

项目编号: SHXM-00-20240126-1034

嘉定镇街道社区卫生服务中心
2024 年医疗耗材、试剂供应链服
务

单
一
来
源
文
件

采购单位: 上海市嘉定区嘉定镇街道社区卫生服
务中心

代理单位: 上海酉米建设工程咨询有限公司

目 录

第一章	谈判邀请	4
第二章	供应商须知	7
第三章	采购需求	12
第四章	采购合同	37
第五章	谈判响应文件格式附件	44

第一章 谈判邀请

根据《中华人民共和国政府采购法》，受上海市嘉定区嘉定镇街道社区卫生服务中心的委托，上海西米建设工程咨询有限公司就嘉定镇街道社区卫生服务中心 2024 年医疗耗材、试剂供应链服务进行单一来源谈判方式采购。现欢迎合格供应商参加。

一、项目概况

- 1. 采购单位：上海市嘉定区嘉定镇街道社区卫生服务中心
- 2. 主要内容：

包号	包名称	数量	单位	预 算 金 额 (元)	简要规 格描述 或包基 本概况 介绍	最 高 限 价 (元)	备注
1	嘉定镇 街道社 区卫生 服务中 心 2024 年医疗 耗材、 试剂供 应链服 务	1		2000000.00	本项目 为嘉定 镇街道 社区卫 生服务 中心医 用 耗 材、试 剂集中 配送供 应，及 耗材、 试剂的	2000000.00	

					内部仓 储 管 理、信 息化建 设、物 流 服 务、质 控管理 等供应 链延伸 服务。		
--	--	--	--	--	---	--	--

3. 服务周期：合同签订之日起至 2024 年 12 月 31 日。

二、 谈判响应截止时间和谈判时间

- 1. 谈判响应截止时间：2024-02-05 14:30:00（北京时间）。迟到或不符合规定的响应文件恕不接受。
- 2. 谈判时间：2024-02-05 14:30:00（北京时间）

三、 谈判地点：

- 1. 响应文件递交地点：www.zfcg.sh.gov.cn
- 2. 地点：上海市嘉定区博乐南路 158 号 1210 室。届时请供应商代表持投标时使用的数字证书（CA 证书）参加协商。

四、 谈判所需携带其他材料：

届时请响应单位法定代表人或法定代表人委托人进场签到，同时准备一份与响应文件一致的法人代表委托书（或法人代表证明书）以及相应身份证明文件原件，以供采购人确认谈判响应资格。

本项目投标文件需网上上传，投标单位法定代表人或法定代表人委托人须持投标时所使用的 CA 证书和可以无线上网的笔记本电脑一并出席开标仪式。

五、联系方式

1. 采 购 人：上海市嘉定区嘉定镇街道社区卫生服务中心
2. 地 址：北大街 128 号
3. 电话号码：021-69530672
4. 联 系 人：王贤青

1. 代理机构名称：上海酉米建设工程咨询有限公司
2. 代理机构地址：嘉定区博乐南路 158 号泰宸商务楼 1210 室
3. 电话号码：17821517792
4. 传真号码：
5. 联 系 人：黄黛媛

第二章 供应商须知

前附表

序号	内 容	要 求
1.	项目名称及数量	详见《第一章 谈判邀请》
2.	单一来源采购保证金	不缴纳。
3.	转包与分包	否
4.	联合投标	不允许
5.	演示	不进行演示
6.	采购结果公示	采购结果经采购人确认后，招标代理机构将在上海市政府采购网上公告成交结果，并向成交供应商发出成交通知书。
7.	签订合同时间	成交通知书发出后30日内。
8.	付款方式	详见《第三章 采购需求》。
9.	本项目所属行业	详见《第三章 采购需求》。
10.	文件解释	单一来源采购文件的解释权属于上海西米建设工程咨询有限公司。

一、说 明

1 适用范围

1.1 本谈判文件仅适用于本邀请中所述的系统设备和相关服务项目采购。

2 定义

2.1 “谈判方”是指组织本次谈判项目的代理机构和采购人。

2.2 “响应方”是指向谈判方提交谈判响应文件的供应商。

2.3 “货物”系指响应方按谈判文件规定，须向谈判方提供系统项目中所需的一切设备、软件、机械、仪器仪表、备品备件、材料、工具、手册及其它有关技术资料。

2.4 “服务”系指谈判文件规定响应方须承担系统货物的安装、系统调试、技术协助、校准、培训、售后服务以及其他类似的义务。

3 项目谈判费用

3.1 无论谈判结果如何，供应商自行承担所有与参加本项目有关的全部费用。

二、谈判文件说明

4 谈判文件的构成

4.1 谈判文件用以阐明所需项目谈判内容、谈判程序和合同条款等。谈判文件由下述部分组成：

- 1) 谈判邀请
- 2) 供应商须知
- 3) 采购内容
- 4) 合同一般条款
- 5) 谈判响应文件格式
- 6) 谈判方在谈判中需要完善的内容（如有）

5 谈判文件的澄清

5.1 响应方对谈判文件如有疑点，应按谈判文件中载明的时间，提供加盖公章书面疑问。招标公司将以书面形式予以答复。

6 谈判文件的修改

- 6.1 在递交谈判响应文件截止前，谈判方可主动地或依据响应方要求澄清的问题而修改谈判文件，并以书面形式通知所有购买谈判文件的每一响应方，对方在收到该通知后应立即以传真的形式予以确认。
- 6.2 修改文件将构成谈判文件的一部分，对响应方有约束力。

三、谈判响应文件的编写

7 要求

- 7.1 响应方应仔细阅读谈判文件的所有内容，按谈判文件的要求提供谈判响应文件，并保证所提供的全部资料的真实性，以使其谈判响应文件对谈判文件作出实质性响应。

8 谈判响应文件的组成

- 8.1 投标书；
- 8.2 首次报价表；
- 8.3 投标报价明细表；
- 8.4 资格证明文件（包含三证合一的营业执照，法人授权委托书，法人及被授权代表个人身份证正反面复印件，并盖公章）；
- 8.5 第三章《采购内容》规定的其他内容；
- 8.6 投标方认为需加以说明的其他内容。

9 谈判响应文件格式：

- 9.1 响应方应按谈判文件中提供的文件格式填写。如不适用，可自行设计格式。

10 谈判响应文件的报价：

- 10.1 响应方应按谈判文件要求填写初次的报价。
- 10.2 经过谈判后提供最终的报价，此报价作为评议依据。评委会不接受有任何选择的报价。

11 响应方资格的证明文件

- 11.1 响应方必须提交证明其有资格进行响应和有能力履行合同的文件，作为谈判响应文件的一部分。

四、谈判程序：

12 谈判程序：

12.1 响应方资格的审核，谈判代表必须是签署谈判响应文件的人(法人或由法人授权的)；

12.2 谈判小组根据谈判文件、谈判响应文件、完善内容后的补充资料（如有）进行技术、商务谈判，并予以确认，

12.3 响应方根据谈判方最终确认的内容进行最终的报价，此报价作为评议的报价。

13 评议方式

评议小组根据谈判结果，确认供应商是否为成交单位。

五、授予合同：

14 授予合同准则

15 成交通知

15.1 成交结果产生后，谈判方将以书面形式发出《成交通知书》。《成交通知书》一经发出即发生法律效力。

1) 谈判方在发出《成交通知书》的同时，向未成交单位发出《评议结果通知书》。

2) 《成交通知书》将作为签订合同的依据。

16 签订合同

16.1 成交方按《成交通知书》指定的时间与需方签订合同。

16.2 谈判文件、成交方的谈判响应文件和谈判记录等，均为签订经济合同的依据。

17 中标服务费

17.1 收费标准

采用差额定率累进计费方式进行收费

中标金额（万元）	费率
100 以下	1.50%
100-500	1.10%

500-1000	0.80%
1000-5000	0.50%
5000-10000	0.25%

17.2 采购人支付

采购人按照 17.1 收费标准，向招标代理机构即上海酉米建设工程咨询有限公司支付招标代理服务费。

17.3 中标人支付

中标人应在收取中标通知书后 5 个工作日内，按照 17.1 收费标准，向招标代理机构即上海酉米建设工程咨询有限公司支付中标价相应比例的招标代理服务费。

17.4 本项目招标代理服务费收取详情，见第三章《采购需求》规定。

第三章 采购需求

一、项目概况

- 1. 项目名称：嘉定镇街道社区卫生服务中心 2024 年医疗耗材、试剂供应链服务
- 2. 项目预算：200 万元。
- 3. 交货地点：采购人指定地点
- 4. 交货期限：中标单位根据采购人提供的请购清单按照要求进行配送，一般情况下 5 个工作日内供货。采购人要求提供当日配送服务（24 小时以内），如发生紧急突发情况下供应商必须配合配送。
- 5. 服务期限：合同签订之日起至 2024 年 12 月 31 日。
- 6. 服务内容：本项目为嘉定镇街道社区卫生服务中心医用耗材、试剂集中配送供应，及耗材、试剂的内部仓储管理、信息化建设、物流服务、质控管理等供应链延伸服务。

二、付款方式

每月按实际使用数量进行结算。

三、项目清单

序号	名称	规格	单位	数量	技术参数
1	甲胎蛋白检测试剂盒（化学发光免疫分析法）	100T	盒	9	用于体外定量检测人血清或血浆中的甲胎蛋白含量
2	AH600 过滤器	AH600 包装	盒	12	AH600 包装
3	糖类抗原 19-9 检测试剂盒（化学发光免疫分析法）	100T	盒	7	用于体外定量检测人血清或血浆中的糖类抗原 19-9 含量
4	糖类抗原 19-9 检测试剂盒（化学发光免疫分析法）	50T	盒	4	用于体外定量检测人血清或血浆中的糖类抗原 19-9 含量
5	癌胚抗原检测试剂盒	100T	盒	59	用于体外定量检测人血清或血浆中的癌胚抗原含量
6	便隐血检测试纸（胶体金免疫层析法）	100T	盒	6	用于体外定性检测人类粪便中的血红蛋白
7	微量白蛋白检测试剂盒（胶体金法）	25T	盒	80	用于体外定量检测人尿液中微量白蛋白的含量
8	XS-500i 白细胞染色液	42ml	瓶	6	可适配 XS-500I 血球仪使用，用于对血细胞进行染色，从而观察其形态与结构，

序号	名称	规格	单位	数量	技术参数
					以便于血液分析仪器进行血细胞分类计数。
9	XS-500i 白细胞溶血剂	5L	桶	2	5L*1
10	XS-500i 血红蛋白溶血剂	500ml	盒	5	可适配 XS-500I 血球仪使用，用于血细胞分析前破坏红细胞、溶出血红蛋白、从而便于血红蛋白定量测定
11	XS-500i 血液分析仪稀释液		箱	27	可适配 XS-500I 血球仪使用，用于血细胞分析前，样本的稀释，制造细胞悬液。
12	XT-1800i 清洗液	50ml	瓶	10	可适配 XT-1800i 使用，用于检测过程中反应体系的清洗，以便于对待测物质进行体外检测，不包含单独用于仪器清洗的清洗液。
13	XT-1800i 血红蛋白试剂	5L	盒	1	用于血细胞分析前破坏红细胞、溶出血红蛋白、从而便于血红蛋白的定量测定。
14	β -羟丁酸试纸（电化学法）	10 片/盒	盒	1	用于体外定量检测新鲜毛细血管（即来自手指）及静脉全血样本中 β -羟丁酸的浓度。
15	血细胞分析用染色液	42ml	袋	6	用于对血细胞进行染色，从而观察其形态与结构，以便于血液分析仪器进行血细胞分类计数
16	血细胞分析用溶血剂	5L	桶	2	用于血细胞分析前破坏红细胞，维持所需分析细胞的形态，从而便于细胞分类计数。
17	超敏 C 反应蛋白测定试剂盒（散射比浊法）	500T	盒	8	用于定量检测人全血中的 C 反应蛋白（CRP）的含量
18	电解质分析仪专用成套校正液	SC-501 漂移校正液 400ml	瓶	1	用于对含有钾、钠、氯、钙、锂、pH 离子选择电极的电解质分析仪进行矫正。
19	肌酸激酶/心肌肌钙蛋白/肌红蛋白三合一检测试剂	25T	人份	150	25T
20	尿液分析试纸条（干化学法） MEDITAPE UC-9A	尿九项试纸条 100 条/瓶	瓶	60	用于临床上尿液样本中的尿胆原、隐血、蛋白质、葡萄糖、胆红素、白细胞、PH、肌酐以及白蛋白的定性或半定量测定
21	尿液分析试纸条（干化学法） MEDITAPE UC-11A	尿十一项试纸条 100 条/瓶	瓶	10	用于临床上尿液样本中的尿胆原、隐血、蛋白质、葡萄糖、胆红素、白细胞、PH、肌酐以及白蛋白的定性或半定量测定
22	尿液分析用鞘液	20L	盒	28	需要匹配本院在用设备，用于对尿液样本稀释，形成鞘流、利于分析仪器进行细胞计数、分类
23	尿液分析用染色液 UF-Fluorocell CR	29ml*2	盒	2	用于尿液中的有形成分进行染色，从而观察其形态与结构，以便于分析仪器进行细胞分类计数

序号	名称	规格	单位	数量	技术参数
24	尿液分析用染色液 UF-Fluorocell SF	29ml*2	盒	2	用于尿液中的有形成分进行染色，从而观察其形态与结构，以便于分析仪器进行细胞分类计数
25	尿液分析用稀释液 UF-CELLPACK CR	2. 1L*2	箱	1	用于尿液分析前，样本的稀释，制备细胞悬液。
26	尿液分析用稀释液 CR	29ml*2	箱	2	用于尿液中的有形成分进行染色，从而观察其形态与结构，以便于分析仪器进行细胞分类计数
27	尿液分析用稀释液 SF	29ml*2	箱	1	用于尿液中的有形成分进行染色，从而观察其形态与结构，以便于分析仪器进行细胞分类计数
28	尿液分析用校准品	30ml*2 瓶	盒	1	30ml*2 瓶
29	全自动血液分析仪专用 溶血素		箱	3	医院专机专用，用于体外定量检测人全血样本中溶血素的含量。
30	瑞氏—姬姆萨染色液	4*250ml	盒	1	主要用于对血细胞、骨髓细胞进行染色。
31	糖化血红蛋白（HbA1C） 测定试剂盒（溶血剂）	溶血剂 2L*1 瓶	盒	15	医院专机专用，用于体外定量检测人全血样本中糖化血红蛋白的含量。
32	糖化血红蛋白（HbA1C） 测定试剂盒（洗脱液 1）	1:800ml	盒	10	医院专机专用，用于体外定量检测人全血样本中糖化血红蛋白的含量。
33	糖化血红蛋白（HbA1C） 测定试剂盒（洗脱液 2）	2:800ml	盒	8	医院专机专用，用于体外定量检测人全血样本中糖化血红蛋白的含量。
34	糖化血红蛋白（HbA1C） 测定试剂盒（洗脱液 3）	3:800ml	盒	4	医院专机专用，用于体外定量检测人全血样本中糖化血红蛋白的含量。
35	糖化血红蛋白层析柱		盒	2	用于对人体全血样本中的糖化血红蛋白进行分离
36	细菌性阴道病检测试剂 盒（唾液酸酶法）	25T	人份	250	用于体外定性检测阴道分泌物中唾液酸酶的活性
37	血糖试纸	50T	盒	640	用于定量检测取自手指的新鲜毛细血管全血中的血糖浓度。
38	血细胞分析仪用校准品	scs-100, 2ml/瓶	瓶	2	用于 SYSMEX 血液分析仪上，对全血细胞计数的白细胞、红细胞、血红蛋白、压积、血小板项目进行校准。
39	血细胞分析仪用血红蛋白检测试剂	5L SLS-220A	盒	1	5L SLS-220A
40	血液分析仪稀释液	20L	桶	10	可适配 XS-500I 血球仪使用，用于血细胞分析前，样本的稀释，制造细胞悬液。
41	甲型/乙型流感病毒抗原检测试剂盒（胶体金法）	20T	盒	8	用于体外定性检测人体鼻腔抽洗液、鼻腔拭子、咽喉拭子样本中的甲乙型流感病毒抗原
42	肺炎支原体 衣原体 呼吸道合胞病毒 腺病毒 柯萨奇病毒试剂盒	40T	盒	3	本产品用于体外定性检测人血清或全血样本中肺炎支原体 IgM 抗体、肺炎衣原体 IgM 抗体、呼吸道合胞病毒 IgM 抗体、

序号	名称	规格	单位	数量	技术参数
					腺病毒 IgM 抗体、柯萨奇病毒 B 组 IgM 抗体。
43	nsk 手机清洗润滑油		瓶	1	成分：白矿油；白矿油：90ml；净重：190g；容量：350ml
44	玻璃离子水门汀	FXII	套	1	主要成分：粉末和液。粉末：氟代铝硅酸盐玻璃、黄色氧化铁、三氧化二铁、黑色氧化铁、乳光材料。液：丙稀酸-三羧酸共聚合体水溶液、精制水、酒石酸
45	三用喷枪枪头	塑料芯 500 只/桶	桶	1	材质：环保、医用、PVC 原料
46	通用粘接系统	第八代 5ml	瓶	1	提供持久稳定的粘结效果，单层涂抹，35 秒高强度固化
47	一次性使用口腔器械盒	II 型	只	800	产品由口镜、镊子、探针、一次性使用帽子、检查手套、脱脂棉球、一次性使用口罩、托盘、围巾、口杯和垫巾共 11 种产品按不同配置组合成 13 个型号的产品。
48	定向透药治疗仪专用电极	6cm*9cm	袋	2720	产品由隔离层、导电胶、导电膜、底布和尾部导线组成。隔离层为离型纸或 PE 离型膜，导电胶为水溶胶，导电膜为碳素导电膜，底部为医用无纺布胶布。
49	压敏胶带	A 型：非织造布胶带 910cm*1.25cm	卷	744	带状，非弹性，不与创面直接接触。粘贴部位为完好皮肤。主要组成成分为基材（无纺布、P 薄膜、离型棉质）、压敏胶。
50	压力蒸汽灭菌包内化学指示卡	1250	盒	2	适用于 132° C 预真空式压力蒸汽灭菌
51	医用干式胶片	20*25cm	盒	1	主要成分：采用 PET 基板，包被银盐和保护层、激光胶片打印系统需包含光学模块，曝光传送（器），处理器鼓（洗片机面积和转鼓）等主要部件、最高密度 Dmax：≥3.1，乳腺专用最大打印密度 Dmax≥3.9、最低密度 Dmin：≤0.23、打印分辨率：≥508dpi、规格（英寸）：14x17 英寸（35*43cm）；11x14 英寸（28*35cm）；10x12 英寸（25*30cm）；8x10 英寸（20*25cm）、存放环境：温度 10℃—23℃，相对湿度 30%—65%、胶片打印速度：打印速度≥100 张/小时（14x17）、显像介质
52	医用干式胶片	35*43cm	盒	1	主要成分：采用 PET 基板，包被银盐和保护层、激光胶片打印系统需包含光学模块，曝光传送（器），处理器鼓（洗

序号	名称	规格	单位	数量	技术参数
					片机面积和转鼓)等主要部件、最高密度 Dmax: ≥ 3.1 、乳腺专用最大打印密度 Dmax ≥ 3.9 、最低密度 Dmin: ≤ 0.23 、打印分辨率: $\geq 508\text{dpi}$ 、规格(英寸): 14x17 英寸(35*43cm); 11x14 英寸(28*35cm); 10x12 英寸(25*30cm); 8x10 英寸(20*25cm)、存放环境: 温度 10℃—23℃, 相对湿度 30%—65%、胶片打印速度: 打印速度 ≥ 100 张/小时(14x17)、显像介质
53	工业防颗粒物口罩	N95	只	1600	1、适用于防护粉尘和雾霾,还可用于防护焊烟、铅烟 铸造烟等金属烟和某些重金属粉尘 2、符合中国 KN95 认证,对非油性颗粒物的过滤效率在 95%以上 3、高效静电滤棉,呼吸阻力小 4、头戴折叠式设计,便于携带,可调式鼻夹 5、柔软内衬和脸部接触面光滑,提高佩戴舒适度
54	免洗手液	500ml	瓶	192	1. 剂型: 凝胶. 2. 主要成分: 三氯羟基二苯醚含量约为 0.24%+-0.02%,乙醇含量约为 55%+-5%. 3. 适用于外科手消毒和卫生手消毒. 4. 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 5. 规格: 500ML/瓶
55	表面卫生湿巾	80 抽	包	816	1、结构配方: 本品应由无纺布浸润复合双链季铵盐消毒液组成 2、杀菌有效成分及含量: 季铵盐含量(生产用液,以苯扎氯铵计)约为 2.0E/L~2.4 g/L 3、产品性能: 本品能杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌、铜绿假单胞菌等 4、适用范围: 1)、医疗机构环境物体表面的清洁杀菌 2)、医疗仪器设备表面的清洁杀菌 3)、银行等公共场所及家庭的电脑、电话和工作台面等一般物体表面的清洁杀菌 5、规格: 不低于 80 抽/包
56	一次性使用真空采血管(促凝管)	13*100 红盖	根	55800	100 根/盒, 2ml, 无菌型, 由试管, 添加剂, 试管塞塑料帽、标签组成。

序号	名称	规格	单位	数量	技术参数
57	一次性使用真空采血管 (血常规管 EDTA-K2)	13*75	支	50400	100 根/盒, 2ml, 无菌型, 由试管, 添加剂, 试管塞塑料帽、标签组成。
58	拆线剪	全长 14cm	把	10	用于剪切人体上的缝线、辅料
59	持针钳	细针 16cm	把	3	细针 16cm
60	持针钳-细针	细针 16cm	把	1	细针 16cm
61	带线缝合针(医用针线)	4/0 75cm 圆 1/2 5*12 F409	包	48	由医用缝合针和医用丝线连接而成, 其中缝合针由 30Cr13、12Cr18Ni9 或 06Cr19Ni10 不锈钢材料制成。供外科手术中对人体组织缝合、结扎之用。
62	听诊器	单用	只	4	用于听诊人体心、肺等器官活动声响变化。由听诊头、导音管、集音盖、耳挂组成
63	弹性柔棉宽胶带	加压固定胶带 2733-75	卷	18	用于对创面辅料、绷带等提供粘贴力, 起到固定作用
64	医用超声耦合剂	250g/瓶	瓶	240	在超声诊断和治疗操作中, 充填或涂敷于皮肤黏膜与探头(或治疗头)辐射面之间, 用于透射声波的中介煤质; 用于探头与患者之间的超声耦合。
65	督灸		盒	400	80*70mm1 贴/袋
66	灭菌凡士林纱布	5*5cm	片	200	由医用脱脂纱布、凡士林油和隔离纸组成。经辐照灭菌, 一次性使用。主要供医疗单位换药、创口引流、内腔造瘘用。
67	方型利器盒	YH-15F	只	180	方形、有效容积 15L、黄色、印有医疗废物标签、配件易于更换和单独更新、桶体材质: 全新 PP
68	肺功能检测通气咬嘴套件	TF231	套	400	由节流管、滤网、吹嘴组成。本产品与 PE 系列肺功能测定仪产品配合使用, 用于肺功能检测时通气用
69	碘伏棉签	BJE-D-01-I 50 支/瓶	瓶	1080	由棉签、碘伏组成。有效含碘量为 0.45%-0.55% (w/v) 用于注射、输液前对完整皮肤消毒用。
70	一次性使用真空采血管 (肝素锂管)	13*100	支	2600	100 根/盒, 2ml, 无菌型, 由试管, 添加剂, 试管塞塑料帽、标签组成。
71	一次性使用真空采血管 (1:4 枸橼酸钠)	13*75	根	300	100 根/盒, 2ml, 无菌型, 由试管, 添加剂, 试管塞塑料帽、标签组成。
72	一次性使用真空采血管 (1:9 枸橼酸钠)	13*75	根	1000	100 根/盒, 2ml, 无菌型, 由试管, 添加剂, 试管塞塑料帽、标签组成。
73	快速除锈剂	1L	瓶	4	用于内窥镜、探针、导管、手术器械以及其他不锈钢制品等金属制件的有效清除
74	海绵钳		把	3	中医火罐用
75	生命体征检测仪(耳温)	06000-005	只	400	检测新生儿、小儿和成人患者的无创血

序号	名称	规格	单位	数量	技术参数
	探头套)				压、脉率、脉搏血氧饱和度和体温。
76	尖底离心管	10ML	只	15600	有效容积不小于 10ml，底部尖，口部带螺纹，有盖子。可放入离心机中使用。
77	医用垫巾	30*40	片	50	一次性使用医用垫单采用无纺布与薄膜复合而成。尺寸为 30*40cm。该产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌。一次性使用。
78	抗菌洗手液	1000ml	瓶	132	适用范围：用于手部皮肤的清洁、去污和杀菌 成分：三氯羟基二苯醚含量约为 0.19-0.23%，表面活性剂，尿囊素，橄榄油 产品病毒/细菌检测项目（提供检测报告）：对肠道致病菌、化脓性球菌有杀菌作用。 作用 2min, 对大肠杆菌的杀菌率为 100%，对金黄色葡萄球菌的杀菌率为 100% 包装：具备真空出液泵；配套多种出液装置。
79	抗菌洗手液	500ml	瓶	1292	适用范围：用于手部皮肤的清洁、去污和杀菌 成分：三氯羟基二苯醚含量约为 0.19-0.23%，表面活性剂，尿囊素，橄榄油 产品病毒/细菌检测项目：对肠道致病菌、化脓性球菌有杀菌作用。 作用 2min, 对大肠杆菌的杀菌率为 100%，对金黄色葡萄球菌的杀菌率为 100% 包装：具备真空出液泵；配套多种出液装置。
80	次氯酸消毒液	500ml	瓶	6	规格：500ml 主要成分：有效成分为次氯酸 有效氯含量 200mg/L pH 值 5-6.5 适用范围：适用于手，皮肤、一般物体和织物，食具、果蔬类空气的消毒 杀灭对数杀灭微生物类别：化脓性球菌、肠道致病菌、院感细菌、细菌芽孢 在实验室条件下：微生物灭杀率大于大于 99.999%
81	灸疗仪组件灸体		片	3000	100 片/盒
82	酒精棉签	50 支/瓶	瓶	1260	1. 外观 1.1 棉杆表面应四整光滑，色泽均匀(塑

序号	名称	规格	单位	数量	技术参数
					料棉杆), 无毛刺、霉斑、污渍等缺陷。 1.2 棉头应呈棒槌状。表面应光洁, 无杂质、霉斑、污渍等缺陷。 2 尺寸 2.1 棉杆(含棉头)长度 L 应在 70-90mm。 2.2 棉头长度 L1 应在 16-22mm。 2.3 棉头直径(最大处) D2 应在 4-8mm。 3 静合力 棉头与棉杆的静合力不得小于 5N。 4 抗弯曲性 酒精棉签应有较强的抗弯曲性, 弯曲后应不打折, 不扭结。 5 原辅材料要求 5.1 酒精棉签的酒精应采用已取得消毒产品生产企业卫生许可证的合格产品。酒精原料应符合 GB26373 2010 《乙醇消毒剂卫生标准》的要求。 5.2 脱脂棉应符合 YY 0330-2002 的要求。 6. 酒精含量 酒精棉签的酒精含量应为 70%~78%。 7. 微生物要求(提供检测报告) 7.1 初始污染菌 酒精棉签的初始污染菌数应$\leq 20\text{cfu/g}$。 7.2 致病菌及真菌 酒精棉签不得检出致病性化脓菌。大肠菌群及真菌。 酒精含量下降率$\leq 10\%$(即酒精含量应为 70%~78%)。 8 产品的结构组成: 酒精棉签由棉签、酒精组成, 其中棉签由棉杆和棉头组成。 棉头由医用脱脂棉制成。 9. 产品适用范围: 酒精棉签适用于肌肉, 静脉等皮肤穿刺构皮肤消毒。
83	酒精棉球	100 粒/瓶	瓶	420	产品应由棉球、酒精组成。棉球应大小、色泽均匀。无异物、产品性能: 每个棉球应完全被消毒液没润。酒精原料应符合 GB26373-2010; 所用的医用脱脂棉应符合 YY 0330-2002 的要求。酒精棉球的酒精含量应为 70%~78%。产品的初始污染菌数应$\leq 20\text{cfu/g}$ 并不得检出致病性化脓菌、大肠菌群及真菌。包装不低于 100 粒每瓶。

序号	名称	规格	单位	数量	技术参数
84	酒精棉球	40 只/瓶	瓶	2520	产品应由棉球、酒精组成。棉球应大小、色泽均匀。无异物、产品性能：每个棉球应完全被消毒液没润。酒精原料应符合 CB26373-2010 ；所用的医用脱脂棉符合 YY 0330-2002 的要求。酒精棉球的酒精含量应为 70%~78%。产品的初始污染菌数应≤20cfu/g 并不得检出致病性化腺菌、大肠菌群及真菌。包装不低于 100 粒每瓶。
85	酒精棉球	65g/瓶	瓶	1940	产品应由棉球、酒精组成。棉球应大小、色泽均匀。无异物、产品性能：每个棉球应完全被消毒液没润。酒精原料应符合 CB26373-2010 ；所用的医用脱脂棉符合 YY 0330-2002 的要求。酒精棉球的酒精含量应为 70%~78%。产品的初始污染菌数应≤20cfu/g 并不得检出致病性化腺菌、大肠菌群及真菌。包装不低于 100 粒每瓶。
86	含氯消毒粉	1KG/包	公斤	600	主要有效成分及其含量：二氯异氰尿酸钠,有效氯含量为 50%-53%。可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌和细菌芽孢。1kg 每包。
87	含氯消毒粉	500g	包	1300	主要有效成分及其含量：二氯异氰尿酸钠,有效氯含量为 50%-53%。可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌和细菌芽孢。1kg 每包。
88	皮肤黏膜碘消毒液	500ml	瓶	300	本品是以碘为主要成分的消毒液，有效碘含量为 0.45%-0.55%本品可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见细菌。
89	简易呼吸器组件-开口器	I 型	只	1	本产品由呼吸球、进气阀、单向鱼嘴式阀门、面罩、氧气管、呼吸囊、急救开口器、口咽通气道组件组成。适用于病人呼吸衰竭或呼吸骤停时现场抢救。
90	可吸收性外科缝线	1-0, 1cm*12	包	20	产品符合 YB/T5219-1993 规定的 3cr13 不锈钢材料，和聚对二氧环己酮单丝纤维线。
91	可吸收性外科缝线	1-0, 2cm*12	包	10	产品符合 YB/T5219-1993 规定的 3cr13 不锈钢材料，和聚对二氧环己酮单丝纤维线。
92	一次性使用口咽通气道	普通型 9#	根	1	由医用 PVC 或橡胶材料制成，由通气道、口腔处（咬口处牙垫）组成。
93	测氯试纸	450cm/ 卷	卷	2	以碱性碘量法为反应原理的有效氯试

序号	名称	规格	单位	数量	技术参数
					纸，适用于次氯酸钠、三氯异氰尿酸等消毒剂应用液的有效氯浓度测试。
94	雷火灸		盒	200	雷火灸型由灸材(草木炷、炭化炷)、灸具(由灸盖、灸筒、灸材固定器、防尘网、过滤棉组成。灸盖、灸筒由纸加工而成，内壁贴有锡箔纸;灸材固定器防尘网由不锈钢制成。、医用胶贴（医用胶带）组成。
95	理疗电极片	矩形 40*40 CM4040PC 20 片	片	2560	规格：CM4040FC 孔径 2.0mm 材质：由导电硅胶层和其它辅助层组成，不含药物成分。与中低频理疗仪器配套使用，用于传导仪器发出的电脉冲信号。
96	棉签	竹制 8cm（2500 支/包）	袋	5	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。长度 8cm
97	外科纱布敷料(纱布片)	5*5cm	片	100	纱布块：由纱布折叠成无切边外露的长方形或方形敷料；产品经环氧乙烷灭菌。尺寸为 5cm*5cm。
98	外科纱布敷料(纱布片)	7.5cm*7.5cm-8p	片	4000	纱布块：由纱布折叠成无切边外露的长方形或方形敷料；产品经环氧乙烷灭菌。尺寸为 7.5cm*7.5cm。
99	内镜多酶消毒剂	1000ml	瓶	8	蛋白酶、脂肪酶、纤维素酶等酶，温和性表面活性剂，活性因子等。清洗更快，更有效，具有进入复杂器械细小腔隙中的能力。 适用于被生物器官组织和血液污染的内窥镜、器械、管道和容器等的洗涤。
100	内镜清洁湿巾	15*18CM*60 片/ 包 24 包箱	包	6	本品由多种进口酶与渗透剂、洗涤剂 and 酶稳定剂等组成，15cmx18cmx60 片
101	气管导管	6.5#/7.5# 普通 型（有囊）	根	1	产品由管胚、标准接头、套囊、单向阀、指示囊、充气管、导芯、加强管胚、导引型导芯组成。
102	纱布绷带	6*600cm	卷	70	为纺织加工而成的卷状的材料。其形状可以通过绑扎的形式对创面敷料进行固定或限制肢体活动，以对创面愈合起到间接的辅助作用。非无菌提供，一次性使用。不与创面直接接触。
103	石蜡棉球	0.3g*2 粒/包 (35 包/盒 1050 包/箱)	包	35	由医用脱脂棉加入适量液体石蜡制成。用于医疗器械表面润滑。
104	手术刀柄		把	8	3#

序号	名称	规格	单位	数量	技术参数
105	无菌手术刀片	11#	盒	1	产品采用 SK95 (SK4)、T10 或 6Cr13 制成。产品安装于手术刀柄上，作切割软组织用。
106	手术剪	直尖 14cm	把	24	直尖 14cm
107	压力绷带（橡胶医用胶管）	5*7mm	米	45	间接作用于创面，捆绑到病人某个部位，对其施加一定压力，以起到治疗或辅助性治疗目的用品。内径×外径（mm）：5*7mm
108	烫熨治疗帖		盒	400	2 片/盒
109	外科纱布敷料(纱布片)	10*10-8P, 5 片/袋	片	2400	纱布块：由纱布折叠成无切边外露的长方形或方形敷料；产品经环氧乙烷灭菌。尺寸为 10*10-8P
110	蚊式止血钳	12.5cm 弯蚊式	把	8	12.5cm 弯蚊式
111	医用包装无纺布	45g NW100 (100*100cm) (125 张/箱)	张	125	45g NW100 (100*100cm) (125 张/箱)
112	无敏透气胶布	无纺布 5*5cm	片	5000	无纺布 5*5cm
113	吸唾管	弱吸	个	1	/
114	医用橡皮膏	1cm*1000cm	筒	10	以织物为基材，涂上氧化锌与橡胶为主要原料的膏浆制成。
115	橡皮障套装	RD01 127*127MM52 片 5*5 152*152MM36 片 6*6	套	1	RD01 127*127MM52 片 5*5 152*152MM36 片 6*6
116	消毒专用床罩	180*280	只	80	180*280
117	心电图纸	9130 光电 210*140-20	本	20	该产品为卷筒纸,用热敏纸经加工而成,上印有纵横座标格,适用于各类心电图机作记录之用
118	穴位敷贴	24 贴/袋 -40MM*40MM	袋	330	消痛型 24 贴/袋-40MM*40MM
119	咬合纸	115*22mm 10 本装	盒	7	115*22mm 10 本装
120	一次性 CFR 屏障消毒面膜	50 片/盒	盒	3	50 片/盒
121	▲检查手套	PE 中	只	60000	由聚乙烯（PE）薄膜制成
122	一次性使用医用垫单	160*70 夹棉	条	5400	一次性使用医用垫单采用无纺布与薄膜复合而成。尺寸为 160*70cm。该产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌。一次性使用。
123	一次性垫单	大	条	30	一次性使用医用垫单采用无纺布与薄膜复合而成。该产品以无菌状态提供，经

序号	名称	规格	单位	数量	技术参数
					环氧乙烷灭菌。一次性使用。
124	一次性化验杯		只	11000	有效容积不小于 10ml，一次性使用。
125	一次性使用敷料镊	双支	根	200	产品由一对尾部叠合的叶片组成。镊端有齿。非无菌提供，一次性使用。用于临床外科换药时夹持敷料用。
126	一次性使用静脉采血针 (原配套用针)	A-2 0.7*25	支	25000	配套真空采血器用于静脉采血。
127	一次性使用静脉输液针	I 型 0.55 (0.55*20 I RW LB 单翼 A)	支	900	普通静脉输液针由针管、针柄、软管 3 保护套和针座组成。本产品主要用于临床供配套一次性使用输液(血)器或注射器对人体静脉输注药(血)液用。输液针规格 0.55mm*20mm。
128	一次性使用静脉输液针	I 型 0.7 (0.7*25 I TW LB 单翼 B)	支	1700	本产品主要用于临床供配套一次性使用输液(血)器或注射器对人体静脉输注药(血)液用。普通静脉输液针由针管、针柄、软管 3 保护套和针座组成。针头为单翼型，输液针规格 0.7mm*25mm。
129	▲一次性使用服药杯	中园水杯	只	120000	由无毒聚氯乙烯(PVC)片材经吸塑而成
130	一次性使用换药包		包	840	一次性使用换药包的基本配置为：塑料镊子、纱布叠片；选用配置为：手术刀片、海绵刷、一次性使用医用橡胶检查手套、薄膜手套、治疗巾、棉球、碘伏棉球、胶贴、托盘。
131	一次性使用口腔护理包		包	21700	口腔护理包由镊子、压舌板、塑料钳子、吸管、围兜、薄膜手套、检查手套、干棉球及托盘组成。
132	一次性使用三角巾		块	120	伤口包扎用，需消毒
133	一次性使用输液器 带针	IVA067 BG209.3 0.55mm*20mmRW LB 单翼螺口	付	9300	本品由瓶塞穿刺器保护套、瓶塞穿刺器、空气过滤器或进气器件、液管、滴斗、营路、止流夹、流量调节器注射件、药液过滤器、外圆锥接头、外圆锥接头保护套、输液针组成。其中空气过滤器或进气器件、止流夹注射件、外圆锥接头、外圆锥接头保护套、输液针为可选配件。
134	一次性使用无菌皮肤针	七星式 梅花针 单头 1 支	支	20	由针柄及敲头组成
135	一次性使用心电电极	988W50	片	2000	用于医疗机构选择相适应型号的心电图机、心电监护设备采集体表心电信号
136	一次性输氧面罩	成人 002 短 2 厘米 普通鼻夹 型	只	57	供患者在病房输氧或雾化吸氧时使用。由成人面罩、头带、管路、鼻夹(若有)组成；鼻夹型。
137	一次性塑料床垫	50*50	片	14000	50*50

序号	名称	规格	单位	数量	技术参数
138	一次性痰杯	40ml	只	1360	40ml
139	一次性微量采血管	ZX 型 80 μL	支	6000	供医院在检验时足量采集血液用
140	无菌针灸针	0.30*50mm	支	16800	以 GB/T4240 规定的不锈钢丝材料经磨尖后由无氧铜丝缠绕成针柄制造而成，质量标准符合 GB2024-1994 规定。针柄型式为平柄针，产品经环氧乙烷灭菌，一次性使用。
141	一次性使用吸痰管	4.00mm(F12) 带手套	支	60	一次性使用吸痰管由管身与接头连接组成，管身与接头采用符合 GB/T15593-1995 要求的软聚氯乙烯塑料制成。公称外径为 4mm，该产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌，一次性使用。
142	检查手套	100 只/盒，无粉 L	盒	240	1、麻面、指尖纹理设计，适用多种场景； 2、长时间穿戴后保证触觉灵敏度和舒适度佳； 3、可防多种化学品飞溅； 4、手套重量不低于 4.5 克 5、一次性使用，非灭菌，规格：S/M/L
143	检查手套	100 只/盒，无粉 S	盒	980	1、麻面、指尖纹理设计，适用多种场景； 2、长时间穿戴后保证触觉灵敏度和舒适度佳； 3、可防多种化学品飞溅； 4、手套重量不低于 4.5 克 5、一次性使用，非灭菌，规格：S/M/L
144	检查手套	100 只/盒，无粉 XS	盒	1440	1、麻面、指尖纹理设计，适用多种场景； 2、长时间穿戴后保证触觉灵敏度和舒适度佳； 3、可防多种化学品飞溅； 4、手套重量不低于 4.5 克 5、一次性使用，非灭菌，规格：S/M/L
145	检查手套	100 只/盒，无粉 M	盒	780	1、麻面、指尖纹理设计，适用多种场景； 2、长时间穿戴后保证触觉灵敏度和舒适度佳； 3、可防多种化学品飞溅； 4、手套重量不低于 4.5 克 5、一次性使用，非灭菌，规格：S/M/L
146	压舌板	16cm 竹质 单支	根	1800	由木质或竹质材料制成。用于检查时压低舌部
147	一次性使用医用腰盘		只	2400	高透塑料材质，供一次性换药使用，产品为无菌包装。
148	一次性使用医用供氧管	HY-Y B 型 成人	根	1620	该产品由进鼻导管、调节环、三通、供氧导管及喇叭接头组成。供氧管采用符合 GB15593 的聚氯乙烯塑料制成，与适

序号	名称	规格	单位	数量	技术参数
					宜的氧气源连接，供临床病人经鼻输氧时用。
149	一次性使用无菌阴道扩张器	普通式 中号	只	1040	普通式扩张器由上叶、下叶和手柄（锁扣有推式、扣式和螺旋式）组成；即毁式扩张器由上叶、下叶、手柄和即毁装置组成。产品采用聚苯乙烯树脂(PS)制作。供妇科检查使用。
150	一次性使用无菌注射器带针	1ml 0.45mm*16mm (RWLB 红刻度 上海 纸塑)	付	14000	针管和保护套构成。外套、芯杆为聚丙烯材料，活塞为橡胶材料。注射针的针座、保护套为聚丙烯材料，针管为不锈钢(SUS304)材料。已经环氧乙烷灭菌，无菌，打开包装即可使用。注射器规格 1ml，注射针规格 0.45mm*16mm。产品初包装为一面透析纸、一面复合膜的纸塑包装。
151	一次性使用无菌注射器带针	20ml 1.2mm*38mm TW SB 纸塑 连针	付	19200	针管和保护套构成。外套、芯杆为聚丙烯材料，活塞为橡胶材料。注射针的针座、保护套为聚丙烯材料，针管为不锈钢(SUS304)材料。已经环氧乙烷灭菌，无菌，打开包装即可使用。注射器规格 20ml，注射针规格 1.2mm*38mm。产品初包装为一面透析纸、一面复合膜的纸塑包装。
152	一次性使用无菌注射器带针	2ML, 0.55	付	20000	针管和保护套构成。外套、芯杆为聚丙烯材料，活塞为橡胶材料。注射针的针座、保护套为聚丙烯材料，针管为不锈钢(SUS304)材料。已经环氧乙烷灭菌，无菌，打开包装即可使用。注射器规格 2ml，注射针规格 0.55 产品初包装为一面透析纸、一面复合膜的纸塑包装。
153	一次性使用无菌注射器带针	2ML0.6*32, 100 支/盒	付	12000	针管和保护套构成。外套、芯杆为聚丙烯材料，活塞为橡胶材料。注射针的针座、保护套为聚丙烯材料，针管为不锈钢(SUS304)材料。已经环氧乙烷灭菌，无菌，打开包装即可使用。注射器规格 2ml，注射针规格 0.6*32 产品初包装为一面透析纸、一面复合膜的纸塑包装。
154	一次性使用无菌注射器带针	5ml 0.7mm*32mm TW LB	付	19200	针管和保护套构成。外套、芯杆为聚丙烯材料，活塞为橡胶材料。注射针的针

序号	名称	规格	单位	数量	技术参数
					座、保护套为聚丙烯材料，针管为不锈钢(SUS304)材料。已经环氧乙烷灭菌，无菌，打开包装即可使用。注射器规格 5ml,注射针规格 0.7mm*32mm
155	一次性使用无菌注射针	0.45*16 RW (LB)	付	4400	由针管、针座和保护套组成。经环氧乙烷灭菌。针管材料采用 SUS304 不锈钢；针座、保护套材料采用 PP（聚丙烯）。用于人体皮内、皮下、肌肉和静脉注射或抽取药液时用。
156	一次性使用无菌注射针	0.7*80 TW (LB)	支	200	由针管、针座和保护套组成。经环氧乙烷灭菌。针管材料采用 SUS304 不锈钢；针座、保护套材料采用 PP（聚丙烯）。用于人体皮内、皮下、肌肉和静脉注射或抽取药液时用。
157	医疗废物专用袋	58*70CM 平口	只	22000	医废收集专用袋，58*70CM 平口
158	医疗废物专用袋	80*100CM 黄	只	4000	医废收集专用袋，80*100CM 黄
159	医疗废物专用袋	85*85CM 平口	只	14000	医废收集专用袋，85*85CM 平口
160	医用导电膏	Z-101BA	支	4	导电膏由丙二醇、氯化钠、乙醇、甘油、椰油酰两性基乙酸钠、黄原胶、道康宁矽油、尼泊金乙酯、柠檬香精、水组成。用于除颤时减少电极与皮肤之间的接触阻抗以及减轻电击可能引起的皮肤电灼伤。
161	医用防护口罩	N95 折叠式	只	800	1、符合 GB 19083-2010《医用防护口罩技术要求》标准； 2、PFE(非油性颗粒过滤效率) 不低于 99%； 3、气流阻力：口罩的吸气阻力不超过 95Pa； 4、口罩带与口罩体连接点的断裂强力不小于 10N，且口罩带可调节； 5、阻燃性能：续燃时间不超过 0s； 6、表面抗湿性：口罩外表面沾水抗湿性不低于 4 级； 7、合成血液穿透性能佳，口罩内侧无出现渗透； 8、配有鼻夹，鼻夹由可弯折的可塑性材料制成； 9、折叠型立体口罩，头戴式穿戴，弹力耳带+硅胶圈，方便调节耳带松紧，保证佩戴舒适； 10、密合性：口罩设计应提供良好的密合性；

序号	名称	规格	单位	数量	技术参数
					11、环氧乙烷残留量：经环氧乙烷灭菌的口罩，其环氧乙烷残留量应不超过 0.5ug/g；（提供灭菌检测报告） 12、产品质保期不低于 2 年； 13、口罩单只灭菌包装。
162	医用垫巾	50*50	片	12600	一次性使用医用垫单采用无纺布与薄膜复合而成。尺寸为 50*50cm。该产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌。一次性使用。
163	酒精棉球	5 粒/小包)	包	2000	产品应由棉球、酒精组成。棉球应大小、色泽均匀。无异物、产品性能：每个棉球应完全被消毒液没润。酒精原料应符合 CB26373-2010 ；所用的医用脱脂棉符合 YY 0330-2002 的要求。酒精棉球的酒精含量应为 70%~78%。产品的初始污染菌数应≤20cfu/g 并不得检出致病性化腺菌、大肠菌群及真菌。包装不低于 100 粒每瓶。
164	医用灭菌包装袋	150*200	卷	2	150*200
165	医用脱脂棉（灭菌棉球）	0.3g*25G	包	2400	由 100%天然棉花经脱脂、漂白、加工制成。应灭菌。
166	医用脱脂棉（灭菌棉球）	0.3g*5 粒/包 (1000 包/箱)	包	2000	由 100%天然棉花经脱脂、漂白、加工制成。应灭菌。
167	▲医用外科口罩	长方形 挂耳式 17cm*9cm 10 只/袋	只	176000	由无纺布和过滤布为主要原料热合而成。供临床医务人员在有创操作过程中佩戴，为接收处理的患者及实施有创操作的医务人员提供防护，阻断血液、体液和飞溅物传播。
168	医用镊	无勾 12.5CM	把	20	无勾 12.5CM
169	医用镊-14cm	横齿 全长 14CM	把	40	横齿 全长 14CM
170	医用射线防护巾	定制款/FB07 0.5mmpd	件	8	定制款/FB07 0.5mmpd
171	医用输液贴	PY1 JM7*4B-5	张	60000	由聚乙烯膜或非织造布、敷芯（含或不含）、医用压敏胶、防粘隔离纸组成。经环氧乙烷灭菌，产品无菌。
172	医用无菌单		条	160	由复合非织造布或非织造布、松紧带制成。适用于病床或检查床上的卫生护理，用于手术床和病床隔离防护，用于患者保洁的用品。尺寸为 180*80cm
173	余氯测试粉	DPD 总余氯 2105669	包	12	专机专用，n- 二乙基对氨基丁胺盐 (-1, (1 - 55) 确化 (7681-11- 0)。

序号	名称	规格	单位	数量	技术参数
					量程： 0.02 - 2.0 mg/l or 0.10 - 8.0 mg/l c 方法：DPD 法 试剂使用次数：100
174	余氯试剂	10ml/瓶	瓶	3	检测水中余氯离子含量试剂，10ml/瓶，一盒 5 瓶装，主要成分 邻联甲苯胺。
175	余氯试纸	0-25mg/L	瓶	4	适用于含氯消毒液有效氯含量的测定、所测定溶液有效氯含量应在 0-25mg/L 之间、刻度值应涵盖为 0, 0.5, 1, 3, 5, 10, 25、产品应具有消毒产品卫生安全评价报告
176	圆形利器盒	1L	只	20	圆形、有效容积 1L、黄色、印有医疗废物标签、配件易于更换和单独更新、桶体材质：全新 PP
177	粘贴伤口敷料	9cm*15cm	片	700	由基布（聚氨酯膜或无纺布）、医用压敏胶、敷芯（不含药）及离型隔离纸组成。 供手术、外伤创面或留置动、静脉导管贴敷用，大小为 9cm*15cm。
178	棉签	15cm	包	4	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。长度 15cm
179	一次性使用真空采血管（无抗凝管）	13*100	支	400	100 根/盒，2ml，无菌型，由试管，添加剂，试管塞塑料帽、标签组成。
180	一次性使用真空采血管（血糖管）	13*100	支	3800	100 根/盒，无菌型，由试管，添加剂，试管塞塑料帽、标签组成。
181	肢体约束带		根	100	
182	止血钳	14CM 弯	把	16	14CM 弯
183	止血钳	14CM 直全齿	把	40	-14CM 直全齿
184	中医膏摩护理软膏	JY-HG-10	盒	60	
185	竹火罐	大	只	100	
186	紫外线强度指示卡		盒	2	紫外线灯管测试辐照强度 $\geq 90\text{uw/cm}^2$
187	紫外线无菌灯管	40W	支	60	用于室内消毒使用，功率 40W
188	组织剪	直头	把	8	直头

注：

- 1) 上述清单中标注▲的 3 项产品为本项目核心产品。
- 2) 提供相同品牌核心产且通过资格性符合审查的不同投标人参加一同项下投标的，按一家投标人计算, 评审后得分最高的同品牌投标人获中推荐资格。评审得分相同的，上述 3 项核心产品的单价合计最低的投标人获得中标候选人推荐资格，其他同品牌投标人不作

为中标候选人。

四、 供应链服务要求

1. 驻场人员：

中标人派驻人员，团队有明确的分工职责，项目团队人数与医院业务规模相适应，驻场人员应严格遵守采购人的相关制度和要求。

2. 服务内容：

- 1) 中标人应在一个月内整合原医院检验科供应商,完成集约化供应链的相关设置和安排，便于医院管理；
- 2) 中标人根据医院现有的临床服务配送点，结合自身特点，提供医院耗材、试剂集中配送供应方案；
- 3) 中标人为医用耗材、试剂的院内部仓储管理、信息化建设、物流服务、质控管理等供应链延伸服务提供有效支撑和保障。
- 4) 中标人供应产品的型号规格和厂家由医院确认后,任何改变应经过医院书面同意并及时更新《物资供应链目录》。
- 5) 采购人经审核的物品采购订单能被中标方即时通过信息系统接收并组织供货。
- 6) 对医院内使用的医疗物资包括耗材、试剂可通过信息系统、智能化设备及专业人员等提供精确化管理服务，提供具体实施方案，明确硬件、软件投入。
- 7) 中标人为医院免费投入耗材、试剂智慧物流相关软硬件设备，配备 1 名服务管理人员进行管理，医院为中标人的服务费签约及收取提供必要的协助。
- 8) 协助医院建立和完善二级库管理制度、定期盘点核对，确保账实相符；耗材试剂结算以二级库实际消耗量为准。
- 9) 根据医院现有信息网络条件完成耗材试剂信息化改造、实现耗材试剂全面信息化管理。
- 10) 为确保采购人信息数据安全，中标人提供软件需符合三级等保要求，云服务器部署的云机房需提供三级等保证明材料。
- 11) 如因国家法规政策变更导致服务无法延续，采购人对中标人的前期投入不承担任何赔偿责任。

3. 耗材、试剂相关设备：

- 1) 投标人为满足采购人试剂耗材配送及精细化管理服务，应配备相应智能管理软件、

硬件及物流设施设备；

2) 具体配套内容在中标后经双方协商确认，并在合同中明确。

4. 仓储要求：

1) 投标人须有完整的物流供应链体系及物流供应链设施设备、场所等。

2) 对医院内部库房按照耗材、试剂及后勤物资的物流管理要求进行改造。

5. 物流服务：

1) 投标人应具备物流配送能力。

2) 必须保证耗材、试剂等物资送达医院时符合医院的质控要求。

3) 医院内部的耗材、试剂的物流采购、发票录入、验收、上架、移库、申领、调拨、调剂辅助等相关操作由投标人提供，要求提供服务方案，明确具体服务内容。

6. 质量控制体系：

1) 中标人提供包括医疗材料的证照管理、仓储、质量保证、有效期管理、领用消耗原始记录管理在内的质控要求的响应方案。

2) 产品质量管控，针对医院内使用的医疗材料提供质量体系说明。

3) 服务流程质量管控，提供针对服务流程的质量管控体系流程说明。

4) 中标人提供的相关服务必须满足且仅限于国家药监局、上海市药监局和上海市医疗器械质控中心的质控标准（当质控标准有变更时，必须及时修正并满足）

7. 应急响应：

1) 采购人在目录内急需的医用物资（耗材、试剂），中标人在接到通知后 4 小时内到货。在目录外的急需医用耗材，采购人应提前 1 个小时电话通知中标人，并与事后补充提交《紧急供货申请书》，中标人在能力范围内，以最短时间组织货源，尽力满足采购人紧急需求。

2) 中标人应在 15 天内将耗材及试剂等常规物资配送至采购人指定地点，2 天内将紧急物资配送到货。

3) 中标人提供的耗材及试剂应急物资储备应满足医院 30 天以上需求。

五、 技术要求

（一）耗材供应链项目建设目标

1. 建立覆盖配送商、临床使用科室、物资管理部门及相关的财务、医保、物价部门之间一体化的供应链管理平台，实现物资从科室提出需求到采购、入库、配送出库、

消耗的全过程管理；

2. 实现资质证照全面管理，对配送商、厂家、产品、授权书等管理，证件近效期提醒、到效期报警；
3. 实现院内重要物资的数量或成本管控管理，实现可收费材料的流程管理与不可收费材料的成本控制，从科室领用申请源头即对不可收费材料进行成本的事前控制。对管控物资进行大数据分析，智能商业报表展现，红线预警，提前通知相关部门的重点管控物资的使用情况；
4. 以服务临床一线为出发点对传统业务流程进行改造，实现对二级消耗点主动配送服务模式，保障二级消耗点供给安全，降低临床医护人员科室库库存管理负担，解放临床医护人员，使其回归临床；
5. 实现物资采购过程的全面电子化管理，对院内物、款、票等线上化管理，减少订单的差错率，对整个订单流程可追溯，简化工作流程，提高工作效率；
6. 支持物资大仓零资金库存管理减少医院库存资金积压；通过定数补货机制实现耗材的合理备货，保障临床使用；
7. 实现批号效期管理，近效期先出，杜绝浪费；
8. 实现数据分析应用的长效机制，全面掌控医院运营中的每一个细节。通过丰富多样、直观清晰的统计图快速掌握全院各项经营指标，为院领导提供及时正确的决策依据，也有利于提高监控管理的执行效率。通过多角度多种指标的图表分析，对科室工作量、效率和质量不同层面的剖析，以便及时调整管理方式，促进全科经营高效发展，掌握自身工作效率和工作质量，有效进行工作改善；通过对病案病种科学的数据分析检索，为提高诊治、医护工作质量提供数据理论支撑；

(二) 耗材供应链软件功能要求

1. 供应链协同平台技术要求

- 1) 支持商品主档、企业主档管理，支持耗材目录与企业商品对码等，支持耗材图片采集及上传。
- 2) 支持商品及企业资质证照采集、审核、维护管理，支持商品证照授权链管理，对过期证照有自动提醒及通知功能，对过期证照自动停用。
- 3) 平台具有药监全分类产品字典标准数据库，可实现通过产品注册证号自动对码完成字典信息初始化（提供相关证明材料）。
- 4) 支持与院内系统对接，有标准接口，接收处理订单、制作配送单，支持平台根据院

内需求进行赋码和打码。

- 5) 支持结算数据管理，自动获取院内定期结算数据，并与发票自动勾稽，支持供应链服务费的维护与结算生成。
- 6) 支持通用接口管理，从平台可维护企业端接口及与医院端接口；
- 7) 支持耗材目录从维度分类管理，包括医保分类、财务分类、通用分类等，支持不少于 6 层分类，要求提供详细的分类方法及分类明细材料；

2. 耗材供应链院内物流管理系统技术要求

1) 中心库房管理要求

- ①支持手工及自动采购计划生成，审核（由医院方进行最终审核和确认）、自动按供应商拆分后发送，支持收货地址的维护和管理、订单退货管理；
- ②支持医院临采申领，有完整的临采管控和执行流程；
- ③支持科室专科专用品种的申领转采购，申领单号随采购计划一并发送平台，经平台配送入库时自动识别科室申领单，实现一键直送科室入库；
- ④支持科室产品包装的集中式管理，对同一品种，可实现不同科室不同包装发货设置；
- ⑤仓库使用 PDA 上有完善的库存标签拆分、整合功能，实现中心库物资整零追溯管理，有完善的标签生命周期追溯模块，提供 PDA 相关功能截图；
- ⑥提供完善的采购订单追溯功能，能够查看到完整的采购订单生成、拆分、配送等追溯情况；
- ⑦有完善的配送商评价模块，提供带有实际场景业务的评价体系数据及分析结果展示；

2) 低值耗材管理要求

- ①支持低值耗材在不同仓库间的定数管理与数量管理两种模式，提供系统截图；
- ②支持科室申领（周期申领及紧急情况下的申领）、退货、库存查询等基本功能，支持科室耗材主动配送、扫码验收、扫码消耗等；
- ③支持科室耗材使用限额及限量管理，可针对特殊品种进行限制申领管理；
- ④支持门诊自费耗材依据处方面向患者的申领、收费、发放管理；
- ⑤提供 PDA 盘点功能，支持盘点数据的断点传输；
- ⑥支持不同科室间的低值耗材的借调，并保留调拨轨迹；

3) 检验试剂管理要求

- ①支持检验试剂数量管理模式，严格执行批次管理；
- ②支持第三方冷链平台的集成与温湿度监控管理；

③支持第三方智能冷藏柜的集成与管理；

4) 结算管理要求

①支持同一品种，在不同科室的不同结算模式，提供案例医院的此类情况的结算数据报表；

②供应商可登录平台查看完整的结算期期初库存、期末库存及结算明细；

③支持上线初期老库存的管理，支持医院作为货主的期初结算处理；

④支持科室低值耗材单元包扫码结算；

⑤支持多供应商服务费计算及结算；

3. 供应链商业智能分析系统技术要求

①支持带有钻取能力的动态透视多层级联动分析功能；

②支持多种形式的商业智能数据分析，如柱状图、圆饼图、驾驶舱、曲线图等；

③支持供应链运营物流数据分析，包括：供应商到货率、保供率分析、仓库库存周转率分析、科室保供率分析、库存效期分析等；

④支持耗材合理性使用分析，包括：耗占比分析、耗材使用科室对比分析、高值耗材消耗异常分析；

⑤支持运营人员工作量绩效分析，包括：仓库验收工作量、打包工作量分析、拣货工作量分析、配送工作量分析等；

4. 项目运营“云服务”平台技术要求

①支持项目实施期间里程碑计划的管理及各实施节点任务的分派和跟踪管理；

②支持项目实施期间项目计划的超期及超支预警，有效协助项目高效推进和管控；

③支持运营团队的运营任务分派、处理过程跟踪、工作量统计等；

六、 其他要求

1. 确保为本项目投入的货物和参数满足采购人要求，在项目实施期间所有的维修维保费用均由中标人承担，并根据医院发展增加相关投入。如在试用期内有质量问题采购人有权要求更换。
2. 中标人提供的软件系统其所有权归采购人所有，根据医院需求产生的二次开发费用由中标人承担，二次开发产生的知识成果及其所有权由采购人及系统方共同拥有。
3. 根据实际需要与医院相关系统及政府耗材采购阳光平台进行接口对接，由中标人承担所有的接口费用。

4. 实现医用耗材、试剂在院内智慧物流供应链管理，供应链运营服务商为医院提供耗材及试剂集中配送服务，解放医院医务人员，集中提供医用耗材供应，医院医务人员不再因医用耗材领取、使用和管理影响临床工作。
5. 投标人需提供具有软件著作权的厂商平台建设授权及售后服务保证，包括耗材供应链服务管理系统平台（若软件著作权属投标人的，提供软件著作权证书，授权书复印件并加盖单位公章资料）。
6. 供应链运营服务商、软件服务方需对院方医用耗材及试剂各项数据保密，避免泄密。
7. 中标人免费提供现场操作技术培训，对使用人员提供正规的整套系统及配套设施操作、维护等内容的培训。保证医院相关人员能全面了解直至完全掌握系统的使用。

七、 质量规定

1. 中标人配送的医用耗材应符合国家相关产品的质量标准，产品的品牌、规格、厂商和/或代理商应与医院耗材采购目录所载信息一致。
2. 采购人确认知悉，本项目下所有产品由厂家和/或代理商提供质量承诺，并由中标人负责协同厂家和/或代理商负责处理由质量问题而引发的纠纷。
3. 中标人向采购人配送医用耗材时必须在产品的有效期内送货。中标人配送产品出厂日期应保证在有效期内。

八、 订货与配送

1. 采购人负责编报《物资供货计划》。中标人应按照供货计划组织采购，并按供货计划列明的交货时间将常规医用耗材发送至采购人指定的地点。运输方式为【公路运输】，运输及保险费用由中标人承担。
2. 采购人在目录内急需的医用耗材，中标人在接到通知后 1 小时内到货。在目录外的急需医用耗材，采购人应提前 1 个小时电话通知中标人，并与事后补充提交《紧急供货申请书》，中标人在能力范围内，以最短时间组织货源，尽力满足采购人紧急需求，因满足采购人紧急需求产生的额外费用由采购人承担。因紧急需求超出中标人能力范围导致中标人无法满足采购人紧急需求的，中标人不承担任何违约责任。
3. 中标人提供的全部产品应按国家标准进行包装，包装必须保证完好且符合产品运输和储存合理要求，以防止产品在转运中损坏或变质，确保产品安全无损运抵采购人指定地点。采购人对产品有特殊包装和/或存储要求的，应于中标人发货前书面通知中标人，由此

产生的额外费用由采购人承担。

4. 中标人提供的应急物资储备应满足医院 30 天以上需求。

九、 货物验收

1. 采购人接到中标人配送货物后，于 1 小时内进行验收。验收合格的，采购人向中标人签发书面验收单。验收不合格的，采购人在 1 小时内向中标人提出书面异议，并妥善保管该等货物。中标人接到采购人验收异议后，经确认异议情况属实，且并非采购人责任造成，中标人应为采购人退换相关货物。
2. 采购人在使用中标人配送产品过程中发现有关质量问题时，应及时通知中标人。中标人应积极协助厂家和/或代理商协商解决，给采购人造成经济损失的，中标人应负质量管理责任，并追溯厂家和/或代理商履行赔偿责任。采购人违反本条约定未履行及时通知义务，由此产生的一切责任和损失由采购人自行承担。在产品送检期间，采购人临床所需该产品暂由中标人提供的其他同类品种替代。

十、 投标文件的编制要求

投标人应按照招标文件评标办法中的评分细则及相关要求编制投标文件，其中投标文件的商务、技术响应文件应包括（但不限于）下列内容：

1. 投标人提交的商务标应由以下部分组成：
 - (1) 投标函；
 - (2) 开标一览表；
 - (3) 投标报价明细表；
 - (4) 法人授权委托书；
 - (5) 投标人认为可以证明其能力、业绩、信誉和信用的其他相关材料。
2. 技术响应文件由以下部分组成：
 - (1) 产品功能、性能；
 - (2) 实施方案；
 - (3) 突发事件应急处理预案；
 - (4) 项目组人员配备状况介绍；
 - (5) 服务质量保障措施；
 - (6) 最近三年类似同等项目业绩；

(7) 其他必要的说明。

3. 上传扫描文件要求

投标人应按照招标文件规定提交文件，并按照规定在电子采购平台电子招网上投标系统上传其所有资料，文件格式参考第六章投标文件有关格式。含有公章，防伪标志和彩色底纹类文件（如投标函、中小企业声明函、三证合一的营业执照、身份证、相关资格证书等）须清晰显示。如因上传、扫描、格式等原因导致评审时受到影响，由投标人承担相应责任。

采购人认为必要时，可以要求投标人提供文件原件进行核对，投标人必须按时提供。否则视作投标人放弃潜在中标资格，并且招标人将对投标人进行调查，发现有欺诈行为的按有关规定进行处理。

十一、 本项目所属行业

工业

若本项目采购的货物中，既有中小企业制造货物，也有大型企业制造货物的，则不享受中小企业扶持政策。

若投标人所投产品的制造商属于小微企业的，均需根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》提供正确的《中小企业声明函》。（不享受中小企业扶持政策的可不填）

十二、 招标代理服务费

本项目招标代理服务费由中标人支付。

第四章 采购合同

包 1 合同模板：

[合同中心-项目名称]合同

合同统一编号： [合同中心-合同编码]

合同内部编号：

合同各方：

甲方： [合同中心-采购单位名称]

乙方： [合同中心-供应商名称]

地址： [合同中心-采购单位所在地]

地址： [合同中心-供应商所在地]

邮政编码： [合同中心-采购单位邮编]

邮政编码： [合同中心-供应商单位邮编]

电话： [合同中心-采购单位联系人电话]

电话： [合同中心-供应商联系人电话]

传真： [合同中心-采购单位传真]

传真： [合同中心-供应商单位传真]

联系人： [合同中心-采购单位联系人]

联系人： [合同中心-供应商联系人]

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》之规定，本合同当事人在平等、自愿的基础上，经协商一致，同意按下述条款和条件签署本合同：

1. 乙方根据本合同的规定向甲方提供以下货物：

1. 1 乙方所提供的货物其来源应符合国家的有关规定，货物的规格、质量、数量等详见合同附件。

2. 合同价格、交货地点、交货期及质保期：

2. 1 合同价格

本合同价格为[合同中心-合同总价]元整（[合同中心-合同总价大写]）。

乙方为履行本合同而发生的所有费用均应包含在合同价中，甲方不再另行支付其它任何费用。

2. 2 交货地点：甲方指定地点。

2. 3 交货日期：详见投标文件。

2. 4 质保期：[合同中心-合同有效期]。

3. 质量标准和要求

3.1 乙方所提供的服务的质量标准按照国家标准、行业标准或制造厂家企业标准确定，上述标准不一致的，以严格的标准为准。没有国家标准、行业标准和企业标准的，按照通常标准或者符合合同目的的特定标准确定。

3.2 乙方所出售的标的物还应符合国家和上海市人民政府之有关规定。

3.3 如果质量标准不统一的，应以买方所选择的质量标准为依据。

4. 权利瑕疵担保

4.1 乙方保证对其交付的服务享有合法的权利。

4.2 乙方保证在服务上不存在任何未曾向甲方透露的担保物权，如抵押权、质押权、留置权等。

4.3 乙方保证其所交付的服务没有侵犯任何第三人的知识产权和商业秘密等权利。

4.4 如甲方使用该服务构成上述侵权的，则由乙方承担全部责任。

5. 包装要求

5.1 乙方所出售的全部货物均应按标准保护措施进行包装，这类包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸等要求，以确保货物安全无损地运抵指定现场。

5.2 每一个包装箱内应附一份详细装箱单、质量证书和保修保养证书。

6. 验收

6.1 货物的数量不足或表面瑕疵甲方应在验收时当面提出，对质量问题之异议应在安装调试后七日内提出。

6.2 甲方收货后根据货物的技术规格要求和质量标准，对货物进行检查验收，如果发现数量不足或有质量、技术等问题，乙方应负责按照甲方的要求采取补足、更换或退货等处理措施，并承担由此发生的一切损失和费用。验收合格后，甲方收取发票并签署验收意见。甲方在货物送达后无正当理由而拖延验收或不验收超过上述 6.1 款所规定的验收期的，则视为其已验收通过。但对货物有质量保证期的，适用质量保证期之规定。

7. 保密

7. 1 如果甲方或乙方提供的内容属于保密的，应签订保密协议，甲乙双方均有保密义务。

8. 付款

8. 1 本合同以人民币付款（单位：元）。

8. 2 本合同款项按照以下方式支付。

8. 2. 1 付款方式：**[合同中心-支付方式名称]**。

8. 2. 2 付款条件：按招标文件要求。

9. 伴随服务

9.1 乙方应提交所提供货物的技术文件，应包括相应的每一套设备和仪器的中文技术文件，例如：产品目录、图纸、操作手册、使用说明、维护手册和/或服务指南。这些文件应包装好随同货物一起发运。

9.2 乙方还应提供下列服务：

- （1） 货物的现场安装、调试和启动监督；
- （2） 提供货物组装和维修所需的专用工具和辅助材料；
- （3） 在合同各方商定的一定期限内对所有的货物实施运行监督、维修，但前提条件是该服务并不能免除乙方在质量保证期内所承担的义务；
- （4） 在厂家和/或在项目现场就货物的安装、启动、运营、维护对使用单位操作人员进行培训。

9.3 伴随服务的费用应包含在合同价中，甲方不再另行支付。

10. 甲方（甲方）的权利义务

10. 1 如果乙方无法完成合同规定的内容、或者无法达到合同规定的质量或标准的，造成的无法正常运行，甲方有权邀请第三方提供服务，其支付的服务费用由乙方承担；如果乙方不支付，甲方有权在支付乙方合同款项时扣除其相等的金额。

10. 2 由于乙方服务质量或延误服务的原因，使甲方有关或设备损坏造成经济损失的，甲方有权要求乙方进行经济赔偿。

10. 3 当或设备发生故障时，甲方应及时告知乙方有关发生故障的相关信息，以便乙方及时分析故障原因，及时采取有效措施排除故障，恢复正常运行。

10. 4 如果甲方因工作需要对原有设备进行调整，应有义务并通过有效的方式及时通知乙方涉及合同范围调整的，应与乙方协商解决。

11. 乙方的权利与义务

11. 1 乙方为了更好地进行服务，满足甲方对货物质量的要求，有权利要求甲方提供合适的工作环境和便利。在进行故障处理紧急服务时，可以要求甲方进行合作配合。

11. 2 如果由于甲方的责任而造成合同延误或不能达到合同规定的质量的，乙方不承担违约责任。

11. 3 由于因甲方工作人员人为操作失误、或供电等环境不符合设备正常工作要求、或其他不可抗力因素造成的设备损毁，乙方不承担赔偿责任。

11. 4 乙方在履行合同时，发现存在潜在缺陷或故障时，有义务及时与甲方联系，共同落实防范措施，保证正常运行。

11. 5 如果乙方确实需要第三方合作才能完成合同规定的内容和服务质量的，应事先征得甲方的同意，并由乙方承担第三方提供服务的费用。

11. 6 乙方保证在服务中提供更换的部件是全新的、未使用过的。如果或证实货物是有缺陷的，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等，甲方可以根据本合同第 12 条规定以书面形式向乙方提出补救措施或索赔。

12. 补救措施和索赔

12. 1 甲方有权根据质量检测部门出具的检验证书向乙方提出索赔。

12. 2 在合同履行期限内，如果乙方对提供货物的缺陷负有责任而甲方提出索赔，乙方应按照甲方同意的下列一种或多种方式解决索赔事宜：

（1）根据提供货物的质量状况以及甲方所遭受的损失，经过买卖双方商定降低货物的价格。

（2）乙方应在接到甲方通知后七天内，根据合同的规定负责采用符合规定的规格、质量和性能要求的新零件、部件和设备来更换在服务中有缺陷的部分或修补缺陷部分，其费用由乙方负担。

（3）如果在甲方发出索赔通知后十天内乙方未作答复，上述索赔应视为已被乙方接受。如果乙方未能在甲方发出索赔通知后十天内或甲方同意延长的期限内，按照上述规定的任何一种方法采取补救措施，甲方有权从应付的合同款项中扣除索赔金额，如不足以弥补甲方损失的，甲方有权进一步要求乙方赔偿。

13. 履约延误

13.1 乙方应按照合同规定的时间、地点交货和提供货物。

13.2 如乙方无正当理由而拖延交货，甲方有权没收乙方提供的履约保证金，或解除合同并追究乙方的违约责任。

13.3 在履行合同过程中，如果乙方可能遇到妨碍按时交货和提供服务的情况时，应及时以书面形式将拖延的事实，可能拖延的期限和理由通知甲方。甲方在收到乙方通知后，应尽快对情况进行评价，并确定是否同意延长交货时间。

14. 误期赔偿

14.1 除合同第13条规定外，如果乙方没有按照合同规定的时间交货和提供服务，甲方应从货款中扣除误期赔偿费而不影响合同项下的其他补救方法，赔偿费按每周赔偿迟交货物的交货价或延期服务的服务费用的百分之一（1%）计收，直至交货或提供服务为止。但误期赔偿费的最高限额不超过合同价的百分之五（5%）。一周按七天计算，不足七天按一周计算。一旦达到误期赔偿的最高限额，甲方可考虑终止合同。

15. 不可抗力

15.1 如果合同各方因不可抗力而导致合同实施延误或不能履行合同义务的话，不应该承担误期赔偿或不能履行合同义务的责任。

15.2 本条所述的“不可抗力”系指那些双方不可预见、不可避免、不可克服的事件，但不包括双方的违约或疏忽。这些事件包括但不限于：战争、严重火灾、洪水、台风、地震、国家政策的重大变化，以及双方商定的其他事件。

15.3 在不可抗力事件发生后，当事方应尽快以书面形式将不可抗力的情况和原因通知对方。合同各方应尽可能继续履行合同义务，并积极寻求采取合理的措施履行不受不可抗力影响的其他事项。合同各方应通过友好协商在合理的时间内达成进一步履行合同的协议。

16. 争端的解决

16.1 合同各方应通过友好协商，解决在执行本合同过程中所发生的或与本合同有关的一切争端。如从协商开始十天内仍不能解决，可以向同级政府采购监管部门提请调解。

16.2 调解不成则提交上海仲裁委员会根据其仲裁规则和程序进行仲裁。

16.3 如仲裁事项不影响合同其它部分的履行，则在仲裁期间，除正在进行仲裁的部分外，本合同的其它部分应继续执行。

17. 违约终止合同

17.1 在甲方对乙方违约而采取的任何补救措施不受影响的情况下，甲方可在下列情况下向乙方发出书面通知书，提出终止部分或全部合同。

(1) 如果乙方未能在合同规定的期限或甲方同意延长的期限内提供部分或全部货物。

(2) 如果乙方未能履行合同规定的其它义务。

17.2 如果乙方在履行合同过程中有不正当竞争行为，甲方有权解除合同，并按《中华人民共和国反不正当竞争法》之规定由有关部门追究其法律责任。

18. 破产终止合同

18.1 如果乙方丧失履约能力或被宣告破产，甲方可在任何时候以书面形式通知乙方终止合同而不给乙方补偿。该终止合同将不损害或影响甲方已经采取或将要采取任何行动或补救措施的权利。

19. 合同转让和分包

19.1 除甲方事先书面同意外，乙方不得转让和分包其应履行的合同义务。

20. 合同生效

20.1 本合同在合同各方签字盖章后生效。

20.2 本合同一式叁份，甲乙双方各执一份。一份送同级政府采购监管部门备案。

21. 合同附件

21.1 本合同附件包括： 招标(采购)文件、投标（响应）文件

21.2 本合同附件与合同具有同等效力。

21.3 合同文件应能相互解释，互为说明。若合同文件之间有矛盾，则以最新的文件为准。

22. 合同修改

22.1 除了双方签署书面修改协议，并成为本合同不可分割的一部分之外，本合同条件不得有任何变化或修改。

签约各方：

甲方（盖章）：

乙方（盖章）：

日期: [合同中心-签订时间]

合同签订点:网上签约

第五章 谈判响应文件格式附件

投标书

致：上海西米建设工程咨询有限公司

根据贵方为_____（项目名称）招标采购服务的投标邀请_____（项目编号），签字代表_____（全名、职务）经正式授权并代表投标方_____（投标方名称、地址）提交下述文件。

- (1) 开标一览表等
- (2) 资格证明文件
- (3) 按招标文件要求所提供的全部资料
- (4) 投标单位需要加以说明的其它内容等
1. 投标方将按招标文件的规定履行合同责任和义务。
2. 投标方已详细审查全部招标文件，包括修改文件（如有的话）以及有关附件。我们完全理解并同意放弃对这方面有不明及误解的权利。
3. 其投标自开标日起有效期为 90 日历日。
4. 投标方同意提供按照贵方可能要求的与其投标有关的一切数据或资料，完全理解贵方不一定要接受最低价的投标或收到的任何投标。
5. 与本投标有关的一切正式往来通讯请寄：

地址：_____ 邮 编：_____

电话：_____ 传 真：_____

投标方代表姓名、职务（印刷体）：_____

投标方名称（公章）：_____

日 期：____年____月____日

代理人签字：_____

首次报价表

供应商全称并盖公章： _____

项目编号： _____

项目名称	投标报价（元）	交货期	质保期

供应商授权代表签字： _____

日期： _____年____月____日

投标报价明细表（格式）

投标方名称并加盖公章：_____

项目编号：_____

序号	产 品 名 称	型号、规格	品牌	数量	单位	单价 (元)	小计 (元)	备注
1								
2								
3								
4								
5								
6								
7								
8								
9								
合计								
税金								
总计								

说明：

- (1) 请按照项目内容细化，逐项填表。如表栏格式不够可自行划表填写。
- (2) 所有价格均系用人民币表示，单位为元，保留到整数。
- (3) 单价包括必不可少的部件、标准备件、设备制造、安装、调试（单机及联动）、包装、运输、保险、税金等直至项目验收合格时所发生的全部费用。
- (4) 如果单价和总价不符时，以单价为准。
- (5) 报价总价须包含项目验收合格时所发生的全部费用

供应商授权代表签字：_____

职务：_____ 日期：_____

法定代表人授权书

本授权书声明：注册于_____的_____单位在下面签字的_____（法定代表人姓名、职务）代表本单位授权_____（单位）的在下面签字的_____（被授权人的姓名、职务）为本单位的合法代理人就_____项目的投标事项的谈判、签约、执行、完成，并以本单位名义处理一切与之有关的事务。

本授权书于_____年_____月_____日签字生效，特此声明。

授权代表（法定代表人）签字或盖章：_____

代理人（被授权人）签字或盖章：_____

单位名称及盖章：_____

地址：_____

（请将授权代表及代理人身份证正反面复印件作为本表附件一并提交，代理人于开标当日带好身份证原件）

承诺书

我单位参加_____项目（项目编号：_____）的投标，郑重承诺满足以下条件：

- 一、具有独立承担民事责任的能力；
- 二、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- 三、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
- 四、有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- 五、参加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；
- 六、法律、行政法规规定的其他条件；
- 七、在本项目中提供的资料均真实、有效。

我单位如违反上述承诺，自愿承担相应的法律后果。

特此承诺！

供应商授权代表签字：_____

承诺日期：_____

承诺方盖章：_____

中小微企业划型标准如下：

行业名称	指标名称	计量单位	中型	小型	微型
农、林、牧、渔	营业收入（Y）	万元	$500 \leq Y < 20000$	$50 \leq Y < 500$	$Y < 50$
工业	从业人员（X）	人	$300 \leq X < 1000$	$20 \leq X < 300$	$X < 20$
	营业收入（Y）	万元	$2000 \leq Y < 40000$	$300 \leq Y < 2000$	$Y < 300$
建筑业	营业收入（Y）	万元	$6000 \leq Y < 80000$	$300 \leq Y < 6000$	$Y < 300$
	资产总额（Z）	万元	$5000 \leq Z < 80000$	$300 \leq Z < 5000$	$Z < 300$
批发业	从业人员（X）	人	$20 \leq X < 200$	$5 \leq X < 20$	$X < 5$
	营业收入（Y）	万元	$5000 \leq Y < 40000$	$1000 \leq Y < 5000$	$Y < 1000$
零售业	从业人员（X）	人	$50 \leq X < 300$	$10 \leq X < 50$	$X < 10$
	营业收入（Y）	万元	$500 \leq Y < 20000$	$100 \leq Y < 500$	$Y < 100$
交通运输业	从业人员（X）	人	$300 \leq X < 1000$	$20 \leq X < 300$	$X < 20$
	营业收入（Y）	万元	$3000 \leq Y < 30000$	$200 \leq Y < 3000$	$Y < 200$
仓储业	从业人员（X）	人	$100 \leq X < 200$	$20 \leq X < 100$	$X < 20$
	营业收入（Y）	万元	$1000 \leq Y < 30000$	$100 \leq Y < 1000$	$Y < 100$
邮政业	从业人员（X）	人	$300 \leq X < 1000$	$20 \leq X < 300$	$X < 20$
	营业收入（Y）	万元	$2000 \leq Y < 30000$	$100 \leq Y < 2000$	$Y < 100$
住宿业	从业人员（X）	人	$100 \leq X < 300$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$
	营业收入（Y）	万元	$2000 \leq Y < 10000$	$100 \leq Y < 2000$	$Y < 100$
餐饮业	从业人员（X）	人	$100 \leq X < 300$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$
	营业收入（Y）	万元	$2000 \leq Y < 10000$	$100 \leq Y < 2000$	$Y < 100$
信息传输业	从业人员（X）	人	$100 \leq X < 2000$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$
	营业收入（Y）	万元	$1000 \leq Y < 100000$	$100 \leq Y < 1000$	$Y < 100$
软件和信息技术服务业	从业人员（X）	人	$100 \leq X < 300$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$
	营业收入（Y）	万元	$1000 \leq Y < 10000$	$50 \leq Y < 1000$	$Y < 50$
房地产开发经营	营业收入（Y）	万元	$1000 \leq Y < 200000$	$100 \leq X < 1000$	$X < 100$
	资产总额（Z）	万元	$5000 \leq Z < 10000$	$2000 \leq Y < 5000$	$Y < 2000$
物业管理	从业人员（X）	人	$300 \leq X < 1000$	$100 \leq X < 300$	$X < 100$
	营业收入（Y）	万元	$1000 \leq Y < 5000$	$500 \leq Y < 1000$	$Y < 500$
租赁和商务服务业	从业人员（X）	人	$100 \leq X < 300$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$
	资产总额（Z）	万元	$8000 \leq Z < 120000$	$100 \leq Z < 8000$	$Y < 100$
其他未列明行业	从业人员（X）	人	$100 \leq X < 300$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$

说明：上述标准参照《关于印发中小企业划型标准规定的通知》（工信部联企业[2011]300号），大型、中型和小型企业须同时满足所列指标的下限，否则下划一档；微型企业只须满足所列指标中的一项即可。

特殊性质：分为“监狱企业”和“其他”，由录入人员进行勾选。根据《财政部司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库[2014]68号）进行填报。供应商所在区域：指供应商注册地所在地区，具体细化到省份。

中小企业声明函

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¹, 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:

¹注:从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据,无上一年度数据的新成立企业可不填报。

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，本单位安置残疾人____人，占本单位在职职工人数比例____%，符合残疾人福利性单位条件，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（盖章）：

日期：

说明：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》享受政府采购支持政策的残疾人福利性单位应当同时满足以下条件：

（1）安置的残疾人占本单位在职职工人数的比例不低于 25%（含 25%），并且安置的残疾人人数不少于 10 人（含 10 人）；

（2）依法与安置的每位残疾人签订了一年以上（含一年）的劳动合同或服务协议；

（3）为安置的每位残疾人按月足额缴纳了基本养老保险、基本医疗保险、失业保险、工伤保险和生育保险等社会保险费；

（4）通过银行等金融机构向安置的每位残疾人，按月支付了不低于单位所在区县适用的经省级人民政府批准的月最低工资标准的工资；

（5）提供本单位制造的货物、承担的工程或者服务（以下简称产品），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）。

如投标人不符合残疾人福利性单位条件，无需填写本声明。

财务状况及税收、社会保障资金缴纳情况声明函

我方（供应商名称）符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条第一款第（二）项、第（四）项规定条件，具体包括：

1. 具有健全的财务会计制度；
2. 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。

特此声明。

我方对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

供应商名称（公章）：

日期：

无重大违法记录声明

我方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。

特此声明。

我方对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

供应商名称（公章）：

日期：

技术参数偏离表

投标方名称并加盖公章：_____

项目编号：_____

序号	名称	条目号	招标文件要求	投标要求	偏离	说明

投标方代理人签字：_____

职务：_____ 日期：_____