

采购需求

一、项目概述

1. 本项目 2 个包，拟采购医用耗材 1 批及相关配送服务供应商。

包号	品目号	标的名称	是否进口	是否挂网	单品采购预算/最高限价（元）	单位	拟采购数量	单品目采购预算/最高限价（元）
01	01-1	一次性使用 Y 阀套件	否	是	234	套	435	101790
	01-2	微导管	否	是	3890	根	3	11670
	01-3	微导丝	否	是	3400	根	3	10200
02	02-1	一次性包皮环切缝合器	否	是	1090	把	10	10900
	02-2	一次性包皮环切缝合器	否	是	1100	把	230	253000
	02-3	一次性包皮环切缝合器	否	是	900	把	175	157500
	02-4	呼吸回路 1	否	是	63	套	2930	184590
	02-5	呼吸回路 2	否	是	80	套	3580	286400
	02-6	泌尿外科专用导丝	否	是	600	支	785	471000
	02-7	一次性使用呼吸过滤器 1	否	是	20	套	24460	489200
	02-8	一次性使用呼吸过滤器 2	否	是	40	个	1750	70000
	02-9	一次性使用无菌中心静脉导管套件 1	否	是	135	套	1220	164700
	02-10	一次性使用无菌中心静脉导管套件 2	否	是	211	套	45	9495
	02-11	一次性使用气管导管	否	是	11	支	45	495
	02-12	气管切开插管	否	是	48	支	120	5760
	02-13	一次性使用无菌导尿包（带水）	否	是	19.5	包	8560	166920
	02-14	一次性使用输尿管导管	否	是	10	支	3060	30600
	02-15	一次性使用吸痰管	否	是	4.5	根	3280	14760
	02-16	一次性使用吸痰包	否	是	2.5	根	89540	223850

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、商务条款

1. 服务期限及合同签订要求

1.1 服务期限：合同签订之日起 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、供应商（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》）中标后由采购人提供，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。试用期内供应商如果连续两次出现不满足临床需求并整改不到位的情形（如：质量、服务等方面问题），采购人有权终止本合同。

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，在医学装备部办理入出库手续交财务科，付款周期不超过 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：

4.1.1. 每个参选产品单价不得高于“四川省医疗保障信息大数据一体化平台药品和医用耗材招采管理子系统”公布的“截止上月末全省医疗机构加权平均价”、“我省联动参考价”，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。

4.1.2. 本项目报价在根据给出的最高限价的基础上自行填写单品报价。

4.1.3. 本项目采购的产品均为“四川省医疗保障信息大数据一体化平台药品和医用耗材招采管理子系统”上挂网的产品，供应商须承诺：如在服务期内，供应商在本项目中的单品报价低于管理系统上显示的最低价的，将按成交金额（供应商在本项目中的单品报价）进行结算，且结算金额将在“四川省医疗保障信息大数据一体化平台药品和医用耗材招采管理子系统”上进行挂网公示，供应商在报价时须自行考虑市场风险，如供应商不按上述要求进行挂网公示，供应商

将承担因此带来的一切责任及风险，采购人有权终止采购合同重新进行采购且不承担任何责任。【在响应文件中单独提供承诺函】

4.2 按月动态结算，合同最终结算价格=Σ单品结算单价×采购人实际采购数量，既在结算当月，在“四川省医疗保障信息大数据一体化平台药品和医用耗材招采管理子系统”公布的“截止上月末全省医疗机构采购加权平均价”、“我省最高参考价”、“联动参考价”及“本次采购的成交单价”如有价差，取四者最低价进行结算。

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（最终结算金额不超过预算金额）；成交金额结算完毕，合同自动终止，采购人重新实施采购。

4.4 因本项目中每个产品的用量为预估值，所以供应商参与本项目进行总报价只作为经济评分，不作为授予合同的成交金额，签订合同的最终金额即为预算金额。

4.5 本次每个单品的“预采购数量”为采购人预计需求量，数据仅作为投标人投标参考，并非采购人关于本项目做出的任何需求承诺信息。最终采购人需求供应数量以采购人合同签订后具体通知需求量为准。此后采购人实际采购需求量低于或高于本次采购的预估采购量均为合同履行过程之正常情况，故采购人不承担任何违约责任。

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 成交供应商承诺中标后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。

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，采购方有权单方面终止采购合同；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，采购方有权单方面终止采购合同。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，还有权单方面终止采购合同。

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，由成交供应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，由成交供应商负责委托相关具有相关检测资质的质检部门进行检测，并承担相关费用。

7.3 成交供应商应当在成交通知书发出之日起算 15 个工作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。

7.4 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，终止采购合同，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。

7.5 合同履行期间，如出现在“四川省医疗保障信息大数据一体化平台药品和医用耗材招采管理子系统”上“掉网”（即原来属于四川省药械集中采购及医药价

格监管平台内的产品，后因某些原因不再属于该平台内的产品），应及时（不超过 1 个月）以书面的形式告之医院并中止掉网产品的供货，若未经采购人（采购部门）确认仍自行继续送货，采购人对掉网产品将不予支付，由供应商自行承担相应损失。采购人将根据相关规定对“掉网”产品重新组织采购，新合同签订后，成交供应商则不再配送本合同中的掉网产品。

7.6 若上级主管部门将耗材纳入集中（或部门）统一采购，成交供应商应无条件配合相关部门的政策要求加入统一采购流程，包括但不限于终止本次合同。

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. 违约责任与解决争议的方法：

9.1 采购人、成交供应商均应遵守成交合同，非因不可抗力而单方面终止执行合同的，将赔偿因违约给对方造成的经济损失，并向对方支付本合同总额（预算金额）10%的违约金；如因成交供应商原因造成的，除不予退还履约保证金外，并由采购人将其列入采购人内部采购黑名单，禁止其一至三年内参与采购人院内采购项目。

9.2 若因成交供应商原因在合同规定期限内无法提供服务/交货，采购人有权终止合同，由成交供应商向采购人支付应付金额 5%的违约金；或经采购双方协商同意继续履行合同，采购人视情况在延迟服务/交货期内每天按合同总额 3%的标准收取违约金。因不可抗力力所导致的交货及付款延迟等按照《中华人民共和国民法典》有关条文处理。

9.3 成交供应商提供的货物或服务质量不符合合同规定的，成交供应商应向采购人支付合同总价的 5%的违约金并限期 10 日内整改，否则，视作成交供应商无法提供合格的货物或服务违约。

9.4 成交供应商保证本合同货物的权利无瑕疵，保证所提供的货物的所有权完全属于成交供应商且无任何抵押、查封等产权瑕疵。如有产权瑕疵的，视为中标人

违约，除应向采购人返还已收款项外，还应另按合同总价的 10%向采购人支付违约金并赔偿因此给采购人造成的一切损失。

9.5 成交供应商应严格遵守承诺，如有违约，将赔偿因违约给采购人造成的经济损失。如因成交供应商工作人员在履行职务过程中的疏忽、失职、过错等故意或者过失原因给采购人造成损失或侵害，包括但不限于采购人本身的财产损失、由此而导致的采购人对任何第三方的法律责任等，成交供应商对此均应承担全部的赔偿责任。

9.6 采购人由于不可抗力的原因不能履行合同时，应及时向成交供应商通报不能履行或不能完全履行的理由；成交供应商由于不可抗力的原因不能履行合同时，应在交货时间到期以前及时向采购人通报不能履行或不能完全履行的理由；在取得有关主管机关证明以后，可以签订延期履行、部分履行补充合同或者不履行合同，并根据情况可部分或全部免于承担违约责任。

9.7 合同履行期间,若双方发生争议，双方本着友好合作的态度，对合同履行过程中发生的违约行为进行及时的协商解决或由有关部门调解解决，如不能协商解决可向同级别法院通过法律诉讼解决。

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。

11. 成交供应商提供到采购人现场的产品有效期自产品通过最终验收之日起计算，不低于有效期限一年。

12. 投标供应商不按采购人规定办理公司印鉴、法人和业务经理签名备案手续的，若出现投标供应商公司业务、财务被不法侵害的，一切后果由其自行承担，概与采购人无关。

13. 若因投标供应商原因在合同规定期限内无法提供服务/交货，采购人有权终止合同，由投标供应商向采购人支付合同金额 3%的违约金(最低 5000 元,超过 20000 元按 20000 元执行)，该违约金不足以弥补实际损失的，违约方应赔偿所有实际损失，且不予退还履约保证金（如涉及），纳入采购人不良行为供应商名单。经采购双方协商同意继续履行合同，采购人视情况在延迟服务/交货期内每天按合同总额 1%的标准收取违约金（最低 50 元/天，超过 200 元按 200 元/天执行），该违约金不足以弥补实际损失的，违约方应赔偿所有实际损失。

14. 采购双方均应遵守中标合同，非因不可抗力而单方面终止执行合同的，将赔偿因违约给对方造成的经济损失，并向对方支付本合同总额（以中标金额为准）

3%的违约金（最低 5000 元，超过 20000 元按 20000 元执行）。

15. 投标供应商单项产品无法按合同执行供货，经采购双方协商同意继续履行合同其他产品供货的，投标供应商向采购人支付违约供货产品预算金额（见采购文件）5%的违约金（最低 5000 元，超过 10000 元按 10000 元执行）。

16. 若遇到国家产业政策调整等原因导致投标供应商无法按合同约定供货的，由投标供应商提出申请和相关证明材料，经采购人审核属实，可由双方协商善后处理。

注：以上商务要求为实质性条款，均不允许负偏离，负偏离视为非实质性响应投标文件，做无效投标处理，有明确要求的须按要求提供证明材料，所有商务要求均须按采购文件要求在商务响应表中予以应答。

三、产品技术要求

包数	序号	医疗耗材名称	基本参数
01	01-01	一次性使用 Y 阀套件	★1、用途：一次性使用 Y 阀套件适用于经皮穿刺血管成形术中，保持导管及导丝的密封； ▲2、包装：1 套/袋； ▲3、规格：至少包含最大可通过导管外径 9Fr； 4、组成：由 Y 阀、扭控器和导丝插入器组成。 5、材质：扭控器由聚丙烯和铜制成；导丝插入器由不锈钢和丙烯酸共聚物制成； 6、灭菌产品，一次性使用； 7、有效期≥2 年
	01-02	微导管	★1、用途：用于向血管(神经血管、冠脉及外周血管)内注入对照介质、液体、栓塞材料，和/或适当的器械(如支架、弹簧圈)； ▲2、包装：1 根/盒； ▲3、规格：至少包含长度 135-170mm； 4、组成：由座、应变释放套管和管身组成； 5、灭菌产品，一次性使用； 6、有效期≥2 年； ▲7、管身表面涂覆有亲水涂层，所有型号规格均配有导入器和塑形器
	01-03	微导丝	★1、用途：引导其他器械插入血管，包括神经血管系统和外周血管系统，建立有助于血管内器械的经皮进入通路，或进行血管内定位，或建立血管内通路； ▲2、包装：1 根/盒； ▲3、规格：至少包含直径 0.010-0.014； 4、组成：由导丝、插入工具、扭转器和塑形针组成。导丝由芯丝、绕丝、安全丝组成，绕丝表面涂覆亲水涂层； 5、材质：合金；灭菌产品，一次性使用； 6、有效期≥2 年

02	02-01	一次性包皮环切缝合器	★1、用途：用于临床包皮环切缝合手术； ▲2、包装：1把/盒； ▲3、规格：至少包含刀刃口直径15mm, 21mm； 4、组成：由钟型龟头座、缝合钉、环形钉仓、枪型外壳、顶体、环形切割刀、回位弹簧、手柄、调节旋钮、保险扣、钉仓盖、垫圈（选配）、扎带和/或丝线等组成； 5、材质：由304不锈钢、316L不锈钢、弹簧钢、PC材料、锌合金、ABS塑料、PP塑料、PA66尼龙等材料制成； 6、灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2年； 8、其他要求：切割模式：手柄击发式。
	02-02	一次性包皮环切缝合器	★1、用途：用于临床包皮环切缝合手术； ▲2、包装：1把/盒； ▲3、规格：至少包含刀刃口直径12mm, 26mm, 36mm； 4、组成：由钟型龟头座、缝合钉、环形钉仓、枪型外壳、顶体、环形切割刀、回位弹簧、手柄、调节旋钮、保险扣、钉仓盖、垫圈（选配）、扎带和/或丝线等组成； 5、材质：由304不锈钢、316L不锈钢、弹簧钢、PC材料、锌合金、ABS塑料、PP塑料、PA66尼龙等材料制成； 6、灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2年； 8、其他要求：切割模式：手柄击发式。
	02-03	一次性包皮环切缝合器	★1、用途：用于临床包皮环切缝合手术； ▲2、包装：1把/盒； ▲3、规格：至少包含刀刃口直径18mm、30mm； 4、组成：由钟型龟头座、缝合钉、环形钉仓、枪型外壳、顶体、环形切割刀、回位弹簧、手柄、调节旋钮、保险扣、钉仓盖、垫圈（选配）、扎带和/或丝线等组成； 5、材质：由304不锈钢、316L不锈钢、弹簧钢、PC材料、锌合金、ABS塑料、PP塑料、PA66尼龙等材料制成； 6、灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2年； 8、其他要求：切割模式：手柄击发式。
	02-04	呼吸回路 1	★1、用途：与呼吸供气设备配套，将呼吸用的气体或气体混合物输送给患者； ▲2、包装：1套/袋； ▲3、规格：至少包含成人无创，内壁光滑，长度≤1.7m； 4、组成：由螺纹管、圆锥接头、呼气过滤器、集水器和呼吸回路附件组成； 5、材质：主要由医用高分子材料制成； 6、灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2年； ▲8、其他要求：泄漏速率≤50mL/min@（6±0.3）kPa；成人呼吸回路气流阻力≤0.6kPa@60L/min；顺从性：管路每米小于10ml/kPa

		@60cmH ₂ O。
02-05	呼吸回路 2	★1、用途：与呼吸供气设备配套，将呼吸用的气体或气体混合物输送给患者； ▲2、包装：1 套/袋； ▲3、规格：至少包含成人有创，螺纹型，长度≤1.7m； 4、组成：由螺纹管、圆锥接头、集水器和呼吸回路附件组成； 5、材质：主要由医用高分子材料制成； 6、灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2 年； ▲8、其他要求：泄漏速率≤50mL/min@（6±0.3）kPa；成人呼吸回路气流阻力≤0.6kPa@60L/min；顺从性:管路每米小于 10ml/kPa @60cmH₂O。
02-06	泌尿外科专用导丝	★1、用途：与 J 型管配套使用时起支撑、引导作用； ▲2、包装：1 支/袋； ▲3、规格：至少包含亲水涂层，高分子包覆型:规格 0.021mm-0.035mm，外径（0.53mm-0.90mm）±0.05mm，长度（800mm-1500mm）±30mm； 4、组成：由导丝和保护套组成； 5、材质：亲水导丝的基质为镍钛合金，外面涂覆高分子涂层； 6、灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2 年。
02-07	一次性使用呼吸过滤器 1	★1、用途：用于呼吸机及麻醉机管路中过滤 0.5um 以上细菌、微粒及增加气体湿化程度，也可以在肺功能检查时与肺功能检查设备配套使用，用于过滤病人带有 0.5um 以上细菌病原体的飞沫等有害物质来保护肺功能检查设备。； ▲2、包装：1 套/包； ▲3、规格：至少包含长度：62±5，外口径：22±0.5，内口径：15±0.5； 4、组成：由上盖、吸水纸、聚丙烯膜、下盖组成； 5、材质：以 PS 为主要原材料制成； 6、灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2 年； ▲8、其他要求：细菌病毒过滤≥99.99%；滤除率:0.54um 以上微粒滤除率应不小于 90%；泄漏速率≤25mL/min。在流量 30L/min 条件下，对空气的阻力≤0.3kp 压力；a 呼吸过滤器在潮气量为 250mL 条件下，水分损失应≤15mg/L。
02-08	一次性使用呼吸过滤器 2	★1、用途：用于连接患者端或呼吸回路的机器端（麻醉机、呼吸机或肺功能仪），以过滤微小颗粒； ▲2、包装：≤50 个/箱； ▲3、规格：至少包含皱纸型，圆形带盖帽； 4、组成：由上盖、下盖、皱纸过滤膜和取样口组成； 5、材质：由 PP、PVC 为主要原材料制成； 6、灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2 年； ▲8、其他要求：细菌，病毒过滤率：在 30L/min 流量下，≥99.99%。

	02-09	一次性使用无菌中心静脉导管套件 1	★1、用途：用于输入药液或抽取血样和/或用于压力或其他测量用； ▲2、包装：≤10 套/盒； ▲3、规格：至少包含 14G~20G、4F~8F，斜面，单腔； 4、组成：中心静脉导管、穿刺针、导丝、扩张器、一次性使用无菌注射器、一次性使用无菌注射针、手术刀片、肝素帽、蝴蝶夹、消毒刷、中单、小单、孔巾、脱脂棉纱布、非吸收性外科缝线（带针）及吸塑盒组成； 5、材质：中心静脉导管由苯乙烯-丁二烯-丙烯腈共聚物（ABS）和聚氨酯（PU）制成，导丝和穿刺针由 06Cr19Ni10N 牌号的奥氏体不锈钢制成，扩张器和肝素帽由聚丙烯（PP）制成，蝴蝶夹、消毒刷和吸塑盒由聚丙烯（PP）制成，中单、小单和孔巾由无纺布制成，一次性使用无菌注射器的外套和芯杆由聚丙烯（PP）制成，活塞由天然橡胶制成，一次性使用无菌注射针的针座和护套由聚丙烯（PP）制成，针管由 06Cr19Ni10N 牌号的奥氏体不锈钢制成，手术刀片由 6Cr13 牌号的 F 型不锈钢制成，非吸收性外科缝线（带针）的缝针由医用不锈钢丝制成，缝线由天然蚕丝制成； 6、灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2 年； 8、其他要求：本产品的所有组件均不含药物。
	02-10	一次性使用无菌中心静脉导管套件 2	★1、用途：用于输入药液或抽取血样和/或用于压力或其他测量用； ▲2、包装：≤10 套/盒； ▲3、规格：至少包含 4F~14F，双腔，斜面，必须提供至少包括 7 种型号的产品；中单尺寸：60*90cm（±2cm）；消毒刷尺寸：37*28*14mm（±1cm）；小单尺寸：40*45cm（±2cm）；孔巾尺寸：55*65cm（±2cm）；脱脂棉纱布尺寸：8*8*8cm（±0.2cm）；； 4、组成：中心静脉导管、穿刺针、导丝、扩张器、一次性使用无菌注射器、一次性使用无菌注射针、手术刀片、肝素帽、蝴蝶夹、消毒刷、中单、小单、孔巾、脱脂棉纱布、非吸收性外科缝线（带针）及吸塑盒组成； 5、材质：中心静脉导管由苯乙烯-丁二烯-丙烯腈共聚物（ABS）和聚氨酯（PU）制成，导丝和穿刺针由 06Cr19Ni10N 牌号的奥氏体不锈钢制成，扩张器和肝素帽由聚丙烯（PP）制成，蝴蝶夹、消毒刷和吸塑盒由聚丙烯（PP）制成，中单、小单和孔巾由无纺布制成，一次性使用无菌注射器的外套和芯杆由聚丙烯（PP）制成，活塞由天然橡胶制成，一次性使用无菌注射针的针座和护套由聚丙烯（PP）制成，针管由 06Cr19Ni10N 牌号的奥氏体不锈钢制成，手术刀片由 6Cr13 牌号的 F 型不锈钢制成，非吸收性外科缝线（带针）的缝针由医用不锈钢丝制成，缝线由天然蚕丝制成； 6、灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2 年； 8、其他要求：本产品的所有组件均不含药物。
	02-11	一次性使用气管导管	★1、用途：全麻或人工复甦中建立人工气道用； ▲2、包装：≤10 支/盒； ▲3、规格：至少包含 3mm-11mm；

		4、组成：由管胚、套囊、单向阀、指示囊、充气管、防滑脱固定件、标准接头组成； 5、材质：采用聚氯乙烯塑料制成； 6、灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2 年。
02-12	气管切开插管	★1、用途：全麻或复甦时建立有创人工气道用； ▲2、包装：≤10 支/盒； ▲3、规格：至少包含 6.5mm—8.0mm 带囊； 4、组成：由充气管、固定翼、套囊、指示球囊、充气阀、外插管、标准圆锥接头和管芯组成； 5、材质：采用输血（液）器具用聚氯乙烯塑料制成； 6、灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2 年。
02-13	一次性使用无菌导尿包（带水）	★1、用途：医疗单位给患者作导尿、尿液收集、取样使用； ▲2、包装：≤40 包/件； ▲3、规格：至少包含 8F-24F； 4、组成：导尿管、引流袋、检查手套、托盘、导管夹、塑料镊、注射器（内装无菌水，非注射用）、碘伏棉球、塑料试管及管塞、孔巾、铺巾、润滑剂、纱布块、止水器； 5、灭菌产品，一次性使用； 6、有效期：≥2 年； 7、配有专用润滑剂(硅油润滑剂)； 8、配有 10ml 无菌水。
02-14	一次性使用输尿管导管	★1、用途：供输尿管支撑，引流用； ▲2、包装：1 支/包； ▲3、规格：至少包含长度≥200mm，壁厚≥0.025mm，外径 1.7 ± 0.33mm； 4、组成：由导管、不锈钢丝组成； 5、材质：导管采用聚氯乙烯塑料制成，不锈钢丝采用 12Cr18Ni9 奥氏不锈钢材料制成，不透 X 射线材料采用硫酸钡制成； 6、灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2 年。
02-15	一次性使用吸痰管	★1、用途：用于气管插管和气管切开手术时作治疗性吸引用； ▲2、包装：1 副/包； ▲3、规格：至少包含配痰液收集器 6F~14F； 4、组成：由管身、接头和收集器组成； 5、材质：管身采用软聚乙烯制成，硅胶型所有材料为医用级硅橡胶，不含增塑剂 DEHP； 6、灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2 年。

	02-16	一次性使用吸痰包	★1、用途：用于气管插管和气管切开手术时作痰液和其他潴留液体的吸引或新生儿吸引羊水用； ▲2、包装：1副/包； ▲3、规格：至少包含 6F~16F； 4、组成：由吸痰管、PE 吸附式手套组成； 5、材质：管身采用软聚乙烯制成； 6、灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2 年。
--	-------	----------	---

注：1.★条款为实质性要求，须在“产品技术响应表”中响应。

2.▲条款除在“技术要求应答表”中响应以外，还须提供投标产品制造厂家公开发布的产品彩页资料、产品说明书、医疗器械注册证或产品检验（测）报告予以佐证。未提供相关证明材料或者虽提供但无法佐证者，均自行承担被评审委员会视为技术参数负偏离的风险。

3.供应商须严格按照采购文件产品参数描述进行响应，不得曲解采购文件产品参数描述意思或以其他参数描述来响应采购文件参数，不得以“正偏离”为由偷换技术参数描述方式进行响应，否则自行承担被评审委员会视为技术参数负偏离的风险。