

北京市政府采购项目

公开招标文件

项目名称：北京市大兴区西红门医院 2026 年度医用耗材
采购项目

项目编号/包号：11011525210200031052-XM001-01

采 购 人：北京市大兴区西红门医院

采购代理机构：北京中诚鸿嘉招标代理有限公司

目 录

第一章 投标邀请 1

第二章 投标人须知 7

第三章 资格审查 27

第四章 评标程序、评标方法和评标标准 30

第五章 采购需求 40

第六章 拟签订的合同文本 40

第七章 投标文件格式 63

第一章 投标邀请

一、项目基本情况

- 1.项目编号：11011525210200031052-XM001
- 2.项目名称：北京市大兴区西红门医院 2026 年度医用耗材采购项目
- 3.项目预算金额：652.93 万元、项目最高限价（如有）：652.93 万元
- 4.采购需求：

包号	标的名称	采购包预算 金额 (万元)	数量	简要技术需求或服务要求
01	北京市大兴区 西红门医院 2026 年度医用 耗材采购项目 (第一包)	210.05	1 批	北京市大兴区西红门医院 2026 年度 医用耗材包括不限于试剂、院内大部 分耗材等，具体详见采购需求。
02	北京市大兴区 西红门医院 2026 年度医用 耗材采购项目 (第二包)	156.15	1 批	北京市大兴区西红门医院 2026 年度 医用耗材包括不限于透析耗材等，具 体详见采购需求。
03	北京市大兴区 西红门医院 2026 年度医用 耗材采购项目 (第三包)	125.23	1 批	北京市大兴区西红门医院 2026 年度 医用耗材包括不限于胶片、试剂等，具 体详见采购需求。
04	北京市大兴区 西红门医院 2026 年度医用 耗材采购项目 (第四包)	89.9	1 批	北京市大兴区西红门医院 2026 年度 医用耗材包括不限于中医科耗材：雷 火灸、灸疗器、电极片等，具体详见采 购需求。

05	北京市大兴区 西红门医院 2026 年度医用 耗材采购项目 (第五包)	71.6	1 批	北京市大兴区西红门医院 2026 年度 医用耗材包括不限于电极片、动态葡 萄糖、碳十三试剂、卫生湿巾、消毒湿 巾、手消等，具体详见采购需求。
----	---	------	-----	---

5.合同履行期限：自合同签订之日起至 2026 年 12 月 31 日止。

6.本项目是否接受联合体投标：☐是 ☒否。

二、申请人的资格要求（须同时满足）

1.满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

2.落实政府采购政策需满足的资格要求：

2.1 中小企业政策

☒本项目不专门面向中小企业预留采购份额。

☐本项目专门面向 ☐中小 ☐小微企业 采购。即：提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。

☐本项目预留部分采购项目预算专门面向中小企业采购。对于预留份额，提供的货物由符合政策要求的中小企业制造、服务由符合政策要求的中小企业承接。预留份额通过以下措施进行：_____ / _____。

2.2 其它落实政府采购政策的资格要求（如有）：_____ / _____。

3.本项目的特定资格要求：

3.1 本项目是否属于政府购买服务：

☒否

☐是，公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织，不得作为承接主体；

3.2 其他特定资格要求：

3.2.1 供应商被“信用中国”网站、“中国政府采购网”网站列入失信被执行人、

重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单之一的，不得参加本次项目的投标。

3.2.2 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供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。

3.2.3 本项目接受代理经销商或制造商参与投标；投标供应商如为代理经销商，所投产品属第二类医疗器械的应具有《医疗器械经营备案凭证》，属第三类医疗器械的应具有《医疗器械经营许可证》；投标供应商如为制造商，使用自身生产的产品投标时，所投产品属第一类医疗器械的应具有《医疗器械生产备案凭证》，属第二类、第三类医疗器械的应具有《医疗器械生产许可证》。

3.3 本项目是否接受分支机构参与投标：☐是 ☒否。

三、获取招标文件

1.时间：2026 年 01 月 07 日至 2026 年 01 月 13 日，每天上午 09:00 至 12:00，下午 12:00 至 17:00（北京时间，法定节假日除外）。

2.地点：北京市政府采购电子交易平台

3.方式：供应商使用 CA 数字证书或电子营业执照登录北京市政府采购电子交易平台（<http://zbcg-bjzc.zhongcy.com/bjczj-portal-site/index.html#/home>）获取电子版招标文件。

4.售价：0 元。

四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

投标截止时间、开标时间：2026 年 01 月 30 日 09 点 00 分（北京时间）。

地点：北京市政府采购电子交易平台(<http://zbcg-bjzc.zhongcy.com/bjczj-portal-site/index.html#/home>)（供应商可自行登陆北京市政府采购电子交易平台远程在线参加开标会或选择现场参加开标会，现场开标会地址：北京市大兴区海鑫南路 7 号院 10 号楼 4 层会议室。）

五、公告期限

自本公告发布之日起 5 个工作日。

六、其他补充事宜

1.本项目需要落实的政府采购政策：符合《中华人民共和国政府采购法》（主席令 第 68 号）、《中华人民共和国政府采购法实施条例》（中华人民共和国国务院令 第 658 号）、《政府采购货物和服务招标投标管理办法》（财政部令 第 87 号）、《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库【2020】46 号）、《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）、《财政部关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》（财库〔2022〕19 号）、《北京市财政局关于落实好政府采购支持中小企业发展的通知》京财采购【2022】1143 号等相关条例和国家相关法律法规规定。

2.本项目采用全流程电子化采购方式，请供应商认真学习北京市政府采购电子交易平台发布的相关操作手册（供应商可在交易平台下载相关手册），办理 CA 数字证书或电子营业执照、进行北京市政府采购电子交易平台注册绑定，并认真核实 CA 数字证书或电子营业执照情况确认是否符合本项目电子化采购流程要求。

CA 数字证书服务热线 010-58511086

电子营业执照服务热线 400-699-7000

技术支持服务热线 010-86483801

2.1 办理 CA 数字证书或电子营业执照

供应商登录北京市政府采购电子交易平台查阅“用户指南”——“操作指南”——“市场主体 CA 办理操作流程指引”/“电子营业执照使用指南”，按照程序要求办理。

2.2 注册

供应商登录北京市政府采购电子交易平台“用户指南”——“操作指南”——“市场主体注册入库操作流程指引”进行自助注册绑定。

2.3 驱动、客户端下载

供应商登录北京市政府采购电子交易平台“用户指南”—“工具下载”—“招标采购系统文件驱动安装包”下载相关驱动。

供应商登录北京市政府采购电子交易平台“用户指南”—“工具下载”—“投标文件编制工具”下载相关客户端。

2.4 获取电子招标文件

供应商使用 CA 数字证书或电子营业执照登录北京市政府采购电子交易平台获取电子招标文件。

供应商如计划参与多个采购包的投标，应在登录北京市政府采购电子交易平台后，在【我的项目】栏目依次选择对应采购包，进入项目工作台招标/采购文件环节分别按采购包下载招标文件电子版。未在规定时间内按上述操作获取文件的采购包，供应商无法提交相应包的电子投标文件。

2.5 编制电子投标文件

供应商应使用电子投标客户端编制电子投标文件并进行线上投标，供应商电子投标文件需要加密并加盖电子签章，如无法按照要求在电子投标文件中加盖电子签章和加密，请及时通过技术支持服务热线联系技术人员。

2.6 提交电子投标文件

供应商应于投标截止时间前在北京市政府采购电子交易平台提交电子投标文件，上传电子投标文件过程中请保持与互联网的连接畅通。

2.7 电子开标

供应商在开标地点使用 CA 数字证书或电子营业执照登录北京市政府采购电子交易平台进行电子开标。

为保证开标解密顺利进行，现场参与开标会的供应商请务必携带 CA 数字证书（投标文件加密所用的 CA 数字证书）、投标解密符文件（生成加密投标文件时一同生成的投标文件解密密钥，即后缀为.Bskey 的文件）进行现场解密操作。

2.8 本项目共分 5 个包。投标供应商可以选择本项目中的多个包进行投标。本项目本次招标每一投标供应商最多只能中其中 1 个包，如该投标供应商在多个包的综合排序

中均为第一，则按照分包号的自然顺序确定中标，其他标包必须放弃。

七、对本次招标提出询问，请按以下方式联系。

1.采购人信息

名 称：北京市大兴区西红门医院

地 址：北京市大兴区西红门镇欣荣北大街 22 号院

联系方式：耿辰溪，010-60299022

2.采购代理机构信息

名 称：北京中诚鸿嘉招标代理有限公司

地 址：北京市大兴区海鑫南路 7 号院 10 号楼 4 层

联系方式：丁浩，010-69268285

3.项目联系方式

项目联系人：丁浩

电 话：010-69268285

第二章 投标人须知

投标人须知资料表

本表是对投标人须知的具体补充和修改，如有矛盾，均以本资料表为准。

条款号	条目	内容
2.2	项目属性	项目属性： <input type="checkbox"/> 服务 <input checked="" type="checkbox"/> 货物
2.3	科研仪器设备	是否属于科研仪器设备采购项目： <input type="checkbox"/> 是 <input checked="" type="checkbox"/> 否
2.4	核心产品	<input type="checkbox"/> 关于核心产品本项目__/_包不适用。 <input type="checkbox"/> 本项目__包为单一产品采购项目。 <input checked="" type="checkbox"/> 本项目 01 包为非单一产品采购项目，核心产品为： <u>同型半胱氨酸测定试剂盒(酶循环法)(含校准，质控)</u> 。
3.1	现场考察	<input checked="" type="checkbox"/> 不组织 <input type="checkbox"/> 组织，考察时间：__年__月__日__点__分 考察地点：_____。
	开标前答疑会	<input checked="" type="checkbox"/> 不召开 <input type="checkbox"/> 召开，召开时间：__年__月__日__点__分 召开地点：_____。
4.1	样品	投标样品递交： <input checked="" type="checkbox"/> 不需要 <input type="checkbox"/> 需要，具体要求如下：

条款号	条目	内容						
		<p>(1) 样品制作的标准和要求：_____；</p> <p>(2) 是否需要随样品提交相关检测报告：</p> <p><input type="checkbox"/>不需要</p> <p><input type="checkbox"/>需要</p> <p>(3) 样品递交要求：_____；</p> <p>(4) 未中标人样品退还：_____；</p> <p>(5) 中标人样品保管、封存及退还：_____；</p> <p>(6) 其他要求（如有）：_____。</p>						
5.2.5	标的所属行业	<p>本项目采购标的对应的中小企业划分标准所属行业：</p> <table border="1"> <tr> <th>包号</th><th>标的名称</th><th>中小企业划分标准所属行业</th></tr> <tr> <td>01</td><td>北京市大兴区西红门医院 2026 年度医用耗材采购项目（第一包）</td><td>工业</td></tr> </table>	包号	标的名称	中小企业划分标准所属行业	01	北京市大兴区西红门医院 2026 年度医用耗材采购项目（第一包）	工业
包号	标的名称	中小企业划分标准所属行业						
01	北京市大兴区西红门医院 2026 年度医用耗材采购项目（第一包）	工业						
11.2	投标报价	<p>投标报价的特殊规定：</p> <p><input type="checkbox"/>无</p> <p><input checked="" type="checkbox"/>有，具体情形：<u>01 包预算金额：210.05 万元；01 包最高限价：210.05 万元。</u></p>						
12.1	投标保证金	<p>投标保证金金额：</p> <p>01 包：___/___。</p> <p>投标保证金收受人信息：</p> <p><u>投标保证金递交方式：政府采购法律法规接受的支票、汇票、本票、网上银行支付或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式。</u></p> <p><u>①若采用支票、汇票、本票、网上银行支付的，须从投标人企业基本账户转出，应当在投标截止时间以前到达下述采购人指定账户：</u></p> <p><u>账户名称：北京中诚鸿嘉招标代理有限公司</u></p> <p><u>账号：11110801040206219</u></p> <p><u>开户行：中国农业银行股份有限公司北京大兴支行</u></p>						

条款号	条目	内容
		<p>异地联行号：103100011081</p> <p>②若采用金融机构、担保机构出具的保函等形式提交投标保证金的，应在投标截止时间前将原件提交至采购代理机构且投标保证金的有效期限应当覆盖或者超过投标有效期。</p> <p>特别提示：</p> <p>网上银行支付需注明项目名称及用途字样。（如因未注明项目名称及用途所造成的一切后果均由投标人自行负责，项目名称及用途无法全名标注时可简写。）投标人将汇款凭证（原件扫描件加盖单位公章）及开户许可证或基本账户证明材料（原件扫描件加盖单位公章）一同纳入投标文件中。</p>
12.8.2		<p>投标保证金可以不予退还的其他情形：</p> <p><input type="checkbox"/>无</p> <p><input checked="" type="checkbox"/>有，具体情形：</p> <p>(1) 中标企业不按本须知相关规定与采购人签订合同的；</p> <p>(2) 中标企业不按本须知相关规定提交履约保证金的；</p> <p>(3) 中标企业不按本须知相关规定缴纳招标代理费。</p>
13.1	投标有效期	自提交投标文件的截止之日起算 90 日历天。
15.2	投标文件递交	<p>供应商应在招标文件中规定的截止日期和时间前，将电子投标文件上传至北京市政府采购电子交易平台，并提交纸质版投标文件 2 份，一份正本及一份副本（纸质版投标文件需统一密封在一个密封袋中；密封袋上应写明：采购项目名称、项目编号、供应商单位名称、年 月 日 时 分开启，此时间以前不得开封，并在密封袋的封口处应加盖供应商单位公章。纸质版投标文件编制要求同电子投标文件编制要求，需按招标文件要求签字盖章）。</p> <p>纸质版投标文件可采取现场递交或邮寄等方式；采取邮寄递交方式的，请充分考虑快递邮寄时效性，以邮寄到达时间为准，邮寄收件信息如下：</p> <p>联系人：丁浩</p> <p>联系方式：010-69268285</p> <p>地址：北京市大兴区海鑫南路 7 号院 10 号楼 4 层</p> <p>（采购代理机构拒收未按要求密封、标记的响应文件。）</p>

条款号	条目	内容
18.2	解密时间	解密时间： <u>30</u> 分钟
22.1	确定中标人	<p>中标候选人并列的，采购人是否委托评标委员会确定中标人：</p> <p>■否 □是</p> <p>中标候选人并列的，按照以下方式确定中标人：</p> <p>■得分且投标报价均相同的，以<u>技术部分</u>得分高者为中标人 □随机抽取</p> <p>注：本项目共分 5 个包。投标供应商可以选择本项目中的多个包进行投标。本项目本次招标每一投标供应商最多只能中其中 1 个包，如该投标供应商在多个包的综合排序中均为第一，则按照分包号的自然顺序确定中标，其他标包必须放弃。</p>
25.5	分包	<p>本项目的非主体、非关键性工作是否允许分包：</p> <p>■不允许 □允许，具体要求：</p> <p>（1）可以分包履行的具体内容：_____；</p> <p>（2）允许分包的金额或者比例：_____；</p> <p>（3）其他要求：_____。</p>
25.6	政采贷	<p>为更大力度激发市场活力和社会创造力，增强发展动力，按照《北京市全面优化营商环境助力企业高质量发展实施方案》（京政办发〔2023〕8 号）部署，进一步加强政府采购合同线上融资“一站式”服务（以下简称“政采贷”），北京市财政局、中国人民银行营业管理部联合发布《关于推进政府采购合同线上融资有关工作的通知》（京财采购〔2023〕637 号）。有需求的供应商，可按上述通知要求办理“政采贷”。</p>
26.1.1	询问	询问提出形式：书面形式。
26.3	联系方式	<p>接收询问和质疑的联系方式</p> <p>联系部门：<u>招标部</u>；</p> <p>联系电话：<u>010-69268285</u>；</p>

条款号	条目	内容																																
		通讯地址： <u>北京市大兴区海鑫南路7号院10号楼4层。</u>																																
27	代理费	<p>收费对象：</p> <p><input type="checkbox"/>采购人</p> <p><input checked="" type="checkbox"/>中标人</p> <p>收费标准：<u>本项目招标代理服务费收费标准按差额定率累进法计算（标准后附），最终以中标金额为基数计算后并下浮10%计取招标代理服务费。</u></p> <p>缴纳时间：<u>领取中标通知书后5个工作日内一次性付清。</u></p> <p>附件：</p> <p>1、代理费服务招标收费标准</p> <table><tr><th><div>服务类型</div><div>费率</div><div>中标金额（万元）</div></th><th>货物招标</th><th>服务招标</th><th>工程招标</th></tr><tr><td>100以下</td><td>1.5%</td><td>1.5%</td><td>1.0%</td></tr><tr><td>100-500</td><td>1.1%</td><td>0.8%</td><td>0.7%</td></tr><tr><td>500-1000</td><td>0.8%</td><td>0.45%</td><td>0.55%</td></tr><tr><td>1000-5000</td><td>0.5%</td><td>0.25%</td><td>0.35%</td></tr><tr><td>5000-10000</td><td>0.25%</td><td>0.1%</td><td>0.2%</td></tr><tr><td>10000-100000</td><td>0.05%</td><td>0.05%</td><td>0.05%</td></tr><tr><td>100000以上</td><td>0.01%</td><td>0.01%</td><td>0.01%</td></tr></table>	<div>服务类型</div> <div>费率</div> <div>中标金额（万元）</div>	货物招标	服务招标	工程招标	100以下	1.5%	1.5%	1.0%	100-500	1.1%	0.8%	0.7%	500-1000	0.8%	0.45%	0.55%	1000-5000	0.5%	0.25%	0.35%	5000-10000	0.25%	0.1%	0.2%	10000-100000	0.05%	0.05%	0.05%	100000以上	0.01%	0.01%	0.01%
<div>服务类型</div> <div>费率</div> <div>中标金额（万元）</div>	货物招标	服务招标	工程招标																															
100以下	1.5%	1.5%	1.0%																															
100-500	1.1%	0.8%	0.7%																															
500-1000	0.8%	0.45%	0.55%																															
1000-5000	0.5%	0.25%	0.35%																															
5000-10000	0.25%	0.1%	0.2%																															
10000-100000	0.05%	0.05%	0.05%																															
100000以上	0.01%	0.01%	0.01%																															

投标人须知

一 说 明

1 采购人、采购代理机构、投标人、联合体

- 1.1 采购人、采购代理机构：指依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织，及其委托的采购代理机构。本项目采购人、采购代理机构见第一章《投标邀请》。
- 1.2 投标人（也称“供应商”、“申请人”）：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。
- 1.3 联合体：指两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个供应商的身份共同参加政府采购。

2 资金来源、项目属性、科研仪器设备采购、核心产品

- 2.1 资金来源为财政性资金和/或本项目采购中无法与财政性资金分割的非财政性资金。
- 2.2 项目属性见《投标人须知资料表》。
- 2.3 是否属于科研仪器设备采购见《投标人须知资料表》。
- 2.4 核心产品见《投标人须知资料表》。

3 现场考察、开标前答疑会

- 3.1 若《投标人须知资料表》中规定了组织现场考察、召开开标前答疑会，则投标人应按要求在规定的的时间和地点参加。
- 3.2 由于未参加现场考察或开标前答疑会而导致对项目实际情况不了解，影响投标文件编制、投标报价准确性、综合因素响应不全面等问题的，由投标人自行承担不利评审后果。

4 样品

- 4.1 本项目是否要求投标人提供样品，以及样品制作的标准和要求、是否需要随

样品提交相关检测报告、样品的递交与退还等要求见《投标人须知资料表》。

- 4.2 样品的评审方法以及评审标准等内容见第四章《评标程序、评标方法和评标标准》。

5 政府采购政策（包括但不限于下列具体政策要求）

5.1 采购本国货物、工程和服务

- 5.1.1 政府采购应当采购本国货物、工程和服务。但有《**中华人民共和国政府采购法**》第十条规定情形的除外。

- 5.1.2 本项目如接受非本国货物、工程、服务参与投标，则具体要求见第五章《采购需求》。

- 5.1.3 进口产品指通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品，包括已经进入中国境内的进口产品。关于进口产品的相关规定依据《政府采购进口产品管理办法》（财库〔2007〕119号文）、《关于政府采购进口产品管理有关问题的通知》（财办库〔2008〕248号文）。

5.2 中小企业、监狱企业及残疾人福利性单位

5.2.1 中小企业定义：

- 5.2.1.1 中小企业是指在中华人民共和国境内依法设立，依据国务院批准的中小企业划分标准确定的中型企业、小型企业和微型企业，但与大企业的负责人为同一人，或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。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。关于中小企业的判定依据《中华人民共和国中小企业促进法》、《关于进一步加大对政府采购支持中小企业力度的通知》（财库〔2022〕19号）、《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）、《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）、《金融业企业划型标准规定》（〔2015〕309号）等国务院批准的中小企业划分标准执行。

5.2.1.2 供应商提供的货物、工程或者服务符合下列情形的，享受中小企业扶持政策：

（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合同法》订立劳动合同的从业人员。

5.2.1.3 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，不享受中小企业扶持政策。

5.2.1.4 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。

5.2.2 在政府采购活动中，监狱企业视同小型、微型企业，享受预留份额、评审中价格扣除等政府采购促进中小企业发展的政府采购政策。监狱企业定义：是指由司法部认定的为罪犯、戒毒人员提供生产项目和劳动对象，且全部产权属于司法部监狱管理局、戒毒管理局、直属煤矿管理局，各省、自治区、直辖市监狱管理局、戒毒管理局，各地（设区的市）监狱、强制隔离戒毒所、戒毒康复所，以及新疆生产建设兵团监狱管理局、戒毒管理局的企业。

5.2.3 在政府采购活动中，残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受预留份额、评审中价格扣除等促进中小企业发展的政府采购政策。残疾人福利性单位定义：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：

5.2.3.1 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）；

- 5.2.3.2 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；
- 5.2.3.3 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；
- 5.2.3.4 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；
- 5.2.3.5 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）；
- 5.2.3.6 前款所称残疾人是指法定劳动年龄内，持有《中华人民共和国残疾人证》或者《中华人民共和国残疾军人证（1 至 8 级）》的自然人，包括具有劳动条件和劳动意愿的精神残疾人。在职职工人数是指与残疾人福利性单位建立劳动关系并依法签订劳动合同或服务协议的雇员人数。
- 5.2.4 本项目是否专门面向中小企业预留采购份额见第一章《投标邀请》。
- 5.2.5 采购标的对应的中小企业划分标准所属行业见《投标人须知资料表》。
- 5.2.6 小微企业价格评审优惠的政策调整：见第四章《评标程序、评标方法和评标标准》。
- 5.3 政府采购节能产品、环境标志产品
- 5.3.1 政府采购节能产品、环境标志产品实施品目清单管理。财政部、发展改革委、生态环境部等部门根据产品节能环保性能、技术水平和市场成熟程度等因素，确定实施政府优先采购和强制采购的产品类别及所依据的相关标准规范，以品目清单的形式发布并适时调整。依据品目清单和认证证书实施政府优先采购和强制采购。
- 5.3.2 采购人拟采购的产品属于品目清单范围的，采购人及其委托的采购代

理机构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。关于政府采购节能产品、环境标志产品的相关规定依据《关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》(财库〔2019〕9号)。

5.3.3 如本项目采购产品属于实施政府强制采购品目清单范围的节能产品,则投标人所报产品必须获得国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品认证证书,否则**投标无效**;

5.3.4 非政府强制采购的节能产品或环境标志产品,依据品目清单和认证证书实施政府优先采购。优先采购的具体规定见第四章《评标程序、评标方法和评标标准》(如涉及)。

5.4 正版软件

5.4.1 各级政府部门在购置计算机办公设备时,必须采购预装正版操作系统软件的计算机产品,相关规定依据《国家版权局、信息产业部、财政部、国务院机关事务管理局关于政府部门购置计算机办公设备必须采购已预装正版操作系统软件产品的通知》(国权联〔2006〕1号)、《国务院办公厅关于进一步做好政府机关使用正版软件工作的通知》(国办发〔2010〕47号)、《财政部关于进一步做好政府机关使用正版软件工作的通知》(财预〔2010〕536号)。

5.5 网络安全专用产品

5.5.1 根据《关于调整网络安全专用产品安全管理有关事项的公告》(2023年第1号),所提供产品属于列入《网络关键设备和网络安全专用产品目录》的网络安全专用产品时,应当按照《信息安全技术网络安全专用产品安全技术要求》等相关国家标准的强制性要求,由具备资格的机构安全认证合格或者安全检测符合要求。

5.6 推广使用低挥发性有机化合物(VOCs)

5.6.1 为全面推进本市挥发性有机物(VOCs)治理,贯彻落实挥发性有机

物污染治理专项行动有关要求，相关规定依据《北京市财政局北京市生态环境局关于政府采购推广使用低挥发性有机化合物（VOCs）有关事项的通知》（京财采购〔2020〕2381号）。本项目中涉及涂料、胶黏剂、油墨、清洗剂等挥发性有机物产品的，属于强制性标准的，供应商应执行符合本市和国家的 VOCs 含量限制标准（具体标准见第五章《采购需求》），否则**投标无效**；属于推荐性标准的，优先采购，具体见第四章《评标程序、评标方法和评标标准》。

5.7 采购需求标准

5.7.1 商品包装、快递包装政府采购需求标准（试行）

为助力打好污染防治攻坚战，推广使用绿色包装，根据财政部关于印发《商品包装政府采购需求标准（试行）》、《快递包装政府采购需求标准（试行）》的通知（财办库〔2020〕123号），本项目如涉及商品包装和快递包装的，则其具体要求见第五章《采购需求》。

5.7.2 其他政府采购需求标准

为贯彻落实《深化政府采购制度改革方案》有关要求，推动政府采购需求标准建设，财政部门会同有关部门制定发布的其他政府采购需求标准，本项目如涉及，则具体要求见第五章《采购需求》。

6 投标费用

- 6.1 投标人应自行承担所有与准备和参加投标有关的费用，无论投标的结果如何，采购人或采购代理机构在任何情况下均无承担这些费用的义务和责任。

二 招标文件

7 招标文件构成

7.1 招标文件包括以下部分：

第一章 投标邀请

第二章 投标人须知

第三章 资格审查

第四章 评标程序、评标方法和评标标准

第五章 采购需求

第六章 拟签订的合同文本

第七章 投标文件格式

- 7.2 投标人应认真阅读招标文件的全部内容。投标人应按照招标文件要求提交投标文件并保证所提供的全部资料的真实性，并对招标文件做出实质性响应，否则**投标无效**。

8 对招标文件的澄清或修改

- 8.1 采购人或采购代理机构对已发出的招标文件进行必要澄清或者修改的，将在原公告发布媒体上发布更正公告，并以书面形式通知所有获取招标文件的潜在投标人。
- 8.2 上述书面通知，按照获取招标文件的潜在投标人提供的联系方式发出，因提供的信息有误导致通知延迟或无法通知的，采购人或采购代理机构不承担责任。
- 8.3 澄清或者修改的内容为招标文件的组成部分，并对所有获取招标文件的潜在投标人具有约束力。澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，将在投标截止时间至少 15 日前，以书面形式通知所有获取招标文件的潜在投标人；不足 15 日的，将顺延提交投标文件的截止时间和开标时间。

三 投标文件的编制

9 投标范围、投标文件中计量单位的使用及投标语言

- 9.1 本项目如划分采购包，投标人可以对本项目的其中一个采购包进行投标，也可同时对多个采购包进行投标。投标人应当对所投采购包对应第五章《采购

需求》所列的全部内容进行投标，不得将一个采购包中的内容拆分投标，否则其对该采购包的投标将被认定为**无效投标**。

9.2 除招标文件有特殊要求外，本项目投标所使用的计量单位，应采用中华人民共和国法定计量单位。

9.3 除专用术语外，投标文件及来往函电均应使用中文书写。必要时专用术语应附有中文解释。投标人提交的支持资料和已印制的文献可以用外文，但相应内容应附有中文翻译本，在解释投标文件时以中文翻译本为准。未附中文翻译本或翻译本中文内容明显与外文内容不一致的，其不利后果由投标人自行承担。

10 投标文件构成

10.1 投标人应当按照招标文件的要求编制投标文件。投标文件应由《资格证明文件》、《商务技术文件》两部分构成。投标文件的部分格式要求，见第七章《投标文件格式》。

10.2 对于招标文件中标记了“实质性格式”文件的，投标人不得改变格式中给定的文字所表达的含义，不得删减格式中的实质性内容，不得自行添加与格式中给定的文字内容相矛盾的内容，不得对应当填写的空格不填写或不实质性响应，否则**投标无效**。未标记“实质性格式”的文件和招标文件未提供格式的内容，可由投标人自行编写。

10.3 第四章《评标程序、评标方法和评标标准》中涉及的证明文件。

10.4 对照第五章《采购需求》，说明所提供货物和服务已对第五章《采购需求》做出了响应，或申明与第五章《采购需求》的偏差和例外。如第五章《采购需求》中要求提供证明文件的，投标人应当按具体要求提供证明文件。

10.5 投标人认为应附的其他材料。

11 投标报价

11.1 所有投标均以人民币为计价货币。

11.2 投标人的报价应包括为完成本项目所发生的一切费用和税费，采购人将不再

支付报价以外的任何费用。投标人的报价应包括但不限于下列内容,《投标人须知资料表》中有特殊规定的,从其规定。

11.2.1 投标货物及标准附件、备品备件、专用工具等的出厂价(包括已在中国国内的进口货物完税后的仓库交货价、展室交货价或货架交货价)和运至最终目的地的运输费和保险费,安装调试、检验、技术服务、培训、质量保证、售后服务、税费等;

11.2.2 按照招标文件要求完成本项目的全部相关费用。

11.3 采购人不得向供应商索要或者接受其给予的赠品、回扣或者与采购无关的其他商品、服务。

11.4 投标人不能提供任何有选择性或可调整的报价(招标文件另有规定的除外),否则其**投标无效**。

12 投标保证金

12.1 投标人应按《投标人须知资料表》中规定的金额及要求交纳投标保证金。投标人自愿超额缴纳投标保证金的,投标文件不做无效处理。

12.2 交纳投标保证金可采用的形式:政府采购法律法规接受的支票、汇票、本票、网上银行支付或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式。

12.3 投标保证金到账(保函提交)截止时间同投标截止时间。以支票、汇票、本票、网上银行支付等形式提交投标保证金的,应在投标截止时间前到账;以金融机构、担保机构出具的纸质保函等形式提交投标保证金的,应在投标截止时间前将原件提交至采购代理机构;以电子保函形式提交投标保证金的,应在投标截止时间前通过北京市政府采购电子交易平台完成电子保函在线办理。未按上述要求缴纳投标保证金的,其**投标无效**。

12.4 投标人除需在投标文件中提供“投标保证金凭证/交款单据电子件”,还需在投标截止时间前,通过电子交易平台上传“投标保证金凭证/交款单据电子件”。

12.5 投标保证金有效期同投标有效期。

12.6 投标人为联合体的,可以由联合体中的一方或者多方共同交纳投标保证金,

其交纳的投标保证金对联合体各方均具有约束力。

12.7 采购人、采购代理机构将及时退还投标人的投标保证金，采用银行保函、担保机构担保函等形式递交的投标保证金，经投标人同意后采购人、采购代理机构可以不再退还，但因投标人自身原因导致无法及时退还的除外：

12.7.1 投标人在投标截止时间前撤回已提交的投标文件的，自收到投标人书面撤回通知之日起 5 个工作日内退还已收取的投标保证金；

12.7.2 中标人的投标保证金，自采购合同签订之日起 5 个工作日内退还中标人；

12.7.3 未中标投标人的投标保证金，自中标通知书发出之日起 5 个工作日内退还未中标人；

12.7.4 终止招标项目已经收取投标保证金的，自终止采购活动后 5 个工作日内退还已收取的投标保证金及其在银行产生的孳息。

12.8 有下列情形之一的，采购人或采购代理机构可以不予退还投标保证金：

12.8.1 投标有效期内投标人撤销投标文件的；

12.8.2 《投标人须知资料表》中规定的其他情形。

13 投标有效期

13.1 投标文件应在本招标文件《投标人须知资料表》中规定的投标有效期内保持有效，投标有效期少于招标文件规定期限的，其**投标无效**。

14 投标文件的签署、盖章

14.1 招标文件要求签字的内容（如授权委托书等），可以使用电子签章或使用原件的电子件（电子件指扫描件、照片等形式电子文件）；要求第三方出具的盖章件原件（如联合协议、分包意向协议、制造商授权书等），投标文件中应使用原件的电子件。

14.2 招标文件要求盖章的内容，一般通过投标文件编制工具加盖电子签章。

四 投标文件的提交

15 投标文件的提交

- 15.1 本项目使用北京市政府采购电子交易平台。投标人根据招标文件及电子交易平台供应商操作手册要求编制、生成并提交电子投标文件。
- 15.2 供应商应在招标文件中规定的截止日期和时间前，将电子投标文件上传至北京市政府采购电子交易平台，并提交纸质版投标文件 2 份，一份正本及一份副本（纸质版投标文件需统一密封在一个密封袋中；密封袋上应写明：采购项目名称、项目编号、供应商单位名称、年 月 日 时 分开启，此时间以前不得开封，并在密封袋的封口处应加盖供应商单位公章。纸质版投标文件编制要求同电子投标文件编制要求，需按招标文件要求签字盖章）。

纸质版投标文件可采取现场递交或邮寄等方式；采取邮寄递交方式的，请充分考虑快递邮寄时效性，以邮寄到达时间为准，邮寄收件信息如下：

联系人：丁浩

联系方式：15810094018

地址：北京市大兴区海鑫南路 7 号院 10 号楼 4 层

（采购代理机构拒收未按要求密封、标记的响应文件。）

16 投标截止时间

- 16.1 投标人应在招标文件要求提交投标文件截止时间前，将电子投标文件提交至电子交易平台。

17 投标文件的修改与撤回

- 17.1 投标截止时间前，投标人可以通过电子交易平台对所提交的投标文件进行补充、修改或者撤回。投标保证金的补充、修改或者撤回无需通过电子交易平台，但应就其补充、修改或者撤回通知采购人或采购代理机构。
- 17.2 投标人对投标文件的补充、修改的内容应当按照招标文件要求签署、盖章，作为投标文件的组成部分。

五 开标、资格审查及评标

18 开标

- 18.1 采购人或采购代理机构将按招标文件的规定，在投标截止时间的同一时间和招标文件预先确定的地点组织开标。
- 18.2 本项目开标使用北京市政府采购电子交易平台。投标人应在《投标人须知资料表》规定的时间内对投标文件进行解密，因非系统原因导致的解密失败，视为**投标无效**。
- 18.3 开标过程将使用电子交易平台宣布投标人名称、投标价格和招标文件规定的需要宣布的其他内容并进行记录，并由参加开标的各投标人确认。投标人未在规定时间内提出疑义或确认一览表的，视同认可开标结果。
- 18.4 投标人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，应当场提出询问或者回避申请。采购人、采购代理机构对投标人提出的询问或者回避申请将及时处理。
- 18.5 投标人不足 3 家的，不予开标。

19 资格审查

- 19.1 见第三章《资格审查》。

20 评标委员会

- 20.1 评标委员会根据政府采购有关规定和本次采购项目的特点进行组建，并负责具体评标事务，独立履行职责。
- 20.2 评审专家须符合《财政部关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》（财库〔2016〕125 号）的规定。依法自行选定评审专家的，采购人和采购代理机构将查询有关信用记录，对具有行贿、受贿、欺诈等不良信用记录的人员，拒绝其参与政府采购活动。

21 评标程序、评标方法和评标标准

21.1 见第四章《评标程序、评标方法和评标标准》。

六 确定中标

22 确定中标人

22.1 采购人将在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人，中标候选人并列的，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中标人；招标文件未规定的，采取随机抽取的方式确定。采购人是否委托评标委员会直接确定中标人，见《投标人须知资料表》。中标候选人并列的，按照《投标人须知资料表》要求确定中标人。

22.2 本项目共分 5 个包。投标供应商可以选择本项目中的多个包进行投标。本项目本次招标每一投标供应商最多只能中其中 1 个包，如该投标供应商在多个包的综合排序中均为第一，则按照分包号的自然顺序确定中标，其他标包必须放弃。

23 中标公告与中标通知书

23.1 采购人或采购代理机构自中标人确定之日起 2 个工作日内，在北京市政府采购网公告中标结果，同时向中标人发出中标通知书，中标公告期限为 1 个工作日。

23.2 中标通知书对采购人和中标供应商均具有法律效力。中标通知书发出后，采购人改变中标结果的，或者中标供应商放弃中标项目的，应当依法承担法律责任。

24 废标

24.1 在招标采购中，出现下列情形之一的，应予废标：

24.1.1 符合专业条件的供应商或者对招标文件作实质响应的供应商不足三家的；

24.1.2 出现影响采购公正的违法、违规行为的；

24.1.3 投标人的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；

24.1.4 因重大变故，采购任务取消的。

24.2 废标后，采购人将废标理由书面通知所有投标人。

25 签订合同

25.1 中标人、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人投标文件的规定签订书面合同。所签订的合同不得对招标文件确定的事项和中标人投标文件作实质性修改。

25.2 中标人拒绝与采购人签订合同的，采购人可以按照评标报告推荐的中标候选人名单排序，确定下一候选人为中标人，也可以重新开展政府采购活动。

25.3 联合体中标的，联合体各方应当共同与采购人签订合同，就采购合同约定的事项向采购人承担连带责任。

25.4 政府采购合同不能转包。

25.5 采购人允许采用分包方式履行合同的，中标人可以依法在中标后将中标项目的非主体、非关键性工作采取分包方式履行合同。本项目的非主体、非关键性工作是否允许分包，见《投标人须知资料表》。政府采购合同分包履行的，应当在投标文件中载明分包承担主体，分包承担主体应当具备相应资质条件且不得再次分包，否则**投标无效**。中标人就采购项目和分包项目向采购人负责，分包供应商就分包项目承担责任。

25.6 “政采贷”融资指引：详见《投标人须知资料表》。

26 询问与质疑

26.1 询问

26.1.1 投标人对政府采购活动事项有疑问的，可依法向采购人或采购代理机构提出询问，提出形式见《投标人须知资料表》。

26.1.2 采购人或采购代理机构对供应商依法提出的询问，在 3 个工作日内作出答复，但答复的内容不得涉及商业秘密。

26.2 质疑

- 26.2.1 投标人认为采购文件、采购过程、中标结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起 7 个工作日内，以书面形式向采购人、采购代理机构提出质疑。采购人、采购代理机构在收到质疑函后 7 个工作日内作出答复。
- 26.2.2 质疑函须使用财政部制定的范本文件。投标人为自然人的，质疑函应当由本人签字；投标人为法人或者其他组织的，质疑函应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。
- 26.2.3 投标人委托代理人进行质疑的，应当随质疑函同时提交投标人签署的授权委托书。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。投标人为自然人的，应当由本人签字；投标人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。
- 26.2.4 投标人应在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑，法定质疑期内针对同一采购程序环节再次提出的质疑，采购人、采购代理机构有权不予答复。

26.3 接收询问和质疑的联系部门、联系电话和通讯地址见《投标人须知资料表》。

27 代理费

- 27.1 收费对象、收费标准及缴纳时间见《投标人须知资料表》。由中标人支付的，中标人须一次性向采购代理机构缴纳代理费，投标报价应包含代理费用。

第三章 资格审查

一、资格审查程序

- 1 开标结束后，采购人或采购代理机构将根据《资格审查要求》中的规定，对投标人进行资格审查，并形成资格审查结果。
- 2 《资格审查要求》中对格式有要求的，除招标文件另有规定外，均为“实质性格式”文件。
- 3 投标人《资格证明文件》有任何一项不符合《资格审查要求》的，资格审查不合格，其投标无效。
- 4 资格审查合格的投标人不足 3 家的，不进行评标。

二、资格审查要求

序号	检查因素	检查内容	格式要求
1	满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定及法律法规的其他规定	具体规定见第一章《投标邀请》	
1-1	营业执照等证明文件	<p>投标人为企业（包括合伙企业）的，应提供有效的“营业执照”；</p> <p>投标人为事业单位的，应提供有效的“事业单位法人证书”；</p> <p>投标人是非企业机构的，应提供有效的“执业许可证”、“登记证书”等证明文件；</p> <p>投标人是个体工商户的，应提供有效的“个体工商户营业执照”；</p> <p>投标人是自然人的，应提供有效的自然人身份证明。</p> <p>分支机构参加投标的，应提供该分支机构或其所属法人/其他组织的相应证明文件；同时还应提供其所属法人/其他组织出具的授权其参与本项目的授权书（格式自拟，须加盖其所属法人/其他组织的公</p>	提供证明文件的电子件或电子证照

序号	检查因素	检查内容	格式要求
		章)；对于银行、保险、石油石化、电力、电信等行业的分支机构，可以提供上述授权，也可以提供其所属法人/其他组织的有关文件或制度等能够证明授权其独立开展业务的证明材料。	
1-2	投标人资格声明书	提供了符合招标文件要求的《投标人资格声明书》。	格式见《投标文件格式》
1-3	投标人信用记录	<p>查询渠道：信用中国网站和中国政府采购网（www.creditchina.gov.cn、www.ccgp.gov.cn）；</p> <p>截止时点：投标截止时间以后、资格审查阶段采购人或采购代理机构的实际查询时间；</p> <p>信用信息查询记录和证据留存具体方式：查询结果网页打印页作为查询记录和证据，与其他采购文件一并保存；</p> <p>信用信息的使用原则：经认定的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，其投标无效。联合体形式投标的，联合体成员存在不良信用记录，视同联合体存在不良信用记录。</p>	无须投标人提供，由采购人或采购代理机构查询。
1-4	法律、行政法规规定的其他条件	法律、行政法规规定的其他条件	/
2	落实政府采购政策需满足的资格要求	具体要求见第一章《投标邀请》	
2-1	中小企业政策	具体要求见第一章《投标邀请》	
2-1-1	中小企业证明文件	<p>当本项目（包）涉及预留份额专门面向中小企业采购，此时建议在《资格证明文件》中提供。</p> <p>1、投标人单独投标的，应提供《中小企业声明函》或《残疾人福利性单位声明函》或由省级以上监狱管理局、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。</p> <p>2、如招标文件要求以联合体形式参加或者要求合同分包的，且投标人为联合体或拟进行合同分包的，则联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业具体情况须在《中小企业声明函》或《残疾人福</p>	格式见《投标文件格式》

序号	检查因素	检查内容	格式要求
		利性单位声明函》或由省级以上监狱管理局、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中如实填报，且满足采购文件关于预留份额的要求。	
2-2	其它落实政府采购政策的资格要求	如有，见第一章《投标邀请》	提供证明文件的电子件或电子证照
3	本项目的特定资格要求	如有，见第一章《投标邀请》	
3-1	政府购买服务承接主体的要求	如本项目属于政府购买服务，投标人不属于公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织。	格式见《投标文件格式》
3-2	其他特定资格要求	如有，见第一章《投标邀请》	提供证明文件的电子件或电子证照

第四章 评标程序、评标方法和评标标准

一、评标方法

1 投标文件的符合性审查

- 1.1 评标委员会对资格审查合格的投标人的投标文件进行符合性审查，以确定其是否满足招标文件的实质性要求。
- 1.2 评标委员会根据《符合性审查要求》中规定的审查因素和审查内容，对投标人的投标文件是否实质上响应招标文件进行符合性审查，并形成符合性审查评审结果。投标人《商务技术文件》有任何一项不符合《符合性审查要求》要求的，**投标无效**。

符合性审查要求

序号	审查因素	审查内容
1	授权委托书	按招标文件要求提供授权委托书；
2	投标完整性	未将一个采购包中的内容拆分投标；
3	投标报价	投标报价未超过招标文件中规定的项目/采购包预算金额或者项目/采购包最高限价；
4	报价唯一性	投标文件未出现可选择性或可调整的报价（招标文件另有规定的除外）；
5	投标有效期	投标文件中承诺的投标有效期满足招标文件中载明的投标有效期的；
6	实质性格式	标记为“实质性格式”的文件均按招标文件要求提供且签署、盖章的；
7	★号条款响应（如有）	投标文件满足招标文件第五章《采购需求》中★号条款要求的；
8	报价的修正（如有）	不涉及报价修正，或投标文件报价出现前后不一致时，投标人对修正后的报价予以确认；（如有）

9	报价合理性	报价合理，或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，能够应评标委员会要求在规定时间内证明其报价合理性的；
10	进口产品 (如有)	招标文件不接受进口产品投标的内容时，投标人所投产品不含进口产品；
11	国家有关部门对投标人的投标产品有强制性规定或要求的	<p>国家有关部门对投标人的投标产品有强制性规定或要求的（如相应技术、安全、节能和环保等），投标人的投标产品应符合相应规定或要求，并提供证明文件电子件：</p> <p>1) 采购的产品若属于《节能产品政府采购品目清单》范围中政府强制采购产品，则投标人所报产品必须获得国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品认证证书；</p> <p>2) 所投产品属于列入《网络关键设备和网络安全专用产品目录》的网络安全专用产品时，应当按照《信息安全技术网络安全专用产品安全技术要求》等相关国家标准的强制性要求，由具备资格的机构安全认证合格或者安全检测符合要求；（如该产品已经获得公安部颁发的计算机信息系统安全专用产品销售许可证，且在有效期内，亦视为符合要求）</p> <p>3) 项目中涉及涂料、胶黏剂、油墨、清洗剂等挥发性有机物产品，且属于强制性标准的，供应商应执行符合本市和国家的 VOCs 含量限制标准。</p>
12	公平竞争	投标人遵循公平竞争的原则，不存在恶意串通，妨碍其他投标人的竞争行为，不存在损害采购人或者其他投标人的合法权益情形的；
13	串通投标	不存在《政府采购货物和服务招标投标管理办法》视为投标人串通投标的情形：（一）不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；（二）不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；（三）不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；（四）不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；（五）不同投标人的投标文件相互混装；（六）不同投标人的投标保证金从同一单位或者个人的账户转出；
14	附加条件	投标文件未含有采购人不能接受的附加条件的；

15	其他无效情形	投标人、投标文件不存在不符合法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。
----	--------	------------------------------------

2 投标文件有关事项的澄清或者说明

2.1 评标过程中，评标委员会将以书面形式要求投标人对其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，作出必要的澄清、说明或者补正。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（若投标人为事业单位或其他组织或分支机构，可为单位负责人）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。澄清文件将作为投标文件内容的一部分。

2.2 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，有权要求该投标人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；若投标人不能证明其报价合理性，评标委员会将其作为**无效投标处理**。

2.3 投标报价须包含招标文件全部内容，如分项报价表有缺漏视为已含在其他各项报价中，将不对投标总价进行调整。评标委员会有权要求投标人在评标现场合理的时间内对此进行书面确认，投标人不确认的，视为将一个采购包中的内容拆分投标，其**投标无效**。

2.4 投标文件报价出现前后不一致的，按照下列规定修正：

2.4.1 招标文件对于报价修正是否另有规定：

☐有，具体规定为：_____

☒无，按下述 2.4.2-2.4.8 项规定修正。

2.4.2 单独递交的开标一览表（报价表）与投标文件中标开一览表（报价表）内容不一致的，以单独递交的开标一览表（报价表）为准；

2.4.3 投标文件中标开一览表（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；

2.4.4 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

- 2.4.5 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；
- 2.4.6 总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。
- 2.4.7 同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。
- 2.4.8 修正后的报价经投标人书面确认后产生约束力，投标人不确认的，其**投标无效**。
- 2.5 落实政府采购政策的价格调整：只有符合第二章《投标人须知》5.2 条规定情形的，可以享受中小企业扶持政策，用扣除后的价格参加评审；否则，评标时价格不予扣除。
- 2.5.1 对于未预留份额专门面向中小企业采购的采购项目，以及预留份额项目中的非预留部分采购包，对小微企业报价给予 10% 的扣除，用扣除后的价格参加评审。
- 2.5.2 对于未预留份额专门面向中小企业采购的采购项目，以及预留份额项目中的非预留部分采购包，且接受大中型企业与小微企业组成联合体或者允许大中型企业向一家或者多家小微企业分包的采购项目，对于联合协议或者分包意向协议约定小微企业的合同份额占到合同总金额 30% 以上的联合体或者大中型企业的报价给予 4% 的扣除，用扣除后的价格参加评审。
- 2.5.3 组成联合体或者接受分包的小微企业与联合体内其他企业、分包企业之间存在直接控股、管理关系的，不享受价格扣除优惠政策。
- 2.5.4 价格扣除比例对小型企业和微型企业同等对待，不作区分。
- 2.5.5 中小企业参加政府采购活动，应当按照招标文件给定的格式出具《中小企业声明函》，否则不得享受相关中小企业扶持政策。

- 2.5.6 监狱企业提供了由省级以上监狱管理局、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的，视同小微企业。
- 2.5.7 残疾人福利性单位按招标文件要求提供了《残疾人福利性单位声明函》的，视同小微企业。
- 2.5.8 若投标人同时属于小型或微型企业、监狱企业、残疾人福利性单位中的两种及以上，将不重复享受小微企业价格扣减的优惠政策。

3 投标文件的比较和评价

- 3.1 评标委员会将按照招标文件中规定的评标方法和标准，对符合性审查合格的投标文件进行商务和技术评估，综合比较与评价；未通过符合性审查的投标文件不得进入比较与评价。

3.2 评标方法和评标标准

3.2.1 本项目采用的评标方法为：

■综合评分法，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，见《评标标准》，招标文件中没有规定的评标标准不得作为评审的依据。

□最低评标价法，指投标文件满足招标文件全部实质性要求，且投标报价最低的投标人为中标候选人的评标方法。

- 3.2.2 采用最低评标价法时，提供相同品牌产品（单一产品或核心产品品牌相同）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，由采购人或者采购人委托评标委员会按照下述方法确定一个参加评标的投标人，其他**投标无效**。

■随机抽取

☐其他方式，具体要求：_____

- 3.2.3 非政府强制采购的节能产品或环境标志产品，依据品目清单和认证证书实施政府优先采购。优先采购的具体规定（如涉及）____/____。

4 确定中标候选人名单

- 4.1 采用综合评分法时，提供相同品牌产品（单一产品或核心产品品牌相同）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，评标委员会按照下述规定确定一个投标人获得中标人推荐资格，其他同品牌投标人不作为中标候选人。

■随机抽取

☐其他方式，具体要求：_____

- 4.2 采用综合评分法时，评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。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并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为排名第一的中标候选人。评分分值计算保留小数点后两位，第三位四舍五入。
- 4.3 采用最低评标价法时，评标结果按本章 2.4、2.5 调整后的投标报价由低到高顺序排列。投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求且投标报价最低的投标人为排名第一的中标候选人。
- 4.4 评标委员会要对评分汇总情况进行复核，特别是对排名第一的、报价最低的、投标或响应文件被认定为无效的情形进行重点复核。
- 4.5 评标委员会将根据各投标人的评标排序，依次推荐本项目（各采购包）的中标候选人，起草并签署评标报告。本项目（各采购包）评标委员会共（各）推荐 3 名中标候选人。

5 报告违法行为

- 5.1 评标委员会在评标过程中发现投标人有行贿、提供虚假材料或者串通等违法行为时，应当及时向财政部门报告。

二、评标标准

评审条款	评审内容及分值	分值	打分标准
价格 (30分)	价格	30	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，其价格分为满分。其他投标供应商的价格分统一按照下列公式计算： 投标报价得分 = (评标基准价 / 投标报价) × 30。
商务部分 (16.18分)	类似项目业绩	15	投标供应商近三年（2023年01月06日至投标文件递交截止时间止）具有医用耗材供货业绩（至少包含一种本次采购的医用耗材），须提供合同关键页（包括名称页、内容页和签字盖章页），每提供一个有效的合同得5分，最多15分。
	政府采购节约能源、环境保护评分	1.18	综合审查投标供应商所投产品是否属于节能产品或环境标志产品，须附相应证明材料。属于节能产品得0.59分，属于环境标志产品得0.59分，否则0分。说明：1. 证明材料须按照“财政部发展改革委生态环境部市场监管总局关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知”的要求提供：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；2. 属于政府强制采购节能产品的不得分；3. 未按照要求提供证明材料的不得分。
技术部分 (53.82分)	技术响应情况	29.82	供应商须提供所投产品满足招标文件中技术要求的证明文件，提供的证明文件须至少包含以下其中一种：功能截图或介绍文档或承诺书或产品宣传册等；证明文件须加盖供应商单位公章，未提供有效的证明文件不予承认。技术要求共497条，满足招标文件所提出的各项技术要求得29.82分，每有一项负偏离扣0.06分，最多扣29.82分扣完为止。
	整体服务方案	12	根据本项目的特点和采购需求，制定相应的整体服务方案，按照合理、完善程度进行评分，至少包括：①供货、配送工作服务方案②仓储服务能力③退换货方案④人员配备 每项内容进行了阐述且满足采购实际需求得3分；每项内容虽阐述但未贴合实际情况进行论述，或内容未包括具体实施细节及措施得2分，每项内容阐述不清或者不贴合本项目采购需求得1分，未提供不得分。

	应急和突发事件处理措施	6	根据本项目的特点和采购需求，制定应急和突发事件处理措施，至少包括：①应急供货、物流紧急处理措施②质量问题处理措施 每项内容进行了阐述且满足采购实际需求得 3 分；每项内容虽阐述但未贴合实际情况进行论述，或内容未包括具体实施细节及措施得 2 分，每项内容阐述不清或者不贴合本项目采购需求得 1 分，未提供不得分。
	质量保障及售后服务方案	6	根据本项目的特点和采购需求，制定质量保障及售后服务方案，至少包括：①质量安全保障方案②售后服务方案 每项内容进行了阐述且满足采购实际需求得 3 分；每项内容虽阐述但未贴合实际情况进行论述，或内容未包括具体实施细节及措施得 2 分，每项内容阐述不清或者不贴合本项目采购需求得 1 分。未提供不得分。

第五章 采购需求

一、采购标的

1. 采购标的

标的名称	采购包预算 金额 (万元)	数量	服务要求
北京市大兴区西红门医院 2026 年度医用耗材采购项目（第一包）	210.05	1 批	北京市大兴区西红门医院 2026 年度医用耗材包括不限于试剂、院内大部分耗材等，具体详见采购需求。

二、商务要求

1. 交付（实施）的时间（期限）和地点（范围）

合同履行期限：自合同签订之日起至 2026 年 12 月 31 日止。

服务地点：北京市大兴区西红门医院。

2. 付款条件（进度和方式）

2.1 款项支付方式：银行转账。

2.2 结款周期以甲方通知为准，结款金额以实际供货金额为准，乙方在甲方付款前应提供等额有效发票。

三、技术要求

1. 采购品目清单

以下技术指标及要求中如出现设备或产品品牌或指向某个品牌，仅作为参考该产品所需达到的具体技术性能要求，不作为该产品的品牌要求。

序号	耗材名称	规格	单位	单价限价 (元)	简要技术需求及参数	适用机型 (院内现有 医疗设备)	医疗器械等级	是否 允许 进口
1	CS-碱性清洗液II	5L	盒	1587.00	1. 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。 2. 在 10℃~35℃条件下密封避光贮存，有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第一类	否
2	CS-抗菌无磷清洗液	500ml/瓶	瓶	1127.00	1. 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。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第一类	否

					2. 在 10℃~35℃ 条件下密封避光贮存, 有效期为≥12 个月;			
3	C 肽测定试剂盒	50 测试/盒	盒	1092.50	1. 用于体外定量检测人血清、血浆或尿液中 C 肽的含量。 2. 试剂盒在 2℃~8℃ 条件下, 避光、密封、竖向上贮存, 有效期≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
4	SS 琼脂平板	90mm	个	4.83	1. 用于肠道菌的培养、分离和鉴定。 2. 2~8℃ 储存。 3. 主要成分: 琼脂、蛋白胨、乳糖、胆盐、枸橼酸钠、枸橼酸铁、硫代硫酸钠、牛肉浸粉、煌绿、中性红和纯化水。	/	第二类	否
5	XLD 琼脂培养皿	平皿/管式	支	3.80	1. 用于沙门菌和志贺菌的分离、培养; 不具有微生物鉴别和药敏鉴别的作用。 2. 储存: 平板型: 2℃~8℃ 避光保存, 有效期 3 个月。 管装型: 2℃~30℃ 保存, 有效期 5 个月。 运输: 2℃~37℃ 条件下运输, 运输时间≤6 天。	/	第一类	否
6	Y-谷氨酰基转移酶测定试剂盒 (GCANA 底物法)	250ml	盒	367.08	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中 γ-谷氨酰基转移酶的活力。 2. 试剂盒在 2℃~8℃ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。 3. 试剂开封后在 2℃~8℃ 条件下可稳定≥28 天,	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
7	α-淀粉酶测定试剂盒 (EPS 底物法)	250ml	盒	2352.79	1. 用于体外定量检测人血清或尿液中 α-淀粉酶的活力。 2. 试剂盒在 2℃~8℃ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
8	α-羟丁酸脱氢酶测定试剂盒	250ml	盒	291.07	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中 α-羟丁酸脱氢酶的活力。 2. 试剂盒在 2℃~8℃ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
9	β2-微球蛋白测定试剂盒 (胶乳免疫比浊法) (含校准)	50ml	盒	884.35	1. 用于体外定量检测人血清、血浆或尿液中 β2-微球蛋白的含量。 2. 试剂盒在 2℃~8℃ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
10	癌抗原 125 测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	2*50 测试/盒	盒	2645.00	1. 用于体外定量检测人血清中的癌抗原 125 的含量。 2. 试剂盒在 2℃~8℃ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
11	癌抗原 15-3 测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	2*50 测试/盒	盒	2645.00	1. 用于体外定量检测人血清中的癌抗原 15-3 的含量。 2. 试剂盒在 2℃~8℃ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
12	癌抗原 72-4 测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	2*50 测试/盒	盒	2875.00	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中癌抗原 72-4 (CA72-4) 的含量, 2. 试剂盒在 2℃~8℃ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
13	癌胚抗原测定试剂盒 (化学发	2*50 测试/盒	盒	1552.50	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中癌胚抗原 (CEA) 的含量。 2. 试剂盒在 2℃~8℃ 条件下, 干燥、	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否

	光免疫分析法)				避光、密封贮存, 有效期为 ≥ 12 个月。			
14	白蛋白测定试剂盒(溴甲酚绿法)	250ml	盒	65.55	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中白蛋白的浓度。 2. 试剂盒在 $2^{\circ}\text{C}\sim 8^{\circ}\text{C}$ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为 ≥ 12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
15	百日咳类毒素和丝状血凝素 IgG 抗体检测试剂盒(胶体金法)	25 人份/盒	盒	718.75	1. 本产品用于体外定性检测人血清、血浆或全血样本中的百日咳类毒素和丝状血凝素 TgG 抗体 2. 主要成分: 百日咳类毒素和丝状血凝素 IgG 抗体检测试纸条或试纸卡、样品稀释液 3. $2\sim 30^{\circ}\text{C}$ 避光、避热、干燥处保存。	/	第三类	否
16	备皮刀	双刃	个	1.73	1. 用于术前备皮 2. 产品描述: 有刀片、刀架和保护盖片组成, 夹持刀片下夹板的前缘有梳齿。	/	第一类	否
17	丙氨酸氨基转移酶测定试剂盒(丙氨酸底物法)	250ml	盒	181.70	1. 用于体外定量检测人血清中丙氨酸氨基转移酶的活力。 2. 试剂盒在 $2^{\circ}\text{C}\sim 8^{\circ}\text{C}$ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为 ≥ 12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
18	采样棒	10ul	支	0.29	1. 用于微生物学、细胞培养和其他生物实验中接种或操作微小的生物样本。 2. 无菌。 3. 聚苯乙烯材质。	/	/	否
19	雌二醇测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	2*50 测试/盒	盒	1654.85	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中的雌二醇的含量。 2. 试剂盒在 $2^{\circ}\text{C}\sim 8^{\circ}\text{C}$ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为 ≥ 12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
20	次氯酸消毒液	25L	桶	224.25	1. 用于外科手、卫生手、硬质物体表面、瓜果蔬菜、餐饮具、食品加工工具和设备、室内空气的消毒。 2. 以次氯酸为主要有效成分的消毒液, 有效氯含量为 $60\text{mg/L}\pm 9\text{mg/L}$ 。 剂型: 液体	/	/	否
21	促甲状腺素测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	100T	盒	1472.00	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中促甲状腺素的含量。 2. 试剂盒在 $2^{\circ}\text{C}\sim 8^{\circ}\text{C}$ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为 ≥ 12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
22	大便采集器	螺口	只	0.81	1. 用于大便的采集 2. 材质: 塑料材质	/	/	否
23	胆固醇测定试剂盒(CHOD-PAP法)	250ml	盒	257.83	1. 用于体外定量检测人血清中总胆固醇的浓度。 2. 试剂盒在 $2^{\circ}\text{C}\sim 8^{\circ}\text{C}$ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为 ≥ 12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
24	低密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒(直接法-表面活性剂清除法)	200ml	盒	1876.80	1. 用于体外定量检测人血清中低密度脂蛋白胆固醇的浓度。 2. 试剂盒在 $2^{\circ}\text{C}\sim 8^{\circ}\text{C}$ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为 ≥ 12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
25	电解质浓度测定用标准液低值	1*10ml/瓶	盒	322.00	1. 适用于全自动生化分析仪的电解质测定的离子选择电极模块。 2. 试剂盒在 $2^{\circ}\text{C}\sim 8^{\circ}\text{C}$ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为 ≥ 12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否

26	电解质浓度测定用标准液高值	1*10ml/瓶	盒	322.00	1. 适用于全自动生化分析仪的电解质测定的离子选择电极模块。 2. 试剂盒在 2℃~8℃ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
27	电解质浓度测定用血样校准品	冻干粉: 0.18g/瓶*1; 溶解液: 4ml/瓶*1	盒	276.00	1. 适用于全自动生化分析仪的电解质测定的离子选择电极模块, 以消除仪器间的测定结果误差。 2. 试剂盒在 2℃~8℃ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
28	电解质浓度定量测定参比液	2L/桶	桶	2277.00	1. 适用于全自动生化分析仪(选配 ISE-II 型模块)的离子选择电极模块, 用于参比电极电位的测定。 2. 试剂盒在 10℃~30℃ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
29	电解质浓度定量测定内标液	2L/桶	桶	1242.00	1. 适用于全自动生化分析仪(选配 ISE-II 型模块)的离子选择电极模块, 用于补偿系统漂移和清洗 配比杯及流动池。 2. 试剂盒在 10℃~30℃ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
30	电解质浓度定量测定稀释液	2L/桶	桶	517.50	1. 适用于迪瑞全自动生化分析仪的离子选择电极模块, 用于样本和标准液的稀释。 2. 在 10℃~30℃ 条件下密封、避光保存, 有效期 12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第一类	否
31	二氧化碳测定试剂盒(PEPC 酶法)	50ml	盒	196.65	1. 本试剂适用于体外定量检测人血清中二氧化碳的含量。 2. 试剂盒在 2℃~8℃ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
32	肺炎支原体 IgM、肺炎衣原体 IgM、呼吸合胞病毒 IgM、腺病毒 IgM、柯萨奇病毒 B 组 IgM 检测试剂盒	单人份	人份	80.50	1. 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、腺病毒 IgM 抗体、柯萨奇病毒 B 组 IgM 抗体 2. 储存: 常温贮存(10℃~30℃) 3. 检测卡、样本稀释液、干燥剂。	/	第三类	否
33	肺炎支原体 IgM 抗体检测试剂(胶体金法)	20 人份/盒	盒	250.70	1. 本产品用于体外定性检测人血清、血浆或全血中的肺炎支原体 IgM 抗体 2. 组成成分: 肺炎支原体 IgM 抗体检测试剂、吸管、样本稀释液。	/	第三类	否
34	钙测定试剂盒(偶氮胂III法)	250ml	盒	126.50	1. 用于体外定量检测人血清、血浆或尿液中钙的浓度。 2. 试剂盒在 2℃~8℃ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
35	甘油三酯测定试剂盒(GPO-PAP 法)	250ml	盒	541.88	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中甘油三酯的浓度。 2. 试剂盒在 2℃~8℃ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
36	高密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒(直接法-过氧化	200ml	盒	1182.20	1. 用于体外定量检测人血清中高密度脂蛋白胆固醇的浓度。 2. 试剂盒在 2℃~8℃ 条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否

	氢酶清除法)							
37	睾酮测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	2*50 测试/盒	盒	1654.85	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中睾酮(结合与非结合)的含量。 2. 试剂盒在 2℃~8℃条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
38	化学发光反应杯	4*500/箱	盒	1932.00	1. 配套化学发光设备使用 2. 塑料材质,	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	/	否
39	黄体生成素测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	2*50 测试/盒	盒	1654.85	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中黄体生成素的含量。 2. 试剂盒在 2℃~8℃条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
40	肌酐测定试剂盒(肌氨酸氧化酶法)	250ml	盒	1936.37	1. 用于体外定量检测人血清、血浆或尿液中肌酐的浓度。 2. 试剂盒在 2℃~8℃条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
41	肌酸激酶 MB 同工酶测定试剂盒(免疫抑制法)(含校准, 质控)	250ml	盒	3407.11	1. 用于体外定量检测人血清中肌酸激酶 MB 同工酶的浓度。 2. 试剂盒在 2℃~8℃条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
42	肌酸激酶测定试剂盒(磷酸肌酸底物法)	250ml	盒	913.33	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中肌酸激酶的活力。 2. 试剂盒在 2℃~8℃条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
43	甲胎蛋白测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	2*50 测试/盒	盒	1552.50	1. 该产品适用于体外定量检测人血清中的甲胎蛋白(AFP)的含量。 2. 试剂盒在 2℃~8℃条件下, 干燥、避光、密封贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第三类	否
44	甲型/乙型流感病毒抗原检测试剂	单人份	盒	25.30	1. 用于定性检测人鼻咽拭子和口咽拭子样本中的甲型和乙型流感病毒抗原 2. 组成成分: 由测试卡、样本提取液、样本提取管和滴头组合, 3. 4~30℃保存	/	第三类	否
45	甲型肝炎病毒 IgM 抗体检测试剂盒(胶体金法)	单人份	盒	4.60	1. 用于体外定性检测人血清或血浆样本中的甲型肝炎病毒 IgM 抗体 2. 4~30℃保存。	/	第三类	否
46	甲状腺功能质控品	水平 1:1*3ml 水平 2:1*3ml	盒	632.50	1. 本产品用于对临床促甲状腺素、三碘甲状腺原氨酸、游离三碘甲状腺原氨酸、甲状腺素、游离甲状腺素、甲状腺球蛋白、反三碘甲状腺原氨酸检测项目的质量控制。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
47	甲状腺过氧化物酶抗体测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	100T	盒	1840.00	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中的甲状腺过氧化物酶抗体的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否

48	甲状腺素测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	100T	盒	1380.00	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中的甲状腺素的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
49	甲状腺自身抗体质控品	水平 1:1*3ml 水平 2:1*3ml	盒	402.50	1. 本产品用于对临床甲状腺过氧化物酶抗体、甲状腺球蛋白抗体检测项目的质量控制。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
50	简易呼吸器	成人型	个	138.00	1. 用于心肺复苏和一般人工呼吸辅助时使用。 2. 组成: 简易呼吸器由弹性呼吸囊、组合颈、贮气袋、面罩、氧气管、开口器和口咽通气道组成。	/	第二类	否
51	碱性蛋白胨水培养基	10ml	支	5.75	1. 用于霍乱弧菌增菌培养, 不具有微生物鉴别和药敏鉴别的作用 2. 组成: 蛋白胨、氯化钠、纯化水 3. 储存: 2℃~8℃保存, 有效期 6 个月	/	第一类	否
52	碱性激发液	500ml/瓶	盒	644.00	1. 碱性激发液用于化学发光免疫分析反应中提供所需的碱性环境, 以启动化学发光反应。 2. 在 2℃~30℃条件下, 密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第一类	否
53	碱性磷酸酶测定试剂盒(NPP底物-AMP缓冲液法)	250ml	盒	269.10	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中碱性磷酸酶的活力。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
54	接种棒	/	支	11.50	1. 接种或操作微小的生物样本。 2. 由塑料手柄+经书棒身组成。	/	/	否
55	经鼻喂养管	/	支	175.01	1. 用于中短期胃或肠内喂养, 适用于胃动力正常患者的胃内管饲喂养以及胃排空异常或食道反流患者小肠内管饲喂养 2. 由喂养管路、转换接头和一片固定胶带(或无固定胶带)组成, 一次性使用产品, 无菌 3. 管外径≥12mm	/	第二类	是
56	酒精灯	250ml	个	9.20	1. 以酒精为燃料的加热工具 2. 材质: 玻璃	/	/	否
57	聚氨酯泡沫敷料	12.5*12.5cm	片	97.75	1. 通过泡沫吸收层吸收并控制创面渗出液, 用于渗出液较多的非慢性创面的覆盖和护理 2. 组成: 涂有丙烯酸酯压敏胶的聚氨酯膜、聚氨酯泡沫吸收层、硅凝胶粘胶层和离型膜组成。	/	第二类	否
58	抗 HAV 250NCU/ml	0.5ml	支	57.50	1. 用于实验室内的试剂质量进行控制、评价、验证测定精密度, 分析试剂的变化导致的分析偏差等 2. -15℃以下保存 3. 有效期≥12 个月	/	/	否
59	抗 HBsAb 480mIU	0.5ml	支	46.00	1. 用于实验室内的试剂质量进行控制、评价、验证测定精密度, 分析试剂的变化导致的分析偏差等 2. -15℃以下保存 3. 有效期≥12 个月	/	/	否
60	抗 HEV IGM	0.5ml	支	109.25	1. 用于实验室内的试剂质量进行控制、评价、验证测定精密度, 分析试剂的变化导致的分析偏差等 2. -15℃以下保存, 有效期≥12 个月	/	/	否

61	抗 HIV-I 标准物质	1.0ml	支	161.00	1. 用于实验室内的试剂质量进行控制、评价、验证测定精密度的分析试剂的变化导致的分析偏差等 2. -15℃以下保存 3. 有效期≥12 个月	/	/	否
62	抗甲状腺球蛋白抗体测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	100T	盒	2185.00	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中的甲状腺球蛋白抗体的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
63	口镜	50 个/包	支	0.58	1. 用于口腔检查 2. 由柄、带有连接杆镜子组成	/	第一类	否
64	离心管	1.5ml	支	0.05	1. 用于实验室分离血样或其他样本 2. 塑料材质	/	/	否
65	临床化学校准血清(水平 1)	1*5ml	盒	157.32	1. 适用于临床准确性或者重复性的校准。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
66	临床化学质控血清(水平 1)	1*5ml	盒	184.00	1. 适用于临床准确性或者重复性的质量控制。质控血清包括水平 1 (正常值) 和水平 2 (异常值) 共两个浓度水平配合使用。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
67	临床化学质控血清(水平 2)	1*5ml	盒	184.00	1. 适用于临床准确性或者重复性的质量控制。质控血清包括水平 1 (正常值) 和水平 2 (异常值) 共两个浓度水平配合使用。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
68	卵泡刺激素测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	2*50 测试/盒	盒	1654.85	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中卵泡刺激素的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
69	轮状病毒抗原检测试剂盒	单人份	盒	8.05	1. 用于定性检测婴幼儿粪便样本中的轮状病毒 2. 组成: 检测卡、一次性塑料吸管、样品收集器(内装缓冲液)	/	第三类	否
70	镁测定试剂盒(二甲苯胺蓝法)	250ml	盒	161.00	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中镁的浓度。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
71	泌乳素测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	2*50 测试/盒	盒	1654.85	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中的泌乳素的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
72	棉签	50 支/包	中包	36.80	1. 用于皮肤、创面进行清洁处理 2. 组成: 吸水性材料, 部分产品有手持组件, 非无菌	/	第一类	否
73	免疫多项质控品	水平 1:1*3ml 水平 2:1*3ml	盒	402.50	1. 本产品用于对临床卵泡刺激素、黄体生成素、泌乳素、总 β 人绒毛膜促性腺激素、孕酮、睾酮、雌二醇、C 肽、胰岛素检测项目的质量控制。 2. 在 2℃~8℃条件下密封保存, 有效期为≥12 个月	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
74	尿杯	中号	个	0.05	1. 用于样本采集, 样品检测使用 2. 塑料材质	/	/	否
75	尿素测定试剂盒(尿素酶-谷氨酸脱氢酶法)	250ml	盒	257.83	1. 用于体外定量检测人血清、血浆或尿液中尿素的浓度。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否

76	尿酸测定试剂盒(尿酸酶法)	250ml	盒	235.98	1. 用于体外定量检测人血清或尿液中尿酸的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
77	尿液分析试纸条 AVE-11C	200 条/盒	盒	368.00	1. 用于对人尿液中的 11 个检测项目(潜血、白细胞、葡萄糖、蛋白质、亚硝酸盐、胆红素、尿胆原、pH、比重、酮体、维生素 C) 进行半定量检测 2. 2-30℃保存	全自动尿液分析流水线 AVE764&752	第二类	否
78	尿液干化学分析质控物	10ml*3 支/盒	盒	161.00	1. 用于检测尿液有形成分分析仪计数的准确性和灵敏度 2. 2℃~8℃保存	全自动尿液分析流水线 AVE764&752	第二类	否
79	尿液有形成分分析仪试剂包	2L	包	2760.00	1. 包含清洗液 I、清洗液 II 及缓冲液, 用于尿液有形成分分析仪的清洗、保养及维持反应环境 2. 2-35℃保存	全自动尿液分析流水线 AVE764&752	第一类	否
80	尿液有形成分分析仪质控物	10ml/支, 28 支/盒	盒	345.00	1. 尿液干化学分析质控物适用于尿液分析试纸条及配套仪器的质量控制, 可以对胆红素、尿胆原、酮体、抗坏血酸、葡萄糖、亚硝酸盐、潜血、白细胞、比重、酸碱度、肌酐、钙离子、蛋白质、微量白蛋白十四项以及少于十四项的分析试纸及仪器进行质量控制 2. 2℃~8℃保存	全自动尿液分析流水线 AVE764&752	第二类	否
81	浓缩清洗缓冲液	2L/瓶	盒	575.00	1. 与全自动免疫分析仪配套使用, 用于试剂、试剂针和管路的清洗; 样本和试剂的稀释。 2. 浓缩清洗缓冲液在 15℃~30℃条件下密封贮存有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第一类	否
82	葡萄糖测定试剂盒(葡萄糖氧化酶法)	250ml	盒	131.10	1. 用于体外定量检测人血清、血浆或尿液中葡萄糖的浓度。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
83	前白蛋白测定试剂盒(免疫比浊法)	60ml	盒	247.37	1. 用于体外定量检测人血清中前白蛋白的浓度。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
84	清洗液(探针调理液)	2*15ml	盒	1748.00	1. 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。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第一类	否
85	清洗液(探针清洗液)	20ml	盒	172.50	1. 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。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第一类	否
86	清洗液III	500ml/瓶	瓶	460.00	1. 用于尿液干化学分析仪的日常清洗和维护 2. 2-35℃保存	全自动尿液分析流水线 AVE764&752	第一类	否
87	庆大霉素琼脂培养基	90mm	块	5.52	1. 用于霍乱弧菌的分离培养, 不具有微生物鉴别和药敏鉴别的作用 2. 组成: 主要由蛋白胨、牛肉浸粉、氯化钠、蔗糖、亚硫酸钠、柠檬酸钠、庆大霉素、亚硝酸钾、琼脂组成 3. 储存: 2℃~8℃保存	/	第一类	否
88	人工呼吸急救复苏球组套	10#(配件: 口咽通气)	个	11.50	1. 主要对呼吸障碍者进行人工呼吸用 2. 由医用软聚氯乙烯管制成 3. 尺寸: 10#	/	第二类	否
89	人工呼吸急救复苏球组套	8#(配件: 口咽通气)	个	11.50	1. 主要对呼吸障碍者进行人工呼吸用 2. 由医用软聚氯乙烯管制成 3. 尺寸: 8#	/	第二类	否

90	人工呼吸急救复苏球组套	9#(配件:口咽通气)	个	11.50	1. 主要对呼吸障碍者进行人工呼吸用 2. 由医用软聚氯乙烯管制成 3. 尺寸: 9#	/	第二类	否
91	日立样品杯	500 支/包	包	57.50	1. 用于实验室放血样或其他样本 2. 塑料材质	/	/	否
92	乳酸脱氢酶测定试剂盒(乳酸底物法)	250ml	盒	288.19	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中乳酸脱氢酶的活力。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
93	三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	100T	盒	1380.00	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中的三碘甲状腺原氨酸的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
94	三角巾急救包	82 型	个	17.25	1. 用于人体皮肤多种部位表层、浅层伤口包扎、骨折固定 2. 由三角巾、和大、小号脱脂棉垫组成。	/	第一类	否
95	纱布绷带	4 列*6 米	轴	6.44	1. 用于对创面敷料或肢体提供束缚力, 以起到包扎固定的作用 2. 带状或筒状, 非弹性材料, 不与创面直接接触。	/	第一类	否
96	纱布绷带	8cm*600cm	卷	2.30	1. 产品供外科固定包扎用 2. 由医用脱脂纱布切割成卷而成。	/	第一类	否
97	神经元特异性烯醇化酶测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	2*50 测试/盒	盒	2875.00	1. 用于体外定量检测人血清中神经元特异性烯醇化酶(NSE)的含量, 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
98	一次性使用采血针	23G	支	0.23	1. 供人体末梢采血用 2. 由针体、钢针(针尖可添加硅油层)和保护帽组成; 该产品以无菌状态提供, 经 γ 射线或者 EB(电子束)辐射灭菌, 一次性使用	/	第二类	否
99	消毒剂浓度试纸	20 本/盒	本	5.75	1. 用于含氯消毒剂如 84 清洗消毒液等, 对其有效氯含量进行经常性的监测 2. 由试纸条和标准色块组成	/	/	否
100	紫外线强度指示卡	100 片/盒	盒	126.50	1. 用于杀菌紫外线灯辐射照度的监测 2. 由卡片纸、紫外线感光色块和标准色块组成	/	/	否
101	塑料试管	16*100	支	0.10	1. 用于采集样本 2. 塑料材质 3. 尺寸: 16*100mm	/	/	否
102	酸性激发液	500ml/瓶	盒	230.00	1. 酸性激发液用于化学发光免疫分析反应中提供所需的过氧化氢, 以启动化学发光反应。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第一类	否
103	探头清洗液	50ml*2	盒	184.00	1. 酸碱度:pH=12.50±0.50	全自动血液细胞分析仪 EXZ6010pro	/	否
104	糖类抗原 19-9 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	2*50 测试/盒	盒	2645.00	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中糖类抗原 19-9(CA19-9)的含量 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
105	糖类抗原 50 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	2*50 测试/盒	盒	4029.60	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中糖类抗原 50(CA50)的含量, 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否

106	天门冬氨酸氨基转移酶测定试剂盒(天门冬氨酸底物法)	250ml	盒	181.70	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中天冬氨酸氨基转移酶的活力。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
107	铁测定试剂盒(FERENE法)	60ml	盒	126.50	1. 本试剂盒适用于体外定量检测人血清中铁的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
108	铁蛋白测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)	30ml	盒	4830.00	1. 本试剂盒适用于体外定量检测人血清中铁蛋白的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
109	同型半胱氨酸测定试剂盒(酶循环法)(含校准, 质控)	≥50ml	盒	6808.00	1. 本试剂适用于体外定量检测人血清或血浆中同型半胱氨酸的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。 3. 容量: ≥50ml,	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
110	脱脂棉球	500g	袋	28.75	1. 用于对皮肤、创面进行清洁处理 2. 由医用脱脂棉加工制成, 非无菌	/	第一类	否
111	含氯消毒片	100 片/瓶	瓶	13.80	1. 用于医院、宾馆、饭店、娱乐场所、学校、托幼机构、家庭的各种非金属材料和环境、地面、房间、卫生洁具的消毒 2. 组成: 是以三氯异氰尿酸钠为主要有效成分的消毒泡腾片, 有效氯含量为 500mg ±50mg/片	/	/	否
112	无机磷测定试剂盒(磷钼酸盐法)	250ml	盒	109.25	1. 用于体外定量检测人血清、血浆或尿液中无机磷的浓度。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
113	无菌粘贴敷料	聚氨酯基材 6cmx7cm	片	1.55	1. 用于非慢性创面的护理, 为创面愈合提供微环境。也可用于对穿刺器械(如导管)的穿刺部位的护理并固定穿刺器械 2. 有无纺布基材, 聚氨酯基材组成	/	第二类	否
114	戊型肝炎病毒 IgM 抗体检测试剂盒(胶体金法)	单人份	盒	5.75	1. 用于体外定性检测人血清或血浆样本中的戊型肝炎病毒 IgM 抗体 2. 4~30℃保存。	/	第三类	否
115	吸嘴(黄)	5.5*50	只	0.05	1. 与移液器配合使用, 用于移取液体, 液体分装混匀, 加样等作用 2. PP 材质	/	/	否
116	吸嘴(蓝)	8*71	只	0.06	1. 与移液器配合使用, 用于移取液体, 液体分装混匀, 加样等作用 2. PP 材质	/	/	否
117	细胞角蛋白 19 片段测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	2*50 测试/盒	盒	2875.00	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中细胞角蛋白 19 片段含量。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
118	新型冠状病毒(2019-nCoV)抗原检测试剂盒	20 人份/盒	人份	4.49	1. 用于体外定性检测具有新型冠状病毒感染相关症状人群、其他需要进行新型冠状病毒感染诊断人群口咽拭子、鼻咽拭子、鼻拭子样本中新型冠状病毒(2019-nCoV)N 抗原; 2. 试剂盒由测试卡、样本提取液、试管架和密封袋组成。	/	第三类	否

119	血细胞分析仪用稀释液	20L	盒	289.80	1. 主要用于临床血液样本的血细胞分析试验及相关科研工作。 2. 用途：对待测全血样本进行稀释制备细胞悬液。 3. 储存：温度 2℃~30℃，避免空气中的尘埃对试剂污染；样本处理不洁净。 4. 成分含氯化钠、硫酸钠。	全自动血液分析仪 DH-800[MT7]CS	第一类	否
120	血细胞分析仪用质控品	高值：3ml*1	支	442.75	1. 准确性：使用经校准的血细胞分析仪检测，结果应在标示的靶值范围内。	全自动血液细胞分析仪 EXZ6010pro	第二类	否
121	血细胞分析仪用质控品	中值：3ml*1	支	442.75	1. 准确性：使用经校准的血细胞分析仪检测，结果应在标示的靶值范围内。	全自动血液细胞分析仪 EXZ6010pro	第二类	否
122	血细胞分析仪用质控物(光学法)(高值)	3ml/支	支	442.75	1. 主要用于临床血液样本的血细胞分析试验及相关科研工作。 2. 用途：监控和评价血细胞分析仪检测结果的精密度。 3. 储存温度 2℃~8℃，避免剧烈震动；禁止冷冻。 4. 成分含类白细胞、类血小板、类红细胞、保存试剂和防腐剂。	全自动血液分析仪 DH-800[MT7]CS	第二类	否
123	血细胞分析仪用质控物(光学法)(中值)	3ml/支	支	442.75	1. 主要用于临床血液样本的血细胞分析试验及相关科研工作。 2. 用途：监控和评价血细胞分析仪检测结果的精密度。 3. 储存温度 2℃~8℃，避免剧烈震动；禁止冷冻。 4. 成分含类白细胞、类血小板、类红细胞、保存试剂和防腐剂。	全自动血液分析仪 DH-800[MT7]CS	第二类	否
124	血细胞分析用清洁液	100*2ml	盒	460.00	1. 主要用于临床血液样本的血细胞分析试验及相关科研工作。 2. 用途：清除残余血液成分(沉积蛋白等)和其它影响血细胞计数的颗粒。 3. 储存温度 2℃~30℃，避免空气中的尘埃对试剂污染；样本处理不洁净。 4. 成分含表面活性剂，NaClO、NaOH。	全自动血液分析仪 DH-800[MT7]CS	/	否
125	血细胞分析用染色液	FD:42ml	盒	1782.50	1. 主要用于临床血液样本的血细胞分析试验及相关科研工作。 2. 用途：对血细胞进行染色。 3. 储存温度 2℃~30℃，避免空气中的尘埃对试剂污染；样本处理不洁净。 4. 成分含乙二醇、聚甲烯次甲基荧光染料。	全自动血液分析仪 DH-800[MT7]CS	第一类	否
126	血细胞分析用溶血剂	LD:4000ml	盒	2012.50	1. 主要用于临床血液样本的血细胞分析试验及相关科研工作。 2. pH 值(酸碱度) 5.80-6.20。 3. 用途：破坏红细胞、溶出血红蛋白、维持所需分析细胞的形态。 4. 储存温度 2℃~30℃，避免空气中的尘埃对试剂污染；样本处理不洁净。 5. 成分含十二烷基三甲基溴化铵、氯化钠。	全自动血液分析仪 DH-800[MT7]CS	第一类	否
127	血细胞分析用溶血剂	LH:1L	盒	920.00	1. 主要用于临床血液样本的血细胞分析试验及相关科研工作。 2. pH 值(酸碱度) 7.00-7.40。 3. 用途：破坏红细胞、溶出血红蛋白、维持所需分析细胞的形态。 4. 储存温度 2℃~30℃，避免空气中的尘埃对试剂污染；样本处理不洁净。 5. 成分含十二烷基硫酸钠、磷酸氢二钠-磷酸二氢钠缓冲液。	全自动血液分析仪 DH-800[MT7]CS	第一类	否

128	血细胞分析用溶血剂	LN:4L	盒	1127.00	1. 主要用于临床血液样本的血细胞分析试验及相关科研工作。 2. pH 值（酸碱度）2.80-3.20。 3. 用途：破坏红细胞、溶出血蛋白、维持所需分析细胞的形态。 4. 储存温度 2℃~30℃，避免空气中的尘埃对试剂污染；样本处理不洁净。 5. 成分含十二烷基三甲基溴化铵、苹果酸-氢氧化钠缓冲液。	全自动血液分析仪 DH-800[MT7]CS	第一类	否
129	血细胞分析用溶血剂 I	1L*1	盒	1150.00	1. I 与 II 溶血剂配合使用，用于血细胞分析前破坏红细胞、维持所需分析白细胞的形态，便于白细胞分类计数	全自动血液细胞分析仪 EXZ6010pro	第一类	否
130	血细胞分析用溶血剂 II	500ml*1	瓶	1380.00	1. II 与 I 溶血剂配合使用，用于血细胞分析前破坏红细胞、维持所需分析白细胞的形态，便于白细胞分类计数	全自动血液细胞分析仪 EXZ6010pro	第一类	否
131	血细胞分析用溶血剂	500ml*1	盒	1449.00	1. 准确性：测试结果的相对偏差，白细胞计数(WBC)应在±7.5%范围内；血红蛋白(HGB)应在±3.5%范围内。	全自动血液细胞分析仪 EXZ6010pro	第一类	否
132	血细胞分析用稀释液	20L*1	桶	310.50	1. 准确性：测试结果的相对偏差，白细胞计数(WBC)应在±7.5%范围内；红细胞计数(RBC)应在±3.0%范围内；血小板计数(PLT)应在±12.5%范围内；血红蛋白(HGB)应在±3.5%范围内；平均红细胞体积(MCV)/红细胞压积(HCT)应在±3.0%范围内。	全自动血液细胞分析仪 EXZ6010pro	第一类	否
133	血压袖带	/	个	103.50	1. 血压计配件，测量血压使用 2. 尺寸：22-32cm 3. 适配原机型：欧姆龙血压计	/	/	否
134	压舌板	150mm*18mm	包	17.25	1. 用于检查是压低舌部 2. 由桦木制成的片状器械 3. 尺寸：150mm*18mm	/	第一类	否
135	一次性使用鼻镜	直型	支	1.73	1. 供耳鼻喉科一般检查使用 2. 由鼻镜柄、鳃轴螺钉和冷拉碳素弹簧钢丝组成。	/	第二类	否
136	一次性使用床罩	90cm*220cm	条	5.75	1. 临床用于铺垫使用 2. 有非织造布制成 3. 尺寸：90cm*220cm	/	/	否
137	一次性使用洞巾	60cm*80cm	条	1.38	1. 用覆盖在患者手术皮肤创面周围，降低患者手术切口面皮肤的感染向手术创面部位移动，防止病人术后创面感染 2. 具有一定防护特性的无纺布或覆膜无纺布分切制成 3. 尺寸：60cm*80cm	/	第二类	否
138	一次性使用防返流引流袋	1000ml 螺旋口	只	4.03	1. 与导尿管或引流管配套，供临床收集废液用 2. 由、进液接头、进液管、袋体、防返流止回膜等组成	/	第二类	否
139	一次性使用换药包	/	包	11.50	1. 临床用于换药时使用 2. 由一次性镊子、碘伏棉、医用棉球、医用脱脂纱布块、一次性使用医用检查手套、一次性医用孔巾、包布、托盘组成。	/	第二类	否
140	一次性使用集尿袋	2000ml	个	21.85	1. 供临床收集并计量尿液用 2. 由护帽、接头、回流膜、导管、袋体、挂带(钩)、排液阀组成，可选配滴瓶、床头夹(带橡皮筋)、夹片、绑带、鞋带、空气膜、纽扣，该产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌一次性使用	/	第二类	否
141	一次性使用静脉输液针	0.7*25TWLB	支	0.35	1. 用于配套一次性使用输液(血)器或注射器对人体静脉输注药液(或血液)用 2. 由保护套、针管、针柄、软管、连接座、保护帽组成	/	第三类	否

					3. 性能: 无菌、无热原。4. 规格: 0.7*25TWLB			
142	一次性使用静脉血样采集容器	K2EDTA 3ML (玻璃) 紫	支	1.15	1. 与有防逆流装置的采血针配套使用, 用于静脉血样体外诊断的采集、运输、储存 2. 由试管、塞子、添加剂和附加剂(如有)。组成, 为非无菌产品, 试管材质为玻璃材质。	/	第二类	否
143	一次性使用抗凝管	0.5ml	支	0.09	1. 用于实验室血液血球分析 2. PP 材质	/	/	否
144	一次性使用人体动脉血样采集器	3ml	支	14.95	1. 用于人体动脉血样采集 2. 预设型结构: 外套(含肝素锂)、芯杆、活塞、空气过滤器、采血针、锥头密封件、采血针密封件 3. 无菌无热源	/	第三类	否
145	一次性使用输注泵用管路	/	支	26.45	1. 长度: $\geq 160\text{cm}$ 2. 材质: 管路不含 DEHP 3. 过滤孔径: $3.0\mu\text{m}$ 4. 耐压值: 200KPa 5. 配置: 带止水夹	/	第三类	否
146	一次性使用微量采血管	100ul (260 支/盒)	筒	28.75	1. 用于人体末梢血的采集 2. 由毛细管、吸管、接头组成。管内壁不附着添加剂, 非无菌提供	/	第一类	否
147	一次性使用无菌导尿包	18Fr	包	27.60	1. 用于临床导尿 2. 由一次性医用包布、一次性医用洞巾、医用镊、引流袋、托盘、腰盘、注射器、导尿管、消毒包、检查手套、试管、脱脂棉纱布块润滑剂包、卡子、双面胶、别针、注射器帽、球囊充盈用水组成	/	第二类	否
148	一次性使用无菌肛门镜	检查型	个	4.37	1. 供肛门部位检查使用 2. 有高分子材料(聚苯乙烯)制成, 由镜管、镜芯和手柄组成	/	第二类	否
149	一次性使用无菌溶药注射器	20ml	支	0.92	1. 用于一次性药液溶药用 2. 由溶药注射器、溶药针、护帽(选配)组成	/	第二类	否
150	一次性使用无菌溶药注射器	50ml 1.6mm (1.6*38TWXZ)	支	2.53	1. 用于一次性药液溶药用 2. 由溶药注射器、溶药针、护帽(选配)组成 3. 容量: 50ml 1.6mm (1.6*38TWXZ)	/	第二类	否
151	一次性使用无菌雾化吸入器	儿童型	套	28.75	1. 用于将液态药物雾化供患者吸入使用 2. 由聚丙烯、聚氯乙烯材料制成, 基本结构由雾化杯, 导气管、吸入附件三部分选配组成。	/	第二类	否
152	一次性使用无菌雾化吸入器	成人型	套	28.75	1. 用于将液态药物雾化供患者吸入使用 2. 由聚丙烯、聚氯乙烯材料制成, 基本结构由雾化杯, 导气管、吸入附件三部分选配组成。	/	第二类	否
153	一次性使用无菌吸氧管	面罩式吸氧管	个	17.25	1. 用于通过管路经鼻腔或呼吸道对缺氧患者进行供氧 2. 由气源接头、主导管、吸氧面罩组成	/	第二类	否
154	一次性使用无菌注射器	1ml 0.45mm (0.45*16RWLB)	支	0.54	1. 用于抽取液体或在注入液体后立即注射 2. 由外套、芯杆、活塞、注射针组成, 也可不带注射 3. 产品无菌、无热原 4. 容量: 1ml 0.45mm (0.45*16RWLB)	/	第三类	否

155	一次性使用无菌注射器	2ml 0.6mm (0.6*25TWLB)	支	0.53	1. 用于抽吸液体或在注入液体后立即注射 2. 由外套、芯杆、活塞、注射针组成, 也可不带注射 3. 产品无菌、无热原 4. 容量: 2ml 0.6mm (0.6*25TWLB)	/	第三类	否
156	一次性使用无菌注射器	5ml 0.6mm(0.6*25TWLB)	支	0.53	1. 用于抽吸液体或在注入液体后立即注射 2. 由外套、芯杆、活塞、注射针组成, 也可不带注射 3. 产品无菌、无热原 4. 容量: 5ml 0.6mm(0.6*25TWLB)	/	第三类	否
157	一次性使用吸氧管	成人 2000mm	套	3.45	1. 适用于需吸氧治疗的患者 2. 由支管、三通接头、输氧管组成 3. 无菌提供, 一次性使用	/	第二类	否
158	一次性使用橡胶检查手套(XS)	100 只装	盒	37.38	1. 用于防止医生与患者之间的交叉感染 2. 原材料为天然胶乳, 采用手模浸渍, 塑化而成	/	第一类	否
159	一次性塑料试管	12*75	支	0.06	1. 用于采集样本 2. 塑料材质 3. 容量: 12*75mm	/	/	否
160	医疗废液收集装置	负压表+引流瓶全套	个	126.50	1. 医疗废液收集装置与真空负压吸引源连接后, 与插入体内的引流导管相连接, 用于手术室医疗废液, 洗胃机洗胃时医疗废液, 吸痰机痰液, 妇科冲洗液以及各种引流手术引流液体的收集 2. 由架子, 塑料瓶, 收集袋和软管组成	/	第一类	否
161	医用导电膏	100g	瓶	69.00	1. 用于在诊断、监护或治疗过程中充填、涂覆于皮肤与电极之间, 从而在电极与皮肤之间形成相对稳定的导电连接 2. 医用导电膏凝胶成分为羧甲基纤维素钠、电解质(氯化钠、氯化钾)和纯化水。	/	第一类	否
162	医用隔离眼罩	四孔透气型眼镜	个	4.03	1. 用于医疗机构中检查治疗时起防护作用, 阻隔体液、血液飞溅或泼溅 2. 由高分子材料制成的硬质防护罩、松紧带和固定装置组成。非无菌提供, 一次性使用	/	第一类	否
163	医用检查手套	聚乙烯(PE)树脂类 中号	包	6.90	1. 用于防止医生与患者之间的交叉感染 2. 医生检查过程中穿戴于检查者手部的用品, 产品为非灭菌 3. 聚乙烯材质	/	第一类	否
164	医用葡萄糖酸洗必泰棉片	200 片	盒	80.50	1. 用于皮肤表面的消毒处理, 也可用于日常用品表面的清洁和消毒 2. 由无纺布、葡萄糖酸洗必泰溶液组成	/	/	否
165	医用压敏胶带	PE 基材 2.5cm*910cm-12	卷	6.21	1. 用于将敷料粘贴固定于创面或将其他医疗器械固定到人体的特定部位 2. PE 材质, 非无菌提供	/	第一类	否
166	医用压敏胶带	PE 膜基材 1.25cm*910cm-24	卷	3.45	1. 用于将敷料粘贴固定于创面或将其他医疗器械固定到人体的特定部位 2. PE 材质, 非无菌提供	/	第一类	否
167	医用一次性防护服	XXL(180)	件	34.50	1 为临床医务人员在工作时接触到的患者血液, 体液, 分泌物等提供阻隔, 防护作用 2. 采用复合无纺布材料制成, 由帽子, 上衣和裤子连体组成。	/	第二类	否

168	胰岛素测定试剂盒	50 测试/盒	盒	1035.00	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中胰岛素的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
169	游离甲状腺素测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	100T	盒	1380.00	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中游离甲状腺素的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
170	游离前列腺特异性抗原测定试剂盒	2*50 测试/盒	盒	2645.00	1. 本产品用于体外定量检测人血清中的游离前列腺特异性抗原(f-PSA)的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第三类	否
171	游离三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	100T	盒	1380.00	1. 于体外定量检测人血清或血浆中游离三碘甲状腺原氨酸的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
172	孕酮测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	2*50 测试/盒	盒	1654.85	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中孕酮的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
173	运送培养基	平皿/管式	支	3.80	1. 用于临床采集样本的转运保存 2. 主要由蛋白胨、牛肉浸膏、氯化钠、亚硫酸钠、琼脂组成	/	第一类	否
174	载玻片	50 片/盒	盒	6.33	1. 用于实验室防止实验材料使用 2. 玻璃制品	/	/	否
175	载脂蛋白 A1 测定试剂盒(免疫比浊法)(含校准)	60ml	盒	473.69	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中载脂蛋白 A1 的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
176	载脂蛋白 B 测定试剂盒(免疫比浊法)(含校准)	60ml	盒	468.51	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中载脂蛋白 B 的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
177	脂蛋白(a)测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)(含校准)	60ml	盒	1358.73	1. 用于体外定量检测人血清中脂蛋白(a)的浓度。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
178	直接胆红素测定试剂盒(钼酸盐氧化法)	250ml	盒	235.98	1. 本试剂适用于体外定量检测人血清中直接胆红素的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
179	止血带	/	米	3.91	1. 用于医技、压脉 2. 材质: 乳胶	/	/	否
180	中号大便杯	中号	个	0.40	1. 用于采集大便 2. 塑料材质	/	/	否
181	中号尿杯(透明)	中号	个	0.05	1. 用于采集尿液 2. 塑料材质	/	/	否
182	肿瘤标志物物质控品 I	水平 1:1*3ml 水平 2:1*3ml	盒	707.25	1. 产品配合试剂盒用于甲胎蛋白、癌胚抗原、游离前列腺特异性抗原、总前列腺特异性抗原、铁蛋白、癌抗原 15-3、糖类抗原 19-9、癌抗原 125、糖类抗原 242、糖类抗原 50 项目的质量控制。 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第三类	否

183	肿瘤标志物 物质控品 II	水平 1:1*3ml 水平 2:1*3ml	盒	707.25	1. 产品配合试剂盒用于胃蛋白酶原 I 测定试剂盒、胃蛋白酶原 II 测定试剂盒、人附睾蛋白 4 测定试剂盒、蛋白质 Sangtec-100 测定试剂盒、异常凝血酶原测定试剂盒、癌抗原 72-4 测定试剂盒、神经元特异性烯醇化酶测定试剂盒、细胞角蛋白 19 片段测定试剂盒、鳞状上皮细胞癌抗原测定试剂盒的质量控制。 2. 在 2℃~8℃条件下,干燥、密封、避光贮存,有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第三类	否
184	紫外线杀菌灯	30W	支	34.50	1. 装于紫外线消毒车使用 2. 室内紫外线消毒 3. 灯管: 30w	/	/	否
185	紫外线杀菌灯	40W	支	34.50	1. 装于紫外线消毒车使用 2. 室内紫外线消毒 3. 灯管: 40W	/	/	否
186	自贴式敷料	10*10cm	片	2.97	1. 产品供医疗机构对真皮浅层以上的浅表性创面保护和注射针固定用 2. 由涂胶无纺布、单面隔离膜棉片、离形纸材料组成 3. 无菌、一次性使用	/	第二类	否
187	总 β 人绒毛膜促性腺激素测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	2*50 测试/盒	盒	1654.85	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中的总 β 人绒毛膜促性腺激素的含量 2. 在 2℃~8℃条件下,干燥、密封、避光贮存,有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
188	总胆红素测定试剂盒 (钒酸盐氧化法)	250ml	盒	235.98	1. 本试剂适用于体外定量检测人血清中的总胆红素的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下,干燥、密封、避光贮存,有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
189	总胆汁酸测定试剂盒 (酶循环法)	200ml	盒	2411.67	1. 用于体外定量检测人血清中胆汁酸的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下,干燥、密封、避光贮存,有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
190	总蛋白测定试剂盒 (双缩脲法)	250ml	盒	65.55	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中总蛋白的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下,干燥、密封、避光贮存,有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
191	总前列腺特异性抗原测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	2*50 测试/盒	盒	2645.00	1. 用于体外定量检测人血清或血浆中总前列腺特异性抗原 (t-PSA) 的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下,干燥、密封、避光贮存,有效期为≥12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第三类	否
192	总铁结合力测定试剂盒 (FERENE 法)	60ml	盒	276.00	1. 用于体外定量检测人尿液中转铁蛋白的含量。 2. 在 2℃~8℃条件下,干燥、密封、避光贮存,有效期为≥12 个月。 3. 适配原机型: 模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
193	抗 TP 标准物质 80mIU/ml	0.5ml	支	126.50	1. 用于实验室内的试剂质量进行控制、评价、验证测定精密度,分析试剂的变化导致的分析偏差等 2. -15℃以下保存 3. 有效期≥12 个月	/	/	否
194	抗 HCV 标准物质 8NCU/ml	0.5ml	支	57.50	1. 用于实验室内的试剂质量进行控制、评价、验证测定精密度,分析试剂的变化导致的分析偏差等 2. -15℃以下保存,有效期≥12 个月	/	/	否

195	HBcAb 100IU/ml	0.5ml	支	46.00	1.用于实验室内的试剂质量进行控制、评价、验证测定精密度，分析试剂的变化导致的分析偏差等 2. -15℃以下保存 3.有效期≥12个月	/	/	否
196	HBeAb 45NCU/ml	0.5ml	支	46.00	1.用于实验室内的试剂质量进行控制、评价、验证测定精密度，分析试剂的变化导致的分析偏差等， 2. -15℃以下保存 3.有效期≥12个月	/	/	否
197	HBeAg 64NCU/ml	0.5ml	支	46.00	1.用于实验室内的试剂质量进行控制、评价、验证测定精密度，分析试剂的变化导致的分析偏差等 2. -15℃以下保存 3.有效期≥12个月	/	/	否
198	HbsAg 64IU/ml	0.5ml	支	46.00	1.用于实验室内的试剂质量进行控制、评价、验证测定精密度，分析试剂的变化导致的分析偏差等 2. -15℃以下保存 3.有效期≥12个月	/	/	否
199	输液贴	70mm*20mm (≥450贴/盒)	盒	97.75	1.应用于输液穿刺部位的保护和输液过程输液导管、针柄的固定 2.由压敏胶带、吸水垫、离型纸保护层(临用前去除)组成，以无菌形式提供，不含药 3.尺寸：70mm*20mm	/	第二类	否
200	一次性使用胸腹腔引流导管包	弯-8Fr-25cm	套	460.00	1.适用于胸、腹腔内积气、积液、积脓的引流 2.由导管、导引导丝、穿刺针、扩张器组成 3.尺寸：弯-8Fr-25cm	/	第三类	否
201	一次性使用中心静脉导管套件	1-16Ga-20cm	套	184.00	1.适用于静脉输液、静脉测压、静脉营养治疗中使用 2.由基本配置中心静脉导管及选配配置导引导丝、扩张器、穿刺针、带线缝合针、橡胶医用手套、消毒液刷、医用纱布、手术巾、治疗巾、一次性使用无菌注射器、一次性使用无菌注射针、蓝针管、破皮刀、蝶形夹、医用输液贴、术后贴膜、止流夹组成。一次性使用，环氧乙烷灭菌	/	第三类	否
202	一次性使用输血器	带针 0.9*26mmTWLB	支	2.73	1.临床输血 2.由瓶塞穿刺器保护套、瓶塞穿刺器、液体通道、滴管、滴斗、血液及血液成分过滤器、管理流量调节器、注射件、输液针 3.无热源、无菌 4.尺寸：带针 0.9*26mmTWLB	/	第三类	否
203	一次性使用引流袋	1000ml	个	2.59	1/用于与插入体内的引流导管相连接，向外引出并收集体内液体 2.引流袋由基本配置和选用配置组成。基本配置：放液阀帽，放液阀，引流袋袋体，导管。选用配置：提带，止液夹，流量调节器，尖子，尖子帽，尿套，防倒流膜，夹片。不包括插入体内的引流导管，以非无菌形式提供。	/	第一类	否
204	革兰氏染色液（快速法）	4*100ml	盒	253.00	1.于细菌或真菌的涂片染色 2.组成： 2-1.龙胆紫液：龙胆紫、乙醇； 2-2.碘溶液：碘、碘化钾； 2-3.脱色液：丙酮、乙醇； 2-4.沙黄溶液：品红、沙黄、乙醇	/	第一类	否

205	一次性使用微量采血管	20 μ l/支, \geq 300 支/筒	筒	28.75	1. 用于采集末梢血、用于临床化验取血使用 2. 由一次性使用微量采血管和橡胶吸头组成 3. 非无菌	/	第一类	否
206	一次性使用无菌导尿管	16Fr	包	27.60	1. 用于临床导尿 2. 由一次性医用包布、一次性医用洞巾、医用镊、引流袋、托盘、腰盘、注射器、导尿管、消毒包、检查手套、试管、脱脂棉纱布块润滑剂包、卡子、双面胶、别针、注射器帽、球囊充盈用水组成	/	第二类	否
207	火罐	4#	个	6.90	1. 用于拔罐疗法 2. 以燃烧方式产生负压的罐装器具 3. 直径: 6.5cm	/	第一类	否
208	火罐	5#	个	6.90	1. 用于拔罐疗法 2. 以燃烧方式产生负压的罐装器具 3. 直径: 7cm	/	第一类	否
209	氧气袋	/	个	57.50	1. 用于医疗救护时贮存氧气用 2. 容量 \geq 40L	/	/	否
210	脂类复合质控血清(水平1)	1*1ml	瓶	184.00	1. 脂类复合质控血清可用于临床脂类检测项目的质量控制 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为 \geq 12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
211	脂类复合质控血清(水平2)	1*1ml	瓶	184.00	1. 脂类复合质控血清可用于临床脂类检测项目的质量控制 2. 在 2℃~8℃条件下, 干燥、密封、避光贮存, 有效期为 \geq 12 个月。	模块化生化免疫分析系统 CSM-8000	第二类	否
212	袖带	22-32cm	个	40.25	1. 血压计配件, 测量血压使用 2. 尺寸: 22-32cm 3. 适配机型: 鱼跃血压计	/	/	否
213	止血钳	24cm 弯全齿	把	166.75	1. 用于夹持人体内血管以止血 2. 尺寸: 24cm 弯全齿	/	第一类	否
214	一次性使用鼻氧管	双套双鼻	根	23.00	1. 与供氧系统配套, 供人体吸入氧气用 2. 由近机器端导管、近鼻端导管、鼻连接接头、接头开非组成 3. 无菌	/	第二类	否
215	类风湿因子(RF)测定试剂盒(胶乳凝集法)	胶乳液 5ml*1, 阳性对照: 0.5*1, 阴性对照: 0.5ml*1	盒	97.75	1. 用于体外定性或半定量测定人血清中类风湿因子, 作辅助诊断用 2. 胶乳液成分: 类风湿因子胶乳、牛血清白蛋白、磷酸盐缓冲液, 阳性对照成分: 羊抗人 IgG 抗血清、牛血清白蛋白、磷酸盐缓冲液, 阴性对照成分: 牛血清白蛋白、磷酸盐缓冲液	/	第二类	否
216	抗链球菌溶血素“O”(ASO)测定试剂盒(胶乳凝集法)	胶乳液 5ml*1, 阳性对照: 0.5*1, 阴性对照: 0.5ml*1	盒	97.75	1. 用于体外定性或半定量测定人血清中抗链球菌溶血素“O”, 作辅助诊断用 2. 胶乳液成分: 抗链球菌溶血素“O”(ASO)胶乳、牛血清白蛋白、磷酸盐缓冲液, 阳性对照成分: 羊抗 SLO 抗血清、牛血清白蛋白、磷酸盐缓冲液, 阴性对照成分: 牛血清白蛋白、磷酸盐缓冲液	/	第二类	否

2. 供货要求

(1) 采购人通过北京医疗保障信息系统药品和医用耗材招采管理子系统或线下向供应商发送订单通知, 供应商据此供货; 采购人应做好到货确认, 供应商做好发货确认; 双方确认后的订单为本合同的重要组成部分。自采购人发出订单

通知起 24 小时内供应商必须确认供货。

(2) 供应商所供应医疗器械的质量应符合国家医疗器械相关标准, 医疗器械包装、质量及价格须与北京市物价批复及中标目录信息一致, 不得更改, 按采购人要求提供相应的鉴定合格证, 并将医疗器械送到采购人指定地点。

(3) 供应商应自确认采购人订单通知起 2 个工作日内交货; 急救医疗器械供应商应在 2 小时内送到。

(4) 采购人对不符合质量、有效期、包装和订单数量要求的医疗器械, 有权拒绝接收, 供应商应对不符合要求的医疗器械及时更换, 不得影响采购人的临床应用, 采购人因使用、保管、保养不善等自身原因造成产品失效或质量下降的, 后果自负。

(5) 供应商所提供医疗器械自交货之日起剩余有效期原则上不得少于整个效期的 2/3。除非对包装另有规定, 供应商提供的全部医疗器械均应按标准保护措施进行包装, 以防止医疗器械在转运中损坏或变质, 确保医疗器械安全无损运抵指定地点。每一个包装箱内应附一份装箱单, 每一批次医疗器械附至少一份质量检验合格证。

(6) 如出现产品质量问题供应商负责在采购人给予的退换货期限内无条件退换货。

3. 需执行的国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范

- (1) 《医疗器械监督管理条例》(国务院令 739 号)
- (2) 《医疗器械注册与备案管理办法》(国家市场监督管理总局令 47 号)
- (3) 《医疗卫生机构医学装备管理办法》(卫规财发〔2011〕24 号)
- (4) 《医疗器械生产监督管理办法》(国家药监局令 7 号)
- (5) 《医疗器械经营监督管理办法》(国家药监局令 8 号)
- (6) 《医疗器械经营质量管理规范》(2020 修订)
- (7) 《医疗机构医用耗材管理办法(试行)》(国卫医发〔2019〕43 号)

(注: 包括不限于以上标准及规范, 如有新的标准及规范发布, 应严格按照最新标准及规范执行)

4. 履约验收

采购员登录耗材采购系统, 依据采购计划表录入信息并实施采购。货物送达后, 采购员随同耗材库管员依据采购计划表、随货同行单与货物进行比对验收并

签字留痕(医用耗材验收记录表详见附件 1);采购耗材必须执行质量验收制度,如发现采购耗材存在质量问题,则必须拒绝入库。需特殊保存的卫生耗材必须在药剂科专人参加验收并备案登记后送相关科室进行保存;因手术等临时紧急需要的卫生耗材采购,由使用科室与手术配合科室相关人员共同签字确认,并将相关票据交由药剂科备案留存。

5. 报价要求

5.1 投标供应商应对采购品目清单中 216 种耗材进行单价报价及对应品目的优惠率,且不得超出各对应耗材的单价最高限价,否则其投标无效;

5.2 投标供应商同时需报出 216 种耗材的综合优惠率,计算公示如下:

综合优惠率=1-(216 种耗材综合单价合计/216 种耗材单价最高限价合计)×100%

5.3 投标供应商需结合综合优惠率进行投标总报价,投标总报价计算公示如下:

投标总报价=采购包最高限价×(1-综合优惠率)

6. 其他要求

★(1) 投标产品属于医疗器械的,应按原国家食品药品监督管理总局颁发的《医疗器械注册与备案管理办法》,办理医疗器械注册证或者办理备案;如所投产品属于第一类医疗器械,供应商须提供有效的备案凭证复印件并加盖公章;如所投产品属于第二类或第三类医疗器械,供应商须提供有效的注册证复印件并加盖公章。

(2) 耗材单价未经采购人允许,不得擅自调价。如遇价格波动等情况,应与采购人协商并经同意批准后,方可调整耗材采购价格;

(3) 根据本项目的特点和采购需求,制定相应的整体服务方案;

(4) 根据本项目的特点和采购需求,制定应急和突发事件处理措施;

(5) 根据本项目的特点和采购需求,合理配备团队人员;

(6) 根据本项目的特点和采购需求,制定质量保障及售后服务方案。

附件1

医用耗材验收记录表

配送单位：

验收日期： 年 月 日

序号	名称	规格	数量	单位	批号	生产批号	生产日期	效期	生产企业	合格标识	质量检验 报告书	验收结果
1												
2												
3												
...												

验收人签字：

第六章 拟签订的合同文本

说明：

1. 为更大力度激发市场活力和社会创造力，增强发展动力，按照《北京市全面优化营商环境助力企业高质量发展实施方案》（京政办发〔2023〕8号）部署，进一步加强政府采购合同线上融资“一站式”服务（以下简称“政采贷”），北京市财政局、中国人民银行营业管理部联合发布《关于推进政府采购合同线上融资有关工作的通知》（京财采购〔2023〕637号）。有需求的供应商，可按上述通知要求办理“政采贷”。采购人应积极配合供应商获得政府采购合同融资贷款，无特殊原因，应在收到供应商因融资需要发起的变更收款账户申请后10个工作日内确认通过。
2. 采购人应严格按照要求，在中标、成交通知书发出之日起30日内签订采购合同，鼓励采购人在线签订电子合同，完善电子签章管理、合同审核等配套内控机制，进一步缩短合同签订期限。
3. 合同类型按照民法典规定的典型合同类别，结合采购标的的实际情况确定。合同文本应当符合民法典及《政府采购需求管理办法》（财库〔2021〕22号）的要求，包含法定必备条款和采购需求的所有内容，并至少包括以下内容：标的名称，采购标的的质量、数量（规模），履行时间（期限）、地点和方式，包装方式，价款或者报酬、付款进度安排、资金支付方式，验收、交付标准和方法，质量保修范围和保修期，违约责任与解决争议的方法等。
4. 合同条款中应规定，乙方完全遵守《中华人民共和国妇女权益保障法》中关于“劳动和社会保障权益”的有关要求。
5. 对于通过预留采购项目、预留专门采购包、要求以联合体形式参加或者合同分包等措施签订的采购合同，应当明确标注本合同为中小企业预留合同。其中，要求以联合体形式参加采购活动或者合同分包的，应当将联合协议或者分包意向协议作为采购合同的组成部分。
6. 政府采购合同设定首付款支付方式的，首付款支付比例原则上不低于合同金额的30%；对于中小企业，首付款支付比例原则上不低于合同金额的50%。

7. 政府采购合同应当约定资金支付的方式、时间和条件,明确逾期支付资金的违约责任。对于满足合同约定支付条件的,采购人原则上应当自收到发票后 10 个工作日内将资金支付到合同约定的供应商账户,鼓励采购人完善内部流程,自收到发票后 1 个工作日内完成资金支付事宜。采购人和供应商对资金支付产生争议的,应当按照法律规定和合同约定及时解决,保证资金支付效率。
8. 采购文件对商品包装和快递包装提出具体要求的,政府采购合同应当载明对政府采购供应商提供产品及相关快递服务的具体包装要求和履约验收相关条款,必要时要求中标、成交供应商在履约验收环节出具检测报告。
9. 履约验收方案应当在合同中约定。履约验收方案要明确履约验收的主体、时间、方式、程序、内容和验收标准等事项。采购人、采购代理机构可以邀请参加本项目的其他供应商或者第三方专业机构及专家参与验收,相关验收意见作为验收的参考资料。政府向社会公众提供的公共服务项目,验收时应当邀请服务对象参与并出具意见,验收结果应当向社会公告。

医疗器械买卖合同

甲方（采购人）：北京市大兴区西红门医院

地址：北京市大兴区西红门镇欣荣北大街 22 号院

法定代表人：王彩霞

乙方（供应商）：_____

地址：_____

法定代表人：_____

乙方联系人：_____ 联系方式：_____

买、卖双方依据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》，《医疗器械监督管理条例》、《医疗卫生机构医学装备管理办法》、《医疗机构医用耗材管理办法（试行）》及有关法律、法规和规章的规定，双方就本招标项目的事项协商一致，同意按照下面的条款和条件，签署本合同。

第一条 甲方通过北京医疗保障信息系统药品和医用耗材招采管理子系统或线下向乙方发送订单通知，乙方据此供货；甲方应做好到货确认，乙方做好发货确认；双方确认后的订单为本合同的重要组成部分。自甲方发出订单通知起24小时内乙方必须确认供货。

第二条 乙方应保证甲方在使用医疗器械时免受第三方提出的有关专利权、商标权或保护期等方面的权利的要求。

第三条 乙方所供应医疗器械的质量应符合国家医疗器械相关标准，医疗器械包装、质量及价格须与北京市物价批复及中标目录信息一致，不得更改，按甲方要求提供相应的鉴定合格证，并将医疗器械送到甲方指定地点。

第四条 乙方与代理产品企业双方间的权利义务关系与甲方无关，但不得违背国家及北京市反商业贿赂等相关文件要求。

第五条 在采购期内，如采购耗材清单中的医疗器械被国家医疗器械监督管理部门禁止生产、销售或使用，则该医疗器械的采购购销合同作废。如果该合同内容与上级主管部门的新政策相矛盾，则按新政策规定执行。如相关主管部门出台医用耗材(带)量集中采购等政策，执行医用耗材(带)量集中采购，产品供货价格以集采价格为准，配送商

则由甲方根据带量集采政策进行确定。如果本合同中采购耗材清单中的产品未纳入相关集采目录，则按集采最新目录重新确定，此医疗器械采购购销合同作废。

第六条 乙方应自确认甲方订单通知起 2 个工作日内交货；急救医疗器械乙方应在 2 小时内送到。

第七条 供货价格

见采购耗材清单内的价格（具体详见附件）。

第八条 医疗器械验收及异议

（一）甲方对不符合质量、有效期、包装和订单数量要求的医疗器械，有权拒绝接收，乙方应对不符合要求的医疗器械及时进行更换，不得影响甲方的临床应用，甲方因使用、保管、保养不善等自身原因造成产品失效或质量下降的，后果自负。

（二）乙方所提供医疗器械自交货之日起剩余有效期原则上不得少于整个效期的 2/3。除非对包装另有规定，乙方提供的全部医疗器械均应按标准保护措施进行包装，以防止医疗器械在转运中损坏或变质，确保医疗器械安全无损运抵指定地点。每一个包装箱内应附一份装箱单，每一批次医疗器械附至少一份质量检验合格证。

第九条 甲方的违约责任

（一）甲方无正当理由违反合同规定拒绝收货或违约付款的，应当承担乙方由此造成的损失。

第十条 乙方的违约责任

（一）乙方确认甲方发出的订单通知后拒绝供货的，应承担违约责任。

（二）乙方所供医疗器械因医疗器械质量不符合有关规定而造成后果的，按相关法律规定处理。

第十一条 不可抗力

合同当事人因不可抗力而导致合同实施延误或不能履行合同义务，不承担误期赔偿或终止合同的责任。（“不可抗力”系指那些合同双方无法控制、不可预见的事件，但不包括合同某一方的违约或疏忽。）在不可抗力事件发生后，合同双方应尽快以书面形式将不可抗力的情况和原因通知对方，除另行要求外，合同双方应尽实际可能继续履行合同义务，以及寻求采取合理的方案履行不受不可抗力影响的其他事项，不可抗力事件影响消除后，双方可通过协商在合理的时间内达成进一步履行合同的协议。

第十二条 合同变更与解除

由于医疗器械生产企业原因造成合同不能履行的，乙方应及时向甲方通报并提供相

应证明，由甲方认定是否可以解除就该合同，或变更合同。

第十三条 费用的支付方式：

1、款项支付方式：银行转账。

2、结款周期以甲方通知为准，结款金额以实际供货金额为准，乙方在甲方付款前应提供等额有效发票。

第十四条 双方权利与义务

（一）甲方权利与义务

1. 依照本协议约定按时足额向乙方支付费用。

2. 甲方必须严格执行进货验收制度，若发现货单不符、证书不全、批号混乱、近效期或其它质量问题，有权予以拒收，乙方应按当批次医疗耗材总价款的 10%向甲方支付违约金。甲方要求乙方继续履约的，乙方应负责在 7 日内免费更换或退货，并承担因此而发生的必要费用。因甲方保管、养护不善而造成的医疗器械耗材质量问题由甲方负责。

3. 履约验收：采购员登录耗材采购系统，依据采购计划表录入信息并实施采购。货物送达后，采购员随同耗材库管员依据采购计划表、随货同行单与货物进行比对验收并签字留痕（医用耗材验收记录表详见附件 1）；采购耗材必须执行质量验收制度，如发现采购耗材存在质量问题，则必须拒绝入库。需特殊保存的卫生耗材必须在药剂科专人参加验收并备案登记后送相关科室进行保存；因手术等临时紧急需要的卫生耗材采购，由使用科室与手术配合科室相关人员共同签字确认，并将相关票据交由药剂科备案留存。

（二）乙方权利与义务

1. 乙方提供的产品符合相关产品质量标准。

2. 负责安排对操作医护人员进行相关培训指导。

3. 如出现产品质量问题乙方负责在甲方给予的退换货期限内无条件退换货。

5. 若消费者因产品质量问题进行投诉，乙方应积极配合妥善解决。如果确认属于乙方责任的，乙方应承担全赔偿责任。

6. 若发现医疗耗材有内在质量问题或国家明令禁用及假冒伪劣产品，被卫生监督管理局查处，乙方应按当批次医疗耗材总价款的 20%向甲方支付违约金。由此给甲方造成损失，乙方应积极采取补救措施并承担前述违约金不足弥补部分的赔偿责任。

第十五条 合同期限

（一）本合同期限为 1 年，自 年 月 日起至 年 月 日止。

（二）合同期满后，甲方为医用耗材的供应连续性，可以根据具体事宜与乙方协商

顺延合同，直到甲方确立新的供应商。

第十六条 补充协议

本合同未尽事项按《医疗器械监督管理条例》等相关文件执行, 仍然无法确定的, 经双方共同协商, 可根据以上文件及相关法律法规的规定签订补充协议, 补充协议不得与正式合同相违背, 与正式合同具有同等法律效力。

第十七条 争议解决

因合同引起的或与本合同有关的任何争议, 由双方当事人协商解决。调解不成的, 可申请向北京市大兴区人民法院提起诉讼。

第十八条 其他

(一) 根据《北京市财政局关于推进政府采购电子化合同有关工作的通知》(京财采购〔2024〕1266号), 在北京市政府采购管理服务平台签署电子化合同, 经双方加盖合法有效的电子公章后成立并生效。

(二) 合同附件为本合同有效组成部分, 与本合同具有同等法律效力。

(三) 本合同经甲乙双方法定代表人或授权代表签字并盖公章或合同专用章后生效。

(四) 本合同一式二份, 甲乙双方各执一份, 均具同等法律效力。

(五) 本合同接受结果查究。

甲方(公章):

乙方(公章):

法定代表人(签字或盖章):

法定代表人(签字或盖章):

日期: 年 月 日

日期: 年 月 日

附件 1

医用耗材验收记录表

配送单位：

验收日期： 年 月 日

序号	名称	规格	数量	单位	批号	生产批号	生产日期	效期	生产企业	合格标识	质量检验 报告书	验收结果
1												
2												
3												
...												

验收人签字：

第七章 投标文件格式

投标人编制文件须知

- 1、投标人按照本部分的顺序编制投标文件（资格证明文件）、投标文件（商务技术文件），编制中涉及格式资料的，应按照本部分提供的内容和格式（所有表格的格式可扩展）填写提交。
- 2、对于招标文件中标记了“实质性格式”文件的，投标人不得改变格式中给定的文字所表达的含义，不得删减格式中的实质性内容，不得自行添加与格式中给定的文字内容相矛盾的内容，不得对应当填写的空格不填写或不实质性响应，否则**投标无效**。未标记“实质性格式”的文件和招标文件未提供格式的内容，可由投标人自行编写。
- 3、全部声明和问题的回答及所附材料必须是真实的、准确的和完整的。

一、资格证明文件格式

投标文件（资格证明文件）封面（非实质性格式）

投 标 文 件

（ 资 格 证 明 文 件 ）

项目名称：

项目编号/包号：

投标人名称：

1 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定

1-1 营业执照等证明文件

1-2 投标人资格声明书

投标人资格声明书

致：采购人或采购代理机构

在参与本次项目投标中，我单位承诺：

- （一）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- （二）具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
- （三）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- （四）参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录（重大违法记录指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，不包括因违法经营被禁止在一定期限内参加政府采购活动，但期限已经届满的情形）；
- （五）我单位不属于政府采购法律、行政法规规定的公益一类事业单位、或使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织（仅适用于政府购买服务项目）；
- （六）我单位不存在为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务后，再参加该采购项目的其他采购活动的情形（单一来源采购项目除外）；
- （七）与我单位存在“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系”的其他法人单位信息如下（如有，不论其是否参加同一合同项下的政府采购活动均须填写）：

序号	单位名称	相互关系
1		
2		
...		

上述声明真实有效，否则我方负全部责任。

投标人名称（加盖公章）：_____

日期：____年____月____日

说明：供应商承诺不实的，依据《政府采购法》第七十七条“提供虚假材料谋取中标、成交的”有关规定予以处理。

2 落实政府采购政策需满足的资格要求（如有）

2-1 中小企业政策证明文件

说明：

（1）如本项目（包）不专门面向中小企业预留采购份额，资格证明文件部分无需提供《中小企业声明函》或《残疾人福利性单位声明函》或由省级以上监狱管理局、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；供应商如具有上述证明文件，建议在商务技术文件中提供。

（2）如本项目（包）专门面向中小企业采购，投标文件中须提供《中小企业声明函》或《残疾人福利性单位声明函》或由省级以上监狱管理局、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，且建议在资格证明文件部分提供。

（3）如本项目（包）预留部分采购项目预算专门面向中小企业采购，且要求获得采购合同的供应商将采购项目中的一定比例分包给一家或者多家中小企业的，如供应商因落实政府采购政策拟进行分包的，投标文件中除须提供《中小企业声明函》或《残疾人福利性单位声明函》或由省级以上监狱管理局、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，还须同时提供《拟分包情况说明》及《分包意向协议》，且建议在资格证明文件部分提供。

（4）如本项目（包）预留部分采购项目预算专门面向中小企业采购，且要求供应商以联合体形式参加采购活动，如供应商为联合体的，投标文件中除须提供《中小企业声明函》或《残疾人福利性单位声明函》或由省级以上监狱管理局、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，还须同时提供《联合协议》；上述文件建议在资格证明文件部分提供。

（5）中小企业声明函填写注意事项

1) 《中小企业声明函》由参加政府采购活动的投标人出具。联合体投标的，《中小企业声明函》可由牵头人出具。

2) 对于联合体中由中小企业承担的部分，或者分包给中小企业的部分，必须全部由中小企业制造、承建或者承接。供应商应当在声明函“标的名称”部分标明联合体中中小企业承担的具体内容或者中小企业的具体分包内容。

3) 对于多标的采购项目, 投标人应充分、准确地了解所提供货物的制造企业、提供服务的承接企业信息。对相关情况了解不清楚的, 不建议填报本声明函。

(6) 温馨提示: 为方便广大中小企业识别企业规模类型, 工业和信息化部组织开发了中小企业规模类型自测小程序, 在国务院客户端和工业和信息化部网站上均有链接, 投标人填写所属的行业和指标数据可自动生成企业规模类型测试结果。本项目中小企业划分标准所属行业详见第二章《投标人须知资料表》, 如在该程序中未找到本项目文件规定的中小企业划分标准所属行业, 则按照《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)》及《金融业企业划型标准规定》(〔2015〕309号)等国务院批准的中小企业划分标准执行。

2-1-1 中小企业证明文件

中小企业声明函（货物）格式

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¹，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 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格式

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（**请选择**）：

☐ 不属于符合条件的残疾人福利性单位。

☐ 属于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（盖章）：

日 期：

2-2 其它落实政府采购政策的资格要求（如有）

3 本项目的特定资格要求（如有）

3-1 政府购买服务承接主体的要求（如有）

政府购买服务承接主体声明函格式

本单位郑重声明，本单位（请进行选择）：

☐ 不属于公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织。

☐ 属于公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织。

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。

投标人名称（加盖公章）：

日 期：

3-2 其他特定资格要求

二、商务技术文件格式

投标文件（商务技术文件）封面（非实质性格式）

投 标 文 件

（ 商 务 技 术 文 件 ）

项目名称：

项目编号/包号：

投标人名称：

1 投标书（实质性格式）

投标书

致：（采购人或采购代理机构）

我方参加你方就_____（项目名称，项目编号/包号）组织的招标活动，并对此项目进行投标。

1. 我方已详细审查全部招标文件，自愿参与投标并承诺如下：

（1）本投标有效期为自提交投标文件的截止之日起_____个日历日。

（2）除合同条款及采购需求偏离表列出的偏离外，我方响应招标文件的全部要求。

（3）我方已提供的全部文件资料是真实、准确的，并对此承担一切法律后果。

（4）如我方中标，我方将在法律规定的期限内与你方签订合同，按照招标文件要求提交履约保证金，并在合同约定的期限内完成合同规定的全部义务。

2. 其他补充条款（如有）：_____。

与本投标有关的一切正式往来信函请寄：

地址_____

传真_____

电话_____

电子函件_____

投标人名称（加盖公章）_____

日期：_____年_____月_____日

2 授权委托书（实质性格式）

授权委托书

本人_____（姓名）系_____（投标人名称）的法定代表人（单位负责人），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、提交、撤回、修改_____（项目名称）投标文件和处理有关事宜，其法律后果由我方承担。

委托期限：自本授权委托书签署之日起至投标有效期届满之日止。

代理人无转委托权。

投标人名称（加盖公章）：_____

法定代表人（单位负责人）（签字或签章）：_____

委托代理人（签字或签章）：_____

日期：____年____月____日

附：法定代表人（单位负责人）及委托代理人身份证明文件电子件：

说明：

1.若供应商为事业单位或其他组织或分支机构，则法定代表人（单位负责人）处的签署人可为单位负责人。

- 2.若投标文件中签字之处均为法定代表人（单位负责人）本人签署，则可不提供本《授权委托书》，但须提供《法定代表人（单位负责人）身份证明》；否则，不需要提供《法定代表人（单位负责人）身份证明》。
- 3.供应商为自然人的情形，可不提供本《授权委托书》。
- 4.供应商应随本《授权委托书》同时提供法定代表人（单位负责人）及委托代理人的有效的身份证或护照等身份证明文件电子件。提供身份证的，应同时提供身份证**双面**电子件。

法定代表人（单位负责人）身份证明

致：（采购人或采购代理机构）

兹证明，

姓名：____ 性别：____ 年龄：____ 职务：____

系____（投标人名称）的法定代表人（单位负责人）。

附：法定代表人（单位负责人）身份证或护照等身份证明文件电子件：

投标人名称（加盖公章）：_____

法定代表人（单位负责人）（签字或签章）：_____

日期：____年____月____日

3 开标一览表（实质性格式）

开标一览表

项目编号：_____ 项目名称：_____

包号	投标人名称	投标总报价		综合优惠率
		大写	小写	
				_____ %

注：1. 此表中，每包的投标报价应和《投标分项报价表》中的总价相一致。

2.综合优惠率计算公示：综合优惠率=1-（216 种耗材综合单价合计/216 种耗材单价最高限价合计）×100%

3.本表必须按包分别填写。

投标人名称（加盖公章）：_____

日期：_____年_____月_____日

4 投标分项报价表（实质性格式）

投标分项报价表

项目编号/包号：_____ 项目名称：_____ 报价单位：人民币元

序号	分项名称	制造商	产地/国别	制造商统一社会信用代码	制造商规模	制造商所属性别	外商投资类型	品牌	规格	单位	单价限价（元）	投标单价（元）	优惠率（%）	医疗器械等级
1	CS-碱性清洗液 II								5L	盒	1587.00			第一类
2	CS-抗菌无磷清洗液								500ml/瓶	瓶	1127.00			第一类
3	C 肽测定试剂盒								50 测试/盒	盒	1092.50			第二类
4	SS 琼脂平板								90mm	个	4.83			第二类
5	XLD 琼脂培养基								平皿/管式	支	3.80			第一类
6	Y-谷氨酰基转移酶测定试剂盒 (GCANA 底物法)								250ml	盒	367.08			第二类
7	α-淀粉酶测定试剂盒 (EPS 底物法)								250ml	盒	2352.79			第二类
8	α-羟丁酸脱氢酶测定试剂盒								250ml	盒	291.07			第二类
9	β 2-微球蛋白测定试剂盒 (胶乳免疫比浊法) (含校准)								50ml	盒	884.35			第二类

10	癌抗原 125 测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)								2*50 测试/盒	盒	2645.00			第二类
11	癌抗原 15-3 测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)								2*50 测试/盒	盒	2645.00			第二类
12	癌抗原 72-4 测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)								2*50 测试/盒	盒	2875.00			第二类
13	癌胚抗原测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)								2*50 测试/盒	盒	1552.50			第二类
14	白蛋白测定试剂盒(溴甲酚绿法)								250ml	盒	65.55			第二类
15	百日咳类毒素和丝状血凝素 IgG 抗体检测试剂盒(胶体金法)								25 人份/盒	盒	718.75			第三类
16	备皮刀								双刃	个	1.73			第一类
17	丙氨酸氨基转移酶测定试剂盒(丙氨酸底物法)								250ml	盒	181.70			第二类
18	采样棒								10ul	支	0.29			/
19	雌二醇测定试剂盒(化学发光免疫分析法)								2*50 测试/盒	盒	1654.85			第二类

20	次氯酸消毒液								25L	桶	224.25			/
21	促甲状腺素测定试剂盒(化学发光免疫分析法)								100T	盒	1472.00			第二类
22	大便采集器								螺口	只	0.81			/
23	胆固醇测定试剂盒(CHOD-PAP法)								250ml	盒	257.83			第二类
24	低密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒(直接法-表面活性剂清除法)								200ml	盒	1876.80			第二类
25	电解质浓度测定用标准液低值								1*10ml/瓶	盒	322.00			第二类
26	电解质浓度测定用标准液高值								1*10ml/瓶	盒	322.00			第二类
27	电解质浓度测定用血样校准品								冻干粉: 0.18g/瓶*1; 溶解液: 4ml/瓶*1	盒	276.00			第二类
28	电解质浓度定量测定参比液								2L/桶	桶	2277.00			第二类
29	电解质浓度定量测定内标液								2L/桶	桶	1242.00			第二类
30	电解质浓度定量测定稀释液								2L/桶	桶	517.50			第一类
31	二氧化碳测定试剂盒(PEPC酶法)								50ml	盒	196.65			第二类

32	肺炎支原体 IgM、肺炎衣原体 IgM、呼吸合胞病毒 IgM、腺病毒 IgM、柯萨奇病毒 B 组 IgM 检测试剂盒								单人份	人份	80.50			第三类
33	肺炎支原体 IgM 抗体检测试剂（胶体金法）								20 人份/盒	盒	250.70			第三类
34	钙测定试剂盒（偶氮肿 III 法）								250ml	盒	126.50			第二类
35	甘油三酯测定试剂盒（GPO-PAP 法）								250ml	盒	541.88			第二类
36	高密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒（直接法-过氧化氢酶清除法）								200ml	盒	1182.20			第二类
37	睾酮测定试剂盒（化学发光免疫分析法）								2*50 测试/盒	盒	1654.85			第二类
38	化学发光反应杯								4*500/箱	盒	1932.00			/
39	黄体生成素测定试剂盒（化学发光免疫分析法）								2*50 测试/盒	盒	1654.85			第二类
40	肌酐测定试剂盒（肌氨酸氧化酶法）								250ml	盒	1936.37			第二类

41	肌酸激酶 MB 同工酶测定试剂盒(免疫抑制法)(含校准, 质控)								250ml	盒	3407.11			第二类
42	肌酸激酶测定试剂盒(磷酸肌酸底物法)								250ml	盒	913.33			第二类
43	甲胎蛋白测定试剂盒(化学发光免疫分析法)								2*50 测试/盒	盒	1552.50			第三类
44	甲型/乙型流感病毒抗原检测试剂								单人份	盒	25.30			第三类
45	甲型肝炎病毒 IgM 抗体检测试剂盒(胶体金法)								单人份	盒	4.60			第三类
46	甲状腺功能质控品								水平 1:1*3ml 水平 2:1*3ml	盒	632.50			第二类
47	甲状腺过氧化物酶抗体测定试剂盒(化学发光免疫分析法)								100T	盒	1840.00			第二类
48	甲状腺素测定试剂盒(化学发光免疫分析法)								100T	盒	1380.00			第二类
49	甲状腺自身抗体质控品								水平 1:1*3ml 水平 2:1*3ml	盒	402.50			第二类
50	简易呼吸器								成人型	个	138.00			第二类

51	碱性蛋白胨水培养基								10ml	支	5.75			第一类
52	碱性激发液								500ml/瓶	盒	644.00			第一类
53	碱性磷酸酶测定试剂盒(NPP 底物-AMP 缓冲液法)								250ml	盒	269.10			第二类
54	接种棒								/	支	11.50			/
55	经鼻喂养管								/	支	175.01			第二类
56	酒精灯								250ml	个	9.20			/
57	聚氨酯泡沫敷料								12.5*12.5cm	片	97.75			第二类
58	抗 HAV 250NCU/ml								0.5ml	支	57.50			/
59	抗 HBsAb 480mIU								0.5ml	支	46.00			/
60	抗 HEV IGM								0.5ml	支	109.25			/
61	抗 HIV-I 标准物质								1.0ml	支	161.00			/
62	抗甲状腺球蛋白抗体测定试剂盒(化学发光免疫分析法)								100T	盒	2185.00			第二类
63	口镜								50 个/包	支	0.58			第一类
64	离心管								1.5ml	支	0.05			/
65	临床化学校准血清(水平 1)								1*5ml	盒	157.32			第二类
66	临床化学质控血清(水平 1)								1*5ml	盒	184.00			第二类
67	临床化学质控血清(水平 2)								1*5ml	盒	184.00			第二类

68	卵泡刺激素测定试剂盒(化学发光免疫分析法)								2*50 测试/盒	盒	1654.85			第二类
69	轮状病毒抗原检测试剂盒								单人份	盒	8.05			第三类
70	镁测定试剂盒(二甲苯胺蓝法)								250ml	盒	161.00			第二类
71	泌乳素测定试剂盒(化学发光免疫分析法)								2*50 测试/盒	盒	1654.85			第二类
72	棉签								50 支/包	中包	36.80			第一类
73	免疫多项质控品								水平 1:1*3ml 水平 2:1*3ml	盒	402.50			第二类
74	尿杯								中号	个	0.05			/
75	尿素测定试剂盒(尿素酶-谷氨酸脱氢酶法)								250ml	盒	257.83			第二类
76	尿酸测定试剂盒(尿酸酶法)								250ml	盒	235.98			第二类
77	尿液分析试纸条 AVE-11C								200 条/盒	盒	368.00			第二类
78	尿液干化学分析质控物								10ml*3 支/盒	盒	161.00			第二类
79	尿液有形成分分析仪试剂包								2L	包	2760.00			第一类
80	尿液有形成分分析仪质控物								10ml/支, 28 支/盒	盒	345.00			第二类
81	浓缩清洗缓冲液								2L/瓶	盒	575.00			第一类

82	葡萄糖测定试剂盒(葡萄糖氧化酶法)								250ml	盒	131.10			第二类
83	前白蛋白测定试剂盒(免疫比浊法)								60ml	盒	247.37			第二类
84	清洗液(探针调理液)								2*15ml	盒	1748.00			第一类
85	清洗液(探针清洗液)								20ml	盒	172.50			第一类
86	清洗液III								500ml/瓶	瓶	460.00			第一类
87	庆大霉素琼脂培养基								90mm	块	5.52			第一类
88	人工呼吸急救复苏球组套								10#(配件:口咽通气)	个	11.50			第二类
89	人工呼吸急救复苏球组套								8#(配件:口咽通气)	个	11.50			第二类
90	人工呼吸急救复苏球组套								9#(配件:口咽通气)	个	11.50			第二类
91	日立样品杯								500支/包	包	57.50			/
92	乳酸脱氢酶测定试剂盒(乳酸底物法)								250ml	盒	288.19			第二类
93	三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒(化学发光免疫分析法)								100T	盒	1380.00			第二类
94	三角巾急救包								82型	个	17.25			第一类
95	纱布绷带								4列*6米	轴	6.44			第一类
96	纱布绷带								8cm*600cm	卷	2.30			第一类

97	神经元特异性烯醇化酶测定试剂盒(化学发光免疫分析法)								2*50 测试/盒	盒	2875.00			第二类
98	一次性使用采血针								23G	支	0.23			第二类
99	消毒剂浓度试纸								20 本/盒	本	5.75			/
100	紫外线强度指示卡								100 片/盒	盒	126.50			/
101	塑料试管								16*100	支	0.10			/
102	酸性激发液								500ml/瓶	盒	230.00			第一类
103	探头清洗液								50ml*2	盒	184.00			/
104	糖类抗原 19-9 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)								2*50 测试/盒	盒	2645.00			第二类
105	糖类抗原 50 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)								2*50 测试/盒	盒	4029.60			第二类
106	天门冬氨酸氨基转移酶测定试剂盒(天门冬氨酸底物法)								250ml	盒	181.70			第二类
107	铁测定试剂盒(FERENE法)								60ml	盒	126.50			第二类
108	铁蛋白测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)								30ml	盒	4830.00			第二类

109	同型半胱氨酸测定试剂盒(酶循环法)(含校准, 质控)								≥50ml	盒	6808.00			第二类
110	脱脂棉球								500g	袋	28.75			第一类
111	含氯消毒片								100 片/瓶	瓶	13.80			/
112	无机磷测定试剂盒(磷钼酸盐法)								250ml	盒	109.25			第二类
113	无菌粘贴敷料								聚氨酯基材 6cmx7cm	片	1.55			第二类
114	戊型肝炎病毒 IgM 抗体检测试剂盒(胶体金法)								单人份	盒	5.75			第三类
115	吸嘴(黄)								5.5*50	只	0.05			/
116	吸嘴(蓝)								8*71	只	0.06			/
117	细胞角蛋白 19 片段测定试剂盒(化学发光免疫分析法)								2*50 测试/盒	盒	2875.00			第二类
118	新型冠状病毒(2019-nCoV)抗原检测试剂盒								20 人份/盒	人份	4.49			第三类
119	血细胞分析仪用稀释液								20L	盒	289.80			第一类
120	血细胞分析仪用质控品								高值: 3ml*1	支	442.75			第二类
121	血细胞分析仪用质控品								中值: 3ml*1	支	442.75			第二类
122	血细胞分析仪用质控物(光学法)(高值)								3ml/支	支	442.75			第二类
123	血细胞分析仪用质控物								3ml/支	支	442.75			第二类

	(光学法)(中值)													
124	血细胞分析用清洁液								100*2ml	盒	460.00			/
125	血细胞分析用染色液								FD:42ml	盒	1782.50			第一类
126	血细胞分析用溶血剂								LD:4000ml	盒	2012.50			第一类
127	血细胞分析用溶血剂								LH:1L	盒	920.00			第一类
128	血细胞分析用溶血剂								LN:4L	盒	1127.00			第一类
129	血细胞分析用溶血剂 I								1L*1	盒	1150.00			第一类
130	血细胞分析用溶血剂 II								500ml*1	瓶	1380.00			第一类
131	血细胞分析用溶血剂								500ml*1	盒	1449.00			第一类
132	血细胞分析用稀释液								20L*1	桶	310.50			第一类
133	血压袖带								/	个	103.50			/
134	压舌板								150mm*18mm	包	17.25			第一类
135	一次性使用鼻镜								直型	支	1.73			第二类
136	一次性使用床罩								90cm*220cm	条	5.75			/
137	一次性使用洞巾								60cm*80cm	条	1.38			第二类
138	一次性使用防返流引流袋								1000ml 螺旋口	只	4.03			第二类
139	一次性使用换药包								/	包	11.50			第二类
140	一次性使用集尿袋								2000ml	个	21.85			第二类
141	一次性使用静脉输液针								0.7*25TWLB	支	0.35			第三类

142	一次性使用 静脉血样采 集容器								K2EDTA 3ML（玻 璃）紫	支	1.15			第二类
143	一次性使用 抗凝管								0.5ml	支	0.09			/
144	一次性使用 人体动脉血 样采集器								3ml	支	14.95			第三类
145	一次性使用 输注泵用管 路								/	支	26.45			第三类
146	一次性使用 微量采血吸 管								100ul（260支/盒）	筒	28.75			第一类
147	一次性使用 无菌导尿包								18Fr	包	27.60			第二类
148	一次性使用 无菌肛门镜								检查型	个	4.37			第二类
149	一次性使用 无菌溶药注 射器								20ml	支	0.92			第二类
150	一次性使用 无菌溶药注 射器								50ml 1.6mm （1.6*38TWXZ）	支	2.53			第二类
151	一次性使用 无菌雾化吸 入器								儿童型	套	28.75			第二类
152	一次性使用 无菌雾化吸 入器								成人型	套	28.75			第二类
153	一次性使用 无菌吸氧管								面罩式吸氧管	个	17.25			第二类
154	一次性使用 无菌注射器								1ml 0.45mm （0.45*16RWLB）	支	0.54			第三类
155	一次性使用 无菌注射器								2ml 0.6mm （0.6*25TWLB）	支	0.53			第三类

156	一次性使用 无菌注射器								5ml 0.6mm(0.6*25TWLB)	支	0.53			第三类
157	一次性使用 吸氧管								成人 2000mm	套	3.45			第二类
158	一次性使用 橡胶检查手 套(XS)								100 只装	盒	37.38			第一类
159	一次性塑料 试管								12*75	支	0.06			/
160	医疗废液收 集装置								负压表+引流瓶全套	个	126.50			第一类
161	医用导电膏								100g	瓶	69.00			第一类
162	医用隔离眼 罩								四孔透气型眼镜	个	4.03			第一类
163	医用检查手 套								聚乙烯(PE)树脂 类 中号	包	6.90			第一类
164	医用葡萄糖 酸洗必泰棉 片								200 片	盒	80.50			/
165	医用压敏胶 带								PE 基材 2.5cm*910cm-12	卷	6.21			第一类
166	医用压敏胶 带								PE 膜基材 1.25cm*910cm-24	卷	3.45			第一类
167	医用一次性 防护服								XXL(180)	件	34.50			第二类
168	胰岛素测定 试剂盒								50 测试/盒	盒	1035.00			第二类
169	游离甲状腺 素测定试剂 盒(化学发 光免疫分析 法)								100T	盒	1380.00			第二类
170	游离前列腺 特异性抗原 测定试剂盒								2*50 测试/盒	盒	2645.00			第三类

171	游离三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒(化学发光免疫分析法)								100T	盒	1380.00			第二类
172	孕酮测定试剂盒(化学发光免疫分析法)								2*50 测试/盒	盒	1654.85			第二类
173	运送培养基								平皿/管式	支	3.80			第一类
174	载玻片								50 片/盒	盒	6.33			/
175	载脂蛋白 A1 测定试剂盒(免疫比浊法)(含校准)								60ml	盒	473.69			第二类
176	载脂蛋白 B 测定试剂盒(免疫比浊法)(含校准)								60ml	盒	468.51			第二类
177	脂蛋白(a)测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)(含校准)								60ml	盒	1358.73			第二类
178	直接胆红素测定试剂盒(钒酸盐氧化法)								250ml	盒	235.98			第二类
179	止血带								/	米	3.91			/
180	中号大便杯								中号	个	0.40			/
181	中号尿杯(透明)								中号	个	0.05			/
182	肿瘤标志物质控品 I								水平 1:1*3ml 水平 2:1*3ml	盒	707.25			第三类
183	肿瘤标志物质控品 II								水平 1:1*3ml 水平 2:1*3ml	盒	707.25			第三类

184	紫外线杀菌灯								30W	支	34.50			/
185	紫外线杀菌灯								40W	支	34.50			/
186	自贴式敷料								10*10cm	片	2.97			第二类
187	总β人绒毛膜促性腺激素测定试剂盒(化学发光免疫分析法)								2*50 测试/盒	盒	1654.85			第二类
188	总胆红素测定试剂盒(钒酸盐氧化法)								250ml	盒	235.98			第二类
189	总胆汁酸测定试剂盒(酶循环法)								200ml	盒	2411.67			第二类
190	总蛋白测定试剂盒(双缩脲法)								250ml	盒	65.55			第二类
191	总前列腺特异性抗原测定试剂盒(化学发光免疫分析法)								2*50 测试/盒	盒	2645.00			第三类
192	总铁结合力测定试剂盒(FERENE 法)								60ml	盒	276.00			第二类
193	抗 TP 标准物质 80mIU/ml								0.5ml	支	126.50			/
194	抗 HCV 标准物质 8NCU/ml								0.5ml	支	57.50			/
195	HBcAb 100IU/ml								0.5ml	支	46.00			/
196	HBeAb 45NCU/ml								0.5ml	支	46.00			/

197	HBeAg 64NCU/ml								0.5ml	支	46.00			/
198	HbsAg 64IU/ml								0.5ml	支	46.00			/
199	输液贴								70mm*20mm (≥450 贴/盒)	盒	97.75			第二类
200	一次性使用 胸腹腔引流 导管包								弯-8Fr-25cn	套	460.00			第三类
201	一次性使用 中心静脉导 管套件								1-16Ga-20cm	套	184.00			第三类
202	一次性使用 输血器								带针 0.9*26mmTWLB	支	2.73			第三类
203	一次性使用 引流袋								1000ml	个	2.59			第一类
204	革兰氏染色 液（快速 法）								4*100ml	盒	253.00			第一类
205	一次性使用 微量采血吸 管								20μl/支, ≥300 支 /筒	筒	28.75			第一类
206	一次性使用 无菌导尿包								16Fr	包	27.60			第二类
207	火罐								4#	个	6.90			第一类
208	火罐								5#	个	6.90			第一类
209	氧气袋								/	个	57.50			/
210	脂类复合质 控血清（水 平 1）								1*1ml	瓶	184.00			第二类
211	脂类复合质 控血清（水 平 2）								1*1ml	瓶	184.00			第二类
212	袖带								22-32cm	个	40.25			/
213	止血钳								24cm 弯全齿	把	166.75			第一类
214	一次性使用 鼻氧管								双套双鼻	根	23.00			第二类

215	类风湿因子（RF）测定试剂盒（胶乳凝集法）								胶乳液 5ml*1，阳性对照：0.5*1，阴性对照：0.5ml*1	盒	97.75			第二类
216	抗链球菌溶血素“O”（ASO）测定试剂盒（胶乳凝集法）								胶乳液 5ml*1，阳性对照：0.5*1，阴性对照：0.5ml*1	盒	97.75			第二类

注：1. 制造商规模请填写“大型”、“中型”、“小型”、“微型”或“其他”，中小企业的定义见第二章《投标人须知》。

2. 制造商所属性别请填写“男”或“女”，指拥有制造商 51%以上绝对所有权的性别；绝对所有权拥有者可以是一个人，也可以是多人合计计算。

3. 外商投资类型请填写“外商单独投资”、“外商部分投资”或“内资”。

4. 本表应按包分别填写。

5. 如果不提供分项报价将视为没有实质性响应招标文件。

6. 上述各项的详细规格（如有），可另页描述。

7. 投标人应对采购品目清单中 216 种耗材进行单价报价及对应品目的优惠率，且不得超出各对应耗材的单价最高限价，否则其投标无效。

投标人名称（加盖公章）：_____

日期：____年____月____日

5 合同条款偏离表（实质性格式）

合同条款偏离表

项目编号/包号：_____ 项目名称：_____

序号	招标文件条目号（页码）	招标文件要求	投标文件内容	偏离情况	说明
对本项目合同条款的偏离情况 （应进行选择，未选择 投标无效 ）：					
<input type="checkbox"/> 无偏离 （如无偏离，仅选择无偏离即可；无偏离即为对合同条款中的所有要求，均视作供应商已对之理解和响应。）					
<input type="checkbox"/> 有偏离 （如有偏离，则应在本表中对负偏离项逐一系列明，否则 投标无效 ；对合同条款中的所有要求，除本表列明的偏离外，均视作供应商已对之理解和响应。）					

注：“偏离情况”列应据实填写“正偏离”或“负偏离”。

投标人名称（加盖公章）：_____

日期：_____年_____月_____日

6 采购需求偏离表（实质性格式）

采购需求偏离表

项目编号/包号：_____ 项目名称：_____

序号	招标文件条 目号(页码)	招标文件要求	投标响应内容	偏离情况	说明

注：

1. 对招标文件中的所有商务、技术要求，除本表所列明的所有偏离外，均视作供应商已对之理解和响应。此表中若无任何文字说明，内容为空白的，**投标无效**。
- 2.“偏离情况”列应据实填写“无偏离”、“正偏离”或“负偏离”。

投标人名称（加盖公章）：_____

日期：____年____月____日

7 中小企业证明文件

说明：

- 1) 中小企业参加政府采购活动，应当出具《中小企业声明函》或《残疾人福利性单位声明函》或由省级以上监狱管理局、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，以证明中小企业身份。《中小企业声明函》由参加政府采购活动的投标人出具。联合体投标的，《中小企业声明函》可由牵头人出具。
- 2) 对于联合体中由中小企业承担的部分，或者分包给中小企业的部分，必须全部由中小企业制造、承建或者承接。供应商应当在声明函“标的名称”部分标明联合体中中小企业承担的具体内容或者中小企业的具体分包内容。
- 3) 对于多标的采购项目，投标人应充分、准确地了解所提供货物的制造企业、提供服务的承接企业信息。对相关情况了解不清楚的，不建议填报本声明函。
- 4) 温馨提示：为方便广大中小企业识别企业规模类型，工业和信息化部组织开发了中小企业规模类型自测小程序，在国务院客户端和工业和信息化部网站上均有链接，投标人填写所属的行业和指标数据可自动生成企业规模类型测试结果。本项目中小企业划分标准所属行业详见第二章《投标人须知资料表》，如在该程序中未找到本项目文件规定的中小企业划分标准所属行业，则按照《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）》及本项目文件规定的中小企业划分标准所属行业执行。

中小企业声明函（货物）格式

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¹，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格式

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（请进行选择）：

☐不属于符合条件的残疾人福利性单位。

☐属于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（盖章）：

日 期：

8 政府购买服务承接主体的要求（如有）

政府购买服务承接主体声明函格式

本单位郑重声明，本单位（请进行选择）：

☐ 不属于公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织。

☐ 属于公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织。

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。

投标人名称（加盖公章）：

日 期：

9 招标文件要求提供或投标人认为应附的其他材料

9-1 供应商信息采集表

供应商名称	供应商所属性别	外商投资类型

注：1.供应商如为联合体，则应填写联合体各成员信息。

2.供应商所属性别请填写“男”或“女”，指拥有供应商 51%以上绝对所有权的性别；绝对所有权拥有者可以是一个人，也可以是多人合计计算。

3.外商投资类型请填写“外商单独投资”、“外商部分投资”或“内资”。