

采购需求

一、应当提供的供应商资格、资质性及其他类似效力要求的相关证明材料

1. 具有独立承担民事责任的能力【①供应商若为企业法人：提供“统一社会信用代码营业执照”；未换证的提供“营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一的营业执照”；②若为事业法人：提供“统一社会信用代码法人登记证书”；未换证的提交“事业法人登记证书、组织机构代码证”；③若为其他组织：提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”；④若为自然人：提供“身份证明材料”。以上均提供复印件】；
2. 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度【提供承诺函】；
3. 具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录【提供承诺函】；
4. 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力【提供承诺函】；
5. 参加本次采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录【提供承诺函】；
6. 供应商及其现任法定代表人、主要负责人不具有行贿犯罪记录【提供承诺函】；
7. 参与比选的供应商须符合《医疗器械监督管理条例》要求，并具有所投产品的经营许可或经营备案证明材料复印件【提供证书复印件】。
8. 签署合同前须在四川省药械集中采购及医药价格监管平台进行备案。【①可提供承诺函；②若已备案的可提供平台登录后单位页面截图】
9. 参与比选的供应商须承诺：所投产品符合《医疗器械注册管理办法》要求，均具有国家食品药品监督管理部门出具的医疗器械注册或备案证明（在四川省药械集中采购及医药价格监管平台的注册备案证明材料，如网络截图），如成为成交人，在和采购方签订合同前，向采购方提供相关产品证件复印件及“四川省药械集中采购及医药价格监管平台”的商品编号截图。【提供承诺函】
10. 本项目不接受联合体。

二、供应商应提供的服务的资格、资质性及其他类似效力要求的相关证明材料

1. 比选保证金银行转账回单复印件（本项目不涉及）
2. 法定代表人/单位负责人身份证明材料复印件。
3. 法定代表人/单位负责人授权代理书原件及代理人身份证明材料复印件（注：①法定代表人/单位负责人授权代理书原件需加盖公章；②如投标文件均由投标人法定代表人/单位负责人签字的且法定代表人/单位负责人本人参与投标的，则可不提供。）。

注：1. 资格条件在本比选文件中描述时如出现不一致的情况，以本章为准。

2. 供应商提供的以上资格证明材料为复印件的均应加盖供应商公章（鲜章），未盖供应商公章（鲜章）视为无效证明材料。

3. 供应商应对其所提供的资格证明材料来源的合法性、真实性负责。

第五章比选项目服务及其他要求

一、项目概述

本项目拟采购医用耗材 1 批及相关配送服务供应商。

包号	品目序号	产品名称	是否进口	单价	单位	数量
01 包 细胞保存液	01-01	细胞保存液	否	64.5	套	12000
02 包 消化内镜 治疗及 ERCP 相关 耗材	02-01	一次性使用高频切开刀	否	2909	把	200
	02-02	一次性乳头括约肌切开刀	否	1890	把	25
	02-03	取石球囊	否	1049.5 2	根	200
	02-04	扩张球囊	否	1056.1 8	根	100
	02-05	鼻胆引流导管	否	395.67	根	400
	02-06	斑马导丝	否	1237	根	25
	02-07	三级扩张球囊	否	2760	个	150
	02-08	一次性使用异物钳	否	237.33	把	400
	02-09	带涂层一次性使用内窥镜活体取样钳	否	53	把	5000
	02-10	热活检钳	否	454.33	把	100
	02-11	一次性使用胆管内引流管	否	349	根	25
	02-12	胆道支架	否	4150	套	25
	02-13	覆膜胆道支架	否	4620	套	10
	02-14	一次性使用网兜套圈	否	1196	个	10
	02-15	一次性使用内镜喷洒管	否	61.2	根	25
	02-16	靛胭脂粘膜染色剂	否	49	盒	100
	02-17	覆膜肠道支架	否	17380	套	10
03 包 眼科耗材	03-01	一次性使用泪道引流管（鼻泪道再通管）	否	1280	盒	40
	03-02	医用透明质酸钠凝胶	否	95	盒	1800
04 包 血栓类耗材	04-01	血栓去除术装置 1	是	20500	个	10
	04-02	血栓去除术装置 2	是	28900	个	10
	04-03	自膨式镍钛合金外周血管支架系统	是	14000	个	10
	04-04	PTA 球囊扩张导管	是	5200	个	10
	04-05	球囊扩张导管	是	3400	个	10

注：本次的“预采购数量”只作为本项目采购报价使用的数量，最终结算以实际使用数量为准。

二、技术要求

包号	品目序号	产品名称	基本参数
01包 细胞保存液	01-01	细胞保存液	<p>1、用途：用于妇科、体检中心、第三方医学检验机构的早期宫颈癌筛查；</p> <p>2、包装：试剂≤20人份/盒；</p> <p>3、组成：由细胞保存液、一次性采样拭子、细胞过滤器、粘附载玻片组成；</p> <p>4、材质：液体、塑料制品、玻璃；</p> <p>5、灭菌情况：细胞保存液为非灭菌产品，一次性采样拭子为灭菌产品，均一次性使用；</p> <p>6、有效期：≥2年；</p> <p>7、每次制片≥2片，每小时最快出片≥100片；</p> <p>★8、至少具备融合模式和沉降模式两种制片技术；</p> <p>9、细菌灭活时间≤1min；</p> <p>★10、试剂不含甲醛。</p>
02包 消化 内镜治疗及 ERCP 相关耗 材	02-01	一次性使用高频切开刀	<p>1、用途：该产品在医疗机构中与内窥镜和高频电刀配合使用，利用高频电流切开消化道内组织，注水功能仅可用于术中冲洗；</p> <p>2、包装：1件/包；</p> <p>★3、规格：T型刀头、刀头长度至少包含1.5mm、2.0mm、4.0mm；工作长度1950mm±10mm，按刀头形状、出刀长度、有效工作长度、有无连接管组件不同需≥36种规格；</p> <p>4、组成：由刀头、绝缘件、惰性电极、外管组件、护套管、连接线缆、手柄组件、连接管组件组成；</p> <p>5、材质：氧化锆、Au；</p> <p>6、灭菌使用：灭菌产品，一次性使用；</p> <p>7、有效期：≥3年。</p>
	02-02	一次性乳头括约肌切开刀	<p>1、用途：本产品适用于胰胆管系统插管及括约肌切开术；</p> <p>2、包装：1件/包；</p> <p>★3、规格：切割线长度：5-30mm；管鞘直径：2.5mm±0.1mm；锥形前端长度：5mm±0.2mm、能旋转、无绝缘层、无预装导丝；钢丝形式：单钢丝、三腔；</p> <p>4、组成：由手柄、管鞘、切割线、高频接头、鲁尔接头组成；</p> <p>5、材质：PTFE、304不锈钢、ABS/POM；</p> <p>6、灭菌方式：灭菌产品，一次性使用；</p> <p>7、有效期：≥3年。</p>
	02-03	取石球囊	<p>1、用途：适用于胆道内取石，用于取出机械碎石后残留在胆管中的残余结石或混浊物，用于内引流管置换时取出胆系统内的残留的混浊物；</p> <p>2、包装：1件/包；</p> <p>★3、规格：三腔取石球囊、球囊囊体工作直径为16mm±1mm，导管的有效长度为2000mm±50mm；</p> <p>4、组成：由球囊囊体、导管、手柄组件组成；</p> <p>5、材质：球囊囊体材料是乳胶，导管的材料是聚四氟乙烯，手柄为ABS；</p> <p>6、灭菌方式：灭菌产品，一次性使用；</p>

			7、有效期：≥2年。
02-04	扩张球囊		<p>1、用途：供消化道、气管狭窄扩张或辅助扩张治疗用；</p> <p>2、包装：1件/包；</p> <p>★3、规格：囊体充盈后直径至少包含6mm、8mm、10mm、12mm、15mm、18mm、20mm、25mm，囊体长度至少包含30mm、55mm、80mm，有效长度600~2400mm，按球囊额定压力分别为800Kpa、600Kpa、500Kpa、150Kpa，最小爆破压力分别为1000Kpa（直径6mm、8mm、10mm）、900Kpa（直径12mm）、700Kpa（直径15mm、18mm、20mm）、300Kpa（直径25mm、30mm），需包含≥80种规格；</p> <p>4、组成：由连接件组件、导管、球囊、软头、显影环、三通旋塞组成；</p> <p>5、材质：主要采用尼龙，PC+POM以及铂铱合金材料制成；</p> <p>6、灭菌方式：灭菌产品，一次性使用；</p> <p>7、有效期：≥2年。</p>
02-05	鼻胆引流导管		<p>1、用途：供消化道、气管狭窄扩张或辅助扩张治疗用；</p> <p>2、包装：1件/包；</p> <p>★3、规格：胆总管I型/肝管型，直径至少包含7F，总长度为250cm±10cm；</p> <p>4、组成：由外引流管（含显影标记）、基座组成；</p> <p>5、材质：外引流管的材料为聚酰胺树脂或聚乙烯（PE）（添加硫酸钡），显影标记材料为医用不锈钢，基座材料为丙烯腈-丁二烯-苯乙烯（ABS），鼻管的材料为医用聚氯乙烯（PVC），三通材料为聚碳酸酯（PC）与聚氯乙烯（PVC）；</p> <p>6、灭菌方式：灭菌产品，一次性使用；</p> <p>7、有效期：≥2年。</p>
02-06	斑马导丝		<p>1、用途：在内窥镜或X射线监视下，进入人体自然的非血管腔道，做引导用；</p> <p>2、包装：1件/包；</p> <p>★3、规格：直径为0.89mm±0.01mm，长度≥4.5m，覆黄蓝相间涂层，直型软头；</p> <p>4、组成：由软头、导丝、涂层组成；</p> <p>5、材质：聚四氟乙烯涂层、镍钛合金、聚氨酯；</p> <p>6、灭菌方式：灭菌产品，一次性使用；</p> <p>7、有效期：≥2年。</p>
02-07	三级扩张球囊		<p>1、用途：适用于临床内窥镜下对消化道狭窄的扩张；</p> <p>2、包装：1件/包；</p> <p>★3、规格：球囊直径至少包含6-7-8mm、8-9-10mm、10-11-12mm、12-13.5-15mm、15-16.5-18mm、18-19-20mm，囊体长度至少包含30、55、80mm，导管长度至少包含1800mm、2300mm；</p> <p>4、组成：主要由连接件组件、双腔管、球囊和软头组成；</p> <p>5、材质：嵌段聚醚酰胺等；</p> <p>6、灭菌方式：灭菌产品，一次性使用；</p> <p>7、有效期：≥3年。</p>
02-08	一次性使用异物钳		<p>1、用途：与内窥镜联合使用，从人体消化道中取出异物；</p> <p>2、包装：1件/包；</p>

			<p>★3、规格：钳头直径至少包含 1.8mm、2.3mm，长度至少包含 1800mm、2300mm；形状至少包含鼠齿、齿形、混合型；</p> <p>4、组成：由钳头部件、外管、滑块和手柄组成；</p> <p>5、材质：钳头部件至少符合 GB/T1220-2007 要求的 05Cr17Ni4Cu4Nb 制成；外管中弹簧管至少符合 GB/T1220-2007 要求的 06Cr19Ni 10 制成；滑块和手柄至少符合 GB/T12672- 2009 要求的 ABS 制成；外管涂层至少符合 YY/T 0114-2008 要求的聚乙烯及聚全氟乙丙烯制成；</p> <p>6、灭菌方式：灭菌产品，一次性使用；</p> <p>7、有效期：≥3 年。</p>
02-09	带涂层一次性使用内窥镜活体取样钳		<p>1、用途：适用于临床内窥镜下对消化道狭窄的扩张；</p> <p>2、包装：1 件/包；</p> <p>★3、规格：钳头直径至少包含 1.8mm、2.3mm；有效工作长度至少包含 1600mm、1800mm、2300mm；不带片针，外观有涂层；</p> <p>4、组成：由钳头部件、外管、滑块和手柄组成；</p> <p>5、材质：金属钳头采用至少符合 GB/T 1220-2007 的 05Cr17Ni4Cu4Nb、12Cr18Ni9 制成，弹簧管和片针采用至少符合 GB/T 1220-2007 的 06Cr19Ni10 制成，滑块和手柄采用至少符合 GB/T12672-2009 的 ABS 制成，外管涂层采用至少符合 YY/T 0114-2008 的聚乙烯、聚全氟乙丙烯制成；</p> <p>6、灭菌方式：灭菌产品，一次性使用；</p> <p>7、有效期：≥3 年。</p>
02-10	热活检钳		<p>1、用途：与内窥镜配合使用，适用于临床组织标本的钳取以及 <5 mm 息肉的摘取；</p> <p>2、包装：1 件/包；</p> <p>★3、规格：钳头外径至少包含 1.8mm、2.3mm；有效工作长度至少包含 1800mm、2300mm；</p> <p>4、组成：由钳头、涂塑弹簧管、高频电接口和手柄组成；</p> <p>5、材质：医用不锈钢、ABS、FEP；</p> <p>6、灭菌方式：灭菌产品，一次性使用；</p> <p>7、有效期：≥2 年。</p>
02-11	一次性使用胆管内引流管		<p>1、用途：适用于临床在内窥镜引导下置入胆道引流用；</p> <p>2、包装：1 件/包；</p> <p>★3、规格：主体直径至少包含 7F、8.5F、10F、12F，引流管长度至少包含 50mm、70mm、90mm、100mm、120mm；</p> <p>4、组成：由引流管和置入器组成的套装；</p> <p>5、材质：引流管材料为聚氨酯、聚乙烯、聚四氟乙烯；置入器材料为聚四氟乙烯、聚醚醚酮、丙烯腈-苯乙烯丁二烯共聚物及聚碳酸酯；显影材料为不锈钢(X5CrNi 18-9)或钽；</p> <p>6、灭菌方式：灭菌产品，一次性使用；</p> <p>7、有效期：≥2 年。</p>
02-12	胆道支架		<p>1、用途：用于因病变造成的胆道狭窄或梗阻的扩张治疗；</p> <p>2、包装：1 件/包；</p> <p>3、规格：支架直径至少包含 6mm、8mm、10mm；支架长度至少包含 40-100mm，直圆柱手编网状胆道支架；</p>

			<p>★4、组成：由镍钛合金制成，无覆膜，其中镍含量 54.5-57%；</p> <p>5、材质：钛镍形状记忆合金；</p> <p>6、灭菌方式：灭菌产品，一次性使用；</p> <p>7、有效期：≥2 年。</p>
02-13	覆膜胆道支架		<p>1、用途：用于胆道恶性狭窄的介入治疗；</p> <p>2、包装：1 件/包；</p> <p>★3、规格：支架直径至少包含 6、8、10mm, 长度至少包含 40-80mm, 置入器直径 3mm±0.1mm, 长度 1800mm±50mm；</p> <p>4、组成：由符合 GB24627 要求的镍钛形状记忆合金制成，支架表面被覆硅橡胶薄膜。置入器由软头、内管、定位显影环组成、中管、外管注液接口、前手柄、助推钢管和后手柄组成；</p> <p>5、材质：支架材料为钛镍形状记忆合金与硅胶，置入器材料为 PVC、聚丙烯、聚四氟乙烯 (PTFE)、聚醚醚酮 (PEEK)、ABS、医用不锈钢；</p> <p>6、灭菌方式：灭菌产品，一次性使用；</p> <p>7、有效期：≥2 年。</p>
02-14	一次性使用网兜套圈		<p>1、用途：在内窥镜监护下,用于消化道及呼吸道内异物取出；</p> <p>2、包装：1 件/包；</p> <p>★3、规格：套圈直径为 30mm±1mm、外管直径 2.3mm±0.1mm、长度 2300mm±50mm；</p> <p>4、组成：由套圈、外管、拉索、滑块、芯杆、网兜和内管组成；</p> <p>5、材质：主要由聚全氟乙丙烯制成 (FEP)、聚酰胺纤维、丙烯腈-丁二烯-苯乙烯共聚物 (ABS 220)、不锈钢 304 (06Cr19Ni10) 和热塑性聚氨酯弹性体橡胶 (TPU) 制成；</p> <p>6、灭菌方式：灭菌产品，一次性使用；</p> <p>7、有效期：≥2 年。</p>
02-15	一次性使用内镜喷洒管		<p>1、用途：通过软性内镜钳道进入消化道等人体自然腔道进行灌洗,药液喷洒、造影等操作；</p> <p>2、包装：1 件/包；</p> <p>★3、规格：直径为 1.8mm±0.1mm, 工作段长度至少包含 1800mm、2200mm；</p> <p>4、组成：由喷嘴、螺旋体、应力分散管、注液手柄组成；</p> <p>5、材质：喷嘴和支撑丝材料为 06Cr19Ni10, 螺旋体材料为 Y12Cr18Ni9, 导管及应力分散管材料为聚乙烯, 注液手柄为 ABS；</p> <p>6、灭菌方式：灭菌产品，一次性使用；</p> <p>7、有效期：≥2 年。</p>
02-16	靛胭脂粘膜染色剂		<p>1、用途：用于消化道粘膜染色；</p> <p>2、包装：1 瓶/盒；</p> <p>★3、规格：≥15ml, 靛胭脂浓度：0.2%±0.05%；</p> <p>4、组成：靛胭脂；</p> <p>5、材质：靛胭脂；</p> <p>6、灭菌方式：灭菌产品，一次性使用；</p> <p>7、有效期：≥1 年。</p>
02-17	覆膜肠道支架		<p>1、用途：因腹部晚期恶性肿瘤侵犯、压迫致十二指肠、横结肠、降结肠、乙状结肠、直肠狭窄梗阻；</p>

			<p>2、包装：1 件/包；</p> <p>★3、规格：支架直径至少包含 24-30mm，支架长度至少包含 40-120mm；</p> <p>4、组成：由支架和置入器组成，支架由镍钛形状记忆合金和硅橡胶组成，置入器主要由软头、内管、中管、外管、手柄、显影环等组成；</p> <p>5、材质：镍钛形状记忆合金；</p> <p>6、灭菌方式：灭菌产品，一次性使用；</p> <p>7、有效期：≥2 年。</p>
03 包 眼科耗材	03-01	一次性使用泪道引流管（鼻泪道再通管）	<p>1、用途：用于鼻泪道堵塞及狭窄引起的泪囊炎症、泪囊囊肿手术后的支撑、引流；</p> <p>2、包装：1 支/盒；</p> <p>3、规格：管外径至少包含（0.5-2.8）±0.1mm；</p> <p>★4、组成：透管体由硅橡胶制成，非吸收性外科缝线为蚕丝材质</p> <p>5、灭菌使用：灭菌产品，一次性使用；</p> <p>6、有效期：≥2 年；</p> <p>★7、断裂力：公称外径/mm<2 时，断裂力≥1.5N；断裂力：公称外径/mm≥2，断裂力≤5N。</p>
	03-02	医用透明质酸钠凝胶	<p>1、用途：该产品为眼科手术辅助用医疗器械，用于白内障摘除术和人工晶体手术等手术中使用；</p> <p>2、包装：1 支/盒；</p> <p>3、规格：1ml/支；</p> <p>★4、组成：由透明质酸钠和生理缓冲液组成，装入一次性玻璃注射器；</p> <p>★5、透明质酸钠含量为≥15mg/mL。配有一次性使用无菌冲洗针；</p> <p>6、灭菌使用：灭菌产品，一次性使用；</p> <p>7、有效期：≥2 年。</p>
04 包 血栓类耗材	04-01	血栓去除术装置 1	<p>1、用途：适用于去除外周血管系统中的血栓；</p> <p>2、包装：1 个/包；</p> <p>★3、规格：导管外径至少包含 4F-10F，导管有效长度至少包含 50cm、90cm、120cm、135cm、145cm；</p> <p>4、组成：由外周血栓抽吸导管、可分离保护套、止血阀和塑形杆组成；</p> <p>5、灭菌使用：本产品为灭菌产品，一次性使用；</p> <p>6、产品有效期：有效期≥3 年。</p>
	04-02	血栓去除术装置 2	<p>1、用途：适用于心肺、冠状动脉和大脑循环外部原生血管或支架安装血管、支架移植或原生/人造旁支；</p> <p>2、包装：1 个/包；</p> <p>★3、规格：导管外径至少包含 6F, 8F. 导管长度至少包含 85cm、110cm、135cm；</p> <p>4、灭菌使用：本产品为灭菌产品，一次性使用；</p> <p>5、产品有效期：有效期≥3 年。</p>
	04-03	自膨式镍钛合金外周血管支架系统	<p>1、用途：本产品适用于临床髂股动脉狭窄的介入治疗；</p> <p>2、包装：1 个/包；</p> <p>★3、规格：支架直径至少包含 4mm-14mm，支架长度至少包含 20mm-120mm，输送系统长度至少包含 80cm、135cm；</p>

			<p>4、组成：由输送系统和支架组成，输送系统至少包含外导管、内导管、导管尖端、鲁尔接头、安全夹护翼、安全夹、手柄、转换护翼、触发器、后撤装置、导杆等部件组成；</p> <p>5、材质：支架采用镍钛合金材料制成；</p> <p>★6、其他：支架近端、远端各有≥ 4个不透射线的钽标记，输送系统带有铂铱合金的不透射线标记；</p> <p>7、灭菌使用：本产品为灭菌产品，一次性使用；</p> <p>8、产品有效期：有效期≥ 3年。</p>
	04-04	PTA 球囊扩张导管	<p>1、用途：用于外周血管中球囊扩张和自扩张支架的后扩张；</p> <p>2、包装：1个/包；</p> <p>★3、规格：球囊直径至少包含3mm-10mm，球囊工作长度至少包含15mm-200mm，导管长度至少包含40cm、80cm、120cm、135cm；</p> <p>4、组成：由经导丝设计导管和固定在导管远端的球囊构成；</p> <p>★5、其他：球囊具备≥ 2个不透X线标记物，导管具备≥ 1个无创尖端；</p> <p>6、灭菌使用：本产品为灭菌产品，一次性使用；</p> <p>7、产品有效期：有效期≥ 3年。</p>
	04-05	球囊扩张导管	<p>1、用途：用于外周脉管系统的球囊可扩张支架和自膨式支架术后扩张；</p> <p>2、包装：1个/包；</p> <p>★3、规格：球囊直径至少包含3mm-12mm，球囊工作长度至少包含20mm-220mm，输送杆长度至少包含80cm、135cm；</p> <p>4、组成：由导管和可扩张球囊组成；</p> <p>★5、其他：球囊具备≥ 2个不透X线标记物，导管的头端为圆锥形；</p> <p>6、材质：球囊材料为尼龙，导管管体材料为尼龙、硫酸钡，标记带材料：金；</p> <p>7、灭菌使用：本产品为灭菌产品，一次性使用；</p> <p>8、产品有效期：有效期≥ 3年。</p>

三、商务条款

1. 服务期限及合同签订要求

1.1 服务期限：合同签订后3年。

1.2 成交之日起（以成交通知书日期为准），15个工作日内到泸州市中医医院综合采购部办理相关合同签订手续，须带齐成交通知书、廉洁承诺书、履约保证金银行回执单或担保函、公司（厂家）相关资质和产品授权证书等（参照《医疗器械归档资料收集清单》），如成交供应商不能在规定的时间内与采购人签订合同的，采购人可以按照评审报告推荐的中标或者成交候选人名单排序，确定下一候选人为成交供应商，也可以重新开展采购活动。同时，将追究成交供应商的缔约过失责任。

1.3 合同签订后一个月为试用期。试用期内如果连续两次相同质量问题发生并整改不到位的，采购人有权取消第一名的成交资格。

2. 服务及交货地点：泸州市中医医院指定的地点。

3. 付款方法和条件：根据采购人的实际入库数量，验收合格后，在医学装备部办理出入库手续交财务科，付款周期6个月，请供应商自行核算资金利息。

4. 比选响应报价要求及货款结算金额：

4.1 报价要求：**每个参选产品单价不得高于四川省药械集中采购及医药价格监管平台公布的“截止上月末全省医疗机构最低采购价”，同时也不得高于本项目规定的单品最高限价。否则报价将视为无效报价。**

4.2 按月动态结算，合同最终结算价格=Σ单品单价*采购人实际采购数量；如果在结算单月，四川省药械集中采购及医药价格监管平台公布的“截止上月末全省医疗机构最低采购价”和“联动参考价”及“本次采购的成交单价”，取三者最低价进行结算。

4.3 **在三年合同期限内，实际结算金额未达到成交金额总额的，以实际结算金额为准；成交金额结算完毕，合同自动终止，采购人重新实施采购。**

5. 配送及服务要求：

5.1 在实际使用过程中如因产品自身质量原因出现异常情况，成交供应商能在收到院方口头或书面通知后请厂家或专家1日内到采购人处协助解决异常情况，相关一切费用由成交供货商负责。

5.2 对于一些需要指导的新产品，供应商必须做好相关培训工作，培训产生的费用由成交供货商负责。新开展的项目或同一测定项目检测方法改变升级，供货商需无条件提供货源。

5.3 成交供应商在服务过程中须提供至少1名经过相关培训的临床跟台人员，并提供所需的专业配套工具。

5.4 成交供应商在采购人所在地或周边地区设立库房，能快速提供售后服务，配送及时，一般耗材于24小时内送达，急用耗材应根据需要按时送达。同时提供产品说明书、检测报告、质量保证书、保修卡等相关资料，进口产品必须同时提供报关单及进出口货物检验检疫证明。

5.5 成交供应商每次送货需由专人送货上门（不接收邮寄），当面核实清点货物后方可办理入库，且须保证货物、发票、随货同行单（公司出库单）、合格证（或检验检疫报告）一并送达，如有缺项，医院有权拒收该货物。因此造成的后果，由成交供应商承担。如在服务期内出现3次以上未按要求进行办理的，医院有权终止合同，由成交供应商承担违约责任。

6. 验收标准：按采购方对耗材的验收标准进行验收。

7. 其他商务要求

7.1 履约保障：成交供应商在履约期间，若因国家、部门政策规定出现与合同约定相抵触时，按国家相关规定执行；成交供货商在履约过程中，若出现违法、违纪、违规行为，除承担相应责任外，采购方有权单方面取消其供货资格；成交供货商在履约过程中，若出现三次以上未按规定履约的同一违约行为时，采购方有权单方面取消其供货资格。若成交供应商提供的产品出现重大质量问题，造成恶劣影响的，采购方除按上述条款，责成赔偿，要求承担医患双方调解的费用赔付外，还有权单方面取消其供货资格。

7.2 如果采购人在正常保管和使用前提下，因产品质量问题造成的医疗事故及纠纷，由成交供货商负责并承担财产损失赔偿责任，并承担医患双方调解的费用赔付；若涉及产品质量鉴定，由成交供货商负责委托相关具有相关检测资质的质检部门进行检测，并承担相关费用。

7.3 成交供应商在与采购人签订合同时需提供制造厂家授权书和产品相关注册（备案）证书（在响应文件中不需提供）等采购人要求的相关资质证件（参照《医疗器械归档资料收集清单》执行），如不能提供，采购人有权取消其成交资格。

7.4 成交供应商应当在成交通知书发出之日起算 20 日内将采购文件要求的相关资料交医院审查（不可抗力等因素除外），并按照医院审查要求补齐相关必要资料。违者，医院可按照以下原则进行处理：①视为成交供应商放弃中标资格，由成交供应商承担缔约过失责任人民币 5000 元。②医院重新开展该项采购工作。

7.5 成交供应商应当在成交通知书发出之日起算 30 日内与医院签订书面合同（不可抗力等因素除外）。违者，医院可按照以下原则进行处理：①视为成交供应商拒绝与医院签订合同，取消成交供应商中标资格，由成交供应商承担缔约过失责任人民币 10000 元。②原则上医院重新开展该项采购工作。③医院也可根据评审报告推荐的成交候选人名单排序，确定下一序位候选人为成交供应商，同时进行公示。

8. 产品质量要求：

8.1 成交供应商所提供的产品，若技术性能无特殊说明，则按生产企业或国家有关部门最新颁布的标准及规范为准。

8.2 成交供应商应保证所有货物是全新、未使用过的原厂原装合格正品（最大容量产品），并完全符合国家规定的质量、规格和性能要求。产品包装（含最小包装）必须符合国家关于医疗器械的相关法律要求。

8.3 成交供应商所提供的货物的包装均为货物出厂时原包装，并保证所提供的货物在装卸、运输和仓储过程中有足够的包装保护，防止货物受潮、生锈、被腐蚀、受到冲撞以及其他不可预见的损坏。

9. 关于成交价格挂网要求双方在合同中进行约定。

10. 投标供应商自行核实投标产品须在国家医疗保障局下发的医用耗材最新目录库中，医用耗材国家编码能确保医保患者正常联网结算。若因投标产品未纳入四川省医疗保障局医用耗材最新目录库而导致医保患者无法正常联网结算的，供应商须及时并积极配合相关部门协调处理。

注：以上商务条款为实质性条款，均不允许负偏离，负偏离视为非实质性响应比选文件，做无效文件处理，须按比选文件要求在商务响应表中予以应答。

