

泸州市中医医院 2025 年政府采购国产医用耗材

第一批采购项目采购需求

一、采购项目基本情况

- 1、项目名称：泸州市中医医院 2025 年政府采购国产医用耗材第一批采购项目
- 2、项目所属分类：☒服务 ☐货物 ☐工程
- 3、预算金额：5777163.25 元(大写金额:伍佰柒拾柒万柒仟壹佰陆拾叁元贰角伍分)
- 4、供货期限：合同签订生效后 2 年，合同期满或实际结算金额达到合同总额时，合同自动终止。
- 5、供货地点：泸州市中医医院采购人指定地点
- 6、预计采购数量：详见采购清单
- 7、预计实施采购时间：2025 年 4 月
- 8、联系人：医学装备部 王斌 13882739903

二、采购项目简介：

泸州市中医医院 2025 年政府采购国产医用耗材第一批采购项目。

三、供应商应具备的资格条件：

- 1、具有独立承担民事责任的能力；
- 2、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- 3、具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- 4、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；
- 5、法律、行政法规规定的其他条件；
- 6、本项目不接受联合体。
- 7、特殊资格要求：

7.1、本项目中拟采购的产品为医疗器械的，所投产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料【含配置清单中独立的医疗器械】；本项目中拟采购的产品为医疗器械的，供应商须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供供应商经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；本项目中拟采购的产品如属于消毒产品的（含配置清单中独立的消毒产品），提供所投产品有效的《消毒产品卫生安全评价报告》，所投产品若为新消毒产品须提供有效的卫生许可批件复印件。【提供证书复印件，如：“多证合一”查看营业执照复印件】

7.2、对医疗器械有国家行政管理部门出具的最新分类或不纳入管理的政策依据的，按最新政策提供上述证书并提供相关说明；如存在“是否属于医疗器械”和“是否属于消毒产品”处标注错误时，供应商提供相关证明材料予以说明即可。

四、产品技术要求

1、采购清单及参数要求：

01 包

序号	医疗耗材名称	单价 (元)	单位	预算 数量	预算 金额 (元)	是否 进口	是否 挂网	基本参数
1	负压引流器	19	套	695	13205	否	否	★用途：向外引出并收集体内液体 ▲1. 包装：1 只/袋 ≤100 袋/箱； 2. 组成：插头、接头、管子、杯盖、杯体； 3. 材质：AS； 4. 灭菌方式：消毒； ★5. 其他要求：与插入体内的引流导管相连的体外液路和/或容器，分为负压引流和重力引流，对引流速率和压力没有特定的控制功能，不含负压电动负压源。
2	一次性无菌留置引流导管及辅助装置	436	套	45	19620	否	否	★用途：腹腔内积液、积气的留置引流 ▲1. 包装：1 套/盒 ≤60 套/箱； 2. 组成：由留置引流导管(配固定夹、内芯)、连接管及其他辅件组成，其中留置引流导管由导管和内芯组成，导管由接头和侧孔的管体组成，分直型和弯型；内芯由座和不锈钢管组成，分实心内芯和空心内芯。所有组件不含药物； 3. 材质：导管管体、接头聚氨酯材料，穿刺胶塞硅橡胶材料，内芯座聚碳酸酯材料，内芯不锈钢 304 材料； 4. 灭菌方式：经环氧乙烷灭菌或其他法定有效灭菌方式； 5. 其他要求：简装和复合装，规格至少包含 8.5Fr、10Fr、12Fr、20Fr； ★6. 产品具有 X 射线不穿透性。

3	一次性无菌留置引流导管及辅助装置	436	套	85	37060	否	否	★用途：腹腔内积液、积气的留置引流 ▲1. 包装：1 套/盒 ≤60 套/箱； 2. 组成：由留置引流导管(配固定夹、内芯)、连接管及其他辅件组成，其中留置引流导管由导管和内芯组成，导管由接头和待侧孔的管体组成，分直型和弯型；内芯由座和不锈钢管组成，分实心内芯和空心内芯。所有组件不含药物； ★3. 材质：导管管体、接头聚氨酯材料，穿刺胶塞硅橡胶材料，内芯座聚碳酸酯材料，内芯不锈钢 304 材料； 4. 灭菌方式：经环氧乙烷灭菌或其他法定有效灭菌方式； 5. 其他要求：简装和复合装，规格有 8.5Fr、10Fr、12Fr、20Fr； ★6. 带开关功能设计，可以进行间歇引流控制，避免患者多次置管，产品具有 X 射线不穿透性。
4	一次性使用负压引流瓶	18	个	1060	19080	否	否	★用途：负压引流、胃肠减压、盆腔冲洗 ▲1. 包装：灭菌包装，≤80 个/箱； 2. 组成：由瓶体、止回阀、单向阀、瓶塞、瓶盖、导管、接头、护套、挂带、不锈钢针组成，瓶底有底端排放阀组成； 3. 材质：医用高分子材料； 4. 灭菌方式：环氧乙烷灭菌或其他法定有效灭菌方式； ★5. 其他：导管尺寸：D: ≤7.00mm S: ≤1.0mm; L: ≤565mm; 引流瓶负压值应≤12kPa。
5	理疗用电极	155	颗	45	6975	否	否	★1. 用途：产房用，产房与中低频电疗及直流电疗法传导电流进行治疗用的电极。 ▲2. 包装要求：非灭菌包装，≤40 套/件 3. 组成或配置要求：由无纺布、导线、凝胶等组成，配置包含：手臂部电极，40*40mm，误差±5%，4 片；腕带，240*40mm，误差±10%，2 条；左手臂部导线，1600mm*0.3mm²，误差±10%，2 条；右手臂部导线，1700mm*0.3mm²，误差±10%，2 条；腰背部电极，40*80mm，误差±5%，4 片；腹带，1520*40mm，误差±10%，1 条；腰背部导线，470*0.3mm²，误差±10%，2 条；腰背部导线，380*0.3mm²，误差±10%，2 条。 4. 非灭菌包装 5. 有效期：≥2 年

6	理疗用体表电极（1）	5.5	颗	970	5335	否	否	★1、用途：用于传导仪器发出的电脉冲信号 ▲2、包装：≤20 片/袋 ▲3、规格：至少包含矩形 50mm*50mm ★4、组成：导电电极片、保护膜、连接件组成； ★5、材质：电极片由导电硅胶层和其他辅助材料组成，不含药物成分； 6、灭菌使用：不是灭菌产品 7、有效期：≥2 年
7	理疗用体表电极（2）	32	颗	185	5920	否	否	★1、用途：用于传导仪器发出的电脉冲信号 ▲2、包装：≤20 片/袋 ▲3、规格：至少包含矩形 70mm*120mm、乳型 72mm*156mm、圆形 50mm、水滴型 47mm*107mm ★4、组成：导电电极片、保护膜、连接件组成； ★5、材质：电极片由导电硅胶层和其他辅助材料组成，不含药物成分； 6、灭菌使用：不是灭菌产品 7、有效期：≥2 年
8	盆底肌肉康复器	350	把	7	2450	否	否	★用途：产品用于分娩后或阴道肌力下降的女性锻炼阴道肌肉，提高盆底肌肉收缩能力，缓解压力性尿失禁、阴道子宫等器官膨出或脱垂、慢性疼痛、便秘等症状。 ▲2、包装：≤50 套/箱 （可一套起订货） ▲3、规格：至少包含 MLD K2 4、组成：由不同重量的康复器主体和尾部引线组成； 5、材质：复器主体可完全由高分子材料制成，也可由高分子材料和内置配重金属块组成；尾部引线为橡胶材料。 6、灭菌使用：不是灭菌产品 7、有效期≥2 年 8、★其他要求：1、盆底肌肉康复器是针对不同阴道肌肉情况配置 5 种型号阴道哑铃，体积从大到小、重量从小到大，可以帮助盆底肌快速恢复本体感觉，诱发盆底肌主动收缩出现，有助于患者根据自身盆底肌恢复情况有选择的进行盆底肌肉训练，科学、有效的提高训练效果，提高盆底肌肉收缩能力。 备注：重要参数请设置★号，★号参数需在投标时提供印证材料。

9	穿戴式心电传感器	342	片	23	7866	否	否	★1.用途：本品适用于心律失常类疾病的筛查和诊断，以及慢病管理相关并发症的随访及筛查。 2.重量<5g 3.★工作时长≥72 小时，不需要充电 4.记录患者心电导联数量≥三通道 5.数据传输方式通过蓝牙/数据线传输 6.★数据传输性能:室内(不隔墙)有效传输距离范围 8m；室外空旷地带有效传输距离达 10m 7.★断连处理:支持断联后自动连接功能 8.及时准确性:24 小时内总误差≤30s 9.★取得医疗注册证 10.配套的动态心电图分析软件获得国家 AI 三类注册证
10	一次性使用心电电极	1.45	片	900	130630.5	否	否	★1、用途：适用于供医疗机构选择相适应型号的心电图机，心电监护设备采集体表心电信号 ▲2、包装：≤50 片/包，≤20 包/箱 ▲3、组成：产品为银/氯化银电极，由基衬材料（透气纸/水刺布/无纺布/发泡棉/棉布/聚乙烯）加涂医用压敏胶，导电胶，电极扣组成材质： 4、灭菌使用：灭菌产品，一次性使用 5、有效期：≥2 年 备注：重要参数请设置★号，★号参数需在投标时提供印证材料。
11	透明大便杯	0.288	个	94710	27276.48	否	否	★1、用途：用于收集大便标本； ▲2、包装：≤1000 个/箱； ▲3、规格：≥40ml； 4、组成：杯体和杯盖组成； 5、材质：由塑料等制成； 6、非灭菌产品，一次性使用 7、有效期：≥2 年。
12	无菌痰杯	0.336	个	25410	8537.76	否	否	★1、用途：用于收集痰液标本； ▲2、包装：≤1000 个/箱； ▲3、规格：≥40ml； 4、组成：杯体和杯盖组成； 5、材质：由塑料等制成； 6、灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2 年
13	带盖尿沉淀试管	0.28	个	106260	29752.8	否	否	★1、用途：用于收集尿液； ▲2、包装：≤2000 个/箱； ▲3、规格：≥12ml； 4、组成：试管和试管盖制成； 5、材质：由塑料等制成； 6、非灭菌产品，一次性使用；

								7、有效期：≥2 年
1 4	尿杯	0.04	个	207 900	8316	否	否	★1、用途：用于收集尿液标本； ▲2、包装：≤5000 个/箱； ▲3、规格：≥10ml； 4、组成：杯体和杯盖组成； 5、材质：由塑料等制成； 6、有效期：≥2 年；
1 5	医用折叠式 擦手纸	6.4	包	115 50	73920	否	否	★1、用途：用于医院、酒店、餐饮、写字 楼等公共场所及家庭自用；▲2、包装：≥ 200 抽/包； ▲3、规格：≥215*227mm； 4、材质：100%原木浆； 5、有效期：≥2 年；
1 6	（一次性使 用负压引流 （吸引）接 管）	48	支	160	7680	否	否	★1、用途：用于手术中、手术后的血水、废液 引流、吸引使用；▲2、 包装：单根独立包装； ▲3、规格：至少包含 I、II、III、IV； 4、组成：由吸引管由软管和连接件组成。在引 流导管与引流装置之间连接，使之组成密闭的 引流系统； 5、材质：聚氯乙烯塑料制成； 6、非灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2 年； ★8、吸引管的软管与连接件连接应牢固，能承 受 15N 的拉力 15s 不脱落；★9、吸引管应采用 符合 GB/T15593-2020 输血（液）器具用聚氯乙 烯塑料制成； 10、需搭配我院洗胃机使用
1 7	压敏胶带	0.8	卷	944 70	75576	否	否	★1、用途：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特定部位； ▲2、包装：≤24 卷/盒； ▲3、规格：至少包含 1.25*900cm； 4、组成：为背材上涂有具有自粘特性的胶粘剂 的胶带。部分胶带涂胶面有保护层。不与创面 直接接触。粘贴部位为完好皮肤； 5、材质：PE、棉布、无纺布等制成； 6、非无菌提供，一次性使用； 7、有效期：≥2 年

18	一次性使用胎监带	4.86	条	462	2245.32	否	否	★1、用途：妇产科对孕妇进行胎心监护、监测工作中腹部外固定工作； ▲2、包装：≤24 条/盒； ▲3、规格：110*4.5±1cm； 4、组成：由松紧带和扣子组成； 5、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用； 6、有效期：≥2 年。
19	苏木素染色液	1001	瓶	3	3003	否	否	★1、用途：用于各种细胞、组织石蜡切片、冰冻切片、涂片、切片的染色； ▲2、包装：≤2 瓶/套； ▲3、规格：≥1000ml/瓶； 4、材质：由苏木素为原料制成； 5、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用； 6、有效期：≥1 年
20	医用骨夹板	14.3	付	1800	25740	否	否	★1、用途：下肢骨折后固定下肢； ▲2、包装：≤10 付/包； ▲3、规格：下肢夹板； 4、组成：木板、针织棉、海绵； 5、材质：木料、涤棉组成； 6、灭菌使用：非灭菌产品，个人可重复使用； 7、有效期：≥2 年。 8、其他要求：表面光洁，平整，面料松紧一致。
21	医用固定带(印标)	14.3	个	6006	85885.8	否	否	★1、用途：骨折外固定使用； ▲2、包装：≤1 个/包； ▲3、规格：前臂吊带； 4、组成：三明治网布、尼龙带、金属环、耳朵连、粘扣组成； 5、材质：涤棉、尼龙带； 6、灭菌使用：非灭菌产品，个人可重复使用组成； 7、有效期：≥2 年。 ★8、其他要求：可根据需求定制个性标签。
22	医用固定带	17.88	个	1965	35134.2	否	否	★1、用途：用于肋骨折外固定使用； ▲2、包装：≤1 个/包； ▲3、规格：肋骨带； 4、组成：皮革、人造革、海绵、棉布、尼龙带、粘扣、松紧口组成， 5、材质：涤棉、尼龙带， 6、灭菌使用：非灭菌产品，个人可重复使用； 7、有效期：≥2 年； 8、其他要求：表面光洁，平整，面料松紧一致。

2 3	医用固定带	17.8 8	个	3	53.64	否	否	★1、用途：用于胸部外固定使用； ▲2、包装：≤1 个/包； ▲3、规格：胸围固定带； 4、组成：皮革、人造革、海绵、棉布、尼龙带、粘扣、松紧口、钢条组成； 5、材质：金属、涤棉； 6、灭菌使用：非灭菌产品，个人可重复使用； 7、有效期：≥2 年； 8、其他要求：表面光洁，平整，面料松紧一致。
2 4	医用固定带	27.1 7	个	160	4347. 2	否	否	★1、用途：骨折外固定使用； ▲2、包装：≤1 个/包， ▲3、规格：下肢牵引带， 4、组成：翻布、尼龙带、木条、钢构、海绵、粘扣， 5、材质：尼龙带、棉布， 6、灭菌使用：非灭菌产品，不可重复使用， 7、有效期：≥2 年， 8、其他要求：表面光洁，平整，面料松紧一致。
2 5	医用外固定支具（颈托）	21.4 5	个	113 0	24238 .5	否	否	★1、用途：用于颈部骨折固定时夹持骨骼固定支撑； ▲2. 包装：≤1 条/包； ▲3. 规格：至少包含成人大号、中号、小号； 4. 组成：由高分子泡沫板、塑料支架、铆钉、塑料板、粘扣加工制成； 5. 灭菌使用：非灭菌包装，个人可重复使用； 6. 有效期：≥2 年。
2 6	弹性绷带	3	卷	249 50	74850	否	否	★1、用途：对创面敷料或肢体提供束缚力，以起到包扎、固定作用； ▲2、包装：≤24 卷/盒； ★3、规格：至少包含 10cm*450cm； 4、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用； 5、有效期：≥2 年。
2 7	黄色垃圾桶	300. 3	个	3	900.9	否	否	★1、用途：储存医疗废弃物； ▲2、包装：≤1 个/件； ▲3、规格：710*570*1010mm； 4、组成：盖子 1 个、轮子 2 个、铁杆 1 根、耳塞 2 个、桶体 1 个组成； 5、材质：全新 PP 材料，翻盖结构； 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用。
2 8	黄色脚踏式垃圾桶	217. 36	个	23	4999. 28	否	否	★1、用途：储存医疗废弃物； ▲2、包装：≤1 个/件； ▲3、规格：550*465*955mm； 4、组成：由盖子 1 个、轮子 2 个、铁杆 1 根、耳塞 2 个、桶体 1 个组成； 5、材质：全新 PP 材料，翻盖结构；

								6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用。
2 9	黄色脚踏式 垃圾桶	55.7 7	个	23	1282. 71	否	否	★1、用途：储存医疗废弃物； ▲2、包装：≤10 个/件； ▲3、规格：315*260*400mm； 4、组成：由盖子 1 个、脚踏板 1 根、撑杆 1 根、桶体 1 个组成； 5、材质：全新 PP 材料，脚踏翻盖结构； 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用。
3 0	黄色脚踏式 垃圾桶	78.6 5	个	5	393.2 5	否	否	★1、用途：储存医疗废弃物； ▲2、包装：≤5 个/件； ▲3、规格：390*370*480mm±10mm； 4、组成：由盖子 1 个、脚踏板 1 根、撑杆 1 根、桶体 1 个组成； 5、材质：全新 PP 材料，脚踏翻盖结构； 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用。
3 1	黄色脚踏式 垃圾桶	128. 7	个	3	386.1	否	否	★1、用途：储存医疗废弃物； ▲2、包装：≤8 个/件； ▲3、规格：450*400*570mm±10mm； 4、组成：由盖子 1 个、脚踏板 1 根、撑杆 1 根、桶体 1 个组成； 5、材质：全新 PP 材料，脚踏翻盖结构； 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用。
3 2	黄色垃圾桶	200. 2	个	3	600.6	否	否	★1、用途：储存医疗废弃物； ▲2、包装：≤1 个/件； ▲3、规格：505*472*695mm； 4、组成：由盖子 1 个、脚踏板 1 根、撑杆 1 根、桶体 1 个组成； 5、材质：全新 PP 材料，脚踏翻盖结构； 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用。
3 3	黄色垃圾桶	243. 1	个	5	1215. 5	否	否	★1、用途：储存医疗废弃物； ▲2、包装：≤1 个/件； ▲3、规格：550*465*955mm； 4、组成：由盖子 1 个、轮子 2 个、铁杆 1 根、耳塞 2 个、桶体 1 个组成； 5、材质：全新 PP 材料，翻盖结构； 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用。

3 4	利器盒	10.0 1	个	130 0	13013	否	否	★1、用途：盛装锐器等医疗危险感染物品； ▲2、包装：≤50 个/件； ▲3、规格：长方形、24.5*20*25.5cm； 4、组成：由盖子 1 个和桶体 1 个组成； 5、材质：采用全新聚丙烯塑料，不含 PVC（聚氯乙烯）； 6、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2 年。
3 5	利器盒	37.1 8	个	226 5	84212 .7	否	否	★1、用途：盛装锐器等医疗危险感染物品； ▲2、包装：≤20 个/件； ▲3、规格：长方形、36.5*27*42.5cm； 4、组成：由盖子 1 个和桶体 1 个组成； 5、材质：采用全新聚丙烯塑料，不含 PVC（聚氯乙烯）； 6、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2 年。
3 6	利器盒	6.79	个	122 45	83143 .55	否	否	★1、用途：盛装锐器等医疗危险感染物品； ▲2、包装：≤100 个/件； ▲3、规格：长方形、24*20*16cm； 4、组成：由盖子 1 个和桶体 1 个组成； 5、材质：采用全新聚丙烯塑料，不含 PVC（聚氯乙烯）； 6、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2 年。
3 7	利器盒	2.72	个	970 0	26384	否	否	★1、用途：盛装锐器等医疗危险感染物品； ▲2、包装：≤200 个/件； ▲3、规格：圆形，13.5*14.5cm； 4、组成：由盖子 1 个和桶体 1 个组成； 5、材质：采用全新聚丙烯塑料，不含 PVC（聚氯乙烯）； 6、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2 年。
3 8	利器盒架子	14.3	个	3	42.9	否	否	★1、用途：挂 2L 利器盒； ▲2、包装：≤100 个/件； ▲3、规格：圆形，16*10cm； 4、材质：铁焊接成型，电镀镀锌防腐、防氧化； 5、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用； 6、有效期：≥2 年。
3 9	不锈钢服药杯	2.86	个	3	8.58	否	否	★1、用途：盛放口服药品； ▲2、规格：40ml； ▲3、组成：由圆柱体杯体组成； 4、材质：不锈钢； 5、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用

40	不锈钢换药碗	8.58	个	3	25.74	否	否	★1、用途：换药时盛放棉球等； ▲2、规格：140*53mm； ▲3、组成：不锈钢碗体组成； 4、材质：不锈钢； 5、灭菌使用：非灭菌产品，可消毒后重复使用。
41	不锈钢量杯	32.18	个	3	96.54	否	否	★1、用途：测量液体； ▲2、规格：1000ml； ▲3、组成：由杯体和杯把组成； 4、材质：不锈钢； 5、灭菌使用：非灭菌产品，可消毒后重复使用。
42	不锈钢镊子筒	17.88	个	3	53.64	否	否	★1、用途：放置医用镊等手术器械； ▲2、规格：至少包含大、中、小； ▲3、组成：由杯体和半开盖子组成； 4、材质：不锈钢； 5、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用。
43	不锈钢器械盒	282.43	个	3	847.29	否	否	★1、用途：放置器械； ▲2、规格：至少包含 35*26*8cm； ▲3、组成：由盒体组成； 4、材质：不锈钢； 5、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用。
44	不锈钢双瓶架	17.88	个	3	53.64	否	否	★1、用途：放置小酒精瓶； ▲2. 规格：52mm*2 孔， ▲3：组成 不锈钢二层小架子，二孔。 4、材质：主要由不锈钢材料制成； 5、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用。
45	不锈钢弯盘	6.79	个	3	20.37	否	否	★1、用途：放置器械耗材等； ▲2、规格：至少包含大、中、小； ▲3、组成：由盘体组成； 4、材质：不锈钢； 5、灭菌使用：非灭菌产品，可消毒后重复使用。
46	不锈钢压舌板	10.73	块	3	32.19	否	否	★1、用途：咽部视诊时使用，以便于查看口腔内器官； ▲2、规格：160mm； ▲3、材质：不锈钢； 4、灭菌使用：非灭菌产品，可消毒后重复使用。
47	不锈钢油膏缸	17.88	个	3	53.64	否	否	★1、用途：盛放软药膏； ▲2、规格：Φ120mm； ▲3、组成：由缸体和缸盖组成； 4、材质：不锈钢； 5、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用。
48	不锈钢有盖无孔方盘	34.32	个	12	411.84	否	否	★1、用途：盛放医疗用品等； ▲2、规格：（8 寸无孔）200*11*45mm； ▲3、组成：由方盘体和方盘盖组成； 4、材质：不锈钢； 5、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用。

49	立式吊瓶网	0.36	个	462	166.3 2	否	否	★1、用途：用于挂放输液瓶，配合输液固定用； ▲2、包装：≤100 个/叠； ▲3、规格：至少包含 250ml 和 500ml； 4、材质：由塑料制成； 5、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用。
50	砂轮	0.36	个	462	166.3 2	否	否	★1、用途：切割玻璃瓶； ▲2、包装：≤200 个/包； ▲3、规格：至少包含直径 20mm； 4、材质：由砂石制成； 5、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用。
51	ABS 病历夹	20.0 2	个	415	8308. 3	否	否	★1、用途：医务人员持病人记录卡用； ▲2、包装：≤10 个/盒； ▲3、规格：至少包含 33*23cm； 4、组成：定位轴柱和塑料板组成； 5、材质：ABS； 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用。
52	切片机刀片	679. 25	盒	62	42113 .5	否	否	★1、用途：安装在切片机上切片用； ▲2、包装：≤50 片/盒； ▲3、材质：不锈钢材质制成； 4、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用。
53	三导心电图记录纸	8.58	卷	462	3963. 96	否	否	★1、用途：与心电图机配套使用，记录心电； ▲2、包装：≤10 卷/盒； ▲3、规格：至少包含 80mm*20m； 4、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用。
54	十二导心电图记录纸	17.8 8	本	230	4112. 4	否	否	★1、用途：与心电图机配套使用，记录心电； ▲2、包装：≤10 卷/盒； ▲3、规格：至少包含 210*140mm*20m； 4、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用。
55	冰箱温度计	12.8 7	个	3	38.61	否	否	★1、用途：实时监测冰箱环境温度； ▲2、包装：≤1 个/盒； ▲3、规格：-20℃-110℃； 4、组成：主机、纽扣电池组成； 5、材质：外壳由 ABS 材料制成； 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用。
56	胎儿监护仪打印纸	15.7 3	本	3	47.19	否	否	★1、用途：与胎儿监护仪配套使用，打印结果报告； ▲2、包装：≤10 本/盒； ▲3、规格：至少包含 112mm*90mm-150P； 4、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用。
57	胎儿监护仪打印纸	25.0 3	本	695	17395 .85	否	否	★1、用途：与胎儿监护仪配套使用，打印结果报告； ▲2、包装：≤10 本/盒； ▲3、规格：至少包含 152mm*90mm-150P； 4、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用。

58	医用氧气袋	32.18	个	55	1769.9	否	否	★1、用途：病人吸氧使用； ▲2、包装：≤60 个/件； ▲3、规格：至少包含大号（40L）； 4、组成：由袋体、通气管组成； 5、材质：主要由 TPU 材料制成； 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用； 7、有效期：≥2 年； ★8、氧气袋爆破压力≤25KPa； ★9、放置 12h, 通气管与袋体粘接应牢固可靠、通气无阻, 不应有爆破现象； 10、氧气袋充气 10KPa, 放置 12 小时，气体保持率≥80%。
59	手术刀柄	39.33	把	3	117.99	否	否	★1、用途：安装手术刀片后用于切割人体软组织； ▲2、包装：≤10 把/盒； ▲3、规格：至少包含 3#-7#； 4、组成：有安装手术刀片的插槽头； 5、材质：不锈钢材料制成； 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用次数以及有效期均以器械耗损程度为准。
60	手术剪	53.63	把	3	160.89	否	否	★1、用途：剪切人体组织、皮肤； ▲2、包装：≤10 把/盒； ▲3、规格：至少包含 140-180mm 直尖，直圆； 4、组成：一对中间连接的叶片组成，头部有刃口，尾部为指圈； 5、材质：不锈钢材料制成； 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用次数以及有效期均以器械耗损程度为准。
61	止血钳	50.05	把	16	800.8	否	否	★1、用途：夹持人体内血管、组织以止血； ▲2、包装：≤10 把/盒； ▲3、规格：至少包含 125-180mm 直，弯全齿； 4、组成：由钳喙、关节和钳柄组成，头部有唇头齿，尾部为指圈，中间穿腮后用铆钉连接固定，两指圈间有锁止牙，起夹持固定作用； 5、材质：不锈钢材料制成； 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用次数以及有效期均以器械耗损程度为准。
62	组织镊	28.6	把	3	85.8	否	否	★1、用途：夹持组织； ▲2、包装：≤10 把/盒； ▲3、规格：至少包含 140-180mm； 4、组成：一对尾部叠合的叶片组成； 5、材质：不锈钢材料制成； 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用次数以及有效期均以器械耗损程度为准。

6 3	甲状腺拉钩	25.0 3	把	3	75.09	否	否	★1、用途：钩取组织、异物或牵拉组织； ▲2、包装：≤10 把/盒； ▲3、规格：至少包含 120mm, 10*25mm 和 10*37mm； 4、组成：由头部、杆部和手柄组成； 5、材质：不锈钢材料制成； 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用次数以及有效期均以器械耗损程度为准。
6 4	帕巾钳	48.6 2	把	3	145.8 6	否	否	★1、用途：外科手术时固定帕巾用； ▲2、包装：≤10 把/盒； ▲3、规格：至少包含 160mm； 4、组成：钳喙、关节和钳柄组成； 5、材质：不锈钢材料制成； 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用次数以及有效期均以器械耗损程度为准。
6 5	理疗电极片	3.58	张	117 35	42011 .3	否	否	★1、用途：使用时，贴附在理疗部位。配合中低频、干扰电等电疗设备，将设备输出的电刺激信号传导到人体皮肤表面； ▲2、包装：≥40 片/包； ▲3、规格：至少包含正方形 50mm*50mm； 4、组成：由导电硅胶层和其他辅助层组成； 5、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用； 6、有效期：≥2 年； ★7、持粘性：医用胶带持粘性按 YY/T0148-2006 附录 B 试验时。在烘箱内试验期间，贴于不锈钢板上粘贴部的顶端下滑应不超过 2.5mm。
6 6	泡腾消毒片	5	瓶	277 0	13850	否	否	★1、用途：适用于一般污染物品及环境表面、传染病人的污物消毒；疫源地的消毒；一般硬质物体表面的消毒；游泳池水的消毒。 ▲2、包装：≤100 瓶/件 ▲3、规格：100 片/瓶 4、组成：三氯异氰尿酸；有效氯含量为 500 ±50mg/片 5、材质：固体片剂 6、灭菌使用：灭菌产品，一次性使用 7、有效期≥2 年 ★8、其他要求：可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、分枝杆菌和细菌芽孢，并可灭活病毒。 500mg/L, 作用 5min, 对悬液中金黄色葡萄球菌、大肠杆菌，杀灭对数值>5.00 2000mg/L, 作用 30min, 对悬液中枯草杆菌黑色变种芽孢，杀灭对数值>5.00 2000mg/L, 作用 30min, 对悬液中龟分枝杆菌脓肿亚种，杀灭对数值>4.00 250mg/L, 作用 15min, 对悬液中脊髓灰质炎病

								毒，平均灭活对数值 4.42
6 7	医用葡萄糖 酸洗必泰棉 片	10	盒	115 5	11550	否	否	▲1、包装：≥100 片/盒 2、组成：采用非织造布为原料，含 2%±0.2% 的 葡萄糖酸洗必泰、70%±5%异丙醇、28%纯化水。 3、其他： 作用时间≥5 分钟，至少能有效杀灭大 肠杆菌、金黄色葡萄球菌、铜绿假单胞菌等病毒
6 8	免洗手消毒 凝胶	17	瓶	115 50	19635 0	否	否	★1、用途：适用于外科手消毒，工作和生活中的卫生手消毒 ▲2、包装：≤25 瓶/件 ▲3、规格：500ml/瓶 ★4、组成：以乙醇和正丙醇为主要有效成分的消毒凝胶，乙醇含量 55%±5.5% (V/V)，正丙醇含量 5.5%±0.55% (V/V)。 5、材质：凝胶 6、灭菌使用：非灭菌产品，开启后使用有效期 90 天 7、有效期≥2 年 ★8、其他要求：可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见细菌。 原液，作用 1min，对载体中金黄色葡萄球菌、大肠杆菌、铜绿假单胞菌、白色念珠菌的杀灭对数值>3.00 原液，作用 1min，对手部自然菌的杀灭对数值>1.00

6 9	碘伏消毒液	7.5	瓶	162 0	12150	否	否	★1、用途：适用于皮肤、手、粘膜、创面及伤口消毒，粘膜消毒仅限医疗卫生机构诊疗用 ▲2、包装：≤30 瓶/件 ▲3、规格：500ml/瓶 ★4、组成：碘，有效碘含量 5.0g/L±0.5g/L 5、材质：液体 6、灭菌使用：非灭菌产品，开启后使用有效期 7 天，用于手消毒启用有效期 90 天 7、有效期≥2 年 ★8、其他要求：可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见细菌作用 1min，对悬液中耐甲氧西林金黄色葡萄球菌、肺炎克雷伯氏菌、鲍曼不动杆菌、肺炎链球菌、金黄色葡萄球菌、铜绿假单胞菌、大肠杆菌，杀灭对数值>5.00；作用 1min，对悬液中白色念珠菌，杀灭对数值>4.00；
7 0	戊二醛消毒液	28	桶	460	12880	否	否	★1、用途：主要用于医疗器械和内窥镜的浸泡消毒与灭菌 ▲2、包装：≤10 桶/件 ▲3、规格：2.5L/桶 ★4、组成：戊二醛, 含量为 2.2%±0.2% (W/V) 5、材质：液体 6、灭菌使用：灭菌产品，可最多连续使用 14 天。 7、有效期≥2 年 ★8、其他要求：可杀灭化脓性球菌、致病性酵母菌、分枝杆菌，并可杀灭细菌芽孢对碳钢、铜、铝和不锈钢基本无腐蚀 含量 18g/L，作用 10min，对悬液中铜绿假单胞菌的杀灭对数值>5.00 含量 18g/L，作用 20min，对悬液中龟分枝杆菌脓肿亚种的杀灭对数值>4.00 含量 18g/L，作用 60min，对悬液中枯草杆菌黑色变种芽的杀灭对数值>5.00 原液，作用 10min。对载体中白色念珠菌、金黄色葡萄球菌的杀灭对数值>3.00

7 1	皮肤消毒液	3.6	瓶	337 25	12141 0	否	否	★1、用途：适用于完整皮肤消毒。 ▲2、包装：≤100 瓶/件 ▲3、规格：60ml/瓶 ★4、组成：有效碘、醋酸氯己定和乙醇为主要有效成分的消毒液。有效碘含量为 2.4g/L±0.24g/L，醋酸氯己定含量为 5.0g/L±0.5g/L，乙醇含量为 65%±6% (V/V)。以有效碘和葡萄糖酸氯己定为主要有效成分的消毒液，有效碘含量 5.0g/L±0.5g/L，葡萄糖酸氯己定含量 1.0g/L±0.1g/L。 5、材质：液体 6、灭菌使用：非灭菌产品，启用有效期 7 天 7、有效期≥2 年 ★8、其他要求：可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见细菌 用 1.0min，对悬液中的耐甲氧西林金黄色葡萄球菌、肺炎克雷伯氏菌、鲍曼不动杆菌、肺炎链球菌的杀灭对数值均>5.00 用 1.0min，对悬液中的白色念珠菌的杀灭对数值均>4.00 对皮肤表面涂擦消毒作用 1min，对皮肤表面自然菌的平均杀灭对数值为 2.04 (1.04~3.20)
7 2	戊二醛消毒液	14	桶	577 5	80850	否	否	★1、用途：主要用于医疗器械和内窥镜的浸泡消毒与灭菌 ▲2、包装：≤10 桶/件 ▲3、规格：2L/桶 ★4、组成：戊二醛, 含量为 2.2%±0.2% (W/V) 5、材质：液体 6、灭菌使用：灭菌产品，可最多连续使用 14 天。 7、有效期≥2 年 ★8、其他要求：可杀灭化脓性球菌、致病性酵母菌、分枝杆菌，并可杀灭细菌芽孢 对碳钢、铜、铝和不锈钢基本无腐蚀 含量 18g/L，作用 10min，对悬液中铜绿假单胞菌的杀灭对数值>5.00 含量 18g/L，作用 20min，对悬液中龟分枝杆菌脓肿亚种的杀灭对数值>4.00 含量 18g/L，作用 60min，对悬液中枯草杆菌黑色变种芽的杀灭对数值>5.00 原液，作用 10min。对载体中白色念珠菌、金黄色葡萄球菌的杀灭对数值>3.00

73	泡沫型皮肤消毒剂	30	瓶	4850	145500	否	否	★1、用途：用于手术前对手部皮肤消毒； ▲2、包装：≤253ml/瓶； ▲3、规格：泡沫型；材质：铝瓶材质； ★4、组成：葡萄糖酸氯己定（洗必泰）含量 0.405%-0.4955(w/w), 乙醇含量 22.5%-27.5% (w/w)，原液 PH 值均值为 8±1； 5、有效期：≥2 年； ★6、可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌和致病性酵母菌；对金黄色葡萄球菌、铜绿假单胞菌。大肠杆菌的杀灭对数值均为≥5.00 ★7、符合 GB27950-2020《手消毒剂用要求》； ▲8、铅含量为≤0.03mg/kg、砷含量为≤0.001mg/kg、汞含量为≤0.001mg/kg。
74	洗必泰口腔护理抗菌液	20	瓶	370	7400	否	否	★1、用途：适用于口腔粘膜的消毒,仅限于医疗卫生机构诊疗前后使用 ▲2、包装：≤40 瓶/件 ▲3、规格：200ml/瓶 4、组成：以葡萄糖酸洗必泰为主要有效成分的消毒液，葡萄糖酸洗必泰含量为 4.5g/L±0.45g/L。 5、材质：液体 6、灭菌使用：非灭菌产品，启用有效期 7 天 7、有效期≥2 年 8、其他要求：可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见细菌 ★原液，作用 2min，对金黄色葡萄球菌、铜绿假单胞菌、大肠杆菌平均杀灭对数值>5.00；对白色念珠菌平均杀灭对数值>4.00；对人体自然菌平均杀灭对数值>1.00
75	抗菌洗手液	8	瓶	15660	125280	否	否	★1、用途：适用于日常手部皮肤的清洁、去污及外科手术第一遍洗手 ▲2、包装：≤25 瓶/件 ▲3、规格：500ml/瓶 4、组成：本品是以对氯间二甲苯酚为主要有效成分的抗菌洗手液，对氯间二甲苯酚含量为 0.3%±0.03% (W/W)。添加烷基糖苷、椰子油脂肪酸二乙醇酰胺表面活性剂，同时添加了植物提取物苦瓜素、胶原蛋白等护肤成分。 5、材质：液体 6、灭菌使用：非灭菌产品，启用有效期 60 天 7、有效期≥2 年 ★8、其他要求：可对肠道致病菌、化脓性球菌和致病性酵母菌有杀菌作用 1:1 稀释，作用 2.0min，对金黄色葡萄球菌、大肠杆菌、白色念珠菌的杀菌率为 100.00%，即杀菌率>99%，具

								有较强抗菌作用
7 6	过氧化氢消毒液	6	瓶	157 0	9420	否	否	★1、用途：适用于一般硬质物体表面、空气消毒及皮肤伤口的消毒 ▲2、包装：≤30 瓶/件 ▲3、规格：500ml/瓶 ★4、组成：过氧化氢， 过氧化氢含量为 3.0% ±0.3%（W/V）。 5、材质：液体 6、灭菌使用：非灭菌产品，启用有效期 7 天 7、有效期≥2 年 ★8、其他要求：可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌、空气中的细菌和医院感染常见细菌。 原液作用 1.5 min，对金黄色葡萄球菌和铜绿假单胞菌平均杀灭对数值均>5.00； 原液使用，按使用说明书方法对皮肤表面冲洗 3 min，对皮肤表面自然菌的平均杀灭对数值 1.45；原液作用 3min，对白色念珠菌平均杀灭对数值>4.00；以 10ml/m³ 的液体用量均匀喷雾消毒，静置 30min 后，对白色葡萄球菌平均 杀灭对数值≥99.90%

7 7	表面湿巾	16	包	497 0	79520	否	否	★1、用途：适用于医疗设备、医疗用品及其他物品的表面擦拭消毒，也可用于卫生手手部擦拭消毒，可达到中水平消毒 ▲2、包装：≤24 包/件 ▲3、规格：80 片/包 4、组成：无纺布、主要有效成分为复合双链季铵盐和乙醇，季铵盐活性成分含量为 1.85g/L ±0.185g/L，乙醇含量为 50%±5%（V/V）。 5、材质：无纺布、液体 6、灭菌使用：非灭菌产品，启用有效期 60 天 7、有效期：≥2 年 ★8、其他要求：可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌、医院感染常见菌、鲍曼不动杆菌、肺炎克雷伯氏菌、MRSA 和分枝杆菌，并能灭活病毒。金黄色葡萄球菌作用时间 1min 生产用液 >3.00，大肠杆菌作用时间 1min 生产用液 >3.00，铜绿假单胞菌 作用时间 1min 生产用液 >3.00，白色念珠菌作用时间 1min 生产用液 >3.00，龟分枝杆菌脓肿亚种作用时间 1min 生产用液 >3.00，鲍曼不动杆菌作用时间 1min 样品原液 >3.00，物体表面自然菌作用时间 1min 湿巾 >1.00，手（卫生手）表面自然菌作用时间 1min 湿巾 >1.00，龟分枝杆菌脓肿亚种作用时间 1min 湿巾 >3.00，脊髓灰质炎病毒 作用时间 1.5min 生产用液 >4.00，肺炎克雷伯氏菌作用时间 1min 样品原液 >3.00，耐甲氧西林金黄色葡萄球菌作用时间 1min 样品原液 >3.00，
7 8	84 消毒液	3	瓶	695	2085	否	否	★1、用途：适用于一般物体表面、织物、血液及粘液等体液污染物品、排泄物的消毒。 ▲2、包装：≤30 瓶/件 ▲3、规格：500g/瓶 ★4、组成：以次氯酸钠为主要有效成分的消毒液 5、材质：液体 6、灭菌使用：非灭菌产品，启用有效期 30 天 7、有效期≥2 年 ★8、其他要求：可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌、医院感染常见菌和细菌芽孢 1:100 稀释，作用 10min，大肠杆菌、金黄色葡萄球菌、铜绿假单胞菌，杀灭对数平均值>5.001:100 稀释，作用 10min，物体表面自然菌，杀灭对数平均值 1.47 1:100 稀释，作用 10min，白色念珠菌，杀灭对

								数平均值>4.00 1:8 稀释, 作用 60min, 枯草杆菌黑色变种芽孢, 杀灭对数平均值>5.00
79	2%葡萄糖洗必泰皮肤消毒液	12	瓶	6470	77640	否	否	★1、用途: 适用于手消毒, 注射、输液前等局部皮肤消毒, 以及手术部位皮肤的消毒 ▲2、包装: ≤100 瓶/件 ▲3、规格: 100ml/瓶 ★4、组成: 本品是以乙醇和葡萄糖酸洗必泰为主要有效成分的消毒液, 乙醇含量为 70%±6% (V/V), 葡萄糖酸洗必泰含量为 10g/L±1.0g/L。 5、材质: 液体 6、灭菌使用: 非灭菌产品, 开启后使用用于手消毒 90 天 7、有效期≥2 年 ★8、其他要求: 可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见病菌 作用 0.5min, 金黄色葡萄球菌、大肠杆菌、铜绿假单胞菌, 杀灭对数值>5.00 作用 1.0min, 白色念珠菌, 杀灭对数值>4.00 消毒 1 min, 对皮肤表面自然菌的平均杀灭对数值为 2.39(1.09~2.69)
80	一次性使用酒精片	5	盒	6610	33050	否	否	▲1. 包装: ≥50 片/盒 2. 组成: 采用非织造布为原料, 加 2%±0.2%的葡萄糖酸洗必泰、70%±5%异丙醇、28%纯化水经加工包装精制而成; 3. 尺寸: 洗必泰棉片按包装尺寸(长*宽)至少包含 30*30/50*50/50*47/60*60/50*35/60*72/65*30 七种规格(单位为 mm); ★4. 杀灭微生物指标: 作用时间 5 分钟, 对大肠杆菌、金黄色葡萄球菌、铜绿假单胞菌的杀灭对数值应≥5.00, 对白色念珠菌的杀灭对数值应≥4.00。

8 1	粘着性绵布 伸缩包带	91	卷	695	63245	否	否	★1、用途：主要用于加压包扎、固定鼻胃管等各种导管 ▲2、包装：≤10 卷/盒，一箱≤10 盒 ▲3、规格：7.5cm×5m ★4、组成：医用压力弹性绷带由纯棉弹力绷带背衬有粘性物质，置于硅酮纸保护层上制成。本产品以非无菌形式提供 5、材质：棉布 6、灭菌使用：（非灭菌产品，一次性使用） 7、有效期≥2 年
8 2	丝绸胶带	14.3 5	卷	143 2	20549 .2	否	否	★1、用途：用于将辅料粘贴固定于创面或将其其他医疗器械固定到人体的特定部位 ▲2、包装：≤12 卷/盒，一箱≤40 盒 ▲3、规格：2.5cm×9.1m ★4、组成：医用胶带背材上涂有具有自粘特性的胶粘剂的胶带。部分胶带涂胶面有保护层。非无菌提供，一次性使用。不与创面直接接触。粘贴部位为完好皮肤 5、材质：丝绸 6、灭菌使用：（非灭菌产品，一次性使用） 7、有效期≥2 年
8 3	自粘电极	3.99	片	212 520	84795 4.8	否	否	★1、用途：使用时，贴附在理疗部位，配合中低频、干扰电等电疗设备，将电疗设备输出的电刺激信号传导到人体皮肤表面。 ▲2、包装：≤280 片/盒，或≤400 片/盒 ▲3、规格：50*50mm 4、组成：无纺布、导电膜、水凝胶、碳纤维尾巴线 5、材质：不区分 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用 7、有效期≥2 年
8 4	指脉氧	224	个	175	39200	否	否	★1、用途：与兼容的血氧测量设备配套使用，用于血氧饱和度和脉率的测量； ▲2、包装：1 套/袋 ▲3、规格：指夹款、指套款、绑带款 4、组成：重复性脉搏血氧饱和度传感器由连接插头，信号传输电缆和传感器组成； 5、材质： 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用； 7、有效期≥2 年 ★8、其他要求： 产品性能：1) 发射光波长：可见红光 660±5nm，不可见红光 905±5nm； 2) SpO2 测试范围：70%~100%；精度：70%~79% 时±3%，80%~89% 时±2%，90%~100% 时±1%；

								3) 脉搏速率测试范围: 30~245bpm; 精度: 150bpm-245bpm 时±3bpm, 60bpm-149bpm 时±2bpm, 30bpm -59bpm 时±1bpm。 4) 在环境温度为 35℃下, 血氧探头与人体接触部分最大温度不超过 40℃。
8 5	血压袖带	105	个	255	26775	否	否	★1、用途: 与无创血压设备配合使用, 用于测量无创血压; ▲2、包装: 1 套/袋 ▲3、规格: 婴幼儿、儿童、成人 4、组成: 由布带、气囊、气管和接头组成; 5、材质: 尼龙布 6、灭菌使用: 非灭菌产品, 可重复使用; 7、有效期≥2 年 ★8、其他要求: 1) 气密性: 10000 次 40kPa (300mmHg) 的压力循环后, 血压袖带漏气造成压力下降的速度不超过 0.133kPa (1 mmHg)/s。 2) 气囊: 气囊及整个管路应能承受 40kPa 的压力; 且保持 60s 气囊不破裂。
8 6	输液加压袋	200	套	20	4000	否	否	★1、用途: 在急救病人时采用气压方法, 对急需加量输入药液或血浆的病人起到加快输液的作用; ▲2、包装: 洁净包装, 1 套/袋; ▲3、规格: 至少包含≥500ml; 4、组成: 由储气囊、吊环带、搁液袋固定膜、气管、气阀、充气球组成; 5、材质: 主要由热塑性聚氨酯弹性体制成; 6、灭菌使用: 非灭菌产品, 一次性使用; 7、有效期: ≥2 年; ▲8、其他要求: 输液加压袋应具有良好的气密性保持≥3h, 应无泄漏; 输液加压袋的吊带能承载≥1kg 载重量。。

87	医用透气胶带	2.1	卷	150 360	31575 6	否	否	★1、用途:用于临床绊创及固定等; ▲2、包装: 洁净包装, ≤12 卷/盒; ▲3、规格: 至少包含 12.5mm±2mm*9140mm±100mm; 25mm±2mm*9140mm±100mm; 4、组成: 由基材(无纺布、聚乙烯膜或丝绸)、压敏胶和隔离纸组成; 5、材质: 由无纺布和聚乙烯材料制成; 6、灭菌使用: 非灭菌产品, 一次性使用; 7、有效期: ≥2 年; ▲8、其他要求: 剥离强度应≥1N/cm; 持粘性下滑应≤2.5mm; 透气量≥2.5cm³ /cm² .S。
88	医用胶布	31	筒	100	3100	否	否	★1、用途:用于对皮肤创伤包扎起固定、保护作用; ▲2、包装: 洁净包装, ≤30 筒/件; ▲3、规格: 至少包含氧化锌含量≥10.0%; 26cm±5%*500cm±5%; 4、组成: 由胶浆、基材、衬垫组成; 5、材质: 胶浆采用氧化锌胶粘剂; 基材采用漂白布或非织造布; 衬垫采用硬纱布制成; 6、灭菌使用: 非灭菌产品, 一次性使用; 7、有效期: ≥2 年; ▲8、其他要求: 剥离强度≥ 1.0N/cm; 持粘性≤2.5mm。
89	压舌板	0.2	个	554 40	11088	否	否	★1、用途:用于检查时压低舌部; ▲2、包装: 洁净包装, ≤100 个/包; ▲3、规格: 至少包含(150mm、157mm、160mm、180mm)±0.5cm; 4、材质: 主要由竹质材料制成; 5、有效期: ≥2 年。
90	刮宫片	0.25	个	7	1.75	否	否	★1、用途:用于妇科检查; ▲2、包装: 洁净包装, ≤100 个/包; ▲3、规格: 175mm*10mm*1.8mm±0.5mm; 4、材质: 由木片制成的片状器械; 5、有效期: ≥2 年。
91	T0 生物制片透明剂	55	瓶	232 0	12760 0	否	否	★1、用途:用于生物制片用; ▲2、包装: 洁净包装, ≤20 瓶/箱; ▲3、规格: 至少包含≥500ml/瓶; 4、组成: 本品为无色透明液体。以特制的优质松节油为主要原料并采用特殊配方合成。不溶于水, 挥发性好, 对常用生物染料染色无不良影响; 5、材质: 塑料瓶包装;

								6、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：≥2 年；
9 2	天然胶乳橡胶避孕套	6	盒	249 5	14970	否	否	★1、用途:用于避孕和有助于防止性传播疾病，可用于妇女阴道彩超检查； ▲2、包装：灭菌包装，≤100 只/盒，； ▲3、规格：至少包含需包含宽度 49±2mm，52±2mm，55±2mm； 4、材质：由天然胶乳制成； ▲5、灭菌使用：灭菌产品，一次性使用； 6、有效期：≥2 年； ▲7、其他要求：天然胶乳橡胶避孕套应符合 GB 7544-2009《天然胶乳橡胶避孕套技术要求与试验方法》的要求(不适用条款 6.2 超强)。
9 3	医用电子血压计袖带	100	个	550	55000	否	否	★1、用途:与血压计配套使用，用于测量血压值； ▲2、包装：洁净包装，≤1 个/袋； ▲3、规格：至少包含臂式成人、臂式小儿； 4、材质：由尼龙布橡胶为主要材料制成。
9 4	氧气吸入器	130	台	7	910	否	否	★1、用途:用于对医疗单位作急救给氧和对缺氧病人进行氧气吸入用； ▲2、包装：独立包装 ▲3、组成：由外罩、流量管、浮球、调节阀、氧气过滤块、快速插头、流量调节开关、安全阀、输氧接头、导气杆、吸入器瓶体组成； 4、其他要求：流量范围：1-10L/min，1-15L/min；输入输出：0.4MPa-0.5MPa；安全阀排气压力：0.17MPa±0.05MPa；输氧接头：锥度接头最大的外径 φ8mm±0.5mm。
9 5	麻醉呼吸气囊	28	个	58	1624	否	否	★1、用途:呼吸囊与麻醉机或呼吸机配套使用，作为麻醉气体、氧气等医用气体暂时储存容器； ▲2、包装：独立包装； ▲3、规格：至少包含小号、中号、大号； 4、材质：由弹性橡胶制成； 6、有效期：≥2 年；

96	医用超声耦合剂	2.5	瓶	4020	10050	否	否	★1、用途:在超声诊断或治疗操作中,充填或涂敷于完好皮肤与探头(或治疗头)辐射面之间,用于透射声波的中介媒质; ▲2、包装:非灭菌包装,≤60 瓶/件; ▲3、规格:至少包含≤250ml; 4、组成:由瓶子 and 无色或透明凝胶组成; 5、材质:由卡波姆 11%、蒸馏水 85%、甘油 3.5%、对羟基苯甲酸丙酯 0.5%材料制成; 6、灭菌使用:非灭菌产品,一次性使用; 7、有效期:≥2 年; ▲8、其他要求:pH 值:5.5~8.0;黏度(25℃)≥15 Pa·s;声速(35℃):1520~1620m/s;声特性阻抗(35℃):$1.5 \times 10^6 \sim 1.7 \times 10^6 \text{ Pa} \cdot \text{s/m}$;声衰减(35℃):≤0.1dB/(cm MHz)。
97	切片石蜡	16	盒	650	10400	否	否	★1、用途:生物组织切片,组织浸蜡以及组织包埋; ▲2、包装:500g/盒,20 盒/箱; ▲3、规格:至少包含 52-54℃、56-58℃、58-60℃、60-62℃; 4、组成:片状石蜡,韧性强,硬度适中; 5、材质:石蜡; 6、灭菌使用:非灭菌产品,一次性使用; 7、有效期:≥2 年; 8、其他要求:无毒无味易熔化,存储方便。
98	封片剂	200	瓶	50	10000	否	否	★1、用途:用于玻片样品的封片; ▲2、包装:洁净包装,≤10 瓶/盒; ▲3、规格:至少包含≤50ml/瓶; 4、组成:由饱和烷烃和聚合物制成; 5、材质:液体; 6、有效期:≥2 年。
99	包埋盒	0.36	个	46200	16632	否	否	★1、用途:用于各种类型组织样本的处理和包埋; ▲2、包装:2000 个/箱; ▲3、规格:至少包含有盖长孔; 4、组成:带可折断式的盖子; 5、材质:由 POM 材质制成,耐化学腐蚀; 6、灭菌使用:非灭菌产品; 7、有效期:≥2 年; 8、其他要求:用于病理科组织切片,可配套用于一般型号的包埋机。

1 0 0	气压止血器袖带	210	个	7	1470	否	否	★1、用途:用于患者肢体手术时止血; ▲2、包装: 非无菌包装, ≤10 个/件; ▲3、规格: 至少包含 12cm*100cm±1cm, 10cm*100cm±1cm, 8cm*80cm±1cm, 6cm*60cm±1cm; 4、组成: 接头, 硅胶软管, TPU 止血袖带内胆, 布套组成; 5、材质: 采用 TPU 材料; 6、有效期: ≥2 年; 7、其他要求: 止血袖带压力最大可承受≥120Kpa。
1 0 1	综合挑战测试包	99.8 3	套	346 5	34591 0.95	否	否	★1、用途: 适用于预真空压力蒸汽灭菌器灭菌过程验证。 ▲2、包装: ≤100 次/盒 ▲3、规格: 至少包含盒内含 100 支生物对照指示剂 4、组成: 生物指示剂和过程装置 5、灭菌使用: 灭菌产品, 一次性使用; 6、有效期: 有效期为 ≥2 年 7、其他要求: 1. 符合标准 ISO11140-1、GB18281.3 的要求。 2. 符合 YY/T1402 对 PCD 的要求。 ▲3. 无铅型指示油墨配方, 保护医护和患者健康。(提供第三方检验报告) ▲4. 油墨配方灭菌前后变色对照鲜明, 方便辨识。 5. 指示卡覆膜, 能防止冷凝水干扰变色, 防止油墨脱落污染器械, 利于化学油墨变色后的保存, 不回色。 ▲6. 生物指示剂阴性结果荧光判读时间≤20min。 7. 荧光阅读结果与培养结果一致性符合 ISO 11138-8 要求。
1 0 2	过氧化氢快速判读式生物指示剂	79.7 3	支	277 0	22085 2.1	否	否	★1、用途: 通过培养基颜色变化, 反应嗜热脂肪杆菌芽孢(ATCC 7953)是否存活, 从而判断 过氧化氢等离子体生物监测结果 ▲2、包装: ≤50 支/盒 ▲3、规格: 至少包含 1cm*5cm 4、组成: 嗜热脂肪杆菌芽孢和培养管 5、材质: 塑料 6、灭菌使用: 一次性使用; 非灭菌产品 7、有效期≥2 年 ▲8、其他要求: 在 55-60℃下培养≤20 分钟后, 阅读器自动阅 读并记录结果。

103	ATP 表面采样棒	31.49	支	3	94.47	否	否	★1. 用途：医药卫生物体表面细菌微生物的采集 ▲2. 包装：≤ 20 支/包 ▲3. 规格：上端最粗不大于 13.5mm/拭子管下部最细不大于 8.5mm/长度不大于 16.7cm 4. 组成：稳定的液体荧光素酶，润湿的一体化采集拭子。 5. 材质：外部透明 PVC 材质，上部荧光素酶，下部为湿润棉签 6. 灭菌使用：灭菌产品，一次性使用 7. 有效期：冷藏保存条件下有效期为 3 个月
104	压力蒸汽灭菌指示标签	159.46	卷	462	73670.52	否	否	★1、用途：用于消毒供应室记录各种灭菌包的相关信息。 ▲2、包装：独立包装 ▲3、规格：至少包含 61mm*34mm, 900 片/卷 4、组成：16 卷/箱 5、材质：复合纸材 6、灭菌使用：灭菌监测产品，不可重复使用 7、有效期≥2 年 8、其他使用： 8.1、其他要求：因产品含有指示剂，需要提供安全评价报告及相关检测报告。
105	过氧化氢低温等离子灭菌过程指示标签	132.66	卷	346	45900.36	否	否	★1、用途：适用于过氧化氢等离子体灭菌器的包外化学监测，显示物品包是否经过灭菌处理。 ▲2、包装：≤1 卷/袋。 ▲3、规格：至少包含 61mm*34mm； 4、组成：在设计上采用不干胶形式，指示剂由多种化学物质组成，粘接剂选用特殊压敏胶。 5、材质：合成纸 6、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用 7、有效期≥3 年 8、其他使用： ▲标签上条纹内含变色油墨，在一定的温度、时间和过氧化氢浓度作用下，变色合格，可判定物品包已经过灭菌处理。
106	压力蒸汽灭菌化学指示标签专用碳带	132.66	卷	12	1591.92	否	否	★1、用途：用于打印消毒供应室各种标签。 ▲2、包装：独立包装 ▲3、规格：至少包含 90mm*300m 4、组成：20 卷/箱 5、材质：混合基材质 6、灭菌使用：非灭菌监测产品，不可重复使用 7、有效期：2 年 8、其他使用： 8.1、★其他要求：需符合欧盟 RoHS 指令 2011/65/EU 标准要求的限值，并且铅、汞含量≤ 2mg/kg，需提供由第三方检测机构出具的参数检测证明文件。

1 0 7	蒸汽灭菌化学测试包	30.15	包	3750	113062.5	否	否	★1、用途：适用于预真空压力蒸汽灭菌器常规程序和延长程序灭菌过程验证。 ▲2、包装：≤30 个/箱 ▲3、规格：至少包含 S957 4、组成：内含有一张五类常规化学指示卡和一张五类延时化学指示卡 5、材质：白卡纸+五类卡+皱纹纸+指示标签等 6、灭菌材料，不可重复使用。 7、有效期≥3 年。 8、其他要求： ★8.1. 符合标准 ISO11140-1、GB18281.3 的要求。 8.2. 符合 YY/T1402 对 PCD 的要求。 ▲8.3. 两张五类卡，一张常规程序五类卡，一张延长程序五类卡。 ▲8.4. 无铅型指示油墨配方，保护医护和患者健康。 ▲8.5. 可监测蒸汽质量，具有湿包预警功能。 ▲8.6. 指示卡覆膜，能防止冷凝水干扰变色，防止油墨脱落污染器械，利于化学油墨变色后的保存，不回色。 ★8.7. 生物指示剂阴性结果荧光判读时间≤20min。8. 荧光阅读结果与培养结果一致性符合 ISO 11138-8 要求。
1 0 8	测试包	30.82	包	2772	85433.04	否	否	★1、用途：用于监测预真空压力蒸汽灭菌器运行情况，压力蒸汽灭菌器内空气存在与否及蒸汽穿透效果。 ▲2、包装：≤30 个/箱 3、组成：白卡纸+BD 测试图+皱纹纸+指示标签 4、材质：白卡纸+BD 测试图+皱纹纸+指示标签 5、灭菌材料，不可重复使用。 6、有效期≥3 年。 7、其他要求： ★7.1、适用于 134℃ 预真空压力蒸汽灭菌器运行情况，监测空气排除效果。 ▲7.2、符合 GB18282.4 标准要求，模拟 7KG 棉布包，符合我国大型灭菌器 B-D 测试国家标准，符合与 BD 测试相关的标准要求。 ▲7.3、无铅型指示油墨配方，保护医护和患者健康。
1 0 9	爬行卡	1.27	片	13860	17602.2	否	否	★1、用途：适合下排气式压力蒸汽灭菌器和预真空压力蒸汽灭菌器灭菌质量的化学监测。 ▲2、包装：≤250 片/包 ▲3、规格：至少 250 片/包 4、组成：纸张+阅读标签+显色指示条 5、材质：纸质 6、灭菌材料，不可重复使用。 7、有效期≥2 年。 8、其他要求：

							★8. 1. 适用于下排气式压力蒸汽灭菌器和预真空压力蒸汽灭菌器灭菌质量的 1 化学监测。 ★ 8. 2. 符合 GB18282. 1 标准五类指示物的要求。 8. 3. 无铅型指示油墨配方，保护医护和患者健康。 ▲8. 4. 紫色变绿色油墨配方，监测蒸汽质量。 ▲ 8. 5. 设定值：121℃，30min；128℃，8min；135℃，3min；适用于常规灭菌程序和 10 分钟灭菌程序的监测。 ★ 8. 6. 指示卡覆膜，能防止冷凝水干扰变色，防止油墨脱落污染器械，利于化学油墨变色后的保存，不回色。
1 1 0	医用无纺布	0.5	张	277 20	13860	否	否 ★1、用途：用于压力蒸汽灭菌、环氧乙烷（EO）灭菌、过氧化氢等离子体灭菌物品的包装。 ▲2、包装：≤500 张/箱 ▲3、规格：至少包含 50*50cm 4、组成：SMMMS 多层复合无纺布，在标准状态下单张无纺布无菌保存期可达 180 天以上。克重 50gms、60gms 供选择，颜色白、绿、粉、蓝、满足多色要求。 5、材质：聚丙烯超细纤维； 6、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：有效期 5 年； 8、其他要求： 8. 1. 无纺布应无削弱其功能的洞孔、裂缝、撕裂、皱痕和影响其功能的局部加厚或变薄，满足《消毒技术规范》第 2. 1. 7. 1. 1 相关内容（提供第三方检验报告） 8. 2. Ph 值应“不小于 5 且不大于 8，无纺布 1 m² 的平均质量偏差应在±5 范围内. 应满足 YY/T0698. 2-2009 相关要求（提供第三方检验报告） 8. 3. 满足单层无菌保存期不低于 180 天，且微生物屏障阻菌率（湿性/干性条件下阻菌率 100%的相关要求。 ★8. 4. 满足无荧光亮度和荧光斑点要求、耐破度、平均质量、断裂伸长率、疏盐水性、抗张强度、表面电阻，干态和湿态胀破强力应符合 YY/T 0698. 2-2009 相关要求。 8. 5. 应符合 GB/T24218. 3 中：干态断裂强力纵向不低于 180N、横向不低于 79N；湿态断裂强力纵向不低于 181N、横向不低于 74N。 8. 6. 应符合 GB/T3917. 1 中：干态撕破强力纵向不能撕破、横向不低于 5. 4N；湿态撕破强力纵向不能撕破、横向不低于 13N（提供第三方检验报告） 8. 7. 悬垂性能参照 ISO9073-9 中不低于 93%（提供第三方检验报告） 8. 8. 应符合 GB/T19633-2015 中阻水性能应在 37. 1-74. 9cmH₂O. 8. 9. 对人体无致敏性，皮肤刺激试验原发刺激指数 PII 为 0, 无细胞毒性。 ★8. 10. 生产或仓储能力满足十万级净化车间要求（提供第三方检验报告）

1 1 1	医用无纺布	1.31	张	658 35	86243 .85	否	否	★1、用途：用于压力蒸汽灭菌、环氧乙烷（EO）灭菌、过氧化氢等离子体灭菌物品的包装。 ▲2、包装：≤500 张/箱 ▲3、规格：至少包含 80*80cm 4、组成：SMMMS 多层复合无纺布，在标准状态下单张无纺布无菌保存期可达 180 天以上。克重 50gms、60gms 供选择，颜色白、绿、粉、蓝、满足多色要求。 5、材质：聚丙烯超细纤维； 6、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：有效期 5 年； 8、其他要求： 8.1. 无纺布应无削弱其功能的洞孔、裂缝、撕裂、皱痕和影响其功能的局部加厚或变薄，满足《消毒技术规范》第 2.1.7.1.1 相关内容（提供第三方检验报告） 8.2. Ph 值应“不小于 5 且不大于 8，无纺布 1 m² 的平均质量偏差应在±5 范围内. 应满足 YY/T0698.2-2009 相关要求（提供第三方检验报告） 8.3. 满足单层无菌保存期不低于 180 天，且微生物屏障阻菌率（湿性/干性条件下阻菌率 100%的相关要求。 ★8.4. 满足无荧光亮度和荧光斑点要求、耐破度、平均质量、断裂伸长率、疏盐水性、抗张强度、表面电阻，干态和湿态胀破强力应符合 YY/T 0698.2-2009 相关要求。（提供第三方检验报告） 8.5. 应符合 GB/T24218.3 中：干态断裂强力纵向不低于 180N、横向不低于 79N；湿态断裂强力纵向不低于 181N、横向不低于 74N。 8.6. 应符合 GB/T3917.1 中：干态撕破强力纵向不能撕破、横向不低于 5.4N；湿态撕破强力纵向不能撕破、横向不低于 13N（提供第三方检验报告） 8.7. 悬垂性能参照 ISO9073-9 中不低于 93%（提供第三方检验报告） 8.8. 应符合 GB/T19633-2015 中阻水性能应在 37.1-74.9cmH2O. 8.9. 对人体无致敏性, 皮肤刺激试验原发刺激指数 PII 为 0, 无细胞毒性。 ★8.10. 生产或仓储能力满足十万级净化车间要求（提供第三方检验报告）
-------------	-------	------	---	-----------	--------------	---	---	---

1 1 2	医用无纺布	0.84	张	635 25	53361	否	否	★1、用途：用于压力蒸汽灭菌、环氧乙烷（EO）灭菌、过氧化氢等离子体灭菌物品的包装。 ▲2、包装：≤500 张/箱 ▲3、规格：至少包含 70*70cm 4、组成：SMMMS 多层复合无纺布，在标准状态下单张无纺布无菌保存期可达 180 天以上。克重 50gms、60gms 供选择，颜色白、绿、粉、蓝、满足多色要求。 5、材质：聚丙烯超细纤维； 6、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：有效期 5 年； 8、其他要求： 8.1. 无纺布应无削弱其功能的洞孔、裂缝、撕裂、皱痕和影响其功能的局部加厚或变薄，满足《消毒技术规范》第 2.1.7.1.1 相关内容（提供第三方检验报告） 8.2. Ph 值应“不小于 5 且不大于 8，无纺布 1 m² 的平均质量偏差应在±5 范围内. 应满足 YY/T0698.2-2009 相关要求（提供第三方检验报告） 8.3. 满足单层无菌保存期不低于 180 天，且微生物屏障阻菌率（湿性/干性条件下阻菌率 100%的相关要求。 ★8.4. 满足无荧光亮度和荧光斑点要求、耐破度、平均质量、断裂伸长率、疏盐水性、抗张强度、表面电阻，干态和湿态胀破强力应符合 YY/T 0698.2-2009 相关要求。 8.5. 应符合 GB/T24218.3 中：干态断裂强力纵向不低于 180N、横向不低于 79N；湿态断裂强力纵向不低于 181N、横向不低于 74N。 8.6. 应符合 GB/T3917.1 中：干态撕破强力纵向不能撕破、横向不低于 5.4N；湿态撕破强力纵向不能撕破、横向不低于 13N（提供第三方检验报告） 8.7. 悬垂性能参照 ISO9073-9 中不低于 93%（提供第三方检验报告） 8.8. 应符合 GB/T19633-2015 中阻水性能应在 37.1-74.9cmH2O. 8.9. 对人体无致敏性, 皮肤刺激试验原发刺激指数 PII 为 0, 无细胞毒性。 ★8.10. 生产或仓储能力满足十万级净化车间要求（提供第三方检验报告）
-------------	-------	------	---	-----------	-------	---	---	--

1 1 3	医用无纺布	1.94	张	651 40	12637 1.6	否	否	★1、用途：用于压力蒸汽灭菌、环氧乙烷（EO）灭菌、过氧化氢等离子体灭菌物品的包装。 ▲2、包装：≤300 张/箱 ▲3、规格：至少包含 100*100cm 4、组成：SMMMS 多层复合无纺布，在标准状态下单张无纺布无菌保存期可达 180 天以上。克重 50gms、60gms 供选择，颜色白、绿、粉、蓝、满足多色要求。 5、材质：聚丙烯超细纤维； 6、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：有效期 5 年； 8、其他要求： 8.1. 无纺布应无削弱其功能的洞孔、裂缝、撕裂、皱痕和影响其功能的局部加厚或变薄，满足《消毒技术规范》第 2.1.7.1.1 相关内容（提供第三方检验报告） 8.2. Ph 值应“不小于 5 且不大于 8，无纺布 1 m² 的平均质量偏差应在±5 范围内. 应满足 YY/T0698.2-2009 相关要求（提供第三方检验报告） 8.3. 满足单层无菌保存期不低于 180 天，且微生物屏障阻菌率（湿性/干性条件下阻菌率 100%的相关要求。 ★8.4. 满足无荧光亮度和荧光斑点要求、耐破度、平均质量、断裂伸长率、疏盐水性、抗张强度、表面电阻，干态和湿态胀破强力应符合 YY/T 0698.2-2009 相关要求。 8.5. 应符合 GB/T24218.3 中：干态断裂强力纵向不低于 180N、横向不低于 79N；湿态断裂强力纵向不低于 181N、横向不低于 74N。 8.6. 应符合 GB/T3917.1 中：干态撕破强力纵向不能撕破、横向不低于 5.4N；湿态撕破强力纵向不能撕破、横向不低于 13N（提供第三方检验报告） 8.7. 悬垂性能参照 ISO9073-9 中不低于 93%（提供第三方检验报告） 8.8. 应符合 GB/T19633-2015 中阻水性能应在 37.1-74.9cmH2O. 8.9. 对人体无致敏性, 皮肤刺激试验原发刺激指数 PII 为 0, 无细胞毒性。 ★8.10. 生产或仓储能力满足十万级净化车间要求（提供第三方检验报告）
-------------	-------	------	---	-----------	--------------	---	---	--

1 1 4	医用无纺布	0.34	张	184 80	6283. 2	否	否	★1、用途：用于压力蒸汽灭菌、环氧乙烷（EO）灭菌、过氧化氢等离子体灭菌物品的包装。 ▲2、≤包装：500 张/箱 ▲3、规格：至少包含 40*40cm 4、组成：SMMMS 多层复合无纺布，在标准状态下单张无纺布无菌保存期可达 180 天以上。克重 50gms、60gms 供选择，颜色白、绿、粉、蓝、满足多色要求。 5、材质：聚丙烯超细纤维； 6、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：有效期 5 年； 8、其他要求： 8.1. 无纺布应无削弱其功能的洞孔、裂缝、撕裂、皱痕和影响其功能的局部加厚或变薄，满足《消毒技术规范》第 2.1.7.1.1 相关内容（提供第三方检验报告） 8.2. Ph 值应 “不小于 5 且不大于 8，无纺布 1 m² 的平均质量偏差应在±5 范围内. 应满足 YY/T0698.2-2009 相关要求（提供第三方检验报告） 8.3. 满足单层无菌保存期不低于 180 天，且微生物屏障阻菌率（湿性/干性条件下阻菌率 100%的相关要求。 ★8.4. 满足无荧光亮度和荧光斑点要求、耐破度、平均质量、断裂伸长率、疏盐水性、抗张强度、表面电阻，干态和湿态胀破强力应符合 YY/T 0698.2-2009 相关要求。 8.5. 应符合 GB/T24218.3 中：干态断裂强力纵向不低于 180N、横向不低于 79N；湿态断裂强力纵向不低于 181N、横向不低于 74N。 8.6. 应符合 GB/T3917.1 中：干态撕破强力纵向不能撕破、横向不低于 5.4N；湿态撕破强力纵向不能撕破、横向不低于 13N（提供第三方检验报告） 8.7. 悬垂性能参照 ISO9073-9 中不低于 93%（提供第三方检验报告） 8.8. 应符合 GB/T19633-2015 中阻水性能应在 37.1-74.9cmH2O. 8.9. 对人体无致敏性, 皮肤刺激试验原发刺激指数 PII 为 0, 无细胞毒性。 ★8.10. 生产或仓储能力满足十万级净化车间要求（提供第三方检验报告）
-------------	-------	------	---	-----------	------------	---	---	---

1 1 5	医用无纺布	2.77	张	184 80	51189 .6	否	否	★1、用途：用于压力蒸汽灭菌、环氧乙烷（EO）灭菌、过氧化氢等离子体灭菌物品的包装。 ▲2、包装：≤125 张/箱 ▲3、规格：至少包含 120*120cm 4、组成：SMMMS 多层复合无纺布，在标准状态下单张无纺布无菌保存期可达 180 天以上。克重 50gms、60gms 供选择，颜色白、绿、粉、蓝、满足多色要求。 5、材质：聚丙烯超细纤维； 6、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：有效期 5 年； 8、其他要求： 8.1. 无纺布应无削弱其功能的洞孔、裂缝、撕裂、皱痕和影响其功能的局部加厚或变薄，满足《消毒技术规范》第 2.1.7.1.1 相关内容（提供第三方检验报告） 8.2. Ph 值应“不小于 5 且不大于 8，无纺布 1 m² 的平均质量偏差应在±5 范围内. 应满足 YY/T0698.2-2009 相关要求（提供第三方检验报告） 8.3. 满足单层无菌保存期不低于 180 天，且微生物屏障阻菌率（湿性/干性条件下阻菌率 100%的相关要求。 ★8.4. 满足无荧光亮度和荧光斑点要求、耐破度、平均质量、断裂伸长率、疏盐水性、抗张强度、表面电阻，干态和湿态胀破强力应符合 YY/T 0698.2-2009 相关要求。 8.5. 应符合 GB/T24218.3 中：干态断裂强力纵向不低于 180N、横向不低于 79N；湿态断裂强力纵向不低于 181N、横向不低于 74N。 8.6. 应符合 GB/T3917.1 中：干态撕破强力纵向不能撕破、横向不低于 5.4N；湿态撕破强力纵向不能撕破、横向不低于 13N（提供第三方检验报告） 8.7. 悬垂性能参照 ISO9073-9 中不低于 93%（提供第三方检验报告） 8.8. 应符合 GB/T19633-2015 中阻水性能应在 37.1-74.9cmH2O. 8.9. 对人体无致敏性, 皮肤刺激试验原发刺激指数 PII 为 0, 无细胞毒性。 ★8.10. 生产或仓储能力满足十万级净化车间要求（提供第三方检验报告）
-------------	-------	------	---	-----------	-------------	---	---	--

1 1 6	医用无纺布	0.67	张	554 40	37144 .8	否	否	★1、用途：用于压力蒸汽灭菌、环氧乙烷（EO）灭菌、过氧化氢等离子体灭菌物品的包装。 ▲2、包装：≤500 张/箱 ▲3、规格：至少包含 60*60cm 4、组成：SMMMS 多层复合无纺布，在标准状态下单张无纺布无菌保存期可达 180 天以上。克重 50gms、60gms 供选择，颜色白、绿、粉、蓝、满足多色要求。 5、材质：聚丙烯超细纤维； 6、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：有效期 5 年； 8、其他要求： 8.1. 无纺布应无削弱其功能的洞孔、裂缝、撕裂、皱痕和影响其功能的局部加厚或变薄，满足《消毒技术规范》第 2.1.7.1.1 相关内容（提供第三方检验报告） 8.2. Ph 值应“不小于 5 且不大于 8，无纺布 1 m² 的平均质量偏差应在±5 范围内. 应满足 YY/T0698.2-2009 相关要求（提供第三方检验报告） 8.3. 满足单层无菌保存期不低于 180 天，且微生物屏障阻菌率（湿性/干性条件下阻菌率 100%的相关要求。 ★8.4. 满足无荧光亮度和荧光斑点要求、耐破度、平均质量、断裂伸长率、疏盐水性、抗张强度、表面电阻，干态和湿态胀破强力应符合 YY/T 0698.2-2009 相关要求。 8.5. 应符合 GB/T24218.3 中：干态断裂强力纵向不低于 180N、横向不低于 79N；湿态断裂强力纵向不低于 181N、横向不低于 74N。 8.6. 应符合 GB/T3917.1 中：干态撕破强力纵向不能撕破、横向不低于 5.4N；湿态撕破强力纵向不能撕破、横向不低于 13N（提供第三方检验报告） 8.7. 悬垂性能参照 ISO9073-9 中不低于 93%（提供第三方检验报告） 8.8. 应符合 GB/T19633-2015 中阻水性能应在 37.1-74.9cmH2O. 8.9. 对人体无致敏性, 皮肤刺激试验原发刺激指数 PII 为 0, 无细胞毒性。 ★8.10. 生产或仓储能力满足十万级净化车间要求（提供第三方检验报告）
-------------	-------	------	---	-----------	-------------	---	---	--

1 1 7	医用无纺布	0.15	张	184 80	2772	否	否	★1、用途：用于压力蒸汽灭菌、环氧乙烷（EO）灭菌、过氧化氢等离子体灭菌物品的包装。 ▲2、包装：≤500 张/箱 ▲3、规格：至少包含 30*30cm 4、组成：SMMMS 多层复合无纺布，在标准状态下单张无纺布无菌保存期可达 180 天以上。克重 50gms、60gms 供选择，颜色白、绿、粉、蓝、满足多色要求。 5、材质：聚丙烯超细纤维； 6、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：有效期 5 年； 8、其他要求： 8.1. 无纺布应无削弱其功能的洞孔、裂缝、撕裂、皱痕和影响其功能的局部加厚或变薄，满足《消毒技术规范》第 2.1.7.1.1 相关内容（提供第三方检验报告） 8.2. Ph 值应“不小于 5 且不大于 8，无纺布 1 m² 的平均质量偏差应在±5 范围内. 应满足 YY/T0698.2-2009 相关要求（提供第三方检验报告） 8.3. 满足单层无菌保存期不低于 180 天，且微生物屏障阻菌率（湿性/干性条件下阻菌率 100%的相关要求。 ★8.4. 满足无荧光亮度和荧光斑点要求、耐破度、平均质量、断裂伸长率、疏盐水性、抗张强度、表面电阻，干态和湿态胀破强力应符合 YY/T 0698.2-2009 相关要求。 8.5. 应符合 GB/T24218.3 中：干态断裂强力纵向不低于 180N、横向不低于 79N；湿态断裂强力纵向不低于 181N、横向不低于 74N。 8.6. 应符合 GB/T3917.1 中：干态撕破强力纵向不能撕破、横向不低于 5.4N；湿态撕破强力纵向不能撕破、横向不低于 13N（提供第三方检验报告） 8.7. 悬垂性能参照 ISO9073-9 中不低于 93%（提供第三方检验报告） 8.8. 应符合 GB/T19633-2015 中阻水性能应在 37.1-74.9cmH2O. 8.9. 对人体无致敏性, 皮肤刺激试验原发刺激指数 PII 为 0, 无细胞毒性。 ★8.10. 生产或仓储能力满足十万级净化车间要求（提供第三方检验报告）
1 1 8	医用封包胶带	12.5 6	卷	143 20	17985 9.2	否	否	★1、用途：适合下排式压力蒸汽灭菌器和预真空灭菌器的灭菌包裹的固定。 ▲2、包装：≤18mm*50m/卷、48 卷/箱； ★3、组成：优质美纹纸和耐高温压敏胶。 5、材质：优质美纹纸和耐高温压敏胶； 6、非灭菌产品，一次性使用。 7、有效期≥2 年； ★8、其他要求：

								1. 适用于下排气压力蒸汽灭菌和预真空压力蒸汽灭菌包裹封包处理。 2. 灭菌后无脱落、无残胶。
1 1 9	器械保护套	0.08	个	901 0	720.8	否	否	★1、用途：适用压力蒸汽、环氧乙烷、等离子和低温甲醛等方式灭菌，内外凹凸合计，气体流通性强，方便器械穿套。表面结构设计有空，不影响灭菌介质的有效穿透。 ▲2、包装：≤500 条/包 ▲3、规格：至少包含 4.5*7.2*35mm/45mm、2.4*4.6*35mm/45mm、1.4*3.2*35mm/45mm。 4、组成：保护套、纸箱 5、材质：医用级硅胶 6、灭菌使用：可灭菌产品，可重复使用 7、有效期≥3 年 8、其他要求：不宜接触油、酸、碱、铜、锰及其他有害于硅胶的物质。
1 2 0	医用止血带	0.34	条	3	1.02	否	否	★1、用途：适用于医疗单位盒医疗科研机构的医疗捆扎阻血使用。 ▲2、包装：≤2.1、50 条/包，20 包/箱 ≤2.2、50 米/包，8 包/箱 ▲3、规格：至少包含 5*7mm 40cm/条 4、组成：止血带、包装袋、纸箱 5、材质：天然橡胶 ▲6、灭菌使用：灭菌产品，可重复使用>100 次；可高温高压，不发白不发黑不发粘 7、有效期≥2 年 8、其他要求：本产品应贮存在干燥、通风、阴凉室内；不宜接触油、酸、碱、铜、锰及其他有害于橡胶的物质，不能接受尖锐锋利穿刺和切割。
1 2 1	平面消毒管袋	103. 85	卷	23	2388. 55	否	否	★1、用途：用于包装高温灭菌物品，并保证灭菌物品在灭菌之后处于无菌状态。 ▲2、包装：≤200 米/卷 ▲3、规格：至少包含 7.5cm*200m 4、组成：无 5、材质：透析纸+PET/PP 复合膜组成 6、灭菌材料，不可重复使用。 7、有效期≥2 年。 8、穿透性极好，不湿包、不破包。

1 2 2	平面消毒管袋	180. 9	卷	37	6693. 3	否	否	★1、用途：用于包装高温灭菌物品，并保证灭菌物品在灭菌之后处于无菌状态。 ▲2、包装：≤200 米/卷 ▲3、规格：至少包含 15cm*200m 4、组成：无 5、材质：透析纸+PET/PP 复合膜组成 6、灭菌材料，不可重复使用。 7、有效期≥2 年。 8、穿透性极好，不湿包、不破包。
1 2 3	平面消毒管袋	128. 64	卷	25	3216	否	否	★1、用途：用于包装高温灭菌物品，并保证灭菌物品在灭菌之后处于无菌状态。 ▲2、包装：≤200 米/卷 ▲3、规格：至少包含 10cm*200m 4、组成：无 5、材质：透析纸+PET/PP 复合膜组成 6、灭菌材料，不可重复使用。 7、有效期≥2 年。 8、穿透性极好，不湿包、不破包。
1 2 4	清洗消毒篮筐	206. 03	个	70	14422 .1	否	否	★1、用途：根据供应室管理规范第二部分：清洗消毒及灭菌技术操作规范 5.7.4 手术器械应摆放在篮筐或者有孔的托盘中进行配套包装，5.7.5 手术所用盘、盆、碗等器皿，宜与手术器械分开包装。 ▲2、包装：≤10 个/包 ▲3、规格：至少包含 340*250*70 4、组成：不锈钢网组成。 ★5、材质：304 不锈钢 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用。 7、有效期：产品保修期≥1 年，仅限非人为损坏。 8、其他要求：点焊处理，电解抛光，光滑无毛刺
1 2 5	清洗消毒篮筐	160. 8	个	60	9648	否	否	★1、用途：根据供应室管理规范第二部分：清洗消毒及灭菌技术操作规范 5.7.4 手术器械应摆放在篮筐或者有孔的托盘中进行配套包装，5.7.5 手术所用盘、盆、碗等器皿，宜与手术器械分开包装。 ▲2、包装：≤10 个/包 ▲3、规格：至少包含 250*250*70 4、组成：不锈钢网组成。 ★5、材质：304 不锈钢 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用。 7、有效期：产品保修期≥1 年，仅限非人为损坏。 8、其他要求：点焊处理，电解抛光，光滑无毛刺

1 2 6	132 化学指示卡	0.15	片	202 818	30422 .7	否	否	★1、用途：用于压力蒸汽灭菌效果监测。 ▲2、包装：≤500 片/包 ▲3、规格：至少包含 500 片/包 4、组成：纸张+阅读标签+显色指示条 5、材质：白卡纸+灭菌指示剂 6、灭菌材料，不可重复使用。 7、有效期≥3 年。 8、★1. 适用于预真空压力蒸汽灭菌器灭菌质量的化学监测。 ★ 2. 符合国标 GB18282.1 对四类指示物的要求。★ 3. 设定值 134℃，3min。▲ 4. 指示色带灭菌前后变色对照鲜明，方便辨识结果。▲ 5. 指示卡覆膜，能防止冷凝水干扰变色，防止油墨脱落污染器械，利于化学油墨变色后的保存，不回色。▲ 6. 无铅型指示油墨配方，保护医护和患者健康。
1 2 7	等离子化学指示卡	100. 5	瓶	183	18391 .5	否	否	★1、用途：用于检测低温等离子灭菌包内化学监测。 ▲2、包装：≤250 片/瓶 3、材质：塑料片+灭菌指示剂 4、灭菌材料，不可重复使用。 5、有效期≥1 年。 6、有防水功能，不染墨。性能稳定，防光瓶包装，保证产品不被光能破坏。
1 2 8	过氧化氢等离子包装袋	482. 4	卷	42	20260 .8	否	否	★1、用途：用于包装低温等离子灭菌物品，并保证灭菌物品在灭菌之后处于无菌状态。 ▲2、包装：≤100 米/卷 ▲3、规格：至少包含 15cm*100m 4、组成：无 5、材质：PET/PP 复合膜+医用级特卫强 6、灭菌材料，不可重复使用。 7、有效期≥1 年。 8、特卫强材质。
1 2 9	过氧化氢等离子包装袋	447. 23	卷	7	3130. 61	否	否	★1、用途：用于包装低温等离子灭菌物品，并保证灭菌物品在灭菌之后处于无菌状态。 ▲2、包装：≤100 米/卷 ▲3、规格：至少包含 10cm*100m 4、组成：无 5、材质：PET/PP 复合膜+医用级特卫强 6、灭菌材料，不可重复使用。 7、有效期≥1 年。 8、特卫强材质。

1 3 0	过氧化氢等 离子包装袋	331. 65	卷	21	6964. 65	否	否	★1、用途：用于包装低温等离子灭菌物品，并保证灭菌物品在灭菌之后处于无菌状态。 ▲2、包装：≤100 米/卷 ▲3、规格：至少包含 7.5cm*100m 4、材质：PET/PP 复合膜+医用级特卫强 5、灭菌材料，不可重复使用。 6、有效期≥1 年。 7、特卫强材质。
1 3 1	过氧化氢等 离子包装袋	603	卷	16	9648	否	否	★1、用途：用于包装低温等离子灭菌物品，并保证灭菌物品在灭菌之后处于无菌状态。 ▲2、包装：≤20cm*100m 3、材质：PET/PP 复合膜+医用级特卫强 4、灭菌材料，不可重复使用。 5、有效期≥1 年。 6、特卫强材质。
1 3 2	灭菌纸塑包 装袋	0.6	片	231 0	1386	否	否	★1、用途：用于包装高温灭菌物品，并保证灭菌物品在灭菌之后处于无菌状态。 ▲2、包装：≤200 米/卷 ▲3、规格：至少包含 15cm*35cm 5、材质：透析纸+PET/PP 复合膜组成 6、灭菌材料，不可重复使用。 7、有效期≥2 年。 8、透析纸穿透性好，不湿包。
1 3 3	医疗器械多 效柔亮型润 滑防锈剂	375. 2	桶	23	8629. 6	否	否	★1、用途：金属器械、物品的手工/喷淋/超声波润滑、保养、防锈； ▲2、包装：5L/桶 ▲3、规格：5L/桶 4、组成：产品配方含水溶性基础油、表面活性剂、水性防锈剂、水等； 5、材质：产品配方含水溶性基础油、表面活性剂、水性防锈剂、水等； 6、产品属于非灭菌产品 7、有效期≥2 年。 8、其他要求： 8.1、良好的润滑防锈性能、不影响不任何灭菌因子的穿透； 8.2、机洗后无斑点残留，提高器械亮度； 8.3、使用比例：1:300-1:400，手洗：1:20- 1:30； ★8.4、产品获有国家认可的第三方检测机构出具的毒理性检测报告； 8.5、符合《WS 310.1—2016 医院消毒供应中心 管理规范》对清洗耗材的要求。

1 3 4	封口测试纸	1.5	片	5	7.5	否	否	★1、用途：用于测试封口机性能指标是否正常，是否能用于当天工作。 ▲2、包装：200 片/盒 3、灭菌材料，不可重复使用。 4、有效期≥1 年。
1 3 5	封口测试纸	1.23	片	5	6.15	否	否	★1、用途：用于测试封口机性能指标是否正常，是否能用于当天工作。 ▲2、包装：200 片/盒 3、灭菌材料，不可重复使用。 4、有效期≥1 年。
1 3 6	医用器械润滑剂	321.6	桶	10	3216	否	否	★1、用途：1、用于各类手术器械、口腔科器械、软式内镜、硬式内窥镜、麻醉物品及其他医疗器械等手工日常保养和润滑、超声波清洗机以及全自动喷淋清洗机的清洗润滑。 ▲2、包装：至少包含 5L/桶,4 桶/箱、2.5L/桶，6 桶/箱； ▲3、规格：至少包含 5L/桶、2.5L/桶； 4、组成：无色透明液体，低泡水溶性润滑剂。 5、材质：无色透明液体，低泡水溶性润滑剂。 6、灭菌使用：非灭菌产品。 7、有效期：≥36 个月 ★8、其他要求： ★8.1. 关于稳定性高低温环境中的，无结晶、无沉淀、不分层、不浑浊且不改变气味应符合《GB/T9985-2000》及 T/WSJD 002-2019《医用清洗剂卫生要求》相关要求。 ★8.2. 对人体无刺激性,无细胞毒性应符合《消毒技术规范》相关要求。 ★8.3. 稀释比例不低于 1:500，Ph 值应为中性. 8.4. 关于就金属腐蚀中对不锈钢、铝片、铜片、碳钢应符合《消毒技术规范》相关要求。 ★8.5. 荧光增白剂及重金属、砷、甲醛、甲醇重金属相关参数应符合 GB/T9985-2000 相关要求。 ★8.6. 菌落总数需满足 GB4789.2-2016 相关要求。（提供第三方检验报告）。 8.7. 生产或仓储能力满足十万级净化车间要求

1 3 7	多酶清洗剂	703. 5	桶	210	14773 5	否	否	★1、用途：用于各类手术器械、口腔科器械、软式内镜、硬式内窥镜、麻醉物品及其他医疗器械等上面顽固性污渍的手工或超声波及全自动喷淋清洗机的清洗。 ▲2、包装：至少包含 5L/桶, 4 桶/箱、2. 5L/桶, 6 桶/箱； ▲3、规格：至少包含 5L/桶、2. 5L/桶； 4、组成：由强效蛋白酶、脂肪酶、淀粉酶、糖化酶、纤维素酶、溶菌酶、生化酶 7 种酶成份和表面活性剂等制成。 5、材质：无 6、非灭菌产品，一次性使用。 7、有效期≥36 个月； 8、其他要求 8.1 清洗剂 Ph 值应符合《消毒技术规范》（2002 年版）弱碱性 7. 5-8. 5。 8.2 关于荧光增白剂、重金属测定应符合 GB/T9985-2000 规范。 8.3 蛋白酶/脂肪酶/淀粉酶的酶活力测定及生物降解度、应符合 T/WSJD 002-2019《医用清洗剂卫生要求》。 8.4 酶活力测定 3 年稳定性应满足：无沉淀或悬浮物，无颜色变化（提供第三方检验报告）。 ★8.5 清洗剂稀释比例不低于 1:500，且关于对金黄色葡萄球菌、大肠杆菌、铜绿假单胞菌的杀灭应符合《消毒技术规范》（2002 年版）。 ★8.6 生物膜去除效果试验应符合 T/WSJD 002-2019《医用清洗剂卫生要求》生物膜中细菌去除减少值>90%、ATP 含量减少值>90%相关要求。 8.7 微生物指标应符合 T/WSJD 002-2019《医用清洗剂卫生要求》中≤100CFU/ml 的相关要求，且不得含有大肠菌群（提供第三方检验报告） 8.8 对人体无致敏性, 皮肤刺激试验平均刺激指数参照应符合《消毒技术规范》（2002 年版）应（0.00～<0.5）。（提供第三方检验报告） 8.9 金服腐蚀试验应符合 T/WSJD 002-2019《医用清洗剂卫生要求》中，对不锈钢、铝片、铜片基本无腐蚀、对碳钢轻度腐蚀的要求。（提供第三方检验报告） 8.10 对血液和细菌混合污染物的去除应符合 T/WSJD 002-2019《医用清洗剂卫生要求》中细菌去除率应>99%，ATP 含量下降>99%（提供第三方检验报告）。 8.11 对人工模拟污染物的去除效果应符合 T/WSJD 002-2019《医用清洗剂卫生要求》中去除率≥95%（提供第三方检验报告） 8.12 应符合 T/WSJD 002-2019《医用清洗剂卫生要求》：对蛋白质的去除率不小于 90%、对淀粉的去除率不小于 60%，对脂肪的去除率不小于 50%（提供第三方检验报告）。 8.13 其它要求：生产或仓储能力满足十万级净化车间要求
-------------	-------	-----------	---	-----	------------	---	---	--

138	超强型除锈除垢剂	1306.5	桶	80	104520	否	否	★1、用途：1、用于手工浸泡清洗、超声波机器以及全自动清洗机清洗各类不锈钢器械上的水垢、锈斑、锈蚀和色斑。 ▲2、包装：至少包含 5L/桶, 4 桶/箱、2.5L/桶, 6 桶/箱； ▲3、规格：至少包含 5L/桶、2.5L/桶。 4、组成：由医疗级温和弱酸、缓蚀剂和表面活性剂等制成。 5、材质：无 6、非灭菌产品，一次性使用。 7、有效期：≥36 个月。 8、其他要求： ★8.1 关于稳定性高低温环境中的，无结晶、无沉淀、不分层、不浑浊且不改变气味应符合《GB/T9985-2000》及 T/WSJD 002-2019《医用清洗剂卫生要求》相关要求。 ★8.2 关于金属腐蚀应对不锈钢应为基本无腐蚀、关于铝片/铜片/碳钢轻度腐蚀，及微生物污染指标的大肠菌群不得检测出，应符合 T/WSJD 002-2019《医用清洗剂卫生要求》相关要求。 ★8.3 荧光增白剂及重金属、砷、甲醛、甲醇重金属相关参数应符合 GB/T9985-2000 相关要求。（提供第三方检测报告） 8.4 菌落总数需满足《消毒技术规范》（2002 年版）相关要求。 8.5 微生物污染指标汇总大肠菌群不得检测出，应符和《消毒技术规范》（2002 年版）相关要求。 8.6 净含量需满足 JJF1070-2005 定量包装商品净含量计量检验规则的要求。 8.7 生产或仓储能力满足十万级净化车间要求
139	喷雾型润滑油	348.4	瓶	5	1742	否	否	★1、用途：手术器械关节润滑专用，拥有极强的延展性，是关节充分润滑 ▲2、包装：≥400ml/瓶 ★3、规格：至少包含 400ml/瓶 24 瓶/箱 组成：全方位润滑，无硅油，无毒，无刺激，不含铅. 砷. 汞. 荧光增白剂等，通过 CE 认证，SGS, 北京理化中心检测（第三方检测报告）。 4、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用≥1000 次 5、有效期：有效期≥2 年
140	除胶剂	348.4	瓶	30	10452	否	否	★1、用途：去除无纺布以及器械上残留胶 ▲2、包装：≥300ml/瓶 ★3、规格：300ml/瓶 34 瓶/箱 组成：天然植物提取物，迅速除胶，流水冲洗，洁净如新。无毒环保，无刺激性气味，对金属，玻璃，陶瓷，塑料，不锈钢无伤害。 4、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用≥8000 次 5、有效期：有效期≥2 年

1 4 1	机械清洗性能检测卡	16.7 5	片	12	201	否	否	★1、用途：用于喷淋式医用清洗机的清洗效果及运行状况的监测。 ▲2、包装：≤50 片/盒 ▲3、规格：至少包含 50 片/盒 4、组成：模拟污染物为合成的化学物质而非天然的人造污物，列如血液，避免了病原性载体污染的可能，安全环保。 5、材质：塑料 6、灭菌使用：清洗效果检测卡上红色模拟污染物无残留为清洗效果合格，清洗效果检测卡上红色模拟污染物有残留则证明清洗效果不合格，清洗效果不合格时需要排查清洗剂的加注量、清洗剂的质量、清洗温度、清洗时间、喷壁的运转状态和器械装载量等可能得影响因素。 7、有效期：自生产日期 1 年 8、其他要求：清洗效果检测卡须保存在温度为 5~30℃，相对湿度为 30-60%的干燥环境。避免阳光直射。远离酸，碱和有氧化物质存在的环境。
1 4 2	极速综合挑战包	113. 9	套	462	52621 .8	否	否	★1、用途：适用于预真空压力蒸汽灭菌器灭菌过程验证。 ▲2、包装：≤30 个/箱 ▲3、规格：至少包含 30 个/箱 4、组成：两张五类卡，一张常规程序五类卡，一张延长程序五类卡。材质：纸质、塑料 5、灭菌使用：灭菌产品，一次性使用； 6、有效期：有效期为 ≥2 年 7、其他要求：★1. 无铅型指示油墨配方，保护医护和患者健康。▲ 2. 紫色变绿色油墨配方，监测蒸汽质量，具有湿包预警功能。★3. 指示卡覆膜，能防止冷凝水干扰变色，防止油墨脱落污染器械，利于化学油墨变色后的保存，不回色。▲4. 生物指示剂阴性结果荧光判读时间≤20min。

1 4 3	无纺布	1.84	张	399 60	73526 .4	否	否	★1、用途：用于压力蒸汽灭菌、环氧乙烷（EO）灭菌、过氧化氢等离子体灭菌物品的包装。 ▲2、包装：≤300 张/箱 ▲3、规格：至少包含 90*90cm 4、组成：SMMMS 多层复合无纺布，在标准状态下单张无纺布无菌保存期可达 180 天以上。克重 50gms、60gms 供选择，颜色白、绿、粉、蓝、满足多色要求。 5、材质：聚丙烯超细纤维； 6、灭菌使用：非灭菌产品，一次性使用； 7、有效期：有效期 5 年； 8、其他要求： 8.1. 无纺布应无削弱其功能的洞孔、裂缝、撕裂、皱痕和影响其功能的局部加厚或变薄，满足《消毒技术规范》第 2.1.7.1.1 相关内容（提供第三方检验报告） 8.2. Ph 值应“不小于 5 且不大于 8，无纺布 1m² 的平均质量偏差应在±5 范围内. 应满足 YY/T0698.2-2009 相关要求（提供第三方检验报告） 8.3. 满足单层无菌保存期不低于 180 天，且微生物屏障阻菌率（湿性/干性条件下阻菌率 100%的相关要求。 ★8.4. 满足无荧光亮度和荧光斑点要求、耐破度、平均质量、断裂伸长率、疏盐水性、抗张强度、表面电阻，干态和湿态胀破强力应符合 YY/T 0698.2-2009 相关要求。 8.5. 应符合 GB/T24218.3 中：干态断裂强力纵向不低于 180N、横向不低于 79N；湿态断裂强力纵向不低于 181N、横向不低于 74N。 8.6. 应符合 GB/T3917.1 中：干态撕破强力纵向不能撕破、横向不低于 5.4N；湿态撕破强力纵向不能撕破、横向不低于 13N（提供第三方检验报告） 8.7. 悬垂性能参照 ISO9073-9 中不低于 93%（提供第三方检验报告） 8.8. 应符合 GB/T19633-2015 中阻水性能应在 37.1-74.9cmH₂O. 8.9. 对人体无致敏性, 皮肤刺激试验原发刺激指数 PII 为 0, 无细胞毒性。 ★8.10. 生产或仓储能力满足十万级净化车间要求（提供第三方检验报告）
1 4 4	带化学指示条封包胶带	25.4 6	卷	365 0	92929	否	否	★1、用途：适用下排气压力蒸汽灭菌器和预真空压力蒸汽灭菌器的包外化学监测，监测物品包是否经过灭菌处理。 ▲2、包装：≤48 卷/箱 ▲3、规格：至少包含 18mm*50m/卷 4、组成：美纹纸粘胶带+纸质卷芯 5、材质：美纹纸粘胶带+灭菌指示剂 6、灭菌材料，不可重复使用。 7、有效期≥3 年。

145	高温平面消毒纸塑个体包装袋	0.32	个	11550	3696	否	否	★1、用途：用于包装高温灭菌物品，并保证灭菌物品在灭菌之后处于无菌状态。 ▲2、包装：≤200 米/卷 ▲3、规格：至少包含 10cm*27cm 4、组成：无 5、材质：透析纸+PET/PP 复合膜组成 6、灭菌材料，不可重复使用。 7、有效期≥2 年。 8、进口透析纸，穿透性极好，不湿包。
146	过氧化氢低温等离子管袋	17.42	卷	12	209.04	否	否	★1、用途：用于包装低温等离子灭菌物品，并保证灭菌物品在灭菌之后处于无菌状态。 ▲2、包装：≤100 米/卷 ▲3、规格：至少包含订做 40cm*80m 4、组成：无 5、材质：PET/PP 复合膜+医用级特卫强 6、灭菌材料，不可重复使用。 7、有效期≥1 年。 8、特卫强材质。
147	开口器保护套	2.01	条	1155	2321.55	否	否	★1、用途：适用压力蒸汽、环氧乙烷、等离子和低温甲醛等方式灭菌，内外凹凸合计，气体流通性强，方便器械穿套。表面结构设计有空，不影响灭菌介质的有效穿透。 ▲2、包装：≤100 个/盒 ▲3、规格：至少包含 55*13*6mm 4、组成：保护套、纸箱 5、材质：医用级硅胶 6、灭菌使用：可灭菌产品，可重复使用 7、有效期≥3 年 8、其他要求：不宜接触油、酸、碱、铜、锰及其他有害于硅胶的物质。
148	舌钳保护套	2.14	个	1848	3954.72	否	否	★1、用途：适用压力蒸汽、环氧乙烷、等离子和低温甲醛等方式灭菌，内外凹凸合计，气体流通性强，方便器械穿套。表面结构设计有空，不影响灭菌介质的有效穿透。 ▲2、包装：≤200 个/盒 ▲3、规格：至少包含 30*24*5mm 4、组成：保护套、纸箱 5、材质：医用级硅胶 6、灭菌使用：可灭菌产品，可重复使用 7、有效期≥3 年 8、其他要求：不宜接触油、酸、碱、铜、锰及其他有害于硅胶的物质。

149	封口机碳带	60.3	卷	23	1386.9	否	否	★1、用途：配合封口机打印程序实现打印及记录； ▲2、包装：至少包含1个/盒 6、有效期：≥二年 7、其它要求：经过灭菌后，不能有掉墨、字体模糊、打印过程中断裂等现象；
150	标签打印机碳带	132.66	卷	46	6102.36	否	否	★1、用途：配合标签打印程序实现标签打印及记录； ▲2、包装：≤20卷/盒 ▲3、规格：至少包含混合基≥90mm*300m； 4、组成：至少包含批次检验报告、使用说明卡、塑料薄膜外包装等 5、材质：混合基 6、非灭菌产品，一次性使用 7、有效期：≥二年 8、耐受134℃左右饱和蒸汽，经受压力蒸汽灭菌后保持外观和性能表现，不能有掉墨、字体模糊、打印过程中断裂等现象；
151	灭菌器热敏打印纸	2.21	卷	115	254.15	否	否	★1、用途：热敏打印小票、清晰不卡纸。 ▲2、规格：至少包含80*50*19*26 3、组成：无 4、材质：热敏纸 5、灭菌使用：非灭菌产品 6、有效期：普通热敏保存半年
152	手机油	46.9	瓶	28	1313.2	否	否	★1、用途：对手机轴承起到清洗润滑保养。 ▲2、包装：≤40瓶/件 ▲3、规格：至少包含300mL/瓶 4、材质：配有加油喷嘴 5、灭菌使用：非灭菌产品 6、有效期≥3年

1 5 3	管腔器械清洗刷	18.6 3	支	3	55.89	否	否	★1、用途：彻底清洗器械，不留残余； ▲2、包装：≤1支/包； 3、组成：刷柄和刷丝组合； 4、材质：杜邦丝或铜丝，不锈钢或工程塑料； 5、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用≥30次； 6、有效期≥叁年 7、其他要求： 8.1、应对各类软式内镜、硬式内镜及其他复杂器械的结构特点，适用于不同器械的管道内径、材质、长度。 8.2、手感舒适、光滑，耐腐蚀。 8.3、刷毛采用高品质杜邦丝或铜丝，耐磨、抗倒伏、耐高温，不掉毛掉丝，经久耐用。 8.4、尖端采用圆头设计，防止划伤器械表面。 8.5、结构合理，方便医护人员对管道、器械进行深层次清洁，有效防止因管腔、器械等清洗不彻底而引起的感染，并可重复使用。 ★8.6、毛刷应通过欧洲标准 EN713:2019 的安全标准要求。
1 5 4	防烫手套	104. 52	双	3	313.5 6	否	否	★1、用途：用于消毒供应中心工作人员在工作过程中手部的防护，防水耐高温。 ▲2、包装：≤1双1包 ▲3、规格：至少包含手套长度45CM 4、组成：氯丁胶、内层棉纱组成。 5、材质：45CM氯丁胶、内层棉纱 6、灭菌使用：非灭菌产品，可以重复使用 7、有效期：无有效期。
1 5 5	器械篮框	207. 7	个	23	4777. 1	否	否	★1、用途：根据供应室管理规范第二部分：清洗消毒及灭菌技术操作规范 5.7.4 手术器械应摆放在篮筐或者有孔的托盘中进行配套包装，5.7.5 手术所用盘、盆、碗等器皿，宜与手术器械分开包装。 ▲2、包装：≤10个/包 ▲3、规格：至少包含 480*250*70 4、组成：不锈钢网组成。 ★5、材质：304 不锈钢 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用。 7、有效期：产品保修期≥1年，仅限非人为损坏。 8、其他要求：点焊处理，电解抛光，光滑无毛刺

1 5 6	火龙罐专用艾柱	8	个	161 7	12936	否	否	★1、用途:内病外治;推拿、艾灸、揉痧、熨烫、点穴; ▲2、包装:≤9个/板; ▲3、规格:55mm*30mm; 45mm*25mm; 25mm*20mm; 4、材质:纯蕲艾艾绒制; 5、有效期:≥2年。
1 5 7	无菌脱脂纱布块	0.4	块	184 80	7392	否	否	★1、用途: 烧伤换药 ▲2、包装: ≤4000 块/盒 ▲3、规格: 至少包含 26cm✕30cm (20 块) 4、组成: 由脱脂棉纱布加工制成 5、材质: 脱脂棉纱布 6、灭菌使用: 环氧乙烷灭菌产品, 一次性使用 7、有效期: ≥2 年 8、其他要求: 1. 本品应折叠平整, 无毛边外露现象(抽边纱布块除外), 无臭、无霉斑、杂质、污渍、破洞等缺陷。 2. 所采用的医用脱脂纱布应符合 YY/T0331-2006 标准的规定。 3. 色牢度: 纱布块染色应符合 YY0594-2006 中 5.2 的要求。 4. 纱布块应无菌。 5. 经环氧乙烷灭菌的纱布块, 其环氧乙烷残留量应不超过 10 μg/g。

1 5 8	手术衣	380	件	140	53200	否	否	★1、用途：用于穿在手术医生和擦拭护士身上，起到防止医生身体上的皮屑弥散到开放的手术创面和手术病人的体液向医护人员传播， 起到双向生物防护的作用 ▲2、包装：≤1 件/袋，≤20 件/箱 ▲3、规格：标准ⅡI 型；规格：S、M、L、XL、XXL、XXXL。 4、组成：术衣为非无菌提供可重复使用的供应形式。手术衣按关键区域的屏障能力分为高性能型、标准 I 型、标准 II 型三种。 5、材质：采用防静电布料(含特氟隆防水涂层)制造的手术室服装 6、灭菌使用：非灭菌产品，可重复使用≥105 次) 7、有效期：（明确产品有效期≥2 年）
1 5 9	超声探头隔离套	1	个	115 50	11550	否	否	★1、用途：超声检查时套在探头上，避免探头与人体接触，防止交叉感染 ▲2、包装：≤4000 只/件 ▲3、规格：标称宽度 50-53mm（中号） 4、组成：天然橡胶胶乳制成 5、材质：乳胶 6、灭菌使用：灭菌产品，一次性使用 7、有效期：≥2 年
					57771 63.25			

2、产品质量要求：

2.1 质保期：所有产品验收合格后≥2 年。（产品生产厂家质保期>2 年的，按生产厂家质保执行）。

服务要求：

3.1 交货地点：泸州市中医医院。

3.2 报价要求：包含耗材达到医院验收标准和正常使用在内的所有费用，包含但不限于所提供的产品的生产、保险、代理、运输、培训、税费等供应商完成本项目所需的一切费用。

五、结算方式

分批次送货，验收合格办理入库手续后，于入库验收之日起，6 个月内支付相对应的货款。

六、市场调研报价表

泸州市中医医院 2025 年政府采购医用耗材清单（国产）

市场调研报价表

序号	医疗耗材名称	是否进口	是否挂网	单价（元）	单位	预算数量	总价（元）	参数	品牌或生产厂家	备注
合计：_____（元）（小写） _____（元）（大写）										

注：供应商的报价是供应商响应比选项目要求的全部工作内容的价格体现，包括本项目产品生产、运输费、人工费、风险、管理、保险、税费等供应商完成本项目所需的一切费用。

供应商名称（盖单位章）：

联系人及电话：

日期：