1,248.39	17,477.46	否	工业	详见附表七十
71		化学试剂和助剂	小麦面粉过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	1400	1,248.39	17,477.46	否	工业	详见附表七十一
72		化学试剂和助剂	蟹过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	1400	1,248.39	17,477.46	否	工业	详见附表七十二
73		化学试剂和助剂	鳕鱼过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	1400	1,248.39	17,477.46	否	工业	详见附表七十三
74		化学试剂和助剂	羊肉过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	1400	1,248.39	17,477.46	否	工业	详见附表七十四
75		化学试剂和助剂	蟑螂过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法)	盒	1400	1,248.39	17,477.46	否	工业	详见附表七十五

附表一：尿液有形成成分分析仪用试剂（包） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

	1	规格：尿液分析用稀释液：5L*2，清洗液A：500ml*1，清洗液B：50ml*1；方法学：流式细胞计数；适用设备仪器型号：珠海科域KU-2000
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二：尿液分析试纸条 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：100条/筒；方法学：干化学；适用设备仪器型号：珠海科域KU-2000
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三：尿液分析仪清洗液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：10100ml/箱（清洗液5L *2，保养液100ml*1）；方法学：干化学；适用设备仪器型号：珠海科域KU-2000
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四：人绒毛膜促性腺激素（HCG）检测试纸（胶体金法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：100人份/盒；方法学：胶体金法；适用设备仪器型号：手工
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五：BF-FDT溶血剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：500ml/盒；方法学：比色法、阻抗法；适用设备仪器型号：迪瑞BF-6800
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六：溶血剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：5L/盒；方法学：比色法、阻抗法；适用设备仪器型号：迪瑞BF-6800
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七：BF清洗液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：500ml/盒；方法学：比色法、阻抗法；适用设备仪器型号：迪瑞BF-6800
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表八：血细胞分析用溶血剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：500ml/盒；方法学：比色法、阻抗法；适用设备仪器型号：迪瑞BF-6800
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表九：血细胞分析用稀释剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：20L/盒；方法学：比色法、阻抗法；适用设备仪器型号：迪瑞BF-6800
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十：总蛋白检测试剂盒（比色法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：700人份/盒；方法学：比色法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十一：白蛋白检测试剂盒（比色法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：750人份/盒；方法学：比色法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十二：谷丙转氨酶检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1100人份/盒；方法学：IFCC法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十三：谷草转氨酶检测试剂盒 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1100人份/盒；方法学：比色法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十四：总胆红素检测试剂盒（重氮法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：600人份/盒；方法学：重氮法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十五：直接胆红素检测试剂盒（重氮法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：500人份/盒；方法学：重氮法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十六：碱性磷酸酶检测试剂盒（比色法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1050人份/盒；方法学：比色法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。
----	-------------------------------------

附表一十七：y-谷氨酰转移酶测定试剂盒（GPNA底物法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：R1：60ml*2 R2：20ml*2/盒；方法学：GPNA底物法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十八：尿素/尿素氮检测试剂盒（比色法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1900人份/盒；方法学：比色法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表一十九：肌酐测定试剂盒（酶法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：R1：60ml*2 R2：20ml*2/盒；方法学：酶法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十：尿酸检测试剂盒（比色法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：1000人份/盒；方法学：比色法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十一：葡萄糖检测试剂盒（己糖激酶法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：2200人份/盒；方法学：己糖激酶法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十二：钙检测试剂盒（比色法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：2250人份/盒；方法学：比色法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十三：磷检测试剂盒（比色法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：600人份/盒；方法学：比色法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十四：镁检测试剂盒（比色法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：200人份/盒；方法学：比色法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十五：甘油三酯检测试剂盒（比色法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：800人份/盒；方法学：比色法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十六：总胆固醇检测试剂盒（酶比色法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：2100人份/盒；方法学：酶比色法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十七：高密度脂蛋白胆固醇（HDL-C）测定试剂盒（表面活性剂选择性抑制法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：R1：60ml*2 R2：20ml*2/盒；方法学：表面活性剂选择性抑制法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十八：低密度脂蛋白胆固醇（LDL-C）测定试剂盒（表面活性剂-过氧化物酶清除法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：R1：60ml*2 R2：20ml*2/盒；方法学：表面活性剂-过氧化物酶清除法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表二十九：乳酸脱氢酶检测试剂盒（比色法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：750人份/盒；方法学：比色法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十：肌酸激酶测定试剂盒（磷酸肌酸底物法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：R1：60ml*2 R2：15ml*2/盒；方法学：磷酸肌酸底物法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十一：胆碱酯酶测定试剂盒（丁酰硫代胆碱底物法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格: R1: 60ml*2 R2: 15ml*2/盒; 方法学: 丁酰硫代胆碱底物法; 适用设备仪器型号: 罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十二: 铁检测试剂盒(亚铁嗉法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格: R1: 65ml*2 R2: 70ml*1/盒; 方法学: 亚铁嗉法; 适用设备仪器型号: 罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十三: α -羟丁酸脱氢酶测定试剂盒(α -酮丁酸底物法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格: R1: 60ml*2 R2: 15ml*2/盒; 方法学: α -酮丁酸底物法; 适用设备仪器型号: 罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十四: 二氧化碳测定试剂盒(PEP-C法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格: 60ml*3/盒; 方法学: PEP- C法; 适用设备仪器型号: 罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十五: 脂肪酶检测试剂盒(甲基试卤灵底物法) 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格: R1: 40ml*2 R2: 20ml*2/盒; 方法学: 甲基试卤灵底物法; 适用设备仪器型号: 罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十六: 清洗液 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格: 96ml/盒; 方法学: 配套耗材; 适用设备仪器型号: 罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十七: 酸性洗液SMS 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格: 119ml/盒; 方法学: 配套耗材; 适用设备仪器型号: 罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十八: 碱性洗液 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：102ml/盒；方法学：配套耗材；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表三十九：样本稀释液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：119ml/盒；方法学：稀释法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十：电解质内标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：2*2000ml/盒；方法学：电极法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十一：电解质参比液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：500ml/盒；方法学：电极法；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十二：样本稀释液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：2*2000ml/盒；方法学：配套耗材；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十三：氢氧化钠基础洗液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：2*1.8L/盒；方法学：配套耗材；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十四：酸性洗液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：2*1.8L/盒；方法学：配套耗材；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十五：样本针清洗液1 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：12*20ml/盒；方法学：配套耗材；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。
----	-------------------------------------

附表四十六：样本针清洗液2 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：12*20ml/盒；方法学：配套耗材；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十七：多项生化高值质控品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：20*5ml/盒；方法学：配套质控品；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十八：多项生化低值质控品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：20*5ml/盒；方法学：配套质控品；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表四十九：电解质定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：电解质高值定标液10*3ml/盒；方法学：配套定标品；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十：电解质定标液 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：电解质低值定标液10*3ml/盒；方法学：配套定标品；适用设备仪器型号：罗氏C8000生化分析仪
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十一：五分类血细胞分析仪用质控品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：6*2.5ml；方法学：比色法、阻抗法；适用设备仪器型号：迪瑞BF-6800
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十二：多项目尿液化学分析质控品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：12瓶/盒（冻干粉6瓶，复溶液6瓶）；方法学：干化学；适用设备仪器型号：珠海科域KU-500
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十三：食物特异性IgG抗体检测试剂盒（酶联免疫法） 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：3X96人份/盒(14项)；方法学：酶联免疫法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十四：IgE检测用校准品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：10测试/盒；方法学：酶联免疫法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十五：总IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十六：艾蒿过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十七：大豆过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十八：粉尘螨过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表五十九：狗上皮过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十：花生过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十一：鸡蛋过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十二：交链孢霉过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十三：柳树过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十四：猫上皮过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十五：牛奶过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十六：牛肉过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十七：普通豚草过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表六十八：屋尘过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。
----	-------------------------------------

附表六十九：屋尘螨过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十：虾过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十一：小麦面粉过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十二：蟹过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十三：鳕鱼过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十四：羊肉过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

附表七十五：蟑螂过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	规格：96人份/盒；方法学：免疫捕获法；适用设备仪器型号：普朗酶标仪9602
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

第五章 投标人应当提交的资格、资信证明文件

投标人应提交证明其有资格参加投标和中标后有能力履行合同的相关文件，并作为其投标文件的一部分，所有文件必须真实可靠、不得伪造，否则将按相关规定予以处罚。

1.法人或者其他组织的营业执照等证明文件，自然人的身份证明：

（1）法人包括企业法人、机关法人、事业单位法人和社会团体法人；其他组织主要包括合伙企业、非企业专业服务机构、个体工商户、农村承包经营户；自然人是指《中华人民共和国民法通则》（以下简称《民法通则》）规定的具有完全民事行为能力、能够承担民事责任和义务的公民。如投标人是企业（包括合伙企业），要提供在工商部门注册的有效“企业法人营业执照”或“营业执照”；如投标人是事业单位，要提供有效的“事业单位法人证书”；投标人是非企业专业服务机构的，如律师事务所，会计师事务所要提供执业许可证等证明文件；如投标人是个体工商户，要提供有效的“个体工商户营业执照”；如投标人是自然人，要提供有效的自然人身份证明。

（2）这里所指“其他组织”不包括法人的分支机构，由于法人分支机构不能独立承担民事责任，不能以分支机构的身份参加政府采购，只能以法人身份参加。“但由于银行、保险、石油石化、电力、电信等行业具有其特殊性，如果能够提供其法人给予的相应授权证明材料，可以参加政府采购活动”。

2.投标人应符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，提供标准格式的《资格承诺函》。

3.信用记录查询

（1）查询渠道：通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)和“中国政府采购网”（www.ccgp.gov.cn）进行查询；

（2）查询截止时点：本项目资格审查时查询；

（3）查询记录：对列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单、信用报告进行查询；

4.采购人或采购代理机构应当按照查询渠道、查询时间节点、查询记录内容进行查询，并存档。对信用记录查询结果中显示投标人被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单的投标人作无效投标处理。

5.按照招标文件要求，投标人应当提交的资格、资信证明文件。

第六章 评审

一、评审要求

1. 评标方法

手麻类：综合评分法,是指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中标候选人的评标方法。(最低报价不是中标的唯一依据。)

特殊敷料类：综合评分法,是指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中标候选人的评标方法。(最低报价不是中标的唯一依据。)

卫生材料类：综合评分法,是指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中标候选人的评标方法。(最低报价不是中标的唯一依据。)

消毒供应类：综合评分法,是指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中标候选人的评标方法。(最低报价不是中标的唯一依据。)

消杀类：综合评分法,是指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中标候选人的评标方法。(最低报价不是中标的唯一依据。)

医护类：综合评分法,是指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中标候选人的评标方法。(最低报价不是中标的唯一依据。)

其他类：综合评分法,是指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中标候选人的评标方法。(最低报价不是中标的唯一依据。)

病理、输血检验试剂类：综合评分法,是指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中标候选人的评标方法。(最低报价不是中标的唯一依据。)

临床试剂类：综合评分法,是指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中标候选人的评标方法。(最低报价不是中标的唯一依据。)

2. 评标原则

2.1 评标活动遵循公平、公正、科学和择优的原则,以招标文件和投标文件为评标的基本依据,并按照招标文件规定的评标方法和评标标准进行评标。

2.2 具体评标事项由评标委员会负责,并按招标文件的规定办法进行评审。

2.3 合格投标人不足三家的,不得评标。

3. 评标委员会

3.1 评标委员会由采购人代表和有关技术、经济等方面的专家组成,成员人数为5人及以上单数,其中技术、经济等方面的评审专家不得少于成员总数的三分之二。

3.2 评标委员会成员有下列情形之一的,应当回避:

(1) 参加采购活动前三年内,与投标人存在劳动关系,或者担任过投标人的董事、监事,或者是投标人的控股股东或实际控制人;

(2) 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;

(3) 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;

3.3 评标委员会负责具体评标事务,并独立履行下列职责:

(1) 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;

(2) 要求投标人对投标文件有关事项作出澄清或者说明;

(3) 对投标文件进行比较和评价;

(4) 确定中标候选人名单,以及根据采购人委托直接确定中标供应商;

(5) 向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评标中发现的违法行为;

(6) 法律法规规定的其他职责。

4. 澄清

4.1 对于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,评标委员会应当以书面形式要求投标人作出必要的澄清、说明或者补正。

4.2 投标人的澄清、说明或者补正应当采用书面形式,并加盖公章,或者由法定代表人或其授权的代表签字。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。

4.3评标委员会不接受投标人主动提出的澄清、说明或补正。

4.4评标委员会对投标人提交的澄清、说明或补正有疑问的，可以要求投标人进一步澄清、说明或补正。

5.有下列情形之一的，视为投标人串通投标

5.1不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；（不同投标人投标文件上传的项目内部识别码一致）；

5.2不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；

5.3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；

5.4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；

5.5不同投标人的投标文件相互混装；

5.6不同投标人的投标保证金为从同一单位或个人的账户转出；

说明：在项目评审时被认定为串通投标的投标人不得参加该合同项下的采购活动。

6.有下列情形之一的，属于恶意串通投标

6.1投标人直接或者间接从采购人或者采购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或者响应文件；

6.2投标人按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改投标文件或者响应文件；

6.3投标人之间协商报价、技术方案等投标文件或者响应文件的实质性内容；

6.4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；

6.5投标人之间事先约定由某一特定投标人中标、成交；

6.6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、成交；

6.7投标人与采购人或者采购代理机构之间、投标人相互之间，为谋求特定投标人中标、成交或者排斥其他投标人的其他串通行为。

7.投标无效的情形

7.1详见资格性审查、符合性审查和招标文件其他投标无效条款。

8.废标的情形

8.1出现下列情形之一的，应予以废标。

（1）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；（或参与竞争的核心产品品牌不足3个）的；

（2）出现影响采购公正的违法、违规行为的；

（3）投标人的报价均超过了采购预算；

（4）因重大变故，采购任务取消；

（5）法律、法规以及招标文件规定其他情形。

9.定标

9.1评标委员会按照招标文件确定的评标方法、步骤、标准，对投标文件进行评审。评标结束后，对投标人的评审名次进行排序，确定中标人或者推荐中标候选人。

10.其他说明事项

若出现供应商因在投标客户端中对应答点标记错误，导致评审专家无法进行正常查阅而否决供应商投标的情况发生时，由投标人自行承担 responsibility。

二、政府采购政策落实

1.节能、环保要求

采购的产品属于品目清单范围的，将依据国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书，对获得证书的产品实施政府优先采购或强制采购，具体按照本招标文件相关要求执行

2.对小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位给予价格扣除

依照《政府采购促进中小企业发展管理办法》、《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》和《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》的规定，凡符合要求的小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位，按照以下比例给予相应的价格扣除：（监狱企业、残疾人福利性单位视同小、微企业）

合同包1（手麻类）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。				

合同包2（特殊敷料类）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。				

合同包3（卫生材料类）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。				

合同包4（消毒供应类）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。				

合同包5（消杀类）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。				

合同包6（医护类）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。				

合同包7（其他类）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。				

合同包8（病理、输血检验试剂类）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。				

合同包9（临床试剂类）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。				

3.价格扣除相关要求

3.1所称小型和微型企业应当同时符合以下条件：

- （1）符合中小企业划分标准；
- （2）提供本企业制造的货物、承担的工程或者服务，或者提供其他中小企业制造的货物。本项所称货物不包括使用大型企业注册商标的货物。
- （3）中小企业划分标准，是指国务院有关部门根据企业从业人员、营业收入、资产总额等指标制定的中小企业划型标准。
- （4）小型、微型企业提供中型企业制造的货物的，视同为中型企业。符合中小企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小企业。

3.2在政府采购活动中，供应商提供的货物、工程或者服务符合下列情形的，享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定的中小企业扶持政策：

- （1）在货物采购项目中，货物由中小企业制造，即货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标；
- （2）在工程采购项目中，工程由中小企业承建，即工程施工单位为中小企业；
- （3）在服务采购项目中，服务由中小企业承接，即提供服务的人员为中小企业依照《中华人民共和国劳动民法典》订立劳动合同的从业人员。

在货物采购项目中，供应商提供的货物既有中小企业制造货物，也有大型企业制造货物的，不享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定的中小企业扶持政策。

以联合体形式参加政府采购活动，联合体各方均为中小企业的，联合体视同中小企业。其中，联合体各方均为小微企业的，联合体视同小微企业。

3.3投标人属于小微企业的应填写《中小企业声明函》；监狱企业须投标人提供由监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件；残疾人福利性单位应填写《残疾人福利性单位声明函》，否则不认定价格扣除。

说明：投标人应当认真填写声明函，若有虚假将追究其责任。投标人可通过“国家企业信用信息公示系统”（<http://www.gsxt.gov.cn/index.html>），点击“小微企业名录”（<http://xwqy.gsxt.gov.cn/>）对投标人和核心设备制造商进行搜索、查询，自行核实是否属于小微企业。

3.4提供投标人的《中小企业声明函》、《残疾人福利性单位声明函》（格式后附，不可修改），未提供、未盖章或填写内容与相关材料不符的不予价格扣除。

三、评审程序

1.资格性审查和符合性审查

1.1资格性审查。依据法律法规和招标文件的规定，对投标文件中的资格证明文件等进行审查，以确定投标投标人是否具备投标资格。（详见后附表一资格性审查表）

1.2符合性审查。依据招标文件的规定，从投标文件的有效性、完整性和对招标文件的响应程度进行审查，以确定是否对招标文件的实质性要求作出响应。（详见后附表二符合性审查表）

1.3资格性审查和符合性审查中凡有其中任意一项未通过的，评审结果为未通过，未通过资格性审查、符合性审查的投标单位按无效投标处理。

2.投标报价审查

2.1评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，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。

3.政府采购政策功能落实

对于小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位给予价格扣除。

4.核心产品同品牌审查

4.1采用最低评标价法的采购项目，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参加评标；报价相同的，按最终上传投标文件时间或技术指标或售后服务条款或业绩的优劣顺序排列确定进入评审的投标人，其他投标无效。

4.2使用综合评分法的采购项目，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，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按照招标文件规定的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为中标候选人。

5.详细评审

综合评分法：分为投标报价评审、商务部分评审、技术部分评审（得分四舍五入保留两位小数）。（详见后附表三详细评审表）

最低评标价法：无

6.汇总、排序

6.1综合评分法：评标结果按评审后总得分由高到低顺序排列。总得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的，按技术指标或售后服务条款或业绩的优劣顺序排列确定；以上均相同的由采购人确定。

6.2最低评标价法：投标文件满足招标文件全部实质性要求，且进行政府采购政策落实的价格扣除后，对投标报价进行由低到高排序，确定价格最低的投标人为中标候选人。价格相同的，按最终上传投标文件时间或技术指标或售后服务条款或业绩的优劣顺序排列确定。上述相同的，按照提供优先采购产品证明材料的数量进行排序；以上均相同的属于保护环境、不发达地区和少数民族地区企业的优先。

表一资格性审查表

合同包1（手麻类）

具有独立承担民事责任的能力	在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织或自然人，投标时提交有效的营业执照（或事业法人登记证或身份证等相关证明）副本复印件。
有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供投标截止日前6个月内任意1个月依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。如依法免税或不需要缴纳社会保障资金的，提供相应证明材料。
具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商必须具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供2020年度财务状况报告或基本开户行出具的资信证明）。
履行合同所必须的设备和专业技术能力	按投标（响应）文件格式填报设备及专业技术能力情况。
参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	参照投标（报价）函相关承诺格式内容。重大违法记录，是指供应商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、较大数额罚款等行政处罚。（较大数额罚款按照发出行政处罚决定书部门所在省级政府，或实行垂直领导的国务院有关行政主管部门制定的较大数额罚款标准，或罚款决定之前需要举行听证会的金额标准来认定）
信用记录	供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“记录失信被执行人或重大税收违法案件当事人名单或政府采购严重违法失信行为”记录名单；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。（以采购代理机构于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）及中国政府采购网（http://www.ccgp.gov.cn/）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。
供应商必须符合法律、行政法规规定的其他条件	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，不得同时参加本采购项目（包组）投标。为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参与本项目投标。投标（报价）函相关承诺要求内容。
资格要求	1) 所投商品为I类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械备案凭证》及《医疗器械生产许可证》影印件，供应商（代理商）须具备有经营所投商品资格的《营业执照》。2) 所投商品为II类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营备案凭证》影印件；及所投产品的《医疗器械注册证》影印件；3) 所投商品为III类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件；4) 所投产品不属于医疗器械的供应商（生产厂商或代理商）须具备所投商品生产厂家的《生产许可证》影印件及所投商品生产厂家的产品《合格证》影印件。
落实政府采购政策需满足的资格要求	无

合同包2（特殊敷料类）

具有独立承担民事责任的能力	在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织或自然人，投标时提交有效的营业执照（或事业法人登记证或身份证等相关证明）副本复印件。
---------------	--

有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供投标截止日前6个月内任意1个月依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。如依法免税或不需要缴纳社会保障资金的，提供相应证明材料。
具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商必须具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供2020年度财务状况报告或基本开户行出具的资信证明）。
履行合同所必须的设备和专业技术能力	按投标（响应）文件格式填报设备及专业技术能力情况。
参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	参照投标（报价）函相关承诺格式内容。重大违法记录，是指供应商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、较大数额罚款等行政处罚。（较大数额罚款按照发出行政处罚决定书部门所在省级政府，或实行垂直领导的国务院有关行政主管部门制定的较大数额罚款标准，或罚款决定之前需要举行听证会的金额标准来认定）
信用记录	供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“记录失信被执行人或重大税收违法案件当事人名单或政府采购严重违法失信行为”记录名单；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。（以采购代理机构于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）及中国政府采购网（http://www.ccgp.gov.cn/）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。
供应商必须符合法律、行政法规规定的其他条件	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，不得同时参加本采购项目（包组）投标。为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参与本项目投标。投标（报价）函相关承诺要求内容。
资格要求	1) 所投商品为I类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械备案凭证》及《医疗器械生产许可证》影印件，供应商（代理商）须具备有经营所投商品资格的《营业执照》。2) 所投商品为II类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营备案凭证》影印件；及所投产品的《医疗器械注册证》影印件；3) 所投商品为III类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件；4) 所投产品不属于医疗器械的供应商（生产厂商或代理商）须具备所投商品生产厂家的《生产许可证》影印件及所投产品生产厂家的产品《合格证》影印件。
落实政府采购政策需满足的资格要求	无

合同包3（卫生材料类）

具有独立承担民事责任的能力	在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织或自然人，投标时提交有效的营业执照（或事业法人登记证或身份证等相关证明）副本复印件。
有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供投标截止日前6个月内任意1个月依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。如依法免税或不需要缴纳社会保障资金的，提供相应证明材料。
具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商必须具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供2020年度财务状况报告或基本开户行出具的资信证明）。

履行合同所必须的设备和专业技术能力	按投标（响应）文件格式填报设备及专业技术能力情况。
参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	参照投标（报价）函相关承诺格式内容。重大违法记录，是指供应商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、较大数额罚款等行政处罚。（较大数额罚款按照发出行政处罚决定书部门所在省级政府，或实行垂直领导的国务院有关行政主管部门制定的较大数额罚款标准，或罚款决定之前需要举行听证会的金额标准来认定）
信用记录	供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“记录失信被执行人或重大税收违法案件当事人名单或政府采购严重违法失信行为”记录名单；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。（以采购代理机构于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（ www.creditchina.gov.cn ）及中国政府采购网（ http://www.ccgp.gov.cn/ ）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。
供应商必须符合法律、行政法规规定的其他条件	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，不得同时参加本采购项目（包组）投标。为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参与本项目投标。投标（报价）函相关承诺要求内容。
资格要求	1) 所投商品为I类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械备案凭证》及《医疗器械生产许可证》影印件，供应商（代理商）须具备有经营所投商品资格的《营业执照》。2) 所投商品为II类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营备案凭证》影印件；及所投产品的《医疗器械注册证》影印件；3) 所投商品为III类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件；4) 所投产品不属于医疗器械的供应商（生产厂商或代理商）须具备所投商品生产厂家的《生产许可证》影印件及所投商品生产厂家的产品《合格证》影印件。
落实政府采购政策需满足的资格要求	无

合同包4（消毒供应类）

具有独立承担民事责任的能力	在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织或自然人，投标时提交有效的营业执照（或事业法人登记证或身份证等相关证明）副本复印件。
有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供投标截止日前6个月内任意1个月依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。如依法免税或不需要缴纳社会保障资金的，提供相应证明材料。
具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商必须具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供2020年度财务状况报告或基本开户行出具的资信证明）。
履行合同所必须的设备和专业技术能力	按投标（响应）文件格式填报设备及专业技术能力情况。
参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	参照投标（报价）函相关承诺格式内容。重大违法记录，是指供应商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、较大数额罚款等行政处罚。（较大数额罚款按照发出行政处罚决定书部门所在省级政府，或实行垂直领导的国务院有关行政主管部门制定的较大数额罚款标准，或罚款决定之前需要举行听证会的金额标准来认定）

信用记录	供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“记录失信被执行人或重大税收违法案件当事人名单或政府采购严重违法失信行为”记录名单；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。（以采购代理机构于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（ www.creditchina.gov.cn ）及中国政府采购网（ http://www.ccgp.gov.cn/ ）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。
供应商必须符合法律、行政法规规定的其他条件	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，不得同时参加本采购项目（包组）投标。为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参与本项目投标。投标（报价）函相关承诺要求内容。
资格要求	1) 所投产品为消毒产品的供应商须具备有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》影印件、所投产品评价报告影印件及检验报告影印件； 2) 所投产品为非消毒产品的供应商须具备产品生产厂家的《生产许可证》影印件及所投产品的生产厂家《合格证》影印件。
落实政府采购政策需满足的资格要求	无

合同包5（消杀类）

具有独立承担民事责任的能力	在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织或自然人，投标时提交有效的营业执照（或事业法人登记证或身份证等相关证明）副本复印件。
有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供投标截止日前6个月内任意1个月依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。如依法免税或不需要缴纳社会保障资金的，提供相应证明材料。
具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商必须具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供2020年度财务状况报告或基本开户行出具的资信证明）。
履行合同所必须的设备和专业技术能力	按投标（响应）文件格式填报设备及专业技术能力情况。
参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	参照投标（报价）函相关承诺格式内容。重大违法记录，是指供应商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、较大数额罚款等行政处罚。（较大数额罚款按照发出行政处罚决定书部门所在省级政府，或实行垂直领导的国务院有关行政主管部门制定的较大数额罚款标准，或罚款决定之前需要举行听证会的金额标准来认定）
信用记录	供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“记录失信被执行人或重大税收违法案件当事人名单或政府采购严重违法失信行为”记录名单；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。（以采购代理机构于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（ www.creditchina.gov.cn ）及中国政府采购网（ http://www.ccgp.gov.cn/ ）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。
供应商必须符合法律、行政法规规定的其他条件	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，不得同时参加本采购项目（包组）投标。为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参与本项目投标。投标（报价）函相关承诺要求内容。
资格要求	1) 所投产品为消毒产品的供应商须具备有效的《消毒产品生产企业卫生许可证》影印件、所投产品评价报告影印件及检验报告影印件； 2) 所投产品为非消毒产品的供应商须具备产品生产厂家的《生产许可证》影印件及所投产品的生产厂家《合格证》影印件。

落实政府采购政策需满足的资格要求	无
------------------	---

合同包6（医护类）

具有独立承担民事责任的能力	在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织或自然人，投标时提交有效的营业执照（或事业法人登记证或身份证等相关证明）副本复印件。
有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供投标截止日前6个月内任意1个月依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。如依法免税或不需要缴纳社会保障资金的，提供相应证明材料。
具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商必须具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供2020年度财务状况报告或基本开户行出具的资信证明）。
履行合同所必须的设备和专业技术能力	按投标（响应）文件格式填报设备及专业技术能力情况。
参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	参照投标（报价）函相关承诺格式内容。重大违法记录，是指供应商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、较大数额罚款等行政处罚。（较大数额罚款按照发出行政处罚决定书部门所在省级政府，或实行垂直领导的国务院有关行政主管部门制定的较大数额罚款标准，或罚款决定之前需要举行听证会的金额标准来认定）
信用记录	供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“记录失信被执行人或重大税收违法案件当事人名单或政府采购严重违法失信行为”记录名单；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。（以采购代理机构于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）及中国政府采购网（http://www.ccgp.gov.cn/）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。
供应商必须符合法律、行政法规规定的其他条件	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，不得同时参加本采购项目（包组）投标。为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参与本项目投标。投标（报价）函相关承诺要求内容。
资格要求	1）所投商品为I类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械备案凭证》及《医疗器械生产许可证》影印件，供应商（代理商）须具备有经营所投商品资格的《营业执照》。2）所投商品为II类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营备案凭证》影印件；及所投产品的《医疗器械注册证》影印件；3）所投商品为III类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件；4）所投产品不属于医疗器械的供应商（生产厂商或代理商）须具备所投商品生产厂家的《生产许可证》影印件及所投商品生产厂家的产品《合格证》影印件。
落实政府采购政策需满足的资格要求	无

合同包7（其他类）

具有独立承担民事责任的能力	在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织或自然人，投标时提交有效的营业执照（或事业法人登记证或身份证等相关证明）副本复印件。
---------------	--

有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供投标截止日前6个月内任意1个月依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。如依法免税或不需要缴纳社会保障资金的，提供相应证明材料。
具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商必须具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供2020年度财务状况报告或基本开户行出具的资信证明）。
履行合同所必须的设备和专业技术能力	按投标（响应）文件格式填报设备及专业技术能力情况。
参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	参照投标（报价）函相关承诺格式内容。重大违法记录，是指供应商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、较大数额罚款等行政处罚。（较大数额罚款按照发出行政处罚决定书部门所在省级政府，或实行垂直领导的国务院有关行政主管部门制定的较大数额罚款标准，或罚款决定之前需要举行听证会的金额标准来认定）
信用记录	供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“记录失信被执行人或重大税收违法案件当事人名单或政府采购严重违法失信行为”记录名单；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。（以采购代理机构于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）及中国政府采购网（http://www.ccgp.gov.cn/）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。
供应商必须符合法律、行政法规规定的其他条件	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，不得同时参加本采购项目（包组）投标。为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参与本项目投标。投标（报价）函相关承诺要求内容。
资格要求	1) 所投商品为I类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械备案凭证》及《医疗器械生产许可证》影印件，供应商（代理商）须具备有经营所投商品资格的《营业执照》。2) 所投商品为II类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营备案凭证》影印件；及所投产品的《医疗器械注册证》影印件；3) 所投商品为III类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件；4) 所投产品不属于医疗器械的供应商（生产厂商或代理商）须具备所投商品生产厂家的《生产许可证》影印件及所投商品生产厂家的产品《合格证》影印件。
落实政府采购政策需满足的资格要求	无

合同包8（病理、输血检验试剂类）

具有独立承担民事责任的能力	在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织或自然人，投标时提交有效的营业执照（或事业法人登记证或身份证等相关证明）副本复印件。
有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供投标截止日前6个月内任意1个月依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。如依法免税或不需要缴纳社会保障资金的，提供相应证明材料。
具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商必须具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供2020年度财务状况报告或基本开户行出具的资信证明）。
履行合同所必须的设备和专业技术能力	按投标（响应）文件格式填报设备及专业技术能力情况。

参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	参照投标（报价）函相关承诺格式内容。重大违法记录，是指供应商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、较大数额罚款等行政处罚。（较大数额罚款按照发出行政处罚决定书部门所在省级政府，或实行垂直领导的国务院有关行政主管部门制定的较大数额罚款标准，或罚款决定之前需要举行听证会的金额标准来认定）
信用记录	供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“记录失信被执行人或重大税收违法案件当事人名单或政府采购严重违法失信行为”记录名单；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。（以采购代理机构于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）及中国政府采购网（http://www.ccgp.gov.cn/）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。
供应商必须符合法律、行政法规规定的其他条件	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，不得同时参加本采购项目（包组）投标。为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参与本项目投标。投标（报价）函相关承诺要求内容。
资格要求	1) 所投商品为I类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械备案凭证》及《医疗器械生产许可证》影印件，供应商（代理商）须具备有经营所投商品资格的《营业执照》。2) 所投商品为II类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营备案凭证》影印件；及所投产品的《医疗器械注册证》影印件；3) 所投商品为III类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件；4) 所投产品不属于医疗器械的供应商（生产厂商或代理商）须具备所投商品生产厂家的《生产许可证》影印件及所投商品生产厂家的产品《合格证》影印件。
落实政府采购政策需满足的资格要求	无

合同包9（临床试剂类）

具有独立承担民事责任的能力	在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织或自然人，投标时提交有效的营业执照（或事业法人登记证或身份证等相关证明）副本复印件。
有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供投标截止日前6个月内任意1个月依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。如依法免税或不需要缴纳社会保障资金的，提供相应证明材料。
具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商必须具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供2020年度财务状况报告或基本开户行出具的资信证明）。
履行合同所必须的设备和专业技术能力	按投标（响应）文件格式填报设备及专业技术能力情况。
参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	参照投标（报价）函相关承诺格式内容。重大违法记录，是指供应商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、较大数额罚款等行政处罚。（较大数额罚款按照发出行政处罚决定书部门所在省级政府，或实行垂直领导的国务院有关行政主管部门制定的较大数额罚款标准，或罚款决定之前需要举行听证会的金额标准来认定）

信用记录	供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“记录失信被执行人或重大税收违法案件当事人名单或政府采购严重违法失信行为”记录名单；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。（以采购代理机构于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（ www.creditchina.gov.cn ）及中国政府采购网（ http://www.ccgp.gov.cn/ ）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。
供应商必须符合法律、行政法规规定的其他条件	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，不得同时参加本采购项目（包组）投标。为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参与本项目投标。投标（报价）函相关承诺要求内容。
资格要求	1) 所投商品为I类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械备案凭证》及《医疗器械生产许可证》影印件，供应商（代理商）须具备有经营所投商品资格的《营业执照》。2) 所投商品为II类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营备案凭证》影印件；及所投产品的《医疗器械注册证》影印件；3) 所投商品为III类医疗器械的供应商（生产厂商）须具备《医疗器械生产许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件，供应商（代理商）须具备《医疗器械经营许可证》及所投产品的《医疗器械注册证》影印件；4) 所投产品不属于医疗器械的供应商（生产厂商或代理商）须具备所投商品生产厂家的《生产许可证》影印件及所投商品生产厂家的产品《合格证》影印件。
落实政府采购政策需满足的资格要求	无

表二符合性审查表：

合同包1（手麻类）

投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行签署、盖章。
联合体投标	符合关于联合体投标的相关规定。
技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量；2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

合同包2（特殊敷料类）

投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行签署、盖章。
联合体投标	符合关于联合体投标的相关规定。

技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

合同包3（卫生材料类）

投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行签署、盖章。
联合体投标	符合关于联合体投标的相关规定。
技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

合同包4（消毒供应类）

投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行签署、盖章。
联合体投标	符合关于联合体投标的相关规定。
技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

合同包5（消杀类）

投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行签署、盖章。
联合体投标	符合关于联合体投标的相关规定。
技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

合同包6（医护类）

投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
------	---

投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行签署、盖章。
联合体投标	符合关于联合体投标的相关规定。
技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

合同包7（其他类）

投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行签署、盖章。
联合体投标	符合关于联合体投标的相关规定。
技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

合同包8（病理、输血检验试剂类）

投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行签署、盖章。
联合体投标	符合关于联合体投标的相关规定。
技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

合同包9（临床试剂类）

投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行签署、盖章。
联合体投标	符合关于联合体投标的相关规定。
技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

表三详细评审表：

手麻类

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分70.0分 报价得分30.0分	
技术部分	技术要求 (10.0分)	1、技术指标、参数全部满足招标文件要求的得10分； 2、非星号条款有一项不满足扣1分，扣完为止。注：星号条款为必须满足项，不满足即为无效响应。
	供货方案 (12.0分)	提供针对本项目的供货方案，包括：①总体供货组织安排，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②供货进度措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③运输措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；④保障工作进度计划的措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	质量保障方案 (12.0分)	提供针对本项目的质量保障方案，包括：①供货质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②运损处理，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③安装质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；④调试质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	应急预案及措施 (9.0分)	提供针对本项目的货物的采购、供货及运输过程中包含应对突发事件，包括：①应急措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②周详计划及更换方案，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③各阶段应急协调人员配备等措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	验收方案 (9.0分)	提供针对本项目的验收方案，包括：①验收内容，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②验收计划，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③验收措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	售后服务 (9.0分)	提供针对本项目的售后服务方案，包括：①售后服务内容，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②售后服务措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③售后服务期限，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	售后服务 (9.0分)	提供SPD配送服务方案，包括：①SPD建设费用，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②建设周期，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③人员配备，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	$\text{投标报价得分} = (\text{评标基准价} / \text{投标报价}) \times \text{价格权值} \times 100$ (注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。) 最低报价不是中标的唯一依据。

特殊敷料类

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分70.0分 报价得分30.0分	
技术要求 (10.0分)	1、技术指标、参数全部满足招标文件要求的得10分； 2、非星号条款有一项不满足扣1分，扣完为止。注：星号条款为必须满足项，不满足即为无效响应。	

技术部分	供货方案 (12.0分)	提供针对本项目的供货方案, 包括: ①总体供货组织安排, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分; ②供货进度措施, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分; ③运输措施, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分; ④保障工作进度计划的措施, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分。
	质量保障方案 (12.0分)	提供针对本项目的质量保障方案, 包括: ①供货质量保障措施, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分; ②运损处理, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分; ③安装质量保障措施, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分; ④调试质量保障措施, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分。
	应急预案及措施 (9.0分)	提供针对本项目的货物的采购、供货及运输过程中包含应对突发事件, 包括: ①应急措施, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分; ②周详计划及更换方案, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分; ③各阶段应急协调人员配备等措施, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分。
	验收方案 (9.0分)	提供针对本项目的验收方案, 包括: ①验收内容, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分; ②验收计划, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分; ③验收措施, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分。
	售后服务 (9.0分)	提供针对本项目的售后服务方案, 包括: ①售后服务内容, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分; ②售后服务措施, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分; ③售后服务期限, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分。
	售后服务 (9.0分)	提供SPD配送服务方案, 包括: ①SPD建设费用, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分; ②建设周期, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分; ③人员配备, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分。
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	投标报价得分 = (评标基准价/投标报价) × 价格权值 × 100 (注: 满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。) 最低报价不是中标的唯一依据。

卫生材料类

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分70.0分 报价得分30.0分	
技术要求 (10.0分)	1、技术指标、参数全部满足招标文件要求的得10分; 2、非星号条款有一项不满足扣1分, 扣完为止。注: 星号条款为必须满足项, 不满足即为无效响应。	
供货方案 (12.0分)	提供针对本项目的供货方案, 包括: ①总体供货组织安排, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分; ②供货进度措施, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分; ③运输措施, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分; ④保障工作进度计划的措施, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分。	
质量保障方案 (12.0分)	提供针对本项目的质量保障方案, 包括: ①供货质量保障措施, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分; ②运损处理, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分; ③安装质量保障措施, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分; ④调试质量保障措施, 满分3分-最低分2.5分, 未提供不得分。	

技术部分	应急预案及措施 (9.0分)	提供针对本项目的货物的采购、供货及运输过程中包含应对突发事件，包括：①应急措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②周详计划及更换方案，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③各阶段应急协调人员配备等措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	验收方案 (9.0分)	提供针对本项目的验收方案，包括：①验收内容，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②验收计划，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③验收措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	售后服务 (9.0分)	提供针对本项目的售后服务方案，包括：①售后服务内容，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②售后服务措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③售后服务期限，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	售后服务 (9.0分)	提供SPD配送服务方案，包括：①SPD建设费用，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②建设周期，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③人员配备，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	投标报价得分 = (评标基准价/投标报价) × 价格权值 × 100 (注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。) 最低报价不是中标的唯一依据。

消毒供应类

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分70.0分 报价得分30.0分	
技术部分	技术要求 (10.0分)	1、技术指标、参数全部满足招标文件要求的得10分；2、非星号条款有一项不满足扣1分，扣完为止。注：星号条款为必须满足项，不满足即为无效响应。
	供货方案 (12.0分)	提供针对本项目的供货方案，包括：①总体供货组织安排，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②供货进度措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③运输措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；④保障工作进度计划的措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	质量保障方案 (12.0分)	提供针对本项目的质量保障方案，包括：①供货质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②运损处理，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③安装质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；④调试质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	应急预案及措施 (9.0分)	提供针对本项目的货物的采购、供货及运输过程中包含应对突发事件，包括：①应急措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②周详计划及更换方案，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③各阶段应急协调人员配备等措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	验收方案 (9.0分)	提供针对本项目的验收方案，包括：①验收内容，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②验收计划，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③验收措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。

	售后服务 (9.0分)	提供针对本项目的售后服务方案，包括：①售后服务内容，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②售后服务措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③售后服务期限，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	售后服务 (9.0分)	提供SPD配送服务方案，包括：①SPD建设费用，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②建设周期，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③人员配备，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	投标报价得分 = (评标基准价/投标报价) × 价格权值 × 100 (注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。) 最低报价不是中标的唯一依据。

消杀类

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分70.0分 报价得分30.0分	
技术部分	技术要求 (10.0分)	1、技术指标、参数全部满足招标文件要求的得10分；2、非星号条款有一项不满足扣1分，扣完为止。注：星号条款为必须满足项，不满足即为无效响应。
	供货方案 (12.0分)	提供针对本项目的供货方案，包括：①总体供货组织安排，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②供货进度措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③运输措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；④保障工作进度计划的措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	质量保障方案 (12.0分)	提供针对本项目的质量保障方案，包括：①供货质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②运损处理，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③安装质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；④调试质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	应急预案及措施 (9.0分)	提供针对本项目的货物的采购、供货及运输过程中包含应对突发事件，包括：①应急措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②周详计划及更换方案，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③各阶段应急协调人员配备等措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	验收方案 (9.0分)	提供针对本项目的验收方案，包括：①验收内容，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②验收计划，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③验收措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	售后服务 (9.0分)	提供针对本项目的售后服务方案，包括：①售后服务内容，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②售后服务措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③售后服务期限，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	售后服务 (9.0分)	提供SPD配送服务方案，包括：①SPD建设费用，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②建设周期，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③人员配备，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。

投标报价	投标报价得分 (30.0分)	投标报价得分 = (评标基准价/投标报价) × 价格权值 × 100 (注: 满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。) 最低报价不是中标的唯一依据。
------	----------------	--

医护类

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分70.0分 报价得分30.0分	
技术部分	技术要求 (10.0分)	1、技术指标、参数全部满足招标文件要求的得10分； 2、非星号条款有一项不满足扣1分，扣完为止。注：星号条款为必须满足项，不满足即为无效响应。
	供货方案 (12.0分)	提供针对本项目的供货方案，包括：①总体供货组织安排，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②供货进度措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③运输措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；④保障工作进度计划的措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	质量保障方案 (12.0分)	提供针对本项目的质量保障方案，包括：①供货质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②运损处理，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③安装质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；④调试质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	应急预案及措施 (9.0分)	提供针对本项目的货物的采购、供货及运输过程中包含应对突发事件，包括：①应急措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②周详计划及更换方案，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③各阶段应急协调人员配备等措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	验收方案 (9.0分)	提供针对本项目的验收方案，包括：①验收内容，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②验收计划，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③验收措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	售后服务 (9.0分)	提供针对本项目的售后服务方案，包括：①售后服务内容，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②售后服务措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③售后服务期限，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	售后服务 (9.0分)	提供SPD配送服务方案，包括：①SPD建设费用，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②建设周期，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③人员配备，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	投标报价得分 = (评标基准价/投标报价) × 价格权值 × 100 (注: 满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。) 最低报价不是中标的唯一依据。

其他类

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分70.0分 报价得分30.0分	

技术部分	技术要求 (10.0分)	1、技术指标、参数全部满足招标文件要求的得10分； 2、非星号条款有一项不满足扣1分，扣完为止。 注：星号条款为必须满足项，不满足即为无效响应。
	供货方案 (12.0分)	提供针对本项目的供货方案，包括： ①总体供货组织安排，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分； ②供货进度措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分； ③运输措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分； ④保障工作进度计划的措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	质量保障方案 (12.0分)	提供针对本项目的质量保障方案，包括： ①供货质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分； ②运损处理，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分； ③安装质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分； ④调试质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	应急预案及措施 (9.0分)	提供针对本项目的货物的采购、供货及运输过程中包含应对突发事件，包括： ①应急措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分； ②周详计划及更换方案，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分； ③各阶段应急协调人员配备等措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	验收方案 (9.0分)	提供针对本项目的验收方案，包括： ①验收内容，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分； ②验收计划，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分； ③验收措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	售后服务 (9.0分)	提供针对本项目的售后服务方案，包括： ①售后服务内容，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分； ②售后服务措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分； ③售后服务期限，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	售后服务 (9.0分)	提供SPD配送服务方案，包括： ①SPD建设费用，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分； ②建设周期，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分； ③人员配备，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	投标报价得分 = (评标基准价/投标报价) × 价格权值 × 100 (注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。) 最低报价不是中标的唯一依据。

病理、输血检验试剂类

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分70.0分 报价得分30.0分	
	技术要求 (10.0分)	1、技术指标、参数全部满足招标文件要求的得10分； 2、非星号条款有一项不满足扣1分，扣完为止。 注：星号条款为必须满足项，不满足即为无效响应。

技术部分	供货方案 (12.0分)	提供针对本项目的供货方案，包括：①总体供货组织安排，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②供货进度措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③保障工作进度计划的措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。④提供针对本项目的专属冷链货物运输配送车，包括：a:提供3辆专属冷链货物运输配送车的得3分；b:提供2辆专属冷链货物运输配送车的得2分；c:提供1辆专属冷链货物运输配送车的得1分；提供满足要求专属冷链货物运输配送车的证明材料，不提供不得分。
	质量保障方案 (12.0分)	提供针对本项目的质量保障方案，包括：①供货质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②运损处理，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③安装质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；④调试质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	应急预案及措施 (9.0分)	提供针对本项目的货物的采购、供货及运输过程中包含应对突发事件，包括：①应急措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②周详计划及更换方案，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③各阶段应急协调人员配备等措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	验收方案 (9.0分)	提供针对本项目的验收方案，包括：①验收内容，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②验收计划，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③验收措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	售后服务 (9.0分)	提供针对本项目的售后服务方案，包括：①售后服务内容，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②售后服务措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③售后服务期限，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	售后服务 (9.0分)	提供SPD配送服务方案，包括：①SPD建设费用，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②建设周期，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③人员配备，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	投标报价得分 = (评标基准价/投标报价) × 价格权值 × 100 (注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。) 最低报价不是中标的唯一依据。

临床试剂类

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分70.0分 报价得分30.0分	
	技术要求 (10.0分)	1、技术指标、参数全部满足招标文件要求的得10分；2、非星号条款有一项不满足扣1分，扣完为止。注：星号条款为必须满足项，不满足即为无效响应。

技术部分	供货方案 (12.0分)	提供针对本项目的供货方案，包括：①总体供货组织安排，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②供货进度措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③保障工作进度计划的措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。④提供针对本项目的专属冷链货物运输配送车，包括：a:提供3辆专属冷链货物运输配送车的得3分；b:提供2辆专属冷链货物运输配送车的得2分；c:提供1辆专属冷链货物运输配送车的得1分；提供符合要求专属冷链货物运输配送车的证明材料，不提供不得分。
	质量保障方案 (12.0分)	提供针对本项目的质量保障方案，包括：①供货质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②运损处理，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③安装质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；④调试质量保障措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	应急预案及措施 (9.0分)	提供针对本项目的货物的采购、供货及运输过程中包含应对突发事件，包括：①应急措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②周详计划及更换方案，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③各阶段应急协调人员配备等措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	验收方案 (9.0分)	提供针对本项目的验收方案，包括：①验收内容，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②验收计划，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③验收措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	售后服务 (9.0分)	提供针对本项目的售后服务方案，包括：①售后服务内容，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②售后服务措施，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③售后服务期限，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
	售后服务 (9.0分)	提供SPD配送服务方案，包括：①SPD建设费用，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；②建设周期，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分；③人员配备，满分3分-最低分2.5分，未提供不得分。
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	$\text{投标报价得分} = (\text{评标基准价} / \text{投标报价}) \times \text{价格权值} \times 100$ (注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。) 最低报价不是中标的唯一依据。

第七章 投标文件格式与要求

投标人提供投标文件应按照以下格式及要求进行编制，且不少于以下内容。

投标文件封面

(项目名称)

投标文件封面

项目编号：**[230401]HRZB[GK]20210001-1**

所投采购包：第 包

(投标人名称)

年 月 日

投标文件目录

- 一、投标承诺书
- 二、资格承诺函。
- 三、授权委托书
- 四、主要商务要求承诺书
- 五、技术偏离表
- 六、中小企业声明函
- 七、监狱企业
- 八、残疾人福利性单位声明函
- 九、分项报价明细表
- 十、联合体协议书
- 十一、项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等
- 十二、项目组成人员一览表
- 十三、投标人业绩情况表
- 十四、各类证明材料

格式一：

投标承诺书

采购单位、黑龙江融信招投标有限公司：

1.按照已收到的 项目（项目编号： ）招标文件要求，经我方（投标人名称）认真研究投标须知、合同条款、技术规范、资质要求和其它有关要求后，我方愿按上述合同条款、技术规范、资质要求进行投标。我方完全接受本次招标文件规定的所有要求，并承诺在中标后执行招标文件、投标文件和合同的全部要求，并履行我方的全部义务。我方的最终报价为总承包价，保证不以任何理由增加报价。

2.我方同意招标文件关于投标有效期的所有规定。

3.我方郑重声明：所提供的投标文件内容全部真实有效。如经查实提供的内容、进行承诺的事项存在虚假，我方自愿接受有关处罚，及由此带来的法律后果。

4.我方将严格遵守《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等有关法律、法规规定，如有违反，无条件接受相关部门的处罚。

5.我方同意提供贵方另外要求的与其投标有关的任何数据或资料。

6.我方将按照招标文件、投标文件及相关要求、规定进行合同签订，并严格执行和承担协议和合同规定的责任和义务。

7.我单位如果存在下列情形的，愿意承担取消中标资格、接受有关监督部门处罚等后果：

- (1) 中标后，无正当理由放弃中标资格；
- (2) 中标后，无正当理由不与招标人签订合同；
- (3) 在签订合同时，向招标人提出附加条件或不按照相关要求签订合同；
- (4) 不按照招标文件要求提交履约保证金；
- (5) 要求修改、补充和撤销投标文件的实质性内容；
- (6) 要求更改招标文件和中标结果公告的实质性内容；
- (7) 法律法规和招标文件规定的其他情形。

详细地址：

邮政编码：

电话：

电子函件：

投标人开户银行：

账号/行号：

投标人_____（加盖公章）

法定代表人_____（签字）

授权委托人_____（签字）

年 月 日

格式二：

《投标资格承诺函》

黑龙江融信招投标有限公司：

我公司作为本次采购项目的投标人，根据招标文件要求，现郑重承诺如下：

1.符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件；

(1)具有独立承担民事责任的能力；

(2)具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；

(3)具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；

(4)有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；

(5)参加本次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)符合国家法律、行政法规规定的其他条件。

2.我公司作为本项目参加政府采购活动的投标人、法定代表人/单位负责人近3年内不具有行贿犯罪记录。

3.我公司在截至投标截止日未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。

4.我公司未违反“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，不得同时参加本采购项目（包组）投标。为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参与本项目投标。”的情形。

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

投标人（单位盖章）：

日期:

格式三:

授权委托书

本人_____ (姓名) 系_____ (投标人名称) 的法定代表人, 现委托_____ (姓名) 为我方代理人。代理人根据授权, 以我方名义签署、澄清确认、递交、撤回、修改招标项目投标文件、签订合同和处理有关事宜, 其法律后果由我方承担。委托期限: _____。

代理人无转委托权。

投标人: _____ (加盖公章)

法定代表人: _____ (签字)

授权委托人: _____ (签字)

法定代表人身份证扫描件 国徽面	法定代表人身份证扫描件 人像面
授权委托人身份证扫描件 国徽面	授权委托人身份证扫描件 人像面

_____年_____月_____日

格式四:

主要商务要求承诺书

我公司承诺可以完全满足本次采购项目的**所有**主要商务条款要求 (如标的提供的时间、标的提供的地点、投标有效期、采购资金支付、验收要求、履约保证金等)。若有不符合或未按承诺履行的, 后果和责任自负。

如有优于招标文件主要商务要求的请在此承诺书中说明。

具体优于内容 (如标的提供的时间、地点, 质保期等) 。

特此承诺。

投标人名称: (加盖公章)

年月日

格式五: (工程类项目可不填写或不提供)

技术偏离表

序号	标的名称	招标技术要求		投标人提供响应内容	偏离程度	备注
1		★	1.1			
			1.2			
					
2		★	2.1			
			2.2			
					
.....						

说明:

1. 投标人应当如实填写上表“投标人提供响应内容”处内容，对招标文件提出的要求和条件作出明确响应，并列明具体响应数值或内容，只注明符合、满足等无具体内容表述的，将视为未实质性满足招标文件要求。

2. “偏离程度”处可填写满足、响应或正偏离、负偏离。

3. 佐证文件名称及所在页码：系指能为投标产品提供技术参数佐证或进一步提供证据的文件、资料名称及相关佐证参数所在页码。如直接复制招标文件要求的参数但与佐证材料不符的，为无效投标。

4. 上表中“招标技术要求”应详细填写招标要求。

格式六：（不属于可不填写内容或不提供）

中小企业声明函（工程、服务）

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，工程的施工单位全部为符合政策要求的中小企业（或者：服务全部由符合政策要求的中小企业承接）。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

1.（标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）；承建（承接）企业为（企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

2.（标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）；承建（承接）企业为（企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

……
以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：
日期：

中小企业声明函（货物）

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

1.（标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

2.（标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

……
以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：
日期：

格式七：（不属于可不填写内容或不提供）

监狱企业

提供由监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件。

格式八：（不属于可不填写内容或不提供）

残疾人福利性单位声明函

本单位郑重声明，根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）的规定，本单位为符合条件的残疾人福利性单位，且本单位参加_____单位的_____项目采购活动提供本单位制造的货物（由本单位承担工程/提供服务），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

单位名称（加盖公章）：

日期：

格式九：

分项报价明细表（网上开评标可不填写）

注：采用电子招投标的项目无需编制该表格，投标供应商应在投标客户端【报价部分】进行填写，投标客户端软件将自动根据供应商填写信息在线生成开标一览表（首轮报价表、报价一览表）或分项报价表，若在投标文件中出现非系统生成的开标一览表（首轮报价表、报价一览表）或分项报价表，且与投标客户端生成的开标一览表（首轮报价表、报价一览表）或分项报价表信息内容不一致，以投标客户端生成的内容为准。

格式十：（不属于可不填写内容或不提供）

联合体协议书

_____（所有成员单位名称）自愿组成_____（联合体名称）联合体，共同参加_____（项目名称）招标项目投标。现就联合体投标事宜订立如下协议。

- 1.（某成员单位名称）为（联合体名称）牵头人。
- 2.联合体各成员授权牵头人代表联合体参加投标活动，签署文件，提交和接收相关的资料、信息及指示，进行合同谈判活动，负责合同实施阶段的组织和协调工作，以及处理与本招标项目有关的一切事宜。
- 3.联合体牵头人在本项目中签署的一切文件和处理的一切事宜，联合体各成员均予以承认。联合体各成员将严格按照招标文件、投标文件和合同的要求全面履行义务，并向招标人承担连带责任。
- 4.联合体各成员单位内部的职责分工如下：_____。
- 5.本协议书自所有成员单位法定代表人或其授权代表签字或盖单位章之日起生效，合同履行完毕后自动失效。
- 6.本协议书一式_____份，联合体成员和招标人各执一份。

协议书由法定代表人签字的，应附法定代表人身份证明；由授权代表签字的，应附授权委托书。

联合体牵头人名称：_____（加盖公章）
法定代表人或其授权代表：_____（签字）
联合体成员名称：_____（加盖公章）
法定代表人或其授权代表：_____（签字）

_____年_____月_____日

格式十一：

（未要求可不填写）

项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等内容和格式自拟。

格式十二：

项目组成人员一览表（未要求可不填写）

序号	姓名	本项目拟任职务	学历	职称或执业资格	身份证号	联系电话
1						
2						
3						
.....						

按招标文件要求在本表后附相关人员证书。

注：

- 1.本项目拟任职务处应包括：项目负责人、项目联系人、项目服务人员或技术人员等。
- 2.如投标人中标，须按本表承诺人员操作，不得随意更换。

格式十三：

投标人业绩情况表（未要求可不填写）

序号	使用单位	业绩名称	合同总价	签订时间
1				
2				
3				
4				
...				

投标人根据上述业绩情况后附销售或服务合同复印件。

格式十四：

各类证明材料（未要求可不填写）

- 1.招标文件要求提供的其他资料。
- 2.投标人认为需提供其他资料。